

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(10) 国際公開番号

WO 2013/069297 A1

(43) 国際公開日

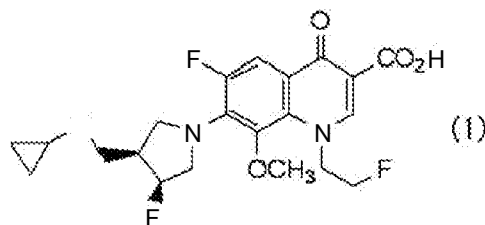
2013年5月16日 (16.05.2013)

W O | P C T

- (51) 国際特許分類 : 3 9 9 - 1 杏林製薬株式会社創薬研究所内
C07D 401/04 (2006.01) A61P 31/04 (2006.01) Tochigi (JP).
- (21) 国際出願番号 : PCT/JP20 12/007 195
- (22) 国際出願日 : 2012年11月9日 (09.11.2012)
- (25) 国際出願の言語 : 日本語
- (26) 国際公開の言語 : 日本語
- (30) 優先権データ :
特願 2011-246209 2011年11月10日 (10.11.2011) JP
特願 2012-071739 2012年3月27日 (27.03.2012) JP
- (71) 出願人 : 杏林製薬株式会社 (KYORIN PHARMA -
CEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101831 東京都千
代田区神田駿河台2丁目5番地 Tokyo (JP).
- (72) 発明者 : 荒谷 一郎 (ARAYA, Ichiro) ; 〒32901 14 栃
木県下都賀郡野木町野木 1 8 4 8 杏林製薬株
式会社開発研究所内 Tochigi (JP). 後藤 晃範
(GOTO, AHnori); 〒32901 14 栃木県下都賀郡野木
町野木 1 8 4 8 杏林製薬株式会社開発研究
所内 Tochigi (JP). 皆川 渡 (MINAGAWA,
Wataru); 〒32901 14 栃木県下都賀郡野木町野木 1 8 4 8
杏林製薬株式会社開発研究内 Tochigi (JP). 船
田 恵子 (FUNADA, Keiko); 〒32901 14 栃木県下都
賀郡野木町野木 1 8 4 8 杏林製薬株式会社開
発研究所内 Tochigi (JP). 長尾 宗樹 (NAGAO,
Munek); 〒32901 14 栃木県下都賀郡野木町野木 2
- (74) 代理人 : 水野 勝文, 外 (MIZUNO, Katsufumi et
al); 〒1000005 東京都千代田区丸の内2丁目2番
3号 丸の内仲通りビル 7 2 1 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保
護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA,
BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN,
CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES,
FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN,
IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR,
LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX,
MY, ML, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH,
PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL,
SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG,
US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保
護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW,
ML, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシ
ア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ
(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR,
GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT,
NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI
(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR,
NE, SN, TD, TG).
- 添付公開書類 :
- 国際調査報告 (条約第21条(3))

(54) Title: 7 - {(3S,4S)-3-[(CYCLOPROPYLAMINO)METHYL]-4-FLUOROPYRROLIDINE-1-YL} -6-FLUORO-1-(2-FLUORO-ETHYL)-8-METHOXY-4-OXO-1,4-DIHYDROQUINOLINE-3-CARBOXYLIC ACID CRYSTAL

(5め発明の名称 : 7 - { (3 S , 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ) メチル] - 4 - フルオロピロリジ
ン - 1 - イル } - 6 - フルオロ - 1 - (2 - フルオロエチル) - 8 - メトキシ - 4 - オキソ - 1 , 4 - ジヒ
ドロキノリン - 3 - カルボン酸の結晶



(57) Abstract: The purpose of the present invention is to provide a hydrochloride crystal, a hydrochloride hydrate crystal, and a methanesulfonate crystal of the compound represented by formula (1). These crystals are less susceptible to decomposition caused by the effects of light, and also have high preservation stability and high water solubility compared to a free crystal of the compound (1).

(57) 要約 : 下記式 (1) で表される化合物の塩酸塩結晶、塩酸塩水和物結晶、およびメタンスルホン酸塩結晶を提供することを目的とする。これらの結晶は、遊離型の化合物 (1) の結晶に比べ、光の影響による分解が抑制されており、保存安定性が高く、また、水への溶解性も高い。



WO 2013/069297 A1

糸 書

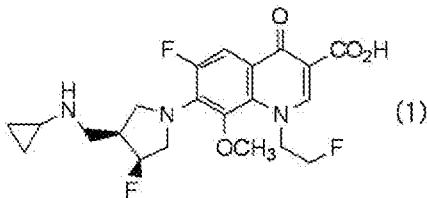
発明の名称 :

7 — { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ - 1 - (2 - フルオロエチル) - 8 - メトキシ - 4 - オキソ - 1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸の結晶

技術分野 明

[0001] 本発明は、式 (1) で表される 7 田 { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ - 1 - (2 - フルオロエチル) - 8 - メトキシ - 4 - オキソ - 1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸 (以下、化合物 (1) ともいう) の塩の結晶、およびそれらの製造方法に関する。

[0002] [化1]



背景技術

[0003] 通常、医薬品には、疾患に対する治療効果の他に、安全性や品質などが求められる。そのため、医薬品の有効成分となる化合物には、種々の条件下 (光、温度、湿度などが化合物に影響を与える) における保存安定性が優れていることなどが求められる。また、医薬品が経口投与用製剤や注射剤などの剤形である場合には、含まれる有効成分の水への溶解性も高いことが好ましい。

[0004] 化合物 (1) は、安全で、強力な抗菌作用を示すだけでなく、従来の抗菌剤が効力を示しにくいグラム陽性菌、特に MRSA、PRSP、VRE といった耐性菌に対し、強い抗菌活性を示すことが知られている (例えば特許

文献 1)。

先行技術文献

特許文献

[0005] 特許文献 1 : 国際公開第 2005/026147 号パンフレット

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0006] 特許文献 1 には、化合物 (1) の物理化学的特徴としては淡褐色の遊離型の結晶であることが示されているだけである。また、特許文献 1 には、化合物 (1) の水への溶解性、安定性、結晶の特徴などについての情報も一切開示されていない。

本発明は、化合物 (1) の水への溶解性および保存安定性を改善できる技術を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

[0007] 本発明者らは、抗菌剤として有用である化合物 (1) の製造方法について研究・開発を進めたところ、特許文献 1 に記載の方法で得られた遊離型の化合物 (1) の結晶 (以下、単にフリー体結晶とも称す) は、水への溶解度が低く、光に対する保存安定性が悪いことを明らかとした。そのため、特許文献 1 の方法によっては水への溶解性に優れ、かつ、保存安定性に優れた結晶を得ることが困難であると考えられた。

本発明者らは、上述の課題を解決するため、化合物 (1) およびその製造方法について鋭意検討した。その結果、溶解性に優れ、かつ、保存安定性に優れた化合物 (1) の塩酸塩結晶およびメタンサルホン酸塩結晶を見出した。さらに、本発明者は、化合物 (1) の塩酸塩結晶および化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶を工業的スケールで均質に製造する方法をも見出した。

[0008] 具体的に説明すると、本発明者らは、特許文献 1 の方法により得られた化合物 (1) のフリー体について塩酸塩化を試み、粗塩酸塩を得た。次いで、

得られた粗塩酸塩について晶析処理（再結晶）を行い、塩酸塩の結晶を得た。

[0009] 得られた塩酸塩の結晶の物性を評価したところ、今まで知られていなかった3種類の塩酸塩結晶（結晶A、結晶Bおよび結晶Cとする）および複数の擬似結晶形が存在することが判明した。

[001 0] 得られた結晶の中で結晶Aおよび結晶Bは、結晶Cおよび複数の擬似結晶形に比べ温度および湿度の影響による純度低下（分解）が抑制されており、温度や湿度に対する保存安定性が非常に高いことが確認された。

[001 1] 光に対する保存安定性についても、結晶Aは、フリー体結晶に比べ安定であった。

[001 2] 結晶Aおよび結晶Bについて詳しく検討を行ったところ、結晶Aは化合物（1）の塩酸塩無水物であり、結晶Bは化合物（1）の塩酸塩水和物であることが判明した。

[001 3] また、本発明者らは、塩酸塩結晶の製造法についても検討を行った。その結果、精製された結晶を得るための晶析処理において使用される溶媒（晶析溶媒）、特に晶析溶媒中の含水量を調整することで、結晶Aおよび結晶Bの結晶をそれぞれ選択的に効率良く製造することができた。

[0014] また、特許文献1の方法により得られた化合物（1）のフリー体についてメタンスルホン酸による塩化を試み、粗メタンスルホン酸塩を得た。次いで、得られた粗メタンスルホン酸塩について晶析処理（再結晶）を行い、メタンスルホン酸塩の結晶を得た。

[001 5] 得られたメタンスルホン酸塩の結晶は、結晶Aおよび結晶Bと同様に、結晶Cに比べ温度および湿度の影響による純度低下（分解）が抑制されており、温度や湿度に対する保存安定性が非常に高いことが確認された。また、光に対する保存安定性についてもメタンスルホン酸塩の結晶は、フリー体結晶に比べ安定であった。

[001 6] また、これらの結晶A、結晶B、メタンスルホン酸塩結晶は、フリー体結晶に比べ、水への溶解性にも優れていた。

[001 7] すなわち本発明の要旨は以下のとおりである。

[001 8] [1] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 10.8 度、 12.9 度、および 24.7 度 (それぞれ ± 0.2 度) にピークを有する、 $1 - \{ (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル \} - 6 - フルオロ-1 - (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩の結晶。$

[001 9] [2] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 4.9 度、 10.8 度、 12.9 度、 18.2 度、 21.7 度、 24.7 度および 26.4 度 (それぞれ ± 0.2 度) にピークを有する [1] に記載の結晶。

[3] 図 1 に示される粉末X線回折パターンと同じ粉末X線回折パターンを有する [1] 又は [2] に記載の結晶。

[0020] [4] 示差熱分析 (DTA) において発熱ピークが 210 °C 付近だけに現れ、熱重量測定法 (TG) において 100 °C までに重量減少を示さない [1] から [3] のいずれか 1 つに記載の結晶。

[0021] [5] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 9.4 度、および 17.7 度 (それぞれ ± 0.2 度) にピークを有する、 $1 - \{ (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル \} - 6 - フルオロ-1 - (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩の水和物の結晶。$

[0022] [6] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 4.8 度、 9.4 度、 17.7 度、 22.8 度、 25.8 度および 27.0 度 (それぞれ ± 0.2 度) にピークを有する [5] に記載の結晶。

[7] 図 2 に示される粉末X線回折パターンと同じ粉末X線回折パターンを有する [5] 又は [6] に記載の結晶。

[0023] [8] 示差熱分析 (DTA) において、室温から 100 °C の間に吸熱ピーク、 140 °C 付近に発熱ピークを示し、熱重量測定 (TG) において 100 °C までに約 7 % の重量減少を示す [5] から [7] のいずれか 1 つに記載の結

- [0024] [9] カールフィシャー水分測定において約 7 % の水分値を示す [5] から [8] のいずれか 1 つに記載の結晶。
- [0025] [1 0] 粉末 X 線回折において、回折角 2θ として、9. 9 度、14. 1 度、および 28. 0 度 (それぞれ $\pm 0. 2$ 度) にピークを有する、1 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸メタンスルホン酸塩の結晶。
- [0026] [1 1] 粉末 X 線回折において、回折角 2θ として、9. 9 度、14. 1 度、16. 6 度、19. 8 度、22. 3 度および 28. 0 度 (それぞれ $\pm 0. 2$ 度) にピークを有する [1 0] に記載の結晶。
- [1 2] 図 3 に示される粉末 X 線回折パターンと同じ粉末 X 線回折パターンを有する [1 0] 又は [1 1] に記載の結晶。
- [0027] [1 3] 示差熱分析 (D T A) において 2 1 3 °C 付近における吸熱ピークを示すとともに発熱ピークが 2 2 0 °C 付近にのみ現れ、熱重量測定 (T G) において 1 0 0 °C までに重量減少を示さない [1 0] から [1 2] のいずれか 1 つに記載の結晶。
- [0028] [1 4] [1]~ [1 3] のいずれか一つに記載の結晶を含有する医薬。
- [0029] [1 5] [1]~ [1 3] のいずれか一つに記載の結晶を含有する、または当該結晶が原薬として配合される抗菌剤。
- [0030] [1 6] 経口投与用製剤である [1 5] に記載の抗菌剤。
- [0031] [1 7] 注射剤である [1 5] に記載の抗菌剤。
- [0032] [1 8] [1]~ [4] のいずれか一つに記載の結晶を製造する方法であって、
- 7 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) - 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸の 2 _ プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、
- 得られた粗塩酸塩を水分活性 0. 5 未満の含水エタノールまたは含水 2 -

プロパノールで晶析することを含む前記結晶を製造する方法。

[0033] [19] 7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ-1 - (2 -フルオロエチル) - 8 -メトキシ-4 -オキソ- 1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸の2 - プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、得られた粗塩酸塩を水分活性0.5未満の含水エタノールまたは含水2 - プロパノールで晶析させることにより得られる結晶。

[0034] [20] [5]~[9]のいずれか一つに記載の結晶を製造する方法であつて、
7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ-1 - (2 -フルオロエチル) - 8 -メトキシ-4 -オキソ- 1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸の2 - プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、
得られた粗塩酸塩を水分活性0.5以上の含水エタノールまたは含水2 - プロパノールで晶析することを含む前記結晶を製造する方法。

[0035] [21] 7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ-1 - (2 -フルオロエチル) - 8 -メトキシ-4 -オキソ- 1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸の2 - プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、得られた粗塩酸塩を水分活性0.5以上の含水エタノールまたは含水2 - プロパノールで晶析することにより得られる結晶。

[0036] [22] [10]~[13]のいずれか一つに記載の結晶を製造する方法であつて、
7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 - フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ-1 - (2 -フルオロエチル) - 8 -メトキシ-4 -オキソ- 1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸のアセトン溶液にメタンスルホン酸を加えて粗メタンスルホン酸塩を得、
得られた粗メタンスルホン酸塩を含水アセトンで晶析することを含む前記結晶を製造する方法。

[0037] [2 3] 7 _ { (3 S, 4 S) _ 3 _ [(シクロプロピルアミノ) メチル] - 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1 _ (2 -フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 _ オキソ _ 1, 4 -ジヒドロキノリン-3 _ カルボン酸のアセトン溶液にメタンスルホン酸を加えて粗メタンスルホン酸塩を得、得られた粗メタンスルホン酸塩を含水アセトンで晶析することにより得られる結晶。

発明の効果

[0038] 本発明によれば、化合物 (1) の水への溶解性および保存安定性を改善できる技術を提供することができる。

図面の簡単な説明

[0039] [図1] 図1は、化合物 (1) の塩酸塩 (結晶A) の粉末X線回折図形である。
[図2] 図2は、化合物 (1) の塩酸塩水和物 (結晶B) の粉末X線回折図形である。
[図3] 図3は、化合物 (1) のメタンスルホン酸塩の粉末X線回折図形である。
[図4] 図4は、化合物 (1) の塩酸塩 (結晶A) の熱分析 (TG/DTA) 図形である。
[図5] 図5は、化合物 (1) の塩酸塩水和物 (結晶B) の熱分析 (TG/DTA) 図形である。
[図6] 図6は、化合物 (1) のメタンスルホン酸塩の熱分析 (TG/DTA) 図形である。

発明を実施するための形態

[0040] 本実施形態における化合物 (1) の塩酸塩の結晶 (結晶A) は、例えば以下の方法により製造することができる。

具体的には、化合物 (1) のフリー体を2-プロパノールを溶媒として溶解し、得られた化合物 (1) の2-プロパノール溶液に塩酸を加えて塩酸塩化を行い、粗塩酸塩を生成する。化合物 (1) の粗塩酸塩は、例えばろ過により溶媒と分離することができる。

次に、得られた粗塩酸塩を水分活性0.5未満の含水エタノールまたは含水2-プロパノールを晶析溶媒として晶析処理（再結晶）を行なうことにより、結晶Aを選択的に得ることができる。晶析溶媒は、好ましくは水分活性0.3以上0.5未満の含水エタノールまたは含水2-プロパノールであり、更に好ましくは水分活性0.3以上0.5未満の含水エタノールである。より好ましくは、水分活性0.3以上0.43以下の含水エタノールである。

[0041] 本明細書において、含水エタノールとは、水とエタノールとの混合溶媒をいう。また、本明細書において、含水2-プロパノールとは、水と2-プロパノールとの混合溶媒をいう。

[0042] また、本明細書において、水分活性（ a_w ）とは、密閉容器内の水蒸気圧（ P ）とその温度における純水の蒸気圧（ P_0 ）の比で定義され、以下の式（i）によって求められる。

$$a_w = P / P_0 \quad \dots (i)$$

気相内、すなわち空気中では、水分活性は、相対湿度（%）を100で割った数値に相当する。例えば、75%の相対湿度は0.75の水分活性に相当する。有機溶媒と水との混合液中の水分活性は、水の濃度および溶媒と水との混和性に左右され、一般には非線形であることが周知である。有機溶媒と水との混合液の水分活性の値は、公知の化学的および物理的参照データベースから得ることができる。

[0043] また、化合物（1）のフリー体は、例えば特許文献1に記載の方法により製造することができる。

[0044] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、結晶Aは、10.8度、12.9度、および24.7度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する粉末X線回折パターンを示し、具体的には、4.9度、10.8度、12.9度、18.2度、21.7度、24.7度および26.4度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する粉末X線回折パターンを示す。より具体的には、結晶

Aは、例えば、図1に示す粉末X線回折パターンと同一の粉末X線回折パターンを示す。

また、結晶Aは、示差熱分析(DTA)において分解による発熱ピークが210℃付近だけに現れ、熱重量測定(TG)において100℃までに重量減少を示さない。

[0045] ここで粉末X線回折は、例えば、理学電機製RINT2200を使用して行なうことができる。銅放射線を放射線として用い、測定条件は、管電流36mA、管電圧40kV、発散スリット1度、散乱スリット1度、受光スリット0.15mm、走査範囲1~40度(2θ)、走査速度毎分2度(2θ)とすることができる。

[0046] また、示差熱分析(DTA)及び熱重量測定(TG)は、例えば、セイコーインスツル製TG/DTA6200を使用して行なうことができる。測定は、例えば、乾燥窒素雰囲気下30℃から250℃まで、毎分5℃で昇温する測定条件で行なうことができる。また、示差熱分析(DTA)及び熱重量測定(TG)を、熱分析(TG/DTA)ともいう。

[0047] 本実施形態における化合物(1)の塩酸塩水和物の結晶(結晶B)は、例えば、以下の方法により製造することができる。

具体的には化合物(1)のフリー体を2-プロパノールを溶媒として溶解し、得られた化合物(1)の2-プロパノール溶液に塩酸を加えて塩酸塩化を行い粗塩酸塩を生成する。化合物(1)の粗塩酸塩は、例えばろ過により溶媒と分離することができる。

次に、得られた化合物(1)の粗塩酸塩を水分活性0.5以上の含水エタノールまたは含水2-プロパノールを晶析溶媒として晶析処理を行なうことにより、結晶Bを選択的に得ることができる。晶析溶媒は、好ましくは水分活性0.5以上0.8以下の含水エタノールまたは含水2-プロパノールであり、更に好ましくは水分活性0.5以上0.8以下である含水2-プロパノールである。より好ましくは、水分活性0.52以上0.77以下の含水2-プロパノールである。

[0048] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、結晶Bは、9.4度、および17.7度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する粉末X線回折パターンを示し、具体的には、4.8度、9.4度、17.7度、22.8度、25.8度および27.0度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する粉末X線回折パターンを示す。より具体的には、結晶Bは、例えば、図2に示す粉末X線回折パターンと同一の粉末X線回折パターンを示す。

結晶Bは、示差熱分析（DTA）において、室温から100℃に上昇するまでの間に脱水に伴う吸熱ピーク、および140℃付近に発熱ピークを示し、熱重量測定（TG）において100℃までに約7%の重量減少を示す。また、結晶Bは、カールフィッシャー水分測定において約7%の水分値を示す。

[0049] カールフィッシャー水分測定は、例えば、京都電子工業製MKS—510Nを使用して行なうことができる。測定は、滴定法に基づき行なうことができる。

[0050] 結晶Bは、30℃以上の温度、および100hPa以下の減圧度で乾燥することにより、化合物（1）の塩酸塩無水物の結晶である結晶Aに転位させることもできる。

[0051] 本実施形態における化合物（1）のメタンスルホン酸塩結晶は、例えば、以下の方法により製造することができる。

具体的には、化合物（1）のフリー体をアセトン溶媒として溶解し、得られた化合物（1）のアセトン溶液にメタンスルホン酸を加えてメタンスルホン酸塩化を行い粗メタンスルホン酸塩を生成する。粗メタンスルホン酸塩は、例えばろ過により溶媒と分離することができる。

次に、得られた化合物（1）の粗メタンスルホン酸塩を含水アセトンを晶析溶媒として晶析処理を行なうことにより、化合物（1）のメタンスルホン酸塩結晶を選択的に得ることができる。なお、本明細書において、含水アセトンとは、水とアセトンの混合溶媒をいう。アセトンと水の容量比は4 : 1 ~ 6 : 1が好ましく、より好ましくは5 : 1である。

[0052] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶は、 9.9° 、 14.1° 、および 28.0° (それぞれ $\pm 0.2^\circ$) にピークを有する粉末X線回折パターンを示し、具体的には、 9.9° 、 14.1° 、 16.6° 、 19.8° 、 22.3° および 28.0° (それぞれ $\pm 0.2^\circ$) にピークを有する粉末X線回折パターンを示す。より具体的には、化合物 (1) のメタンサルホン酸塩は、例えば、図3に示す粉末X線回折パターンと同一の粉末X線回折パターンを示す。

また、化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶は、示差熱分析 (DTA) において 213°C 付近に融解による吸熱ピークを示すとともに分解による発熱ピークが 220°C 付近にのみ現れ、熱重量測定法 (TG) において 100°C までに重量減少を示さない。

[0053] 1つの態様として、結晶A、結晶B、または化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶を含む医薬を構成することができる。本実施形態の医薬は、例えば結晶A、結晶B、または化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶を有効成分として含むとともに、薬学上許容される担体、溶剤、または希釈剤などの他の成分を含んで構成される医薬組成物の形態とすることができる。

本実施形態の結晶は、グラム陽性菌、特にMRSA、PRSP、VREといった耐性菌に対し、強い抗菌活性を示しかつ安全性に優れている。1つの態様として、本実施形態の化合物 (1) の結晶を有効成分として含む、または当該結晶が原薬として配合される抗菌剤を構成することができる。具体的には、当該抗菌剤は、例えば結晶A、結晶B、または化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶を有効成分として含むとともに、薬学上許容される担体、溶剤、または希釈剤などの他の成分を含む。また、当該抗菌剤は、例えば、例えば結晶A、結晶B、または化合物 (1) のメタンサルホン酸塩結晶が原薬として、薬学上許容される担体、溶剤、または希釈剤などの他の成分と配合される。

当該抗菌剤は、その形態は特に限定されず、例えば、散剤、錠剤、カプセル剤、シロップ剤、水剤などの経口投与用製剤、注射剤、軟膏、点眼剤、座

薬等が挙げられるが、経口投与用製剤又は注射剤の形態であることが好ましい。経口投与用製剤又は注射剤の形態とする場合、特に限定されないが、化合物(1)の結晶が0.001~98%の割合で配合され、経口投与用製剤とする場合は好ましくは50~90%であり、注射剤の形態とする場合は好ましくは0.01~1%の割合で配合される。

[0054] 本実施形態に係る結晶は、いずれも光の影響に対する分解が化合物(1)のフリー体結晶と比較して抑制されており、優れた保存安定性を示す。また、本実施形態に係る結晶は、いずれも化合物(1)のフリー体結晶と比較して高い水への溶解性を示す。したがって、本実施形態によれば、医薬品原薬として有用である化合物(1)の塩の結晶を提供することができる。

また、本実施形態において例示した結晶Aの製法および結晶Bの製法によれば、結晶Aと結晶Bとを、選択的に効率よく製造することができる。したがって、当該製法によれば、医薬品原薬としての有用である化合物(1)の塩の結晶の提供にさらに寄与できる。

[0055] 以下に実施例を示して本発明を更に詳細に説明するが、これら実施例によつて本発明は限定されない。

[0056] 融点は、柳本微量融点測定装置MP-500D型を用いて測定した。IRスペクトルは、サーモフィッシャーサイエンティフィックNico Let6700型赤外分光光度計を用いて測定した。NMRスペクトルは、日本電子JNM-EX400型核磁気共鳴装置を使用し、内部標準としてテトラメチルシラン(TMS)を使用して測定した。MSスペクトルは、日本電子JMS-T100LP型及びJMS-SX102A型質量分析計を用いて測定した。元素分析は、ヤナコ分析CHN CORDER MT-6元素分析装置を用いて行った。比旋光度は、日本分光DIP-370型を用いて測定した。

[0057] 粉末X線回折は、理学電機製RINT2200を使用して行なった。銅放射線を放射線として用い、測定条件は、管電流36mA、管電圧40kV、発散スリット1度、散乱スリット1度、受光スリット0.15mm、走査範囲1~40度(2 θ)、走査速度毎分2度(2 θ)とした。

また、熱分析(TG/DTA)は、セイコーインスツル製TG/DTA6

200を使用して行なった。測定は、乾燥窒素雰囲気下において30°Cから250°Cまで、毎分5°Cで昇温する測定条件で行なった。

カールフィッシャー水分測定は、京都電子工業製MKS-510Nを使用し、滴定法に基づき行なった。

[0058] (参考例1)

7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩

窒素雰囲気下、(3 R, 4 S) _ 3 - シクロプロピルアミノメチル - 4 _ フルオロピロリジン 3.56 kg (15.4 mol)、トリエチルアミン 11.7 L (84.2 mol) およびジメチルスルホキシド 30.0 Lの混液(反応液とも称す)を、23.0~26.3°Cで15分撹拌した。23.0~26.3°Cでビス(アセタト-0) [6, 7-ジフルオロ-1 - (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ-4 _ オキソ_ 1, 4 _ ジヒドロキノリン-3 - カルボキシラト-0^{3, 04}] ボロン 6.00 kg (14.0 mol) を反応液に加え、23.7~26.3°Cで2時間撹拌した。反応液に酢酸エチル 120 L を加え、さらに反応液に常水 120 L を加えた後、水酸化ナトリウム 960 g (2 mol / L とする量) 及び常水 12.0 L の溶液を反応液に加え、5分間撹拌後、水層を分取した。水層に、酢酸エチル 120 L を加え、5分間撹拌後、酢酸エチル層を分取した。

酢酸エチル層を合わせて、常水 120 L を加え、5分間撹拌後、静置し、水層を廃棄した。酢酸エチル層を減圧留去した。得られた残留物を、2-プロパノール 60.0 L に溶解させ、室温で一夜放置した。塩酸 5.24 L (62.9 mol) 及び常水 26.2 L (2 mol / L とする量) の溶液を加え、28.2~30.0°Cで30分撹拌した。外温 55.0°C で加熱し、溶解後 (47.1°C で溶解確認)、冷却し晶析させた。39.9~41.0°C で30分撹拌し、冷却後 (目安 : 20.0°C までは設定温度 7.

0 ° C、それ以下は−10. 0 ° C)、2. 2~10. 0 ° Cで1時間攪拌した。析出した結晶をろ取、2 _ プロパノール60 Lで洗浄し、7 _ { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ _ 4 _ オキソ _ 1, 4-ジヒドロキノリン-3 _ カルボン酸塩酸塩の湿潤粗結晶を9. 57 kg得た。

[0059] (参考例2)

7 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) - 8-メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶C)

参考例1で得られた7 _ { (3 S、4 S) _ 3 _ [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4-オキソ _ 1, 4-ジヒドロキノリン-3 _ カルボン酸塩酸塩0. 02 g (0. 04 mmol) を70 ° Cの熱水を0. 3 mL加え溶解した後、室温まで成り行きで冷却し、その後5 ° Cに一晩放置した。析出した結晶をろ過した後、減圧乾燥し、白色粉末の7 _ { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4 _ オキソ _ 1, 4-ジヒドロキノリン-3 _ カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶C) を得た。

[0060] (参考例3)

7 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) - 8-メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸 (3 R、4 S) -3-シクロプロピルアミノメチル-4-フルオロピロリジン142 g (615 mmol)、トリエチルアミン 274 mL (1960 mmol) およびアセトニトリル2. 40 Lの混液 (反応液とも称す) を、

内温 30 ~ 35 °C で 0.5 時間攪拌した。内温 33.8 ~ 34.1 °C でビス (アセタト-0) [6, 7-ジフルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3-カルボキシラト_{0³, 0⁴}] ボロン 240 g (559 mmol) を反応液に加え、内温 35.0 °C 付近の温度で 4 時間攪拌した。反応液にメタンスルホン酸 240 g と氷水 2.40 L 混液を加え、内温 35 °C 付近の温度で 1 時間攪拌した。酢酸エチル 4.32 L を反応液に加え、10 分間攪拌した後、水層を分取した。有機層にメタンスルホン酸 120 g と氷水 1.20 L 混液を加え、10 分間攪拌した後、水層を分取した。

水層を合一し、冷却した後、内温 15 °C 以下の温度で 2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液を加えて pH 7.3 の混合液とした。得られた混合液に酢酸エチル/アセトン (5 : 1) 混合溶媒 5.76 L を加え、10 分間攪拌した後、有機層を分取した。水層に酢酸エチル/アセトン (5 : 1) 混合溶媒 4.80 L を加え、10 分間攪拌した後、有機層を分取した。有機層を合一し、氷水 2.40 L で洗浄した後、減圧濃縮し、黄色粉末の 7-{(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル}-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸粗結晶を 177 g 得た。

[0061] (参考例 4)

ビス (アセタト-0) - ⑥, 7-ジフルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1, 4-ジヒドロキノリン-3-カルボキシラト_{0³, 0⁴}] ボロン

窒素雰囲気下、無水酢酸 17.9 L (190 mol) にホウ酸 (触媒作成用) 86.4 g (1.40 mol) を加え、70.0 ~ 77.7 °C で 30 分間加熱攪拌した。その後、当該混合液を内温 24.7 °C まで冷却した (温水設定温度 23.0 °C)。続いて、当該混合液にホウ酸を 4 回に分けて加えた。具体的には、ホウ酸 (1 回目) 842 g (13.6 mol) を混合液に加え、24.7 ~ 27.4 °C で 30 分攪拌した。ホウ酸 (2 回目) 842 g (

13.6 mol) を混合液に加え、24.3～26.3℃で30分攪拌した。ホウ酸 (3回目) 842 g (13.6 mol) を混合液に加え、24.3～26.8℃で30分攪拌した。ホウ酸 (4回目) 842 g (13.6 mol) を混合液に加え、25.1～28.3℃で30分攪拌した。混合液を50.0～54.9℃で30分攪拌し、ホウ酸 トリアセテート調整液とした。

そのホウ酸 トリアセテート調整液に、6,7-ジフルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸エチルエステル 4.60 kg (14.0 mol) を加えて反応準備液とし、53.7～56.9℃で3時間攪拌した。反応準備液を30.0℃まで冷却し、室温で一夜放置した。反応準備液を55.0℃まで加熱し析出物を溶解させ、アセトン 13.8 L を加え、反応液 (1) とした。

これとは別に、窒素雰囲気下、常水 16.1 L 及びアンモニア水 (28%) 28.2 L (464 mol) を混合し、当該混合液を1.6℃まで冷却した。当該混合液に、前述の反応液 (1) を添加して、アセトン 9.20 L で洗い込んで粗結晶取得用溶液とした。粗結晶取得用溶液を15.0℃まで冷却後、6.2～15.0℃で1時間攪拌した。析出した結晶をろ取、常水 46.0 L で洗浄し、湿潤粗結晶を9.07 kg 得た。設定温度 65.0℃で約16時間減圧乾燥し、粗結晶を5.89 kg 得た。

窒素雰囲気下、アセトン 29.5 L 及び粗結晶を混合し、得られた混合液を加熱溶解した (溶解温度 52.6℃)。加熱時、混合液にジイソプロピルエーテル 58.9 L を晶析するまで滴下した (滴下量 10.0 L ; 52.8→48.7℃ ; 晶析温度 49.0℃)。晶析確認後、49.0～50.1℃で混合液を15分攪拌し、残りのジイソプロピルエーテルを混合液に滴下し (50.1→46.4℃)、46.7～51.7℃で15分混合液を攪拌した。混合液を15℃まで冷却後、8.1～15.0℃で30分攪拌した。析出した結晶をろ取、アセトン 5.89 L 及びジイソプロピルエーテル 11.8 L で洗浄し、湿潤結晶を6.19 kg 得た。温水設定温度 65.0℃で約20時間減圧乾燥し、ビス (アセタト-0) - 6,7-ジフルオロ-1- (

2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボキシラト(0³, 0⁴) ボロンを5.42kg得た(収率90.4%)₀

[0062] 融点：183～185℃(dec)。

元素分析 (%) :C₁₇H₁₅BF₃N₀₈として

計算値 :C、47.58 ; H、3.52 ; N、3.26 .

実測値 :C、47.91 ; H、3.44 ; N、3.04 .

¹H-NMR (CDCl₃, 400 MHz) δ :2.04 (6H, s) , 4.22 (3H, d, J = 2.4 Hz) , 4.88 (2H, dt, J = 47.0, 4.4 Hz) , 5.21 (2H, dt, J = 24.9, 4.4 Hz) , 8.17 (1H, t, J = 8.8 Hz) , 9.11 (1H, s) .

ESI MS (positive) m/z :430 (M+H) +.

IR (KBr) cm⁻¹ 3080, 1703.

[0063] (参考例5)

7- {(3S, 4S) - 3- [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4-フルオロピロリジン-1-イル} - 6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩

窒素雰囲気下、ジメチルスルホキシド25.0L、トリエチルアミン9.72L (69.9mol)、及び(3R, 4S)-3-シクロプロピルアミノメチル-4-フルオロピロリジン2.96kg (12.8mol)を混合して反応液とし、23.3～27.5℃で15分撹拌した。26.4～28.1℃でビス(アセタト-0)-6,7-ジフルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボキシラト(0³, 0⁴) ボロン5.00kg (11.7mol)を反応液に加え、23.7～28.3℃で2時間撹拌した。反応液に酢酸エチル100Lを加え、さらに常水100Lを加えた後、水酸化ナトリウム800g (2mol/Lとする量)及び常水10.0Lの溶液を反応液に加え、5分

間攪拌後、水層を分取した。水層に、酢酸エチル 100 L を加え、5 分間攪拌後、酢酸エチル層を分取した。

酢酸エチル層を合わせて、常水 100 L を加え、5 分間攪拌後、静置し、水層を廃棄した。酢酸エチル層を減圧留去した。得られた残留物を、2-プロパノール 50.0 L に溶解させ、室温で一夜放置した。塩酸 4.37 L (52.4 mol) 及び常水 21.8 L (2 mol/L とする量) の溶液を加え、23.6 ~ 26.4 °C で 30 分攪拌した。外温 55.0 °C で加熱し、溶解後 (48.3 °C で溶解確認)、冷却し晶析させた。39.8 ~ 41.4 °C で 30 分攪拌し、冷却後 (目安 : 20.0 °C までは設定温度 7.0 °C、それ以下は -10.0 °C)、4.4 ~ 10.0 °C で 1 時間攪拌した。析出した結晶をろ取、2-プロパノール 50 L で洗浄し、1-[(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル]-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩の湿潤粗結晶を 7.07 kg 得た。

[0064] (実施例 1)

7-[(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル]-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩 (結晶 A)

参考例 1 で得られた 7-[(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル]-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸の粗塩酸塩 9.57 kg をエタノール 60 L、精製水 10.8 L の混合溶媒に添加し、加熱溶解した。この溶解液を、フィルターを通しろ過し、エタノール 24.0 L 及び精製水 1.20 L の混合溶媒で洗い込んだ。溶解を確認し、加熱したエタノール (99.5) 96.0 L を 71.2 ~ 72.6 °C で溶解液に添加した。その溶解液を冷却し (温水設定温度 6

0. 0 ° C)、晶析確認後 (晶析温度 6 1. 5 ° C)、5 9. 4 ~ 6 1. 5 ° C で 3 0 分 攪 拌 し た。段 階 的 に 冷 却 さ せ (5 0. 0 ° C ま で 温 水 設 定 温 度 4 0. 0 ° C、4 0. 0 ° C ま で 温 水 設 定 温 度 3 0. 0 ° C、3 0. 0 ° C ま で 温 水 設 定 温 度 2 0. 0 ° C、2 0. 0 ° C ま で 設 定 温 度 7. 0 ° C、1 5. 0 ° C ま で 設 定 温 度 1 0. 0 ° C、こ れ 以 降 溜 置 き)、4. 8 ~ 1 0. 0 ° C で 1 時 間 攪 拌 し た。析 出 し た 結 晶 を ろ 取、エ タ ノ ール 3 0. 0 L で 洗 浄 し、7 - { (3 S、 4 S) - 3 - [(シ ク ロ プ ロ ピ ル ア ミ ノ) メ チ ル] - 4 - フ ル オ ロ ピ ロ リ ジ ン - 1 - イ ル } - 6 - フ ル オ ロ - 1 - (2 - フ ル オ ロ エ チ ル) - 8 - メ ト キ シ - 4 - オ キ ソ - 1, 4 - ジ ヒ ド ロ キ ノ リ ン - 3 - カ ル ボ ン 酸 塩 酸 塩 の 湿 潤 結 晶 を 5. 2 5 k g 得 た。

こ の 際、析 出 し た 結 晶 は ろ 過 速 度 に 優 れ て お り、工 業 ス ケ ール に お い て も 容 易 に ろ 過 で き た。得 ら れ た 結 晶 を 設 定 温 度 5 0. 0 ° C で 約 1 3 時 間 減 圧 乾 燥 し、7 - { (3 S、 4 S) - 3 - [(シ ク ロ プ ロ ピ ル ア ミ ノ) メ チ ル] - 4 - フ ル オ ロ ピ ロ リ ジ ン - 1 - イ ル } - 6 - フ ル オ ロ - 1 - (2 - フ ル オ ロ エ チ ル) - 8 - メ ト キ シ - 4 - オ キ ソ - 1, 4 - ジ ヒ ド ロ キ ノ リ ン - 3 - カ ル ボ ン 酸 塩 酸 塩 (結 晶 A) と し て 4. 8 3 k g 得 た (収 率 7 2. 6 %)。

粉 末 X 線 回 折 の 結 果 を 図 1 に 示 す。図 1 か ら 理 解 で き る よ う に 4. 9 度、1 0. 8 度、1 2. 9 度、1 8. 2 度、2 1. 7 度、2 4. 7 度 お よ び 2 6. 4 度 に ピ ーク が 見 ら れ、1 0. 8 度、1 2. 9 度、お よ び 2 4. 7 度 に 特 徴 的 な ピ ーク が 確 認 で き る。

ま た、熱 分 析 (T G / D T A) の 結 果 を 図 4 に 示 す。図 4 か ら 理 解 さ れ る よ う に 示 差 熱 分 析 (D T A) に お い て 2 1 0 ° C に 分 解 に よ る 発 熱 ピ ーク が 見 ら れ る の み で そ れ 以 外 に は 吸 熱 ピ ーク 又 は 発 熱 ピ ーク が 見 ら れ ず、熱 重 量 測 定 (T G) に お い て は 1 5 0 ° C ま で、少 な く と も 1 0 0 ° C ま で に 重 量 減 少 を 示 さ ない。

[0065] 元素分析値 (%) : C₂₁H₂₄F₃N₃O₄?HCl として

計算値 : C、53.00 ; H、5.30 ; N、8.83.

実測値 : C、53.04 ; H、5.18 ; N、8.83.

$^1\text{H NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$, 400 MHz) δ (ppm) : 0.77 - 0.81 (2 H, m), 0.95 - 1.06 (2 H, m), 2.80 - 2.90 (2 H, m), 3.21 - 3.24 (1 H, m), 3.35 - 3.39 (1 H, m), 3.57 (3 H, s), 3.65 - 3.78 (3 H, m), 4.13 (1 H, dd, $J = 41.8, 13.1\text{ Hz}$), 4.64 - 4.97 (3 H, m), 5.14 (1 H, dd, $J = 32.7, 15.6\text{ Hz}$), 5.50 (1 H, d, $J = 53.7\text{ Hz}$), 7.80 (1 H, d, $J = 13.7\text{ Hz}$), 8.86 (1 H, s), 9.44 (2 H, br s), 15.11 (1 H, br s).

ESI MS (positive) m/z : 440 ($M+H$)^N +.

[0066] (実施例 2)

7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶 B)

参考例 1 で得られた 7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩 30.0 g (63.0 mmol) を 2 - プロパノール 600 mL 及び常水 90.0 mL の混合溶媒に添加し、加熱溶解 (内温 72°C) した。溶解液を冷却し、晶析を確認 (内温 49°C) 後、晶析温度付近で 5 分間攪拌した (内温 48 ~ 49°C)。晶析温度から内温が 10°C 程度上昇するまで溶解液を加熱し、その温度で 30 分間攪拌した (内温 48 ~ 60°C)。溶解液を徐々に冷却 (毎分約 1°C 冷却) し、10°C 以下で 1 時間攪拌した (内温 2 ~ 10°C)。析出した結晶をろ過し、2 - プロパノール 143 mL 及び常水 7.5 mL の混合溶媒で洗浄すると白色粉末の 7 - {

(3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ_ 4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン_ 3 _ カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶B) を34.5 g 得た。

粉末X線回折の結果を図2に示す。図2から理解できるように4.8度、9.4度、17.7度、22.8度、25.8度および27.0度にピークが見られ、9.4度および17.7度に特徴的なピークが確認できる。

また、熱分析 (TG/DTA) の結果を図5に示す。図5から理解されるように示差熱分析 (DTA) では、室温から100℃に上昇するまでの間において脱水に伴う吸熱ピーク (図5では75.9℃) が見られ、142.3℃と210℃に発熱ピークが見られた。熱重量測定 (TG) においては100℃までに7.01%の重量減少が確認できた。

また、カールフィッシャー水分測定の測定値は7%であった。

なお、カールフィッシャー水分測定の測定値に基づき算出される化合物と水のモル比は1:2であった。また、熱重量測定 (TG) における加熱による室温から100度付近までの質量減少がカールフィッシャー水分測定の水分値と一致し、示差熱分析 (DTA) において室温から100度付近までの間に吸熱ピークが明確に確認できた。すなわち、室温から100℃付近までの加熱により結晶格子に組み込まれた結晶水の離脱が起こっていると考えられ、結晶Bは水和物と同定された。

[0067] $^1\text{H NMR}$ ($\text{DMSO-}d_6$, 400 MHz) δ (ppm) : 0.77 - 0.81 (2H, m), 0.98 - 1.00 (2H, m), 2.79 - 2.93 (2H, m), 3.22 (1H, dd, $J = 8.4, 12.2$ Hz), 3.58 (3H, s), 3.65 - 3.81 (3H, m), 4.13 (1H, dd, $J = 13.2, 42.1$ Hz), 4.81 - 4.97 (2H, m), 5.15 (1H, dd, $J = 15.7, 32.8$ Hz), 5.55 (1H, d, $J = 53.8$ Hz), 7.79 (1H, dd, $J = 2.4, 13.2$ Hz), 8.85 (s, 1H), 9.56 (2

H、b r s)、15.07 (1H、b r s) .

[0068] (実施例3 ~ 7)

表1に示す溶媒比率、溶媒量の条件以外は、実施例2と同様に実施し、化合物(1)の塩酸塩を得た。表1には、水分活性値と得られた結晶の分類を示した。

[0069] [表1]

	晶析溶媒比率	溶媒量(粗塩酸塩1gに対する溶媒量)	水分活性値	結晶
実施例1	EtOH:H ₂ O = 15:1	32 mL	0.33	結晶A
実施例3	EtOH:H ₂ O = 10:1	22 mL	0.43	結晶A
実施例4	EtOH:H ₂ O = 41:9	4 mL	0.67	結晶B
実施例2	IPA:H ₂ O = 20:3	23 mL	0.77	結晶B
実施例5	IPA:H ₂ O = 10:1	22 mL	0.67	結晶B
実施例6	IPA:H ₂ O = 94:6	50 mL	0.52	結晶B
実施例7	IPA:H ₂ O = 97:3	100 mL	0.33	結晶A

EtOH:エタノール、IPA:2-プロパノール

[0070] (実施例8)

7 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶B)

7 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸塩酸塩(結晶A) 1g をシャーレに広げ、硫酸カリウムの飽和塩溶液を入れたデシケーターに入れた。当該結晶A を25℃で1週間保存し、1 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル } _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ _ 4 - オキソ _ 1, 4 - ジヒドロキノリン-3 _ カルボン酸塩酸塩水和物 (結晶B) を得た。

[0071] (実施例 9)

7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ-1, 4 - ジヒドロキノリン-3 - カルボン酸メタンスルホン酸塩

参考例 3 に従い合成した 7 _ { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ-4 _ オキソ_ 1, 4 - ジヒドロキノリン_ 3 _ カルボン酸 178 g にアセトン 3.36 L を加え、加温して溶解した。内温 40℃ 付近の温度でメタンスルホン酸 59.1 g のアセトン溶液 0.48 L を滴下した (得られた溶液を以下、混合液という)。混合液を内温 40℃ 付近の温度で 0.5 時間攪拌した。混合液を冷却し、内温 10℃ 以下の温度で 0.5 時間攪拌した。析出した結晶をろ取し、アセトン 1.44 L で洗浄した後、50℃ で 2 時間減圧乾燥して粗精製の 7 _ { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ_ 4 - オキソ_ 1, 4 - ジヒドロキノリン_ 3 _ カルボン酸メタンスルホン酸塩を 198 g 得た。

この粗精製品 198 g にアセトンと水 (5 : 1) の混合溶媒 1.98 L を加え、加温して溶解させた。溶解液をフィルターを通しろ過し、容器をアセトン 2.96 L で洗浄した。ろ液と洗液を合わせ、室温で攪拌した。結晶析後、15 分間攪拌し、その後加温して内温 35 ~ 41℃ で 0.5 時間攪拌した。冷却し、内温 10℃ 以下の温度で 0.5 時間攪拌した。析出した結晶をろ取し、アセトン 0.99 L で洗浄した後、湿潤結晶 (136 g) を 40℃ で 19 時間、続いて 50℃ で約 4 時間減圧乾燥し、7 _ { (3 S, 4 S) _ 3 _ [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} - 6 - フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8 - メトキシ-4 _ オキソ_ 1, 4 - ジヒドロキノリン_ 3 _ カルボン酸メタンスルホン酸塩の結晶を 133

g 得た。

粉末 X 線回折の結果を図 3 に示す。図 3 から理解できるように 9.9 度、14.1 度、16.6 度、19.8 度、22.3 度および 28.0 度にピークが見られ、9.9 度、14.1 度、および 28.0 度に特徴的なピークが確認できる。

また、熱分析 (T G / D T A) の結果を図 6 に示す。図 6 から理解されるように示差熱分析 (D T A) では 213.1℃ に融解による吸熱ピーク、および 220.2℃ に分解による発熱ピークが見られるのみでそれ以外には吸熱ピーク又は発熱ピークが見られなかった。熱重量測定 (T G) においては、200℃ まで、少なくとも 100℃ までは重量減少を示さなかった。

[0072] 融点(熱板法) : 207 ~ 210℃ (分解)

$[\alpha]_D^{28} = -176$ (c 1.0, H₂O)

IR (K B r 法) ; 1727, 1626, 1466, 1227, 1059 cm⁻¹

元素分析 値 (%) : C₂₁H₂₄F₃N₃O₄?C₄H₄O₃S とし

計算値 : c, 49.34 ; H, 5.27 ; N, 7.85.

実測値 : c, 49.49 ; H, 5.15 ; N, 7.62.

¹H N M R (D M S O - d₆, 400 M H z) δ (p p m) : 0.78 - 0.92 (4 H, m), 2.35 (3 H, d, J = 1.7 H z), 2.73 - 2.87 (2 H, m), 3.28 (1 H, d d, J = 12.8, 7.0 H z), 3.42 (1 H, d d, J = 13.0, 6.6 H z), 3.58 (3 H, s), 3.65 - 3.76 (3 H, m), 4.13 (1 H, d d t, J = 42.1, 12.9, 2.8 H z), 4.66 - 4.97 (3 H, m), 5.08 - 5.22 (1 H, m), 5.46 (1 H, d, J = 53.6 H z), 7.80 (1 H, d, J = 13.6 H z), 8.78 - 8.93 (3 H, m), 15.07 (1 H, b r s)

.

E S I M S (p o s i t i v e) m / z : 440 (M + H) +.

[0073] (実施例 10)

7 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸塩酸塩 (結晶 A)

参考例 5 で得られた 7 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸の粗塩酸塩 7. 07 kg をエタノール 50 L、精製水 9. 0 L の混合溶媒に添加し、加熱溶解した。この溶解液を、フィルターを通しろ過し、エタノール 20. 0 L 及び精製水 1. 0 L の混合溶媒で洗い込んだ。溶解を確認し、加熱したエタノール (99. 5) 80. 0 L を 70. 6 ~ 71. 4 ° C で溶解液に添加した。その溶解液を冷却し (温水設定温度 60. 0 ° C)、晶析確認後 (晶析温度 61. 4 ° C)、60. 0 ~ 61. 4 ° C で 30 分攪拌した。段階的に冷却させ (50. 0 ° C まで温水設定温度 40. 0 ° C で冷却、40. 0 ° C まで温水設定温度 30. 0 ° C で冷却、30. 0 ° C まで温水設定温度 20. 0 ° C で冷却、20. 0 ° C まで設定温度 7. 0 ° C で冷却、15. 0 ° C まで設定温度 10. 0 ° C で冷却、これ以降溜置き)、1. 2 ~ 10. 0 ° C で 1 時間攪拌した。析出した結晶をろ取、エタノール 25. 0 L で洗浄し、1 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 - フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸塩酸塩の湿潤結晶を 4. 52 kg 得た。設定温度 50. 0 ° C で約 14 時間減圧乾燥し、1 - { (3 S、4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] _ 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1 _ (2-フルオロエチル) _ 8 -メトキシ-4 -オキソ-1, 4 -ジヒドロキノリン-3 -カルボン酸塩酸塩 (結晶 A) として 4. 07 kg 得た (収率 73. 4%)。

[0074] 元素分析値 (%) : $C_{21}H_{24}F_3N_3O_4 \cdot HCl$ として

計算値 : C、53.00 ; H、5.30 ; N、8.83.

実測値 : C、52.80 ; H、5.35 ; N、8.82.

1H NMR (DMSO- d_6 , 400 MHz) δ (ppm) : 0.71-0.86 (2H, m)、0.90-1.07 (2H, m)、2.73-2.98 (2H, m)、3.15-3.29 (1H, m)、3.30-3.45 (1H, m)、3.58 (3H, s)、

3.63-3.83 (3H, m)、4.13 (1H, dd, $J = 42.1, 13.2$ Hz)、4.64-5.00 (3H, m)、5.15 (1H, dd, $J = 32.8, 15.7$ Hz)、5.52 (1H, dt, $J = 53.8, 2.9$ Hz)、7.80 (1H, d, $J = 13.7$ Hz)、8.86 (1H, s)、9.55 (2H, brs)、15.11 (1H, brs).

ESI MS (positive) m/z : 440 (M+H)⁺.

[0075] (試験例 1)

塩酸塩 (結晶 A)、塩酸塩水和物 (結晶 B)、塩酸塩 (結晶 C)、メタンスルホン酸塩の保存安定性試験

化合物 (1) の塩酸塩 (結晶 A)、塩酸塩水和物 (結晶 B)、塩酸塩 (結晶 C)、メタンスルホン酸塩について 40℃ 75% 相対湿度の条件下に、遮光された容器を用いて密栓および開放で保存した後、各結晶の含量を HPLC により測定した。

[0076] HPLC 条件 : ジーエルサイエンス製、Inertsil ODS-3V、内径 4.6 mm 長さ 150 mm、粒径 5 μ m のカラムを使用した。移動相として、移動相 A と移動相 B を混合して用いた。移動相 A として、薄めたリン酸 (1 → 1000) を、移動相 B に液体クロマトグラフィー用メタノールを用いた。移動相 A の割合を 0 ~ 10 分で 65% から 70%、10 ~ 20 分で 70% から 65%、20 ~ 40 分で 65% から 20%、40 分 ~ 45 分は 20% と濃度勾配制御して、流量毎分 1 mL で送液した。測定波長は 294 nm

mを用いた。

[0077] 表2に塩酸塩（結晶A）、塩酸塩水和物（結晶B）、塩酸塩（結晶C）、メタンスルホン酸塩、フリー体結晶の40℃75%相対湿度の条件下に保存した時の、経時的な未変化体の残存量を分析した結果を記載した。

[0078] [表2]

塩酸塩（結晶A）、塩酸塩水和物（結晶B）、塩酸塩（結晶C）、メタンスルホン酸塩、フリー体結晶の保存安定性（40℃/75%相対湿度）

結晶形	開始時	2週間		4週間	
		開栓	密栓	開栓	密栓
結晶A	99.52	ND	ND	99.51	99.52
結晶B	99.59	ND	ND	99.64	99.65
結晶C	99.75	99.47	99.37	ND	ND
メタンスルホン酸塩結晶	95.18	ND	ND	95.89	96.09
フリー体結晶	95.18	95.27	95.13	95.35	95.00

ND = No data

[0079] 表2に示すように、結晶Cにおいては、2週間後において、既に未変化体の含量低下が見られ保存安定性が低いことが明らかであるが、結晶A、結晶B、メタンスルホン酸塩結晶は、4週間後においても全く変化は見られずフリー体結晶と同様に安定であった。

[0080] (試験例2)

塩酸塩結晶（結晶A）、メタンスルホン酸塩結晶、フリー体結晶の光に対する保存安定性試験

表3に結晶A、メタンスルホン酸塩結晶、フリー体結晶のD65蛍光ランプ照射条件下に保存した時の、経時的な未変化体の残存量を分析した結果を記載した。

[0081]

[表3]

塩酸塩結晶（結晶A）、メタンスルホン酸塩結晶、フリー体結晶の光に対する保存安定性（D65照射）

結晶形	開始時	総照射量（lx・hrs）				
		11万	22万	53万	86万	128万
結晶A	98.68	97.74	97.43	97.32	96.32	91.33
メタンスルホン酸塩結晶	98.83	98.01	97.5	96.91	95.37	95.11
フリー体結晶	96.12	77.71	75.31	66.34	49.82	44.85

[0082] フリー体結晶は、11万lx・hrsから既に未変化体の大幅な含量低下が見られているが、結晶A、メタンスルホン酸塩結晶には、その総量での変化はほとんど見られない。128万lx・hrsにおいても結晶A、メタンスルホン酸塩結晶も含量低下はみられるものの、フリー体結晶の50%以上の含量低下が観測されるのに比べ大幅な安定性の向上が観察された。

[0083] （試験例3）

塩酸塩結晶（結晶A）、塩酸塩水和物結晶（結晶B）、メタンスルホン酸塩結晶、フリー体結晶の水への溶解度試験

表4に塩酸塩結晶（結晶A）、塩酸塩水和物結晶（結晶B）、メタンスルホン酸塩結晶、フリー体結晶の水への溶解性を記載した。

[0084] [表4]

結晶形	溶解度（mg/mL）
結晶A	>10
結晶B	>10
メタンスルホン酸塩結晶	>10
フリー体結晶	<1

[0085] フリー体結晶の溶解度が1mg/mL以下であるのに比べ、結晶A、結晶B、メタンスルホン酸塩結晶は、10mg/mL以上と明らかに水への溶解性が向上している。

産業上の利用可能性

[0086] 本発明は、安全で、強力な抗菌作用を示すだけでなく、従来の抗菌剤が効力を示しにくい耐性菌に対して有効である7-[(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル]-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸の水への溶解性に優れ、かつ、保存安定性に優れた塩酸塩、塩酸塩水和物およびメタンスルホン酸塩の結晶を提供することができる。また、本発明の方法によれば、これら塩酸塩、塩酸塩水和物およびメタンスルホン酸塩の結晶を、各々別々に安定して供給することができる。これら塩酸塩、塩酸塩水和物およびメタンスルホン酸塩を、医薬品として各々を取捨選択し使用することができる。

請求の範囲

- [請求項1] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 10.8 度、 12.9 度、および 24.7 度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する、 $7 - \{ (3S, 4S) - 3 - [(\text{シクロプロピルアミノ})\text{メチル}] - 4 - \text{フルオロピロリジン-1-イル} \} - 6 - \text{フルオロ-1-} (2\text{-フルオロエチル}) - 8 - \text{メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩の結晶}。$
- [請求項2] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 4.9 度、 10.8 度、 12.9 度、 18.2 度、 21.7 度、 24.7 度および 26.4 度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する、請求項1に記載の結晶。
- [請求項3] 図1に示される粉末X線回折パターンと同じ粉末X線回折パターンを有する請求項1又は2に記載の結晶。
- [請求項4] 示差熱分析（DTA）において発熱ピークが 210 ℃付近だけに現れ、熱重量測定（TG）において 100 ℃までに重量減少を示さない請求項1から3のいずれか一項に記載の結晶。
- [請求項5] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 9.4 度、および 17.7 度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する、 $1 - \{ (3S, 4S) - 3 - [(\text{シクロプロピルアミノ})\text{メチル}] - 4 - \text{フルオロピロリジン-1-イル} \} - 6 - \text{フルオロ-1-} (2\text{-フルオロエチル}) - 8 - \text{メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸塩酸塩の水和物の結晶}。$
- [請求項6] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、 4.8 度、 9.4 度、 17.7 度、 22.8 度、 25.8 度および 27.0 度（それぞれ ± 0.2 度）にピークを有する、請求項5に記載の結晶。
- [請求項7] 図2に示される粉末X線回折パターンと同じ粉末X線回折パターンを有する請求項5又は6に記載の結晶。
- [請求項8] 示差熱分析（DTA）において、室温から 100 ℃の間に吸熱ピーク

ク、140℃付近に発熱ピークを示し、熱重量測定 (TG) において100℃までに約7%の重量減少を示す請求項5から7のいずれか一項に記載の結晶。

[請求項9] カールフィシャー水分測定において約7%の水分値を示す請求項5から8のいずれか一項に記載の結晶。

[請求項10] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、9.9度、14.1度、および28.0度(それぞれ ± 0.2 度)にピークを有する、1-{(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-4-フルオロピロリジン-1-イル}-6-フルオロ-1-(2-フルオロエチル)-8-メトキシ-4-オキソ-1,4-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸メタンスルホン酸塩の結晶。

[請求項11] 粉末X線回折において、回折角 2θ として、9.9度、14.1度、16.6度、19.8度、22.3度および28.0度(それぞれ ± 0.2 度)にピークを有する、請求項10に記載の結晶。

[請求項12] 図3に示される粉末X線回折パターンと同じ粉末X線回折パターンを有する請求項10又は11に記載の結晶。

[請求項13] 示差熱分析(DTA)において213℃付近における吸熱ピークを示すとともに発熱ピークが220℃付近にのみ現れ、熱重量測定(TG)において100℃までに重量減少を示さない請求項10から12のいずれか一項に記載の結晶。

[請求項14] 請求項1~13のいずれか一項に記載の結晶を含有する医薬。

[請求項15] 請求項1~13のいずれか一項に記載の結晶を含有する、または当該結晶が原薬として配合される抗菌剤。

[請求項16] 経口投与用製剤である請求項15に記載の抗菌剤。

[請求項17] 注射剤である請求項15に記載の抗菌剤。

[請求項18] 請求項1~4のいずれか一項に記載の結晶を製造する方法であつて、

7 - {(3S, 4S)-3-[(シクロプロピルアミノ)メチル]-

4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4_ オキソ_ 1, 4-ジヒドロキノリン_ 3_ カルボン酸の2_ プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、

得られた粗塩酸塩を水分活性0.5未満の含水エタノールまたは含水2_ プロパノールで晶析することを含む前記結晶を製造する方法。

[請求項19]

7 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4_ オキソ_ 1, 4-ジヒドロキノリン_ 3_ カルボン酸の2_ プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、得られた粗塩酸塩を水分活性0.5未満の含水エタノールまたは含水2_ プロパノールで晶析することにより得られる結晶。

[請求項20]

請求項5~9のいずれか一項に記載の結晶を製造する方法であって、

7 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4_ オキソ_ 1, 4-ジヒドロキノリン_ 3_ カルボン酸の2_ プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、

得られた粗塩酸塩を水分活性0.5以上の含水エタノールまたは含水2_ プロパノールで晶析することを含む前記結晶を製造する方法。

[請求項21]

7 - { (3S, 4S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] - 4 _ フルオロピロリジン-1-イル} _ 6 _ フルオロ-1_ (2-フルオロエチル) _ 8-メトキシ-4_ オキソ_ 1, 4-ジヒドロキノリン_ 3_ カルボン酸の2_ プロパノール溶液に塩酸を加えて粗塩酸塩を得、得られた粗塩酸塩を水分活性0.5以上の含水エタノールまたは含水2_ プロパノールで晶析することにより得られる結晶。

[請求項22]

請求項10~13のいずれか一項に記載の結晶を製造する方法であ

つて、

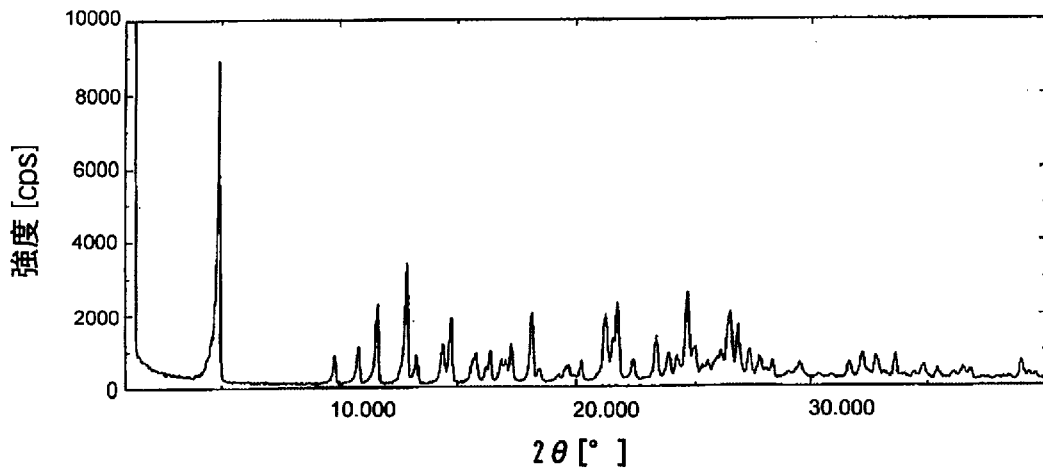
7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] -
4 - フルオロピロリジン-1-イル } - 6 - フルオロ-1 - (2 - フ
ルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ- 1, 4 - ジヒドロキノ
リン- 3 - カルボン酸のアセトン溶液にメタンスルホン酸を加えて粗
メタンスルホン酸塩を得、

得られた粗メタンスルホン酸塩を含水アセトンで晶析することを含
む前記結晶を製造する方法。

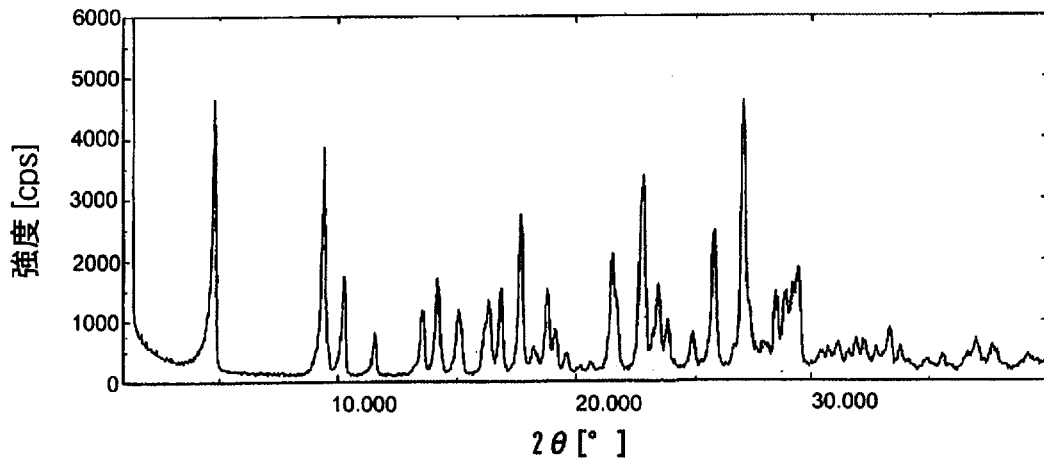
[請求項 23]

7 - { (3 S, 4 S) - 3 - [(シクロプロピルアミノ)メチル] -
4 - フルオロピロリジン-1-イル } - 6 - フルオロ-1 - (2 - フ
ルオロエチル) - 8 - メトキシ-4 - オキソ- 1, 4 - ジヒドロキノ
リン- 3 - カルボン酸のアセトン溶液にメタンスルホン酸を加えて粗
メタンスルホン酸塩を得、得られた粗メタンスルホン酸塩を含水アセ
トンで晶析することにより得られる結晶。

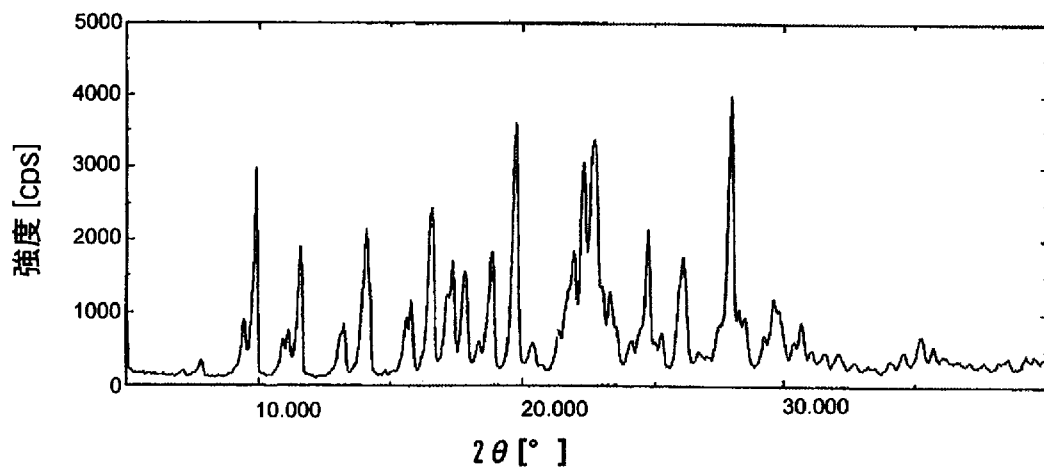
[図1]



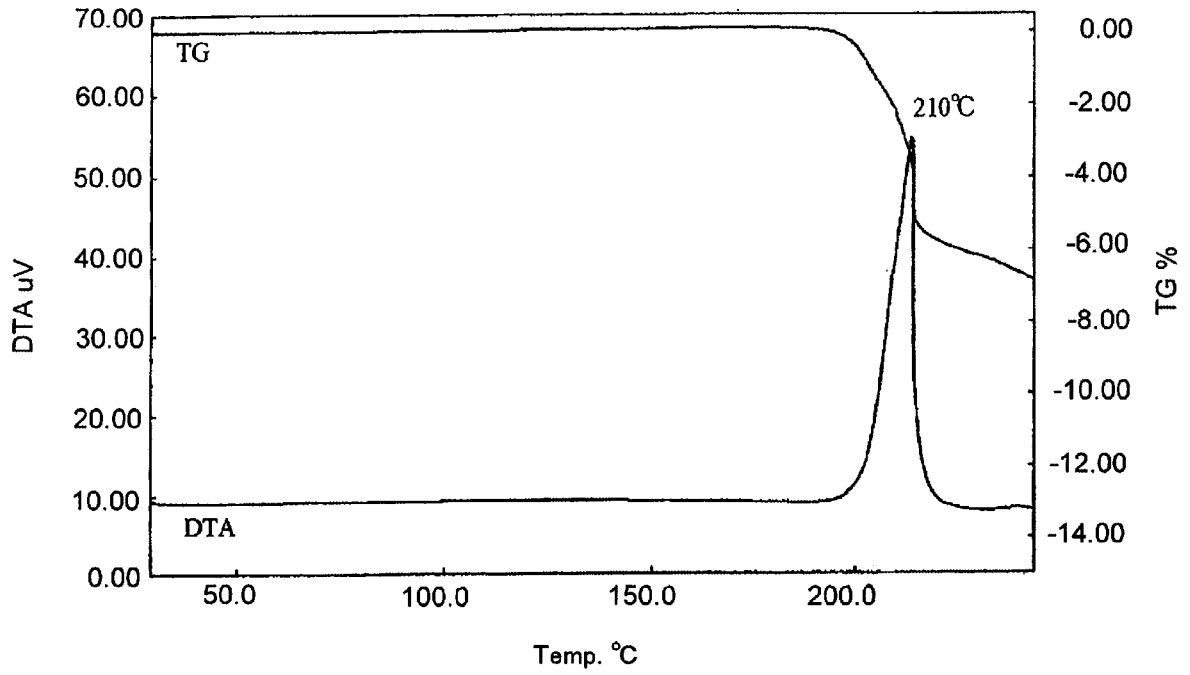
[図2]



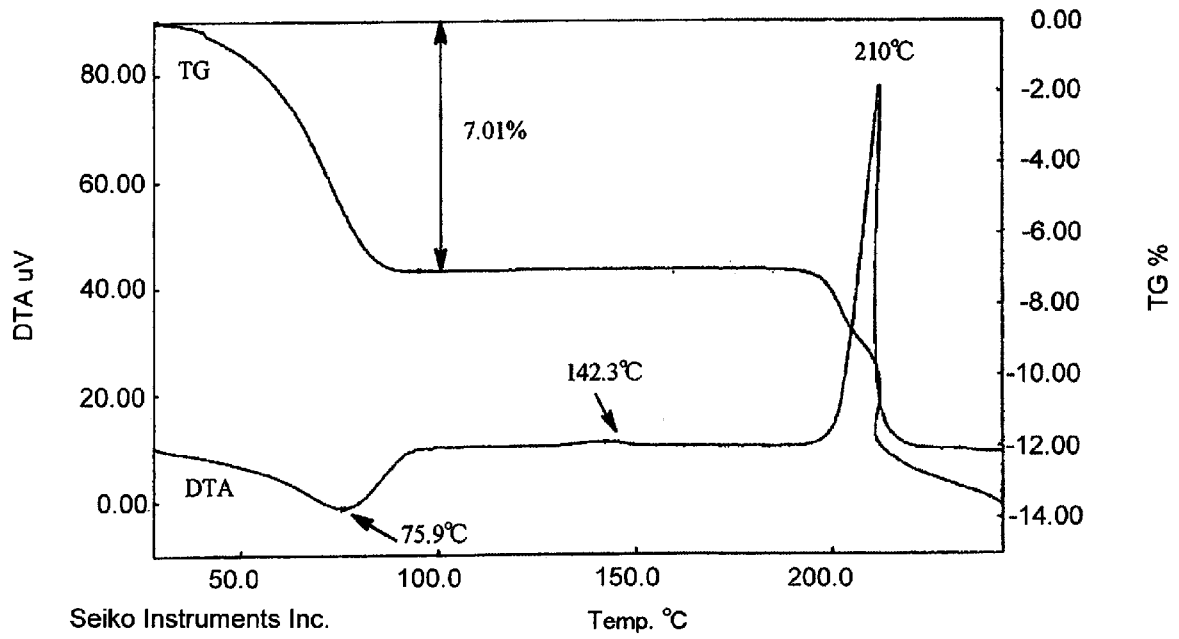
[図3]



[圖4]

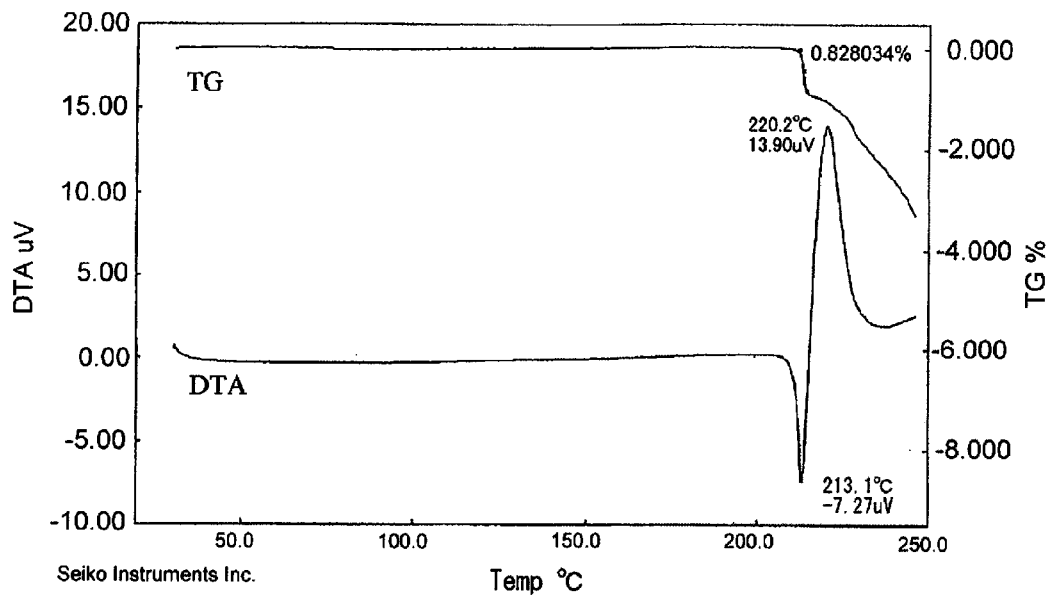


[圖5]



Seiko Instruments Inc.

[圖6]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2012/007195

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C07D401/04(2006.01)i, A61K31/4709{2006.01}i, A61P31/04(2006.01)i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D401/04, A61K31/4709, A61P31/04

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo	Shinan	Koho	1922-1	996	Jitsuyo	Shinan	Toroku	Koho	1996-2013
Kokai	Jitsuyo	Shinan	Koho	1971-2013	Toroku	Jitsuyo	Shinan	Koho	1994-2013

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CA/ REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 2005/026147 AI (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), 24 March 2005 (24.03.2005), claims; paragraph [0024]; example 16 & US 2006/0281779 AI & EP 1666477 AI & KR 10-2006-0123096 A & CN 1849316 A	1-23
Y A	CN 1158846 A (KANGZHUANGDA VETERINARY MEDICINE), 10 September 1997 (10.09.1997), pages 2 to 3 (Family: none)	1-19 5-13, 20-23 * *



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

04 February, 2013 (04.02.13)

Date of mailing of the international search report

19 February, 2013 (19.02.13)

Name and mailing address of the ISA/

Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT / JP2 012 / 007195

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y A	WO 2003/076428 AI (Dai i chi Pharmaceuti cal Co . , Ltd .) , 18 September 2003 (18.09.2003) , page s 7 to 8 ; exampl es 2 to 3 & AU 2002236267 AI	5- 9 , 14- 17 , 20 , 21 1- 4 , 10- 13 , 18 , 19 , 22 , 23
Y A	WO 2007/082471 AI (GUANGZ HOU BAI YUNS HAN PHARMACEUT I CAL CO . , LTD . , GUANGZHOU BAI YUNS HAN PHARMACEUT I CAL FACTORY) , 26 Jul y 2007 (26.07.2007) , cl aims ; exampl es 2 , 4 , 6 & CN 101003540 A	10- 17 , 22 , 23 1- 9 , 18- 21

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
 Int.Cl. C07D401/04 (2006. 01) i , A61K31/4709 (2006. 01) i , A61P31/04 (2006. 01) i

B. 一 調査を行った分野
 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
 Int.Cl. C07D401/04, A61K31/4709, A61P31/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの
 日本国実用新案公報 1922-
 日本国公開実用新案公報 1971-2
 日本国実用新案登録公報 1996-
 日本国登録実用新案公報 1994-2

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)
 CA/REGISTRY (STN) 年

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
Y	Wo 2005/026147 AI (杏林製薬株式会社) 2005. 03. 24 , 請求の範囲 , [0024] , 実施例 16 & US 2006/0281779 AI & EP 1666477 AI & KR 10-2006-0123096 A & CN 1849316 A	1-23
Y A	CN 1158846 A (KANGZHUANGDA VETERINARY MEDICINE) 1997. 09. 10, p. 2-3 (ファミリーなし)	1-4, 14-19 5-13, 20-23

C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー
 IA「特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの」
 IE「国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの」
 I「優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)」
 Iθ「口頭による開示、使用、展示等に言及する文献」
 IP「国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献」
 T「国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの」
 X「特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの」
 IY「特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの」
 I&「同一パテントファミリー文献」

国際調査を完了した日 04. 02. 2013	国際調査報告の発送日 19. 02. 2013
----------------------------	----------------------------

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA / JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 深谷 良範 電話番号 03-3581-1101 内線 3492	4P	3852
---	--	----	------

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
Y A	wo 2003/076428 AI (第一製薬株式会社) 2003. 09. 18, p. 7-8, 実施例 2-3 & AU 2002236267 A1	5-9, 14-17, 20, 21 1-4, 10-13 , 18, 19, 22, 23
Y A	Wo 2007/082471 AI (GUANGZHOU BAIYUNSHAN PHARMACEUTICAL CO. ,LTD. GUANGZHOU BAIYUNSHAN PHARMACEUTICAL FACTORY) 2007. 07. 26 , Claims, Example 2, 4, 6 & CN 101003540 A	10-17, 22, 23 1-9, 18-21