

(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

(43) 国際公開日
2024年12月12日(12.12.2024)



(10) 国際公開番号

WO 2024/252943 A1

(51) 国際特許分類:

G03F 7/039 (2006.01) C07D 307/85 (2006.01)
C07D 209/42 (2006.01) C07D 307/86 (2006.01)
C07D 307/79 (2006.01) C07D 333/70 (2006.01)
C07D 307/83 (2006.01) C07D 409/14 (2006.01)
C07D 307/84 (2006.01) C08F 20/30 (2006.01)

(72) 発明者: 藤本 裕貴 (FUJIMOTO Yuuki);
〒2110012 神奈川県川崎市中原区中丸子150
番地 東京応化工業株式会社内 Kanagawa (JP).

(74) 代理人: 田 ▲ 崎 ▼ 聡, 外 (TAZAKI Akira et al.);
〒1006620 東京都千代田区丸の内一丁目9番2号 Tokyo (JP).

(21) 国際出願番号: PCT/JP2024/019017

(22) 国際出願日: 2024年5月23日(23.05.2024)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

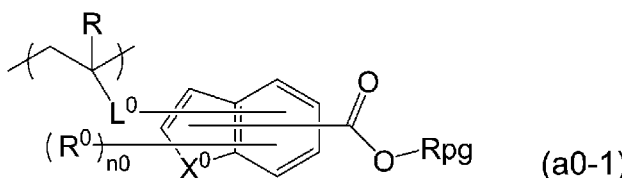
(30) 優先権データ:
特願 2023-093345 2023年6月6日(06.06.2023) JP

(71) 出願人: 東京応化工業株式会社 (TOKYO OHKA KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒2110012
神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 Kanagawa (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, CV, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IQ, IR, IS, IT, JM, JO, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MU, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL,

(54) Title: RESIST COMPOSITION, RESIST PATTERN FORMATION METHOD, COMPOUND, AND POLYMER COMPOUND

(54) 発明の名称: レジスト組成物、レジストパターン形成方法、化合物及び高分子化合物



(57) Abstract: Disclosed is a resist composition which generates an acid when exposed to light, and the solubility of which with respect to a developer solution is changed by the action of the acid. The resist composition contains a resin component (A1), the solubility of which with respect to a developer solution is changed by the action of an acid, and the resin component (A1) comprises a constituent unit (a0) that is represented by general formula (a0-1). In the formula, R represents a hydrogen atom, an alkyl group having 1 to 5 carbon atoms, or a halogenated alkyl group having 1 to 5 carbon atoms; L⁰ represents a single bond or a divalent linking group; X⁰ represents an oxygen atom, a sulfur atom, or a group represented by -N(Rx⁰)-; Rx⁰ represents an alkyl group having 1 to 3 carbon atoms; Rpg represents an acid dissociable group; R⁰ represents a substituent; and n0 represents an integer of 0 to 4.

(57) 要約: 露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化するレジスト組成物であって、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂成分(A1)を含有し、前記樹脂成分(A1)は、下記一般式(a0-1)で表される構成単位(a0)を含む、レジスト組成物。Rは、水素原子、炭素原子数1~5のアルキル基又は炭素原子数1~5のハロゲン化アルキル基を表し; L⁰は、単結合又は2価の連結基を表し; X⁰は、酸素原子、硫黄原子、又は-N(Rx⁰)-で表される基を表し、Rx⁰は、炭素原子数1~3のアルキル基を表し; Rpgは、酸解離性基を表し; R⁰は、置換基を表し; n0は、0~4の整数を表す。

[続葉有]

ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG,
US, UZ, VC, VN, WS, 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, CV, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SC, SD, SL, ST, 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, ME, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告 (条約第21条(3))

明 細 書

発明の名称：

レジスト組成物、レジストパターン形成方法、化合物及び高分子化合物
技術分野

[0001] 本発明は、レジスト組成物、レジストパターン形成方法、化合物及び高分子化合物に関する。

本願は、2023年6月6日に、日本に出願された特願2023-93345号に基づき優先権を主張し、その内容をここに援用する。

背景技術

[0002] 近年、半導体素子や液晶表示素子の製造においては、リソグラフィー技術の進歩により急速にパターンの微細化が進んでいる。微細化の手法としては、一般に、露光光源の短波長化（高エネルギー化）が行われている。

[0003] レジスト材料には、これらの露光光源に対する感度、微細な寸法のパターンを再現できる解像性等のリソグラフィー特性が求められる。

このような要求を満たすレジスト材料として、従来、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する基材成分と、露光により酸を発生する酸発生剤成分と、を含有する化学増幅型レジスト組成物が用いられている。

[0004] 化学増幅型レジスト組成物においては、一般的に、リソグラフィー特性等の向上のために、前記基材成分として、複数の構成単位を有する樹脂が用いられている。

例えば、特許文献1には、不飽和結合を有する酸解離性基が結合した構成単位を有する樹脂成分を含有するレジスト組成物が開示されている。

先行技術文献

特許文献

[0005] 特許文献1：日本国特開2022-100188号公報

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0006] リソグラフィー技術のさらなる進歩、レジストパターンの微細化がますます進むなか、例えば、EUVやEBによるリソグラフィーでは、数十nmの微細なパターン形成が目標とされる。このようにレジストパターン寸法が小さくなるほど、感度及びラフネス等のリソグラフィー特性を各々トレードオフすることなく、改善することが求められる。

しかしながら、これらのリソグラフィー特性はトレードオフの関係にあり、これらの特性をいずれも満足させることは困難である。

さらに、微細パターンに伴うレジスト膜の薄膜化に伴い、エッチング耐性の高いレジスト膜を形成可能なレジスト組成物が求められている。

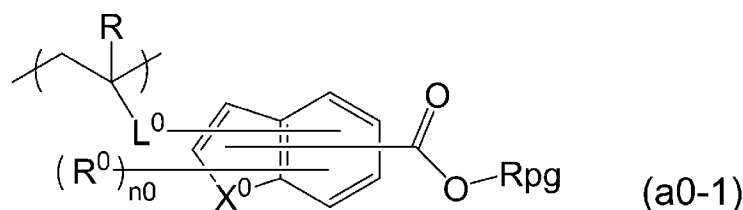
[0007] 本発明は、上記事情に鑑みてなされたものであって、感度、ラフネス、及びエッチング耐性のいずれも良好なレジスト組成物、当該レジスト組成物を用いたレジストパターン形成方法、当該レジスト組成物の製造に利用可能な高分子化合物、並びに当該高分子化合物の合成に利用可能な化合物を提供することを課題とする。

課題を解決するための手段

[0008] 上記の課題を解決するために、本発明は以下の構成を採用した。

すなわち、本発明の第1の態様は、露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化するレジスト組成物であって、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂成分(A1)を含有し、前記樹脂成分(A1)は、下記一般式(a0-1)で表される構成単位(a0)を含む、レジスト組成物である。

[0009] [化1]



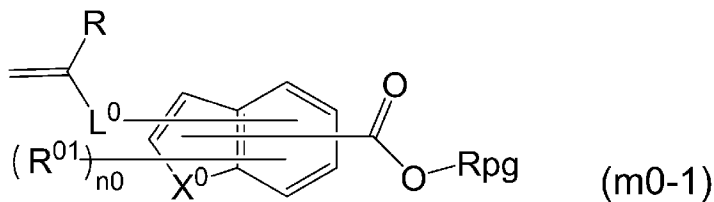
[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し；L⁰は、単結合又は2価の連結基を表し

； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{x0})-$ で表される基を表し、
 R^{x0} は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し； Rpg は、酸解離性基を表し； R^0 は、置換基を表し； $n0$ は、0～4の整数を表す。]

[0010] 本発明の第2の態様は、支持体上に、前記第1の態様に係るレジスト組成物を用いてレジスト膜を形成する工程、前記レジスト膜を露光する工程、及び前記露光後のレジスト膜を現像してレジストパターンを形成する工程を有することを特徴とする、レジストパターン形成方法である。

[0011] 本発明の第3の態様は、下記一般式（ $m0-1$ ）で表される、化合物である。

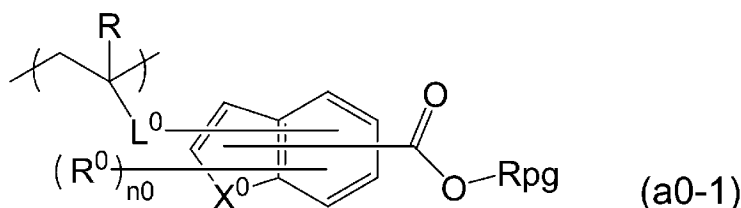
[0012] [化2]



[式中、 R は、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し； L^0 は、単結合又は2価の連結基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{x0})-$ で表される基を表し、 R^{x0} は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し； Rpg は、酸解離性基を表し； R^{01} は、塩素原子以外の置換基を表し； $n0$ は、0～4の整数を表す。]

[0013] 本発明の第4の態様は、下記一般式（ $a0-1$ ）で表される構成単位（ $a0$ ）を有する、高分子化合物である。

[0014] [化3]



[式中、 R は、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1

～5のハロゲン化アルキル基を表し； L^0 は、単結合又は2価の連結基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^x)^0-$ で表される基を表し、 R^x は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し； Rpg は、酸解離性基を表し； R^0 は、置換基を表し； n_0 は、0～4の整数を表す。]

発明の効果

[0015] 本発明によれば、感度、ラフネス、及びエッチング耐性のいずれも良好なレジスト組成物、当該レジスト組成物を用いたレジストパターン形成方法、当該レジスト組成物の製造に利用可能な高分子化合物、並びに当該高分子化合物の合成に利用可能な化合物を提供することができる。

発明を実施するための形態

[0016] 本明細書及び本特許請求の範囲において、「脂肪族」とは、芳香族に対する相対的な概念であって、芳香族性を持たない基、化合物等を意味するものと定義する。

「アルキル基」は、特に断りがない限り、直鎖状、分岐鎖状及び環状の1価の飽和炭化水素基を包含するものとする。アルコキシ基中のアルキル基も同様である。

「アルキレン基」は、特に断りがない限り、直鎖状、分岐鎖状及び環状の2価の飽和炭化水素基を包含するものとする。

「ハロゲン原子」は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。

「構成単位」とは、高分子化合物（樹脂、重合体、共重合体）を構成するモノマー単位（単量体単位）を意味する。

「置換基を有してもよい」と記載する場合、水素原子（ $-H$ ）を1価の基で置換する場合と、メチレン基（ $-CH_2-$ ）を2価の基で置換する場合との両方を含む。

「露光」は、放射線の照射全般を含む概念とする。

[0017] 「酸分解性基」は、酸の作用により、当該酸分解性基の構造中の少なくとも一部の結合が開裂し得る酸分解性を有する基である。

酸の作用により極性が増大する酸分解性基としては、例えば、酸の作用により分解して極性基を生じる基が挙げられる。

極性基としては、例えばカルボキシ基、水酸基、アミノ基、スルホ基（ SO_3H ）等が挙げられる。

酸分解性基としてより具体的には、前記極性基が酸解離性基で保護された基（例えばOH含有極性基の水素原子を、酸解離性基で保護した基）が挙げられる。

[0018] 「酸解離性基」とは、（i）酸の作用により、当該酸解離性基と該酸解離性基に隣接する原子との間の結合が開裂し得る酸解離性を有する基、又は、（ii）酸の作用により一部の結合が開裂した後、さらに脱炭酸反応が生じることにより、当該酸解離性基と該酸解離性基に隣接する原子との間の結合が開裂し得る基、の双方をいう。

酸分解性基を構成する酸解離性基は、当該酸解離性基の解離により生成する極性基よりも極性の低い基であることが必要で、これにより、酸の作用により該酸解離性基が解離した際に、該酸解離性基よりも極性の高い極性基が生じて極性が増大する。その結果、（A1）成分全体の極性が増大する。極性が増大することにより、相対的に、現像液に対する溶解性が変化し、現像液がアルカリ現像液の場合には溶解性が増大し、現像液が有機系現像液の場合には溶解性が減少する。

[0019] 「基材成分」とは、膜形成能を有する有機化合物である。基材成分として用いられる有機化合物は、非重合体と重合体とに大別される。非重合体としては、通常、分子量が500以上4000未満のものが用いられる（以下「低分子化合物」という）。以下「樹脂」、「高分子化合物」又は「ポリマー」という場合は、分子量が1000以上の重合体を示す。重合体の分子量としては、GPC（ゲルパーミエーションクロマトグラフィー）によるポリスチレン換算の重量平均分子量を用いるものとする。

[0020] 「誘導される構成単位」とは、炭素原子間の多重結合、例えば、エチレン性二重結合が開裂して構成される構成単位を意味する。

「アクリル酸エステル」は、 α 位の炭素原子に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよい。該 α 位の炭素原子に結合した水素原子を置換する置換基 ($R^{\alpha \times}$) は、水素原子以外の原子又は基である。また、置換基 ($R^{\alpha \times}$) がエステル結合を含む置換基で置換されたイタコン酸ジエステルや、置換基 ($R^{\alpha \times}$) がヒドロキシアルキル基やその水酸基を修飾した基で置換された α ヒドロシアクリルエステルも含むものとする。なお、アクリル酸エステルの α 位の炭素原子とは、特に断りがない限り、アクリル酸のカルボニル基が結合している炭素原子のことである。

以下、 α 位の炭素原子に結合した水素原子が置換基で置換されたアクリル酸エステルを、 α 置換アクリル酸エステルということがある。

[0021] 「誘導体」とは、対象化合物の α 位の水素原子がアルキル基、ハロゲン化アルキル基等の他の置換基に置換されたもの、並びにそれらの誘導体を含む概念とする。それらの誘導体としては、 α 位の水素原子が置換基に置換されていてもよい対象化合物の水酸基の水素原子を有機基で置換したもの； α 位の水素原子が置換基に置換されていてもよい対象化合物に、水酸基以外の置換基が結合したもの等が挙げられる。なお、 α 位とは、特に断りがない限り、官能基と隣接した1番目の炭素原子のことをいう。

ヒドロキシスチレンの α 位の水素原子を置換する置換基としては、 $R^{\alpha \times}$ と同様のものが挙げられる。

[0022] 本明細書及び本特許請求の範囲において、化学式で表される構造によっては、不斉炭素が存在し、エナンチオ異性体 (enantiomer) やジアステレオ異性体 (diastereomer) が存在し得るものがある。その場合は一つの化学式でそれら異性体を代表して表す。それらの異性体は単独で用いてもよいし、混合物として用いてもよい。

[0023] (レジスト組成物)

本実施形態のレジスト組成物は、露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化するものである。

かかるレジスト組成物は、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する

る基材成分（A）（以下「（A）成分」ともいう）を含有する。

[0024] 本実施形態のレジスト組成物においては、（A）成分が露光により酸を発生してもよいし、（A）成分とは別に配合された添加剤成分が露光により酸を発生してもよい。

本実施形態のレジスト組成物は、具体的には、（1）露光により酸を発生する酸発生剤成分（B）（以下「（B）成分」という）をさらに含有するものであってもよく；（2）（A）成分が露光により酸を発生する成分であってもよく；（3）（A）成分が露光により酸を発生する成分であり、かつ、さらに（B）成分を含有するものであってもよい。

すなわち、上記（2）及び（3）の場合、（A）成分は、「露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する基材成分」となる。（A）成分が露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する基材成分である場合、後述する（A1）成分が、露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂であることが好ましい。このような樹脂としては、露光により酸を発生する構成単位を有する高分子化合物を用いることができる。露光により酸を発生する構成単位としては、後述する構成単位（a5）を用いてもよい。

[0025] 本実施形態のレジスト組成物を用いてレジスト膜を形成し、該レジスト膜に対して選択的露光を行うと、該レジスト膜の露光部では、例えば、（B）成分から酸が発生し、該酸の作用により（A）成分の現像液に対する溶解性が変化する一方で、該レジスト膜の未露光部では（A）成分の現像液に対する溶解性が変化しないため、露光部と未露光部との間で現像液に対する溶解性の差が生じる。そのため、該レジスト膜を現像すると、該レジスト組成物がポジ型の場合はレジスト膜露光部が溶解除去されてポジ型のレジストパターンが形成され、該レジスト組成物がネガ型の場合はレジスト膜未露光部が溶解除去されてネガ型のレジストパターンが形成される。

[0026] 本実施形態のレジスト組成物は、ポジ型レジスト組成物であってもよく、

ネガ型レジスト組成物であってもよい。また、本実施形態のレジスト組成物は、レジストパターン形成時の現像処理にアルカリ現像液を用いるアルカリ現像プロセス用であってもよく、該現像処理に、有機溶剤を含む現像液（有機系現像液）を用いる溶剤現像プロセス用であってもよい。

[0027] <基材成分（A）>

本実施形態のレジスト組成物において、（A）成分は、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂成分（A1）（以下「（A1）成分」ともいう）を含むものを用いることが好ましい。（A1）成分を用いることにより、露光前後で基材成分の極性が変化するため、アルカリ現像プロセスだけでなく、溶剤現像プロセスにおいても、良好な現像コントラストを得ることができる。

（A）成分としては、該（A1）成分とともに他の高分子化合物及び／又は低分子化合物を併用してもよい。

[0028] 本実施形態のレジスト組成物において、（A）成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0029] ・（A1）成分について

（A1）成分は、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂成分である。

（A1）成分は、後述の一般式（a0-1）で表される構成単位（a0）を有する。

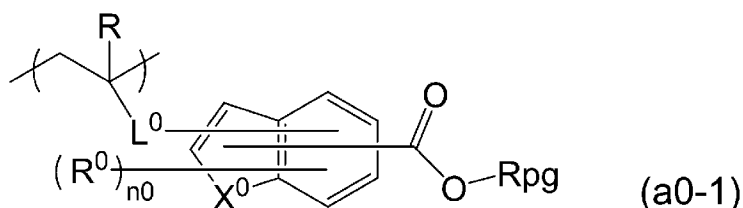
（A1）成分は、構成単位（a0）に加え、必要に応じてその他構成単位を有するものでもよい。

[0030] <構成単位（a0）>

構成単位（a0）は、下記一般式（a0-1）で表される構成単位である。

[0031]

[化4]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し；L⁰は、単結合又は2価の連結基を表し；X⁰は、酸素原子、硫黄原子、又は-N(R^{x0})-で表される基を表し、R^{x0}は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し；R_{pg}は、酸解離性基を表し；R⁰は、置換基を表し；n₀は、0～4の整数を表す。]

[0032] 前記式(a0-1)中、Rにおける炭素原子数1～5のアルキル基は、炭素原子数1～5の直鎖状または分岐鎖状のアルキル基が好ましい。Rにおける炭素原子数1～5のアルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基等が挙げられる。Rにおける炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基は、前記炭素原子数1～5のアルキル基の水素原子の一部または全部がハロゲン原子で置換された基である。該ハロゲン原子としては、特にフッ素原子が好ましい。

Rとしては、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基が好ましく、工業上の入手の容易さから、水素原子又はメチル基が最も好ましい。

[0033] 前記式(a0-1)中、L⁰における2価の連結基としては、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が挙げられる。

[0034] ・置換基を有してもよい2価の炭化水素基：

置換基を有してもよい2価の炭化水素基は、脂肪族炭化水素基であってもよく、芳香族炭化水素基であってもよい。

[0035] ・・脂肪族炭化水素基

脂肪族炭化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味する。該脂肪族炭化水素基は、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。

前記脂肪族炭化水素基としては、直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基、又は構造中に環を含む脂肪族炭化水素基等が挙げられる。

[0036] ・ ・ ・ 直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基

該直鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 1 ～ 10 が好ましく、炭素原子数 1 ～ 6 がより好ましく、炭素原子数 1 ～ 4 がさらに好ましく、炭素原子数 1 ～ 3 が最も好ましい。

直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

該分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 2 ～ 10 が好ましく、炭素原子数 3 ～ 6 がより好ましく、炭素原子数 3 又は 4 がさらに好ましく、炭素原子数 3 が最も好ましい。

分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2CH_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0037] 前記直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよく

、有していなくてもよい。該置換基としては、フッ素原子、フッ素原子で置換された炭素原子数 1 ～ 5 のフッ素化アルキル基、カルボニル基等が挙げられる。

[0038] ・ ・ ・ 構造中に環を含む脂肪族炭化水素基

該構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、環構造中にヘテロ原子を含む置換基を含んでもよい環状の脂肪族炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子を 2 個除いた基）、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。前記直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては前記と同様のものが挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 3 ～ 20 が好ましく、炭素原子数 3 ～ 12 がより好ましい。

環状の脂肪族炭化水素基は、多環式基であってもよく、単環式基であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから 2 個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数 3 ～ 6 のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから 2 個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数 7 ～ 12 のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2, 6}] デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0039] 環状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよいし、有していなくてもよい。該置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基であることがより好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルコキシ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、*n*－プロポキシ基、*i* s o－プロポキシ基、*n*－ブトキシ基、*t e r t*－ブトキシ基がより好ましく、メトキシ基、エトキシ基がさらに好ましい。

前記置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。

前記置換基としてのハロゲン化アルキル基としては、前記アルキル基の水素原子の一部または全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、その環構造を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子を含む置換基で置換されてもよい。該ヘテロ原子を含む置換基としては、 $-O-$ 、 $-C(=O)-O-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2-O-$ が好ましい。

[0040] ・ ・ 芳香族炭化水素基

該芳香族炭化水素基は、芳香環を少なくとも 1 つ有する炭化水素基である。

この芳香環は、 $4n+2$ 個の π 電子をもつ環状共役系であれば特に限定されず、単環式でもよいし、多環式でもよい。芳香環の炭素原子数は 5 ～ 30 であることが好ましく、炭素原子数 5 ～ 20 がより好ましく、炭素原子数 6 ～ 15 がさらに好ましく、炭素原子数 6 ～ 12 が特に好ましい。ただし、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。

芳香環として具体的には、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香族炭化水素環または芳香族複素環から水素原子を 2 つ除いた基（アリーレン基またはヘテロアリーレン基）；2 以上の芳香環を含む芳香族化合物（例えばビフェニル、フルオレン

等) から水素原子を2つ除いた基; 前記芳香族炭化水素環または芳香族複素環から水素原子を1つ除いた基 (アリール基またはヘテロアリール基) の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基 (例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基におけるアリール基から水素原子をさらに1つ除いた基) 等が挙げられる。前記アリール基またはヘテロアリール基に結合するアルキレン基の炭素原子数は、1~4であることが好ましく、炭素原子数1~2であることがより好ましく、炭素原子数1であることが特に好ましい。

[0041] 前記芳香族炭化水素基は、当該芳香族炭化水素基が有する水素原子が置換基で置換されていてもよい。例えば当該芳香族炭化水素基中の芳香環に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよい。該置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数1~5のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、tert-ブチル基であることがより好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基、ハロゲン原子およびハロゲン化アルキル基としては、前記環状の脂肪族炭化水素基が有する水素原子を置換する置換基として例示したものが挙げられる。置換基としてのハロゲン原子は、臭素原子又はヨウ素原子が好ましく、ヨウ素原子がより好ましい。

[0042] ・ヘテロ原子を含む2価の連結基:

ヘテロ原子を含む2価の連結基としては、 $-O-$ 、 $-C(=O)-O-$ 、 $-O-C(=O)-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-O-C(=O)-O-$ 、 $-C(=O)-NH-$ 、 $-NH-$ 、 $-NH-C(=NH)-$ (Hはアルキル基、アシル基等の置換基で置換されていてもよい。)、 $-S-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2-O-$ 、一般式 $-Y^{21}-O-Y^{22}-$ 、 $-Y^{21}-O-$ 、 $-Y^{21}-C(=O)-O-$ 、 $-C(=O)-O-Y^{21}-$ 、 $-[Y^{21}-C(=O)-O-$

]_{m''} - Y²² -, - Y²¹ - O - C (=O) - Y²² - または - Y²¹ - S (=O)₂ - O - Y²² - で表される基 [式中、Y²¹ および Y²² はそれぞれ独立して置換基を有してもよい2価の炭化水素基であり、Oは酸素原子であり、m'' は1～3の整数である。] 等が挙げられる。

前記ヘテロ原子を含む2価の連結基が - C (=O) - NH -, - C (=O) - NH - C (=O) -, - NH -, - NH - C (=NH) - の場合、そのHはアルキル基、アシル基等の置換基で置換されていてもよい。該置換基(アルキル基、アシル基等)は、炭素原子数が1～10であることが好ましく、1～8であることがさらに好ましく、1～5であることが特に好ましい。

一般式 - Y²¹ - O - Y²² -, - Y²¹ - O -, - Y²¹ - C (=O) - O -, - C (=O) - O - Y²¹ -, - [Y²¹ - C (=O) - O]_{m''} - Y²² -, - Y²¹ - O - C (=O) - Y²² - または - Y²¹ - S (=O)₂ - O - Y²² - 中、Y²¹ および Y²² は、それぞれ独立して、置換基を有してもよい2価の炭化水素基である。該2価の炭化水素基としては、前記と同様のものが挙げられる。

Y²¹ としては、直鎖状の脂肪族炭化水素基が好ましく、直鎖状のアルキレン基がより好ましく、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキレン基がさらに好ましく、メチレン基またはエチレン基が特に好ましい。

Y²² としては、直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基が好ましく、メチレン基、エチレン基またはアルキルメチレン基がより好ましい。該アルキルメチレン基におけるアルキル基は、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましく、炭素原子数1～3の直鎖状のアルキル基がより好ましく、メチル基が最も好ましい。

式 - [Y²¹ - C (=O) - O]_{m''} - Y²² - で表される基において、m'' は1～3の整数であり、1又は2であることが好ましく、1がより好ましい。つまり、式 - [Y²¹ - C (=O) - O]_{m''} - Y²² - で表される基としては、式 - Y²¹ - C (=O) - O - Y²² - で表される基が特に好ましい。なかでも、式 - (CH₂)_{a'} - C (=O) - O - (CH₂)_{b'} - で表される基が好まし

い。該式中、 a' は、1～10の整数であり、1～8の整数が好ましく、1～5の整数がより好ましく、1または2がさらに好ましく、1が最も好ましい。 b' は、1～10の整数であり、1～8の整数が好ましく、1～5の整数がより好ましく、1または2がさらに好ましく、1が最も好ましい。

[0043] L^0 としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ 、エーテル結合 $(-O-)$ 、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、芳香族炭化水素基又はこれらの2種以上の組合せ、あるいは単結合が好ましい。前記アルキレン基の炭素原子数は、1～10であることが好ましく、炭素原子数1～6がより好ましく、炭素原子数1～4がさらに好ましく、炭素原子数1～3が特に好ましい。

L^0 としては、単結合、又は $-C(=O)-O-(CH_2)_m-$ で表される基 (m は0～3の整数であり、0～2が好ましく、0又は1がより好ましい) が好ましく、単結合、 $-C(=O)-O-$ 、又は $-C(=O)-O-CH_2-$ がより好ましい。なお、前記において、 $-C(=O)-$ が、前記式 (a0-1) 中のRが結合する炭素原子に結合する基である。

[0044] 前記式 (a0-1) 中、 R^{x0} における炭素原子数1～3のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基が挙げられ、メチル基又はエチル基が好ましく、メチル基がより好ましい。

前記式 (a0-1) 中の X^0 としては、酸素原子 $(-O-)$ 、硫黄原子 $(-S-)$ 、又は $-N(CH_3)-$ で表される基が好ましい。

[0045] 前記式 (a0-1) 中、 R^0 における置換基としては、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいアルコキシ基、ヒドロキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子 (塩素原子、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子等) が挙げられる。ハロゲン原子は、塩素以外のハロゲン原子が好ましい。

前記アルキル基は、直鎖状でもよく、分岐鎖状でもよい。直鎖状アルキル基としては、炭素原子数1～10が挙げられ、炭素原子数1～6が好ましく、炭素原子数1～4がより好ましく、炭素原子数1～3がさらに好ましく、

1又は2が特に好ましい。分岐鎖状アルキル基としては、炭素原子数3～10が挙げられ、炭素原子数3～6が好ましく、炭素原子数3又は4がより好ましく、炭素原子数3がさらに好ましい。

前記アルコキシ基は、直鎖状でもよく、分岐鎖状でもよい。直鎖状アルコキシ基としては、炭素原子数1～10が挙げられ、炭素原子数1～6が好ましく、炭素原子数1～4がより好ましく、炭素原子数1～3がさらに好ましく、1又は2が特に好ましい。分岐鎖状アルコキシ基としては、炭素原子数3～10が挙げられ、炭素原子数3～6が好ましく、炭素原子数3又は4がより好ましく、炭素原子数3がさらに好ましい。

前記アルキル基及びアルコキシ基が有してもよい置換基としては、ヒドロキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子（塩素原子、ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子等）が挙げられる。

[0046] 前記式(a0-1)中、n0は、0～3の整数が好ましく、0～2の整数がより好ましく、0又は1がさらに好ましく、0が特に好ましい。

[0047] 前記式(a0-1)中、Rpgにおける酸解離性基としては、これまで、化学増幅型レジスト組成物用のベース樹脂の酸解離性基として提案されているものが挙げられる。

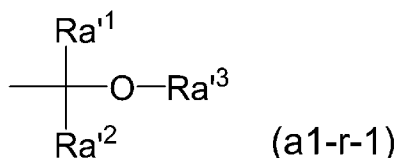
化学増幅型レジスト組成物用のベース樹脂の酸解離性基として提案されているものとして具体的には、以下に説明する「アセタール型酸解離性基」、「第3級アルキルエステル型酸解離性基」、「第3級アルキルオキシカルボニル酸解離性基」、「第2級アルキルオキシカルボニル酸解離性基」が挙げられる。

[0048] アセタール型酸解離性基：

前記極性基のうちカルボキシ基または水酸基を保護する酸解離性基としては、例えば、下記一般式(a1-r-1)で表される酸解離性基（以下「アセタール型酸解離性基」ということがある。）が挙げられる。

[0049]

[化5]



[式中、 Ra'^1 、 Ra'^2 は水素原子またはアルキル基である。 Ra'^3 は炭化水素基であって、 Ra'^3 は、 Ra'^1 、 Ra'^2 のいずれかと結合して環を形成してもよい。]

[0050] 式(a1-r-1)中、 Ra'^1 及び Ra'^2 のうち、少なくとも一方が水素原子であることが好ましく、両方が水素原子であることがより好ましい。

Ra'^1 又は Ra'^2 がアルキル基である場合、該アルキル基としては、上記 α 置換アクリル酸エステルについての説明で、 α 位の炭素原子に結合してもよい置換基として挙げたアルキル基と同様のものが挙げられ、炭素原子数1～5のアルキル基が好ましい。具体的には、直鎖状または分岐鎖状のアルキル基が好ましく挙げられる。より具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、*n*-ブチル基、イソブチル基、*tert*-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基などが挙げられ、メチル基またはエチル基がより好ましく、メチル基が特に好ましい。

[0051] 式(a1-r-1)中、 Ra'^3 の炭化水素基としては、直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基、又は環状の炭化水素基が挙げられる。

該直鎖状のアルキル基は、炭素原子数が1～5であることが好ましく、炭素原子数が1～4がより好ましく、炭素原子数1または2がさらに好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、*n*-プロピル基、*n*-ブチル基、*n*-ペンチル基等が挙げられる。これらの中でも、メチル基、エチル基または*n*-ブチル基が好ましく、メチル基またはエチル基がより好ましい。

[0052] 該分岐鎖状のアルキル基は、炭素原子数が3～10であることが好ましく、炭素原子数3～5がより好ましい。具体的には、イソプロピル基、イソブチル基、*tert*-ブチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1,1-ジエチルプロピル基、2,2-ジメチルブチル基等が挙げられ、イソプロピ

ル基であることが好ましい。

[0053] $R a'^3$ が環状の炭化水素基となる場合、該炭化水素基は、脂肪族炭化水素基でも芳香族炭化水素基でもよく、また、多環式基でも単環式基でもよい。

単環式基である脂肪族炭化水素基としては、モノシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。

多環式基である脂肪族炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数7～12のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0054] $R a'^3$ の環状の炭化水素基が芳香族炭化水素基となる場合、該芳香族炭化水素基は、芳香環を少なくとも1つ有する炭化水素基である。

この芳香環は、 $4n+2$ 個の π 電子をもつ環状共役系であれば特に限定されず、単環式でも多環式でもよい。芳香環の炭素原子数は5～30であることが好ましく、炭素原子数5～20がより好ましく、炭素原子数6～15がさらに好ましく、炭素原子数6～12が特に好ましい。

芳香環として具体的には、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

$R a'^3$ における芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香族炭化水素環または芳香族複素環から水素原子を1つ除いた基（アリール基またはヘテロアリール基）；2以上の芳香環を含む芳香族化合物（例えばビフェニル、フルオレン等）から水素原子を1つ除いた基；前記芳香族炭化水素環または

芳香族複素環の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基など）等が挙げられる。前記芳香族炭化水素環または芳香族複素環に結合するアルキレン基の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、炭素原子数1～2であることがより好ましく、炭素原子数1であることが特に好ましい。

[0055] $R^{a'3}$ における環状の炭化水素基は、置換基を有してもよい。この置換基としては、例えば、 $-R^{P1}$ 、 $-R^{P2}-O-R^{P1}$ 、 $-R^{P2}-CO-R^{P1}$ 、 $-R^{P2}-CO-OR^{P1}$ 、 $-R^{P2}-O-CO-R^{P1}$ 、 $-R^{P2}-OH$ 、 $-R^{P2}-CN$ 又は $-R^{P2}-COOH$ （以下これらの置換基をまとめて「 $R^{a \times 5}$ 」ともいう。）等が挙げられる。

ここで、 R^{P1} は、炭素原子数1～10の1価の鎖状飽和炭化水素基、炭素原子数3～20の1価の脂肪族環状飽和炭化水素基又は炭素原子数6～30の1価の芳香族炭化水素基である。また、 R^{P2} は、単結合、炭素原子数1～10の2価の鎖状飽和炭化水素基、炭素原子数3～20の2価の脂肪族環状飽和炭化水素基又は炭素原子数6～30の2価の芳香族炭化水素基である。

但し、 R^{P1} 及び R^{P2} の鎖状飽和炭化水素基、脂肪族環状飽和炭化水素基及び芳香族炭化水素基の有する水素原子の一部又は全部はフッ素原子で置換されていてもよい。上記脂肪族環状炭化水素基は、上記置換基を1種単独で1つ以上有してもよいし、上記置換基のうち複数種を各1つ以上有してもよい。

炭素原子数1～10の1価の鎖状飽和炭化水素基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基等が挙げられる。

炭素原子数3～20の1価の脂肪族環状飽和炭化水素基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデシル基、シクロドデシル基等の単環式脂肪族飽和炭化水素基；ビスクロ〔2.2.2〕オクタニル

基、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2, 6}] デカニル基、トリシクロ [3. 3. 1. 1^{3, 7}] デカニル基、テトラシクロ [6. 2. 1. 1^{3, 6}. 0^{2, 7}] ドデカニル基、アダマンチル基等の多環式脂肪族飽和炭化水素基が挙げられる。

炭素原子数 6 ～ 30 の 1 価の芳香族炭化水素基としては、例えば、ベンゼン、ビフェニル、フルオレン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環から水素原子 1 個を除いた基が挙げられる。

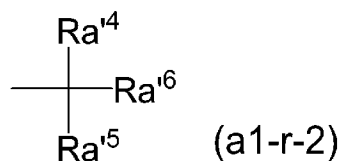
[0056] $R a'^3$ が、 $R a'^1$ 、 $R a'^2$ のいずれかと結合して環を形成する場合、該環式基としては、4 ～ 7 員環が好ましく、4 ～ 6 員環がより好ましい。該環式基の具体例としては、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基等が挙げられる。

[0057] 第 3 級アルキルエステル型酸解離性基：

上記極性基のうち、カルボキシ基を保護する酸解離性基としては、例えば、下記一般式 (a1-r-2) で表される酸解離性基が挙げられる。

なお、下記式 (a1-r-2) で表される酸解離性基のうち、アルキル基により構成されるものを、以下、便宜上「第 3 級アルキルエステル型酸解離性基」ということがある。

[0058] [化6]



[式中、 $R a'^4 \sim R a'^6$ は、それぞれ独立に、置換基を有してもよい炭化水素基であって、 $R a'^5$ 、 $R a'^6$ は互いに結合して環を形成してもよい。]

[0059] $R a'^4$ の炭化水素基としては、置換基を有してもよい直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよい鎖状もしくは環状のアルケニル基、又は、置換基を有してもよい環状の炭化水素基が挙げられる。

$R a'^4$ における直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基、環状の炭化水素基 (単環式基である脂肪族炭化水素基、多環式基である脂肪族炭化水素基、芳

香族炭化水素基)は、前記 Ra'^3 と同様のものが挙げられる。

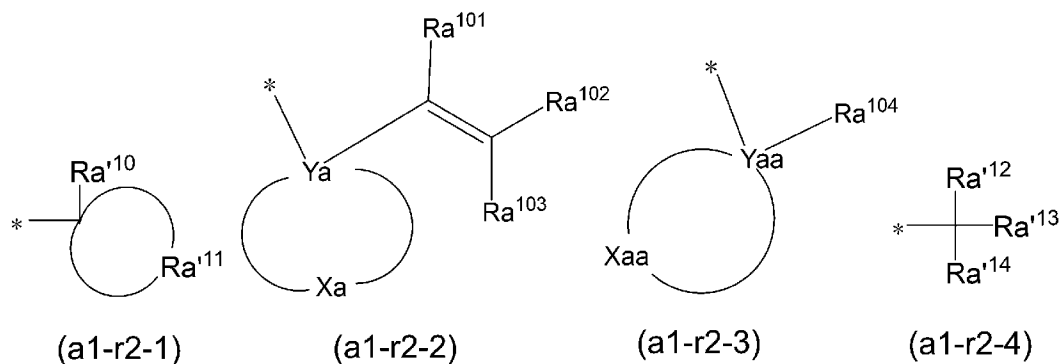
Ra'^4 における鎖状もしくは環状のアルケニル基は、炭素原子数 2 ～ 10 のアルケニル基が好ましい。

Ra'^5 、 Ra'^6 の炭化水素基としては、前記 Ra'^3 と同様のものが挙げられる。

[0060] Ra'^5 と Ra'^6 とが互いに結合して環を形成する場合、下記一般式 (a1-r2-1) で表される基、下記一般式 (a1-r2-2) で表される基、下記一般式 (a1-r2-3) で表される基が好適に挙げられる。

一方、 $Ra'^4 \sim Ra'^6$ が互いに結合せず、独立した炭化水素基である場合、下記一般式 (a1-r2-4) で表される基が好適に挙げられる。

[0061] [化7]



[式 (a1-r2-1) 中、 Ra'^{10} は、一部がハロゲン原子又はヘテロ原子含有基で置換されていてもよい直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数 1 ～ 12 のアルキル基を示す。 Ra'^{11} は Ra'^{10} が結合した炭素原子と共に脂肪族環式基を形成する基を示す。式 (a1-r2-2) 中、 Ya は炭素原子である。 Xa は、 Ya と共に環状の炭化水素基を形成する基である。この環状の炭化水素基が有する水素原子の一部又は全部は置換されていてもよい。この環状の炭化水素基の環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子含有基で置換されていてもよい。 $Ra'^{101} \sim Ra'^{103}$ は、それぞれ独立して、水素原子、炭素原子数 1 ～ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基又は炭素原子数 3 ～ 20 の 1 価の脂肪族環状飽和炭化水素基である。この鎖状飽和炭化水素基及び脂肪族環状飽和炭化水素基が有する水素原子の一部又は全部は置換されていてもよい。

い。R a¹⁰¹～R a¹⁰³の2つ以上が互いに結合して環状構造を形成していてもよい。式(a 1-r 2-3)中、Y a aは炭素原子である。X a aは、Y a aと共に脂肪族環式基を形成する基である。R a¹⁰⁴は、置換基を有してもよい芳香族炭化水素基又は芳香族複素環式基である。式(a 1-r 2-4)中、R a'¹²及びR a'¹³は、それぞれ独立に、炭素原子数1～10の1価の鎖状飽和炭化水素基である。この鎖状飽和炭化水素基が有する水素原子の一部又は全部は置換されていてもよい。R a'¹⁴は、置換基を有してもよい炭化水素基である。＊は結合手を示す(以下、同様)。]

[0062] 上記の式(a 1-r 2-1)中、R a'¹⁰は、一部がハロゲン原子もしくはヘテロ原子含有基で置換されていてもよい直鎖状もしくは分岐鎖状の炭素原子数1～12のアルキル基である。

[0063] R a'¹⁰における、直鎖状のアルキル基としては、炭素原子数1～12であり、炭素原子数1～10が好ましく、炭素原子数1～5が特に好ましい。

R a'¹⁰における、分岐鎖状のアルキル基としては、前記R a'³と同様のものが挙げられる。

[0064] R a'¹⁰におけるアルキル基は、一部がハロゲン原子もしくはヘテロ原子含有基で置換されていてもよい。例えば、アルキル基を構成する水素原子の一部が、ハロゲン原子又はヘテロ原子含有基で置換されていてもよい。また、アルキル基を構成する炭素原子(メチレン基など)の一部が、ヘテロ原子含有基で置換されていてもよい。

ここでいうヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子が挙げられる。ヘテロ原子含有基としては、-O-、-C(=O)-O-、-O-C(=O)-、-C(=O)-、-O-C(=O)-O-、-C(=O)-NH-、-NH-、-S-、-S(=O)₂-、-S(=O)₂-O-等が挙げられる。

[0065] 式(a 1-r 2-1)中、R a'¹¹(R a'¹⁰が結合した炭素原子と共に形成する脂肪族環式基)は、式(a 1-r-1)におけるR a'³の単環式基又は多環式基である脂肪族炭化水素基(脂環式炭化水素基)として挙げた基

が好ましい。その中でも、単環式の脂環式炭化水素基が好ましく、具体的には、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、テトラヒドロフラニル基がより好ましい。 $R a'^{11}$ は、環を構成する炭素原子の一部が、ヘテロ原子含有基で置換されてもよい。ヘテロ原子含有基としては、上記と同様のものが挙げられる。

[0066] 式 (a 1 - r 2 - 2) 中、 $X a$ が $Y a$ と共に形成する環状の炭化水素基としては、前記式 (a 1 - r - 1) 中の $R a'^3$ における環状の 1 価の炭化水素基 (脂肪族炭化水素基) から水素原子 1 個以上をさらに除いた基が挙げられる。その中でも、単環式の脂環式炭化水素基が好ましく、具体的には、シクロペンチル基、シクロヘキシル基がより好ましい。

$X a$ が $Y a$ と共に形成する環状の炭化水素基は、置換基を有してもよい。この置換基としては、上記 $R a'^3$ における環状の炭化水素基が有していてもよい置換基と同様のものが挙げられる。

式 (a 1 - r 2 - 2) 中、 $R a^{101} \sim R a^{103}$ における、炭素原子数 1 ~ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基等が挙げられる。

$R a^{101} \sim R a^{103}$ における、炭素原子数 3 ~ 20 の 1 価の脂肪族環状飽和炭化水素基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデシル基、シクロドデシル基等の単環式脂肪族飽和炭化水素基；ビスシクロ [2. 2. 2] オクタニル基、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2, 6}] デカニル基、トリシクロ [3. 3. 1. 1^{3, 7}] デカニル基、テトラシクロ [6. 2. 1. 1^{3, 6}. 0^{2, 7}] ドデカニル基、アダマンチル基等の多環式脂肪族飽和炭化水素基等が挙げられる。

$R a^{101} \sim R a^{103}$ は、中でも、合成容易性の観点から、水素原子、炭素原子数 1 ~ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基が好ましく、その中でも、水素原子、メチル基、エチル基がより好ましく、水素原子が特に好ましい。

[0067] 上記 $R a^{101} \sim R a^{103}$ で表される鎖状飽和炭化水素基、又は脂肪族環状飽和炭化水素基が有する置換基としては、例えば、上述の $R a^{x5}$ と同様の基が挙げられる。

[0068] $R a^{101} \sim R a^{103}$ の2つ以上が互いに結合して環状構造を形成することにより生じる炭素-炭素二重結合を含む基としては、例えば、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基、メチルシクロペンテニル基、メチルシクロヘキセニル基、シクロペンチリデンエテニル基、シクロヘキシリデンエテニル基等が挙げられる。これらの中でも、合成容易性の観点から、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基、シクロペンチリデンエテニル基が好ましい。

[0069] 式 (a1-r2-3) 中、 $X a a$ が $Y a a$ と共に形成する脂肪族環式基は、式 (a1-r-1) における $R a'^3$ の単環式基又は多環式基である脂肪族炭化水素基として挙げた基が好ましい。前記脂肪族環式基は、環を構成する炭素原子の一部が、ヘテロ原子含有基で置換されてもよい。ヘテロ原子含有基としては、上記と同様のものが挙げられる。 $X a a$ が $Y a a$ と共に形成する脂肪族環式基は、単環式基が好ましく、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、テトラヒドロフラニル基がより好ましい。

式 (a1-r2-3) 中、 $R a^{104}$ における芳香族炭化水素基としては、炭素原子数5～30の芳香族炭化水素環から水素原子1個以上を除いた基が挙げられる。中でも、 $R a^{104}$ は、炭素原子数6～15の芳香族炭化水素環から水素原子1個以上を除いた基が好ましく、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン又はフェナントレンから水素原子1個以上を除いた基がより好ましく、ベンゼン、ナフタレン又はアントラセンから水素原子1個以上を除いた基がさらに好ましく、ベンゼン又はナフタレンから水素原子1個以上を除いた基が特に好ましく、ベンゼンから水素原子1個以上を除いた基が最も好ましい。

$R a^{104}$ における芳香族複素環式基としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等のヘテロ原子を含むものが挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

[0070] 式 (a 1 - r 2 - 3) 中の $R a^{104}$ が有していてもよい置換基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ヒドロキシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、アルコキシ基（メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等）、アルキルオキシカルボニル基等が挙げられる。

[0071] 式 (a 1 - r 2 - 4) 中、 $R a'^{12}$ 及び $R a'^{13}$ は、それぞれ独立に、炭素原子数 1 ~ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基である。 $R a'^{12}$ 及び $R a'^{13}$ における、炭素原子数 1 ~ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基としては、上記の $R a^{101} \sim R a^{103}$ における、炭素原子数 1 ~ 10 の 1 価の鎖状飽和炭化水素基と同様のものが挙げられる。この鎖状飽和炭化水素基が有する水素原子の一部又は全部は置換されていてもよい。

$R a'^{12}$ 及び $R a'^{13}$ は、中でも、炭素原子数 1 ~ 5 のアルキル基が好ましく、炭素原子数 1 ~ 5 のアルキル基がより好ましく、メチル基、エチル基がさらに好ましく、メチル基が特に好ましい。

上記 $R a'^{12}$ 及び $R a'^{13}$ で表される鎖状飽和炭化水素基が置換されている場合、その置換基としては、例えば、上述の $R a^{x5}$ と同様の基が挙げられる。

[0072] 式 (a 1 - r 2 - 4) 中、 $R a'^{14}$ は、置換基を有してもよい炭化水素基である。 $R a'^{14}$ における炭化水素基としては、直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基、又は環状の炭化水素基が挙げられる。

[0073] $R a'^{14}$ における直鎖状のアルキル基は、炭素原子数が 1 ~ 5 であることが好ましく、1 ~ 4 がより好ましく、1 又は 2 がさらに好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、*n*-プロピル基、*n*-ブチル基、*n*-ペンチル基等が挙げられる。これらの中でも、メチル基、エチル基又は *n*-ブチル基が好ましく、メチル基又はエチル基がより好ましい。

[0074] $R a'^{14}$ における分岐鎖状のアルキル基は、炭素原子数が 3 ~ 10 であることが好ましく、3 ~ 5 がより好ましい。具体的には、イソプロピル基、イソブチル基、*tert*-ブチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1, 1-ジエチルプロピル基、2, 2-ジメチルブチル基等が挙げられ、イソ

ロピル基であることが好ましい。

[0075] $R a'^{14}$ が環状の炭化水素基となる場合、該炭化水素基は、脂肪族炭化水素基でも芳香族炭化水素基でもよく、また、多環式基でも単環式基でもよい。

単環式基である脂肪族炭化水素基としては、モノシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。

多環式基である脂肪族炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数7～12のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0076] $R a'^{14}$ における芳香族炭化水素基としては、 $R a^{104}$ における芳香族炭化水素基と同様のものが挙げられる。中でも、 $R a'^{14}$ は、炭素原子数6～15の芳香族炭化水素環から水素原子1個以上を除いた基が好ましく、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン又はフェナントレンから水素原子1個以上を除いた基がより好ましく、ベンゼン、ナフタレン又はアントラセンから水素原子1個以上を除いた基がさらに好ましく、ナフタレン又はアントラセンから水素原子1個以上を除いた基が特に好ましく、ナフタレンから水素原子1個以上を除いた基が最も好ましい。

$R a'^{14}$ が有していてもよい置換基としては、 $R a^{104}$ が有していてもよい置換基と同様のものが挙げられる。

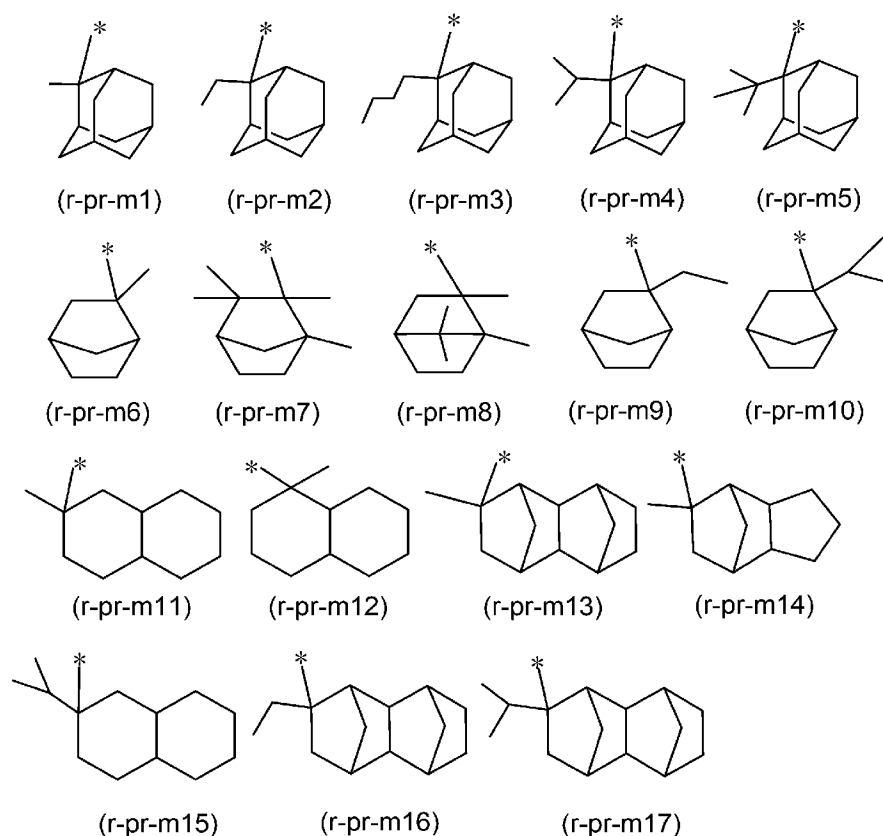
[0077] 式(a1-r2-4)中の $R a'^{14}$ がナフチル基である場合、前記式(a1-r2-4)における第3級炭素原子と結合する位置は、ナフチル基の1位又は2位のいずれであってもよい。

式(a1-r2-4)中の $R a'^{14}$ がアントリル基である場合、前記式(a1-r2-4)における第3級炭素原子と結合する位置は、アントリル基

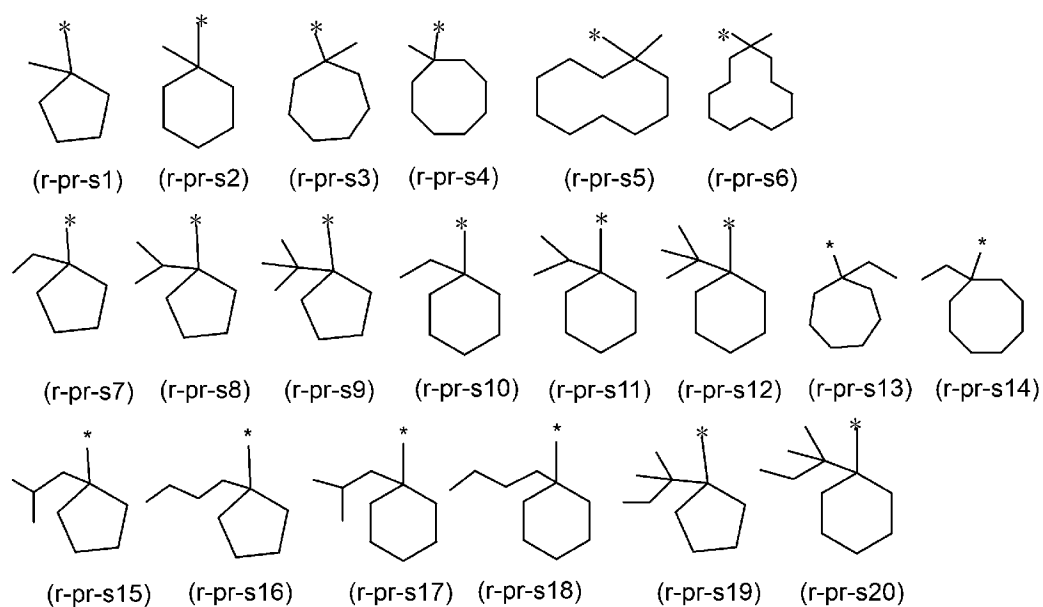
の1位、2位又は9位のいずれであってもよい。

[0078] 前記式 (a 1 - r 2 - 1) で表される基の具体例を以下に挙げる。

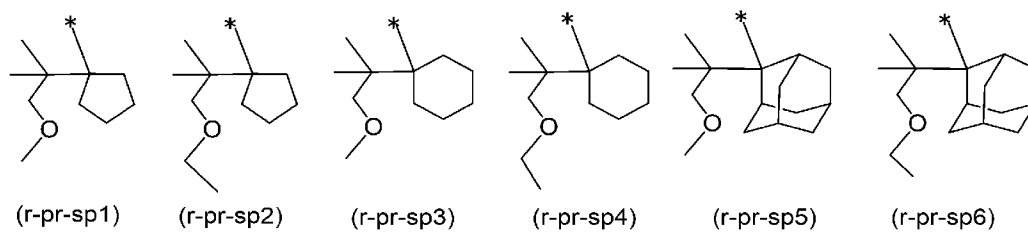
[0079] [化8]



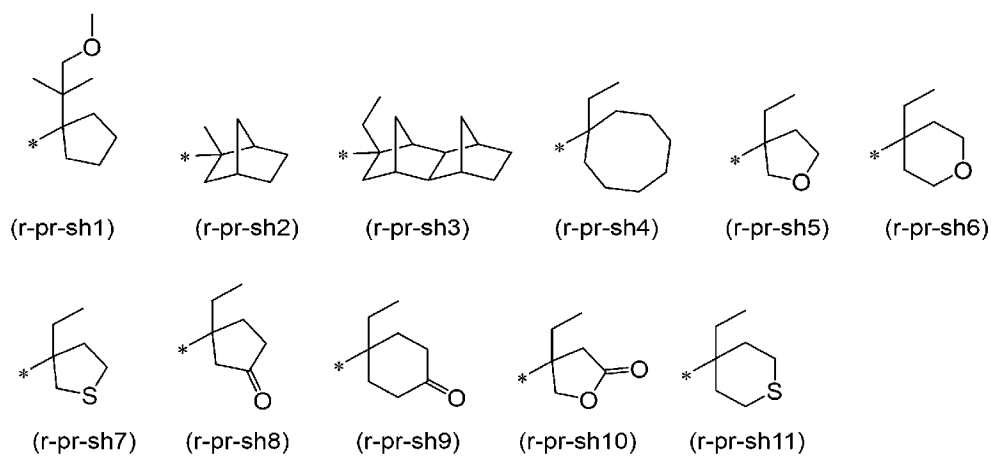
[0080] [化9]



[0081] [化10]

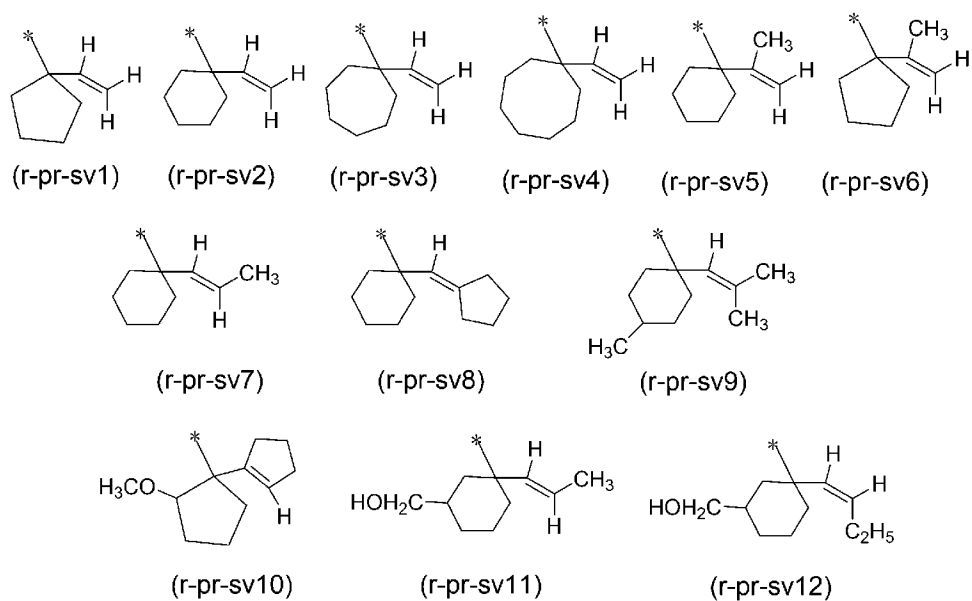


[0082] [化11]



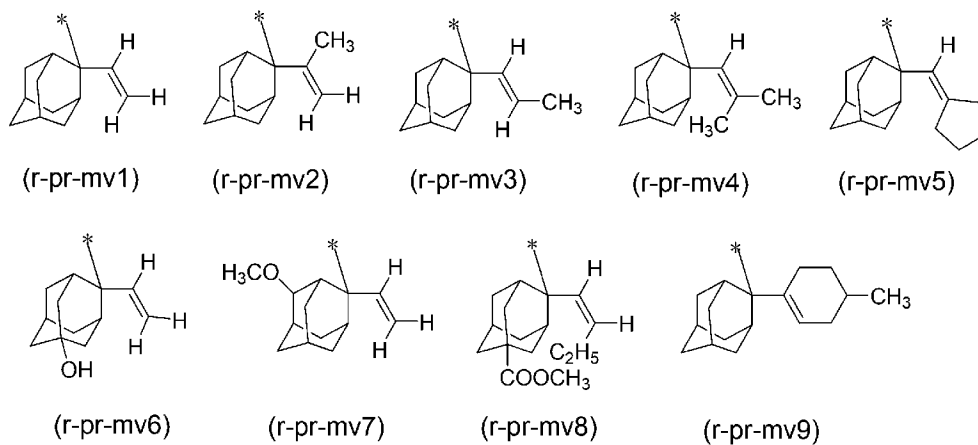
[0083] 前記式 (a 1 - r 2 - 2) で表される基の具体例を以下に挙げる。

[0084] [化12]

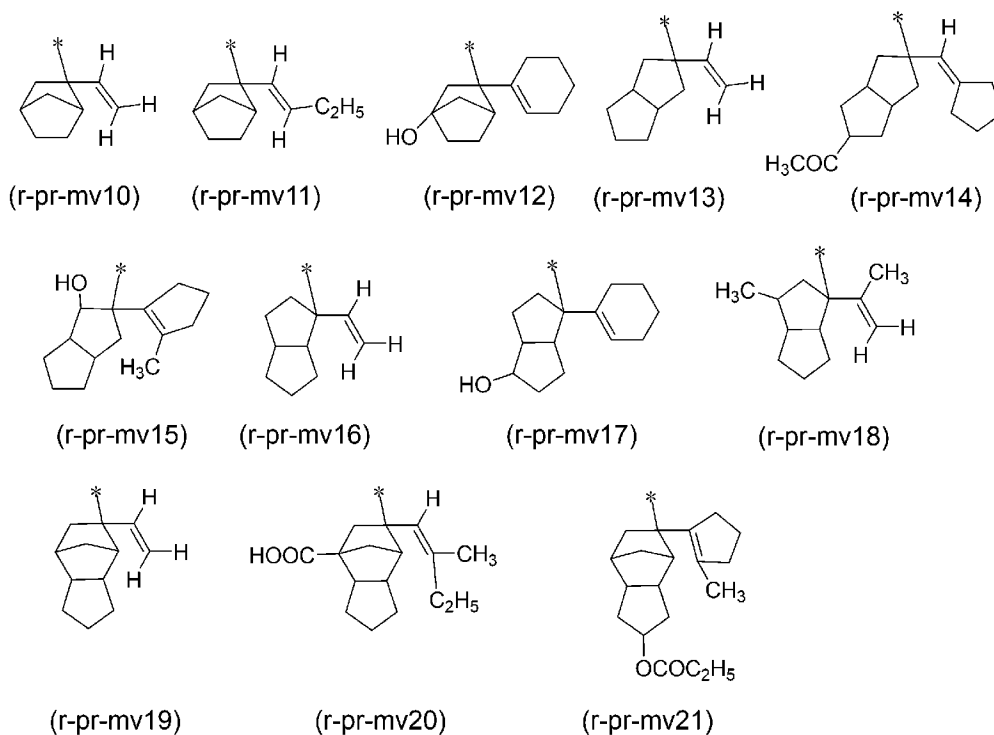


[0085]

[化13]



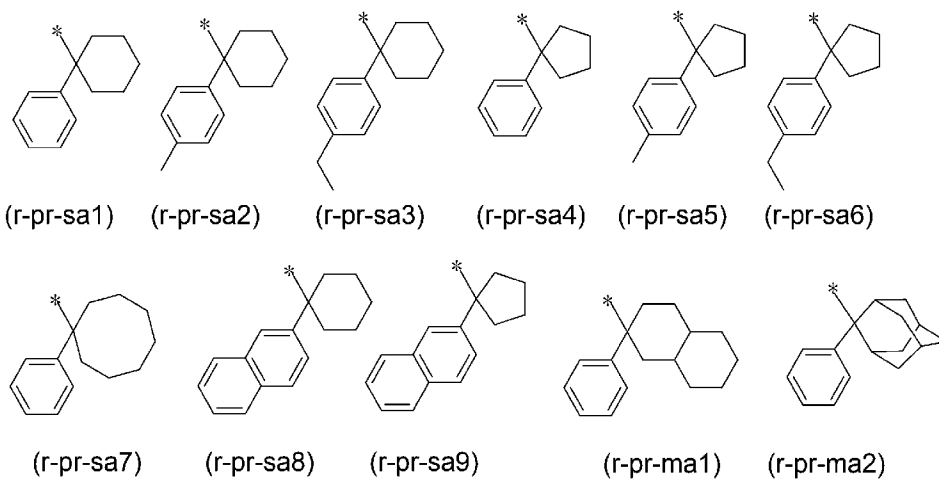
[0086] [化14]



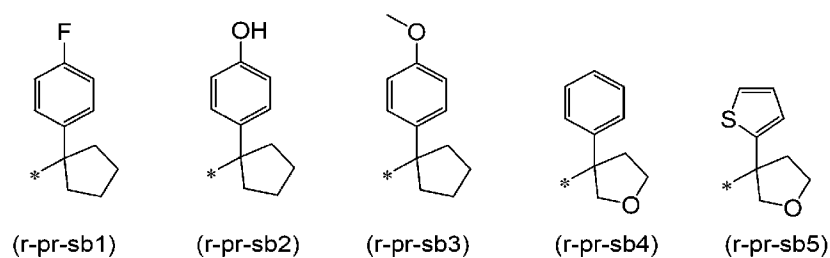
[0087] 前記式 (a 1 - r 2 - 3) で表される基の具体例を以下に挙げる。

[0088]

[化15]

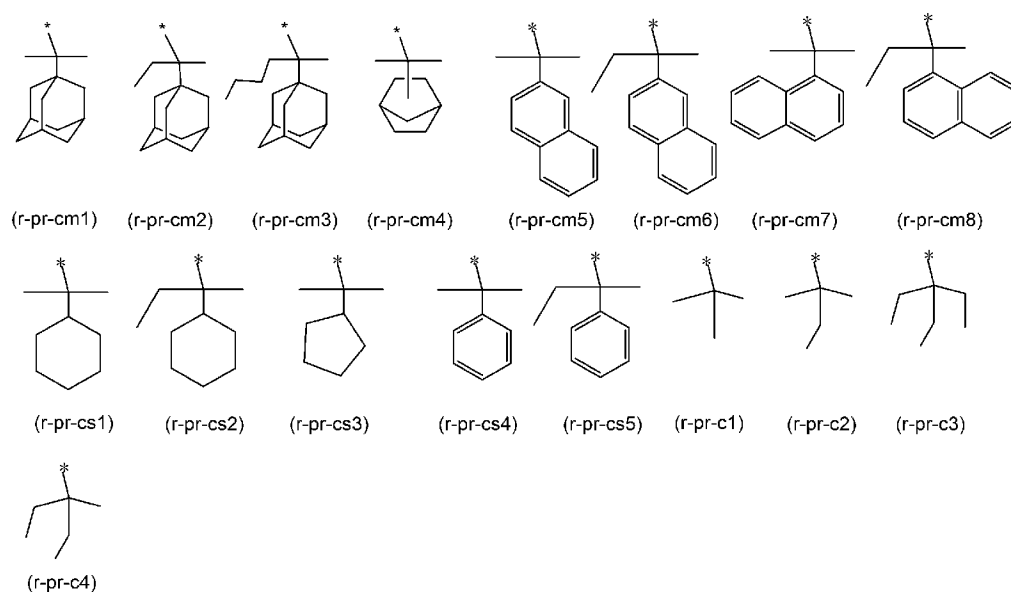


[0089] [化16]



[0090] 前記式 (a 1 - r 2 - 4) で表される基の具体例を以下に挙げる。

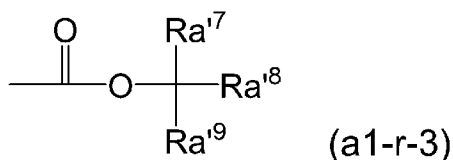
[0091] [化17]



[0092] 第3級アルキルオキシカルボニル酸解離性基：

前記極性基のうち水酸基を保護する酸解離性基としては、例えば、下記一般式（a1-r-3）で表される酸解離性基（以下便宜上「第3級アルキルオキシカルボニル酸解離性基」ということがある）が挙げられる。

[0093] [化18]



[式中、 $Ra'^7 \sim Ra'^9$ はそれぞれアルキル基である。]

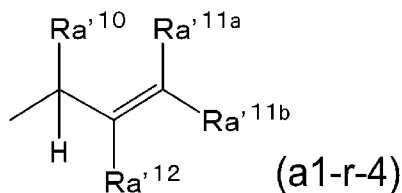
[0094] 式（a1-r-3）中、 $Ra'^7 \sim Ra'^9$ は、それぞれ炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、炭素原子数1～3のアルキル基がより好ましい。

また、各アルキル基の合計の炭素原子数は、3～7であることが好ましく、炭素原子数3～5であることがより好ましく、炭素原子数3～4であることが最も好ましい。

[0095] 第2級アルキルエステル型酸解離性基：

上記極性基のうち、カルボキシ基を保護する酸解離性基としては、例えば、下記一般式（a1-r-4）で表される酸解離性基が挙げられる。

[0096] [化19]



[式中、 Ra'^{10} は、置換基を有してもよい炭化水素基である。 Ra'^{11a} 及び Ra'^{11b} は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子又は置換基を有してもよいアルキル基である。 Ra'^{12} は、水素原子又は置換基を有してもよい炭化水素基である。 Ra'^{10} と Ra'^{11a} 又は Ra'^{11b} とは、互いに結合して環を形成してもよい。 Ra'^{11a} 又は Ra'^{11b} と、 Ra'^{12} とは、互いに結合して環を形成してもよい。]

[0097] 式中、 Ra'^{10} 及び Ra'^{12} における炭化水素基としては、前記 Ra'^3 と

同様のものが挙げられる。

式中、 $R a'_{11a}$ 及び $R a'_{11b}$ におけるアルキル基としては、前記 $R a'_1$ と同様のものが挙げられる。

式中、 $R a'_{10}$ 及び $R a'_{12}$ における炭化水素基、並びに、 $R a'_{11a}$ 及び $R a'_{11b}$ における炭化水素基は置換基を有してもよい。この置換基としては、例えば、ヒドロキシ基、アルコキシ基、上述した $R a_{\times 5}$ 等が挙げられる。

[0098] $R a'_{10}$ と $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ とは、互いに結合して環を形成してもよい。該環は、多環であっても、単環であってもよく、脂環であっても、芳香環であってもよい。

該脂環及び芳香環は、ヘテロ原子を含むものでもよい。該ヘテロ原子は、脂環又は芳香環の水素原子を置換する基に含まれるものでもよく、脂環又は芳香環の炭素原子を置換する基に含まれるものでもよい。

[0099] $R a'_{10}$ と $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ とが、互いに結合して形成する環としては、上記の中でも、モノシクロアルケン、モノシクロアルケンの炭素原子の一部がヘテロ原子（酸素原子、硫黄原子等）で置換された環、モノシクロアルカジエンが好ましく、炭素原子数3～6のシクロアルケンが好ましく、シクロペンテン又はシクロヘキセンが好ましい。

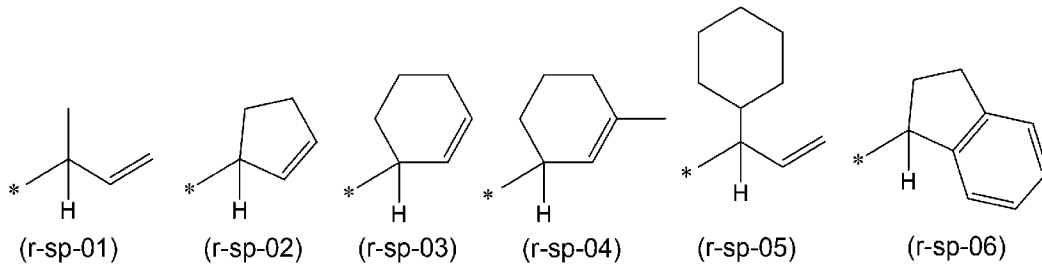
[0100] $R a'_{10}$ と $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ とが、互いに結合して形成する環は、縮合環であってもよい。該縮合環として、脂肪族環と芳香族環の縮合環が好ましく、具体的には、インダン、テトラリン、クロマン等が挙げられる。

[0101] $R a'_{10}$ と $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ とが、互いに結合して形成する環は、置換基を有してもよい。この置換基としては、例えば、ヒドロキシ基、アルコキシ基、上述した $R a_{\times 5}$ 等が挙げられる。

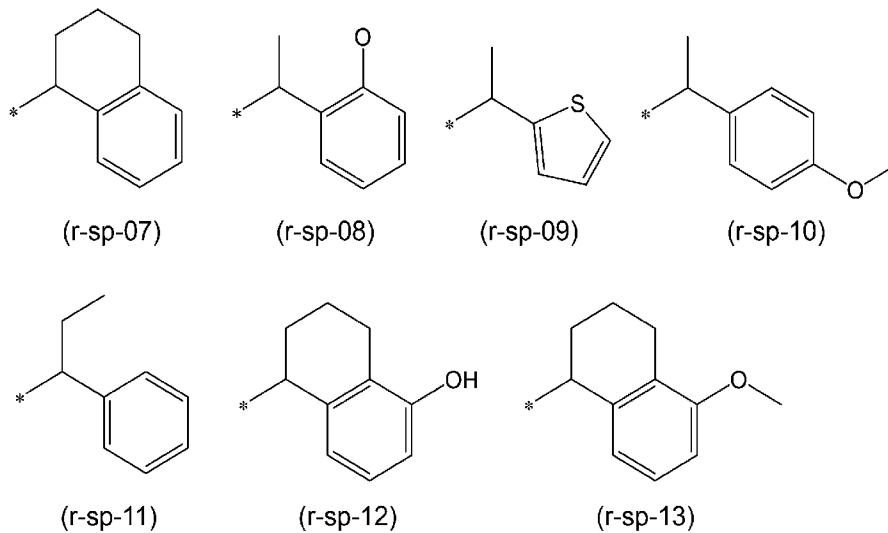
[0102] $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ と、 $R a'_{12}$ とは、互いに結合して環を形成してもよく、該環としては、 $R a'_{10}$ と $R a'_{11a}$ 又は $R a'_{11b}$ とが、互いに結合して形成する環と同様のものが挙げられる。

[0103] 前記式（a1－r－4）で表される基の具体例を以下に挙げる。

[0104] [化20]



[0105] [化21]

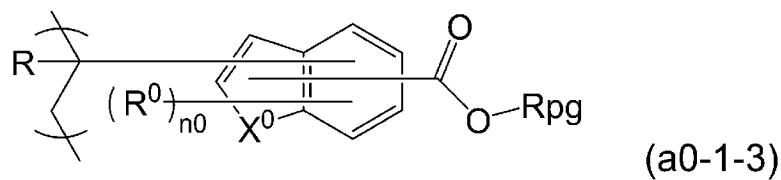
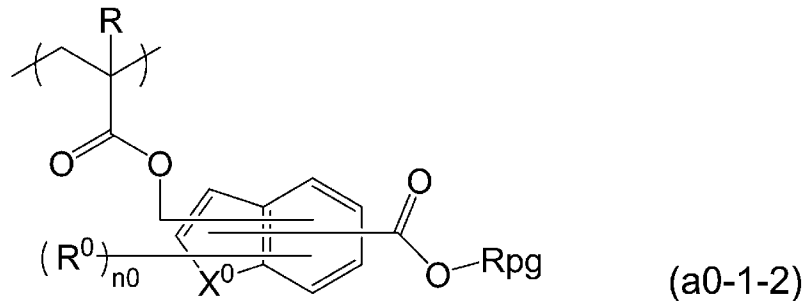
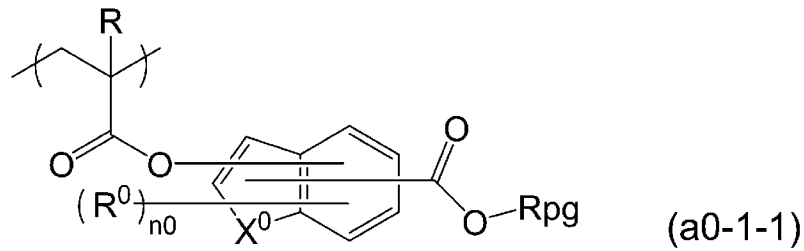


[0106] R_pgとしては、第3級アルキルオキシカルボニル酸解離性基又は第2級アルキルオキシカルボニル酸解離性基が好ましく、上記式(a1-r-2)又は(a1-r-4)で表される酸解離性基がより好ましく、上記式(a1-r2-1)、(a1-r2-2)、(a1-r2-3)、(a1-r2-4)、又は(a1-r-4)で表される基がさらに好ましい。

[0107] 構成単位(a0)としては、下記一般式(a0-1-1)～(a0-1-3)のいずれかで表される構成単位が好ましい。

[0108]

[化22]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し；X⁰は、酸素原子、硫黄原子、又は-N(R^{x0})-で表される基を表し、R^{x0}は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し；R_{p g}は、酸解離性基を表し；R⁰は、置換基を表し；n₀は、0～4の整数を表す。]

[0109] 前記式(a0-1-1)～(a0-1-3)中、R、X⁰、R_{p g}、R⁰、及びn₀は、上記式(a0-1)中のR、X⁰、R⁰、及びn₀とそれぞれ同じである。

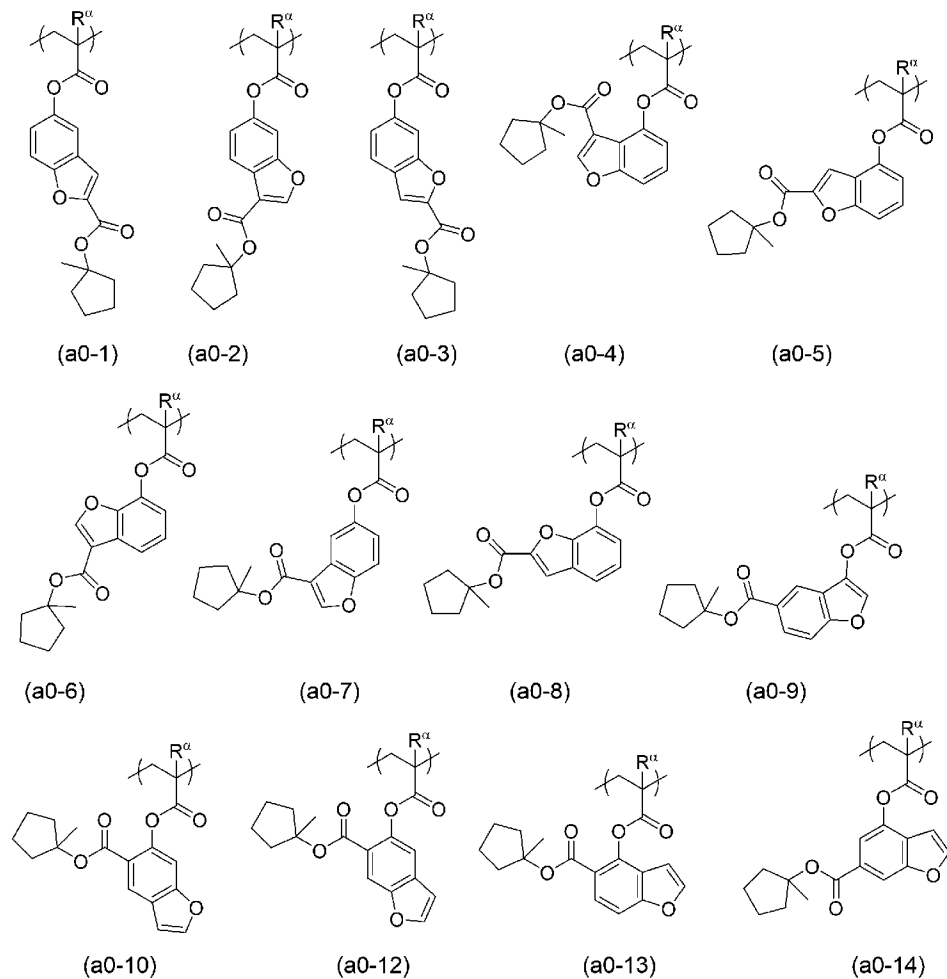
[0110] 前記式(a0-1-1)～(a0-1-3)中のR_{p g}における酸解離性基は、前記式(a1-r-2)又は(a1-r-4)で表される酸解離性基が好ましく、前記式(a1-r2-1)～(a1-r2-4)、及び(a1-r-4)のいずれかで表される酸解離性基がより好ましく、(a1-r2-1)～(a1-r2-3)、及び(a1-r-4)のいずれかで表される

酸解離性基がさらに好ましい。

エッチング耐性の観点から、 $R_p g$ は、二重結合を含む酸解離性基が好ましく、前記式 (a1-r2-2)、(a1-r2-3) 又は (a1-r-4) で表される酸解離性基が好ましい。

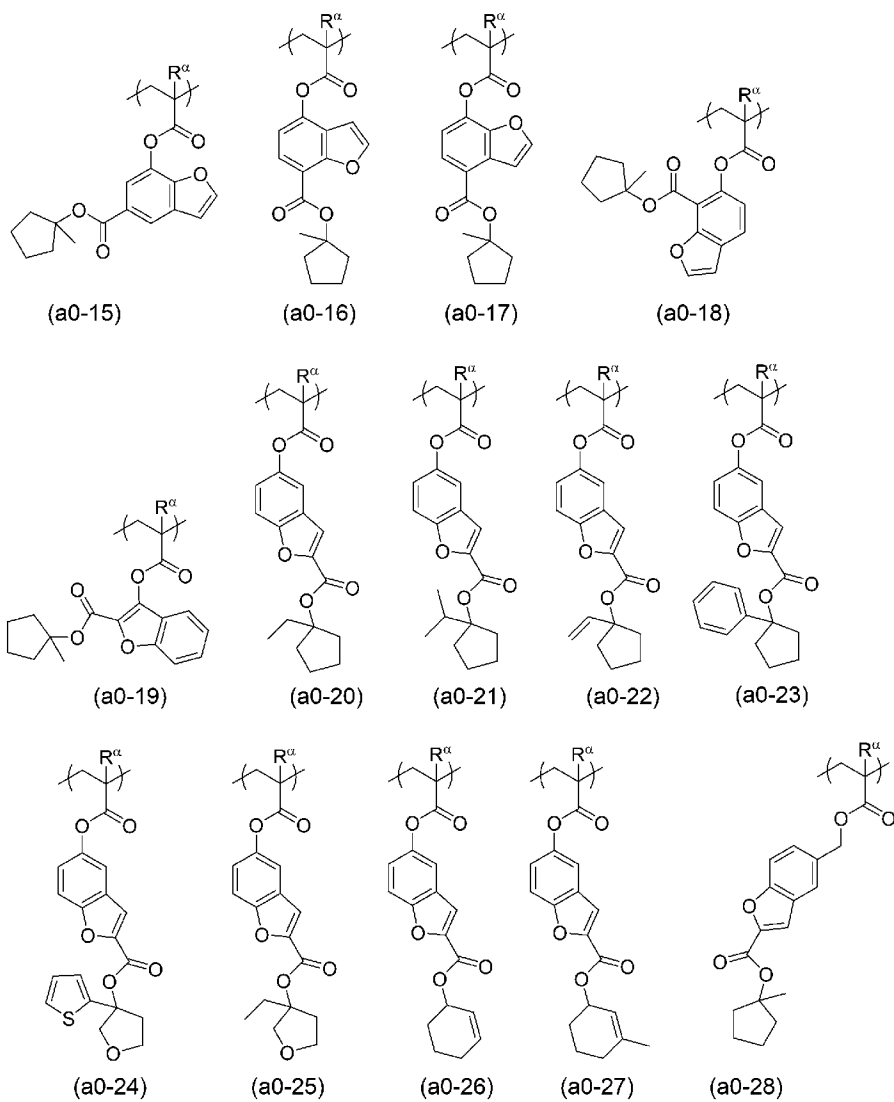
[0111] 構成単位 (a0) の具体例を以下に示すが、これらに限定されない。以下の各式中、 R^α は、水素原子、メチル基またはトリフルオロメチル基を示す。

[0112] [化23]

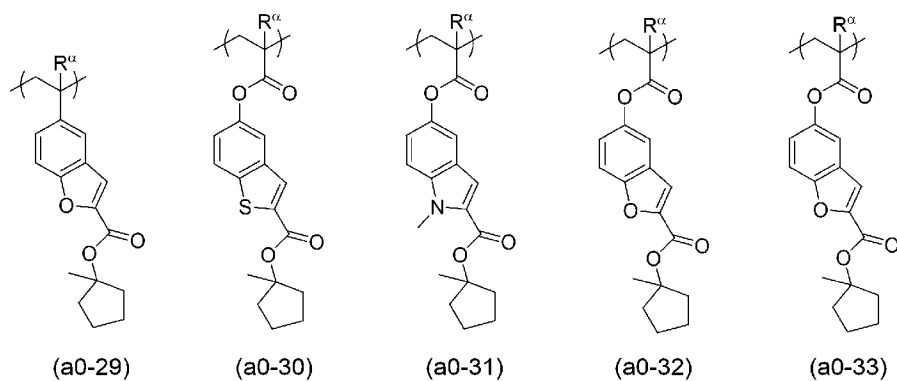


[0113]

[化24]



[0114] [化25]



[0115] (A1) 成分が有する構成単位 (a0) は、1種でもよく2種以上でもよい。

(A 1) 成分中の構成単位 (a 0) の割合は、(A 1) 成分を構成する全構成単位の合計 (100モル%) に対して、5～80モル%が好ましく、10～75モル%がより好ましく、30～70モル%がさらに好ましく、40～70モル%が特に好ましい。

構成単位 (a 0) の割合を、前記の好ましい範囲の下限值以上とすることによって、感度及びラフネスがいずれも良好となりやすい。また、エッチング耐性が向上する。一方、前記の好ましい範囲の上限値以下であると、他の構成単位とのバランスを取ることができ、種々のリソグラフィー特性が良好となる。

[0116] ≪その他構成単位≫

(A 1) 成分は、上述した構成単位 (a 0) に加えて、他の構成単位を有してもよい。

他の構成単位としては、例えば、酸の作用により極性が増大する酸分解性基を含む構成単位 (a 1) ; 後述の一般式 (a 10-1) で表される構成単位 (a 10) ; ラクトン含有環式基を含む構成単位 (a 2) ; 露光により酸を発生する構成単位 (a 5) ; 後述の一般式 (a 8-1) で表される化合物から誘導される構成単位 (a 8) などが挙げられる。

[0117] 構成単位 (a 1) :

構成単位 (a 1) は、酸の作用により極性が増大する酸分解性基を含む構成単位 (構成単位 (a 0) に該当するものを除く) である。(A 1) 成分は、上記構成単位 (a 0) に加えて、酸解離性基を含む構成単位である構成単位 (a 1) をさらに有してもよく、有していなくてもよい。

酸解離性基としては、上述したものと同様のものが挙げられる。

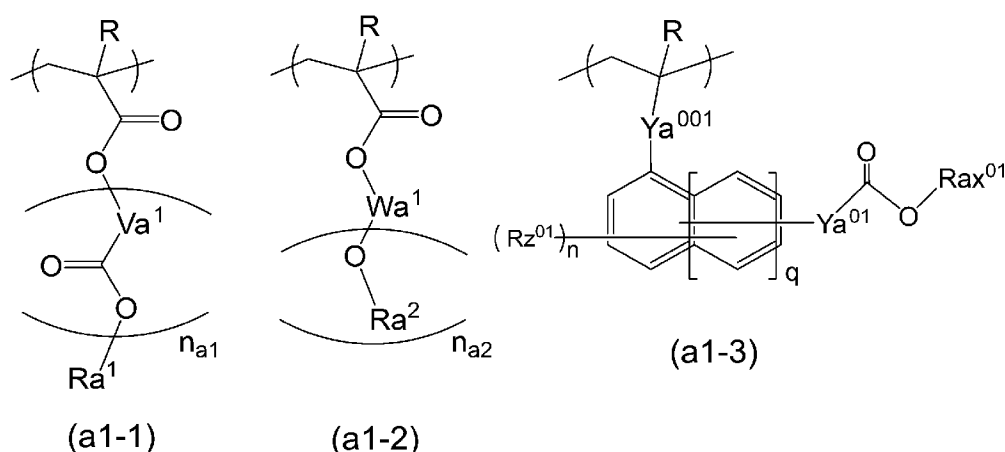
[0118] 構成単位 (a 1) としては、 α 位の炭素原子に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよいアクリル酸エステルから誘導される構成単位、アクリルアミドから誘導される構成単位、ヒドロキシスチレン若しくはヒドロキシスチレン誘導體から誘導される構成単位の水酸基における水素原子の少なくとも一部が前記酸分解性基を含む置換基により保護された構成単位、ビニ

ル安息香酸若しくはビニル安息香酸誘導体から誘導される構成単位の一C(=O)OHにおける水素原子の少なくとも一部が前記酸分解性基を含む置換基により保護された構成単位等が挙げられる。

[0119] 構成単位(a1)としては、上記のなかでも、 α 位の炭素原子に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよいアクリル酸エステルから誘導される構成単位が好ましい。

かかる構成単位(a1)の好ましい具体例としては、下記一般式(a1-1)、(a1-2)又は(a1-3)で表される構成単位が挙げられる。

[0120] [化26]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基、又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基である。Va¹は、エーテル結合を有していてもよい2価の炭化水素基である。na₁は、0～2の整数である。Ra¹は、上記の一般式(a1-r-1)、(a1-r-2)又は(a1-r-4)で表される酸解離性基である。Wa¹はna₂+1価の炭化水素基である。na₂は1～3の整数である。Ra²は、上記の一般式(a1-r-1)又は(a1-r-3)で表される酸解離性基である。Ya⁰⁰¹は、単結合又は2価の連結基である。Ya⁰¹は、単結合又は2価の連結基である。Ra^{x01}は、上記の一般式(a1-r-1)、(a1-r-2)又は(a1-r-4)で表される酸解離性基である。Rz⁰¹は、アルキル基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、ヒドロキシ基、又はアルコキシ基である。qは、0～3の整数である

。nは、0以上の整数である。ただし、 $n \leq q \times 2 + 4$ である。]

[0121] 前記式 (a 1 - 1) ~ (a 1 - 3) 中、Rの炭素原子数1~5のアルキル基は、炭素原子数1~5の直鎖状または分岐鎖状のアルキル基が好ましく、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基等が挙げられる。炭素原子数1~5のハロゲン化アルキル基は、前記炭素原子数1~5のアルキル基の水素原子の一部または全部がハロゲン原子で置換された基である。該ハロゲン原子としては、特にフッ素原子が好ましい。

Rとしては、水素原子、炭素原子数1~5のアルキル基又は炭素原子数1~5のフッ素化アルキル基が好ましく、工業上の入手の容易さから、水素原子又はメチル基が最も好ましい。

[0122] 前記式 (a 1 - 1) 中、V a¹における2価の炭化水素基は、脂肪族炭化水素基であってもよく、芳香族炭化水素基であってもよい。

[0123] V a¹における2価の炭化水素基としての脂肪族炭化水素基は、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。

該脂肪族炭化水素基として、より具体的には、直鎖状もしくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基、又は、構造中に環を含む脂肪族炭化水素基等が挙げられる。

[0124] 前記直鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が1~10であることが好ましく、炭素原子数1~6がより好ましく、炭素原子数1~4がさらに好ましく、炭素原子数1~3が最も好ましい。

直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

前記分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が2~10であることが好ましく、炭素原子数3~6がより好ましく、炭素原子数3又は4がさらに

好ましく、炭素原子数3が最も好ましい。

分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-\text{CH}(\text{CH}_3)-$ 、 $-\text{CH}(\text{CH}_2\text{CH}_3)-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_3)_2-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_3)(\text{CH}_2\text{CH}_3)-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_3)(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3)-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_2\text{CH}_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}(\text{CH}_3)-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}(\text{CH}_2\text{CH}_3)\text{CH}_2-$ 、 $-\text{C}(\text{CH}_2\text{CH}_3)_2\text{CH}_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2\text{CH}_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0125] 前記構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、脂環式炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子を2個除いた基）、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。前記直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、前記直鎖状の脂肪族炭化水素基または前記分岐鎖状の脂肪族炭化水素基と同様のものが挙げられる。

前記脂環式炭化水素基は、炭素原子数が3～20であることが好ましく、炭素原子数3～12であることがより好ましい。

前記脂環式炭化水素基は、多環式であってもよく、単環式であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから2個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから2個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては炭素原子数7～12のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イ

ソボルナン、トリシクロ [5, 2, 1, 0^{2, 6}] デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0126] V_{a^1} における2価の炭化水素基としての芳香族炭化水素基は、芳香環を有する炭化水素基である。

かかる芳香族炭化水素基は、炭素原子数が3～30であることが好ましく、5～30であることがより好ましく、5～20がさらに好ましく、6～15が特に好ましく、6～12が最も好ましい。ただし、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。

芳香族炭化水素基が有する芳香環として具体的には、ベンゼン、ビフェニル、フルオレン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

該芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香族炭化水素環から水素原子を2つ除いた基（アリーレン基）；前記芳香族炭化水素環から水素原子を1つ除いた基（アリール基）の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基におけるアリール基から水素原子をさらに1つ除いた基）等が挙げられる。前記アルキレン基（アリールアルキル基中のアルキル鎖）の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、1～2であることがより好ましく、1であることが特に好ましい。

[0127] 前記式 (a 1-1) 中、 R_{a^1} は、上記の一般式 (a 1-r-2) 又は (a 1-r-4) で表される酸解離性基が好ましく、これらの中でも、一般式 (a 1-r-2-1) で表される基、又は一般式 (a 1-r-4) で表される酸解離性基がより好ましい。

[0128] 前記式 (a 1-2) 中、 W_{a^1} における $n_{a_2}+1$ 価の炭化水素基は、脂肪族炭化水素基であってもよく、芳香族炭化水素基であってもよい。該脂肪族炭

化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味し、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。前記脂肪族炭化水素基としては、直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基、構造中に環を含む脂肪族炭化水素基、或いは直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基と構造中に環を含む脂肪族炭化水素基とを組み合わせた基が挙げられる。

前記 $n_{a2} + 1$ 価は、2～4 価が好ましく、2 又は 3 価がより好ましい。

前記式 (a 1 - 2) 中、 R_{a2} は、上記の一般式 (a 1 - r - 1) で表される酸解離性基が好ましい。

[0129] 前記式 (a 1 - 3) 中、 $Y_{a^{001}}$ における 2 価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい 2 価の炭化水素基、及びヘテロ原子を含む 2 価の連結基等が好適なものとして挙げられる。

$Y_{a^{001}}$ としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ 、エーテル結合 $(-O-)$ 、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、芳香族炭化水素基又はこれらの組合せ、あるいは単結合であることが好ましい。アルキレン基の炭素原子数は、1～10 であることが好ましく、炭素原子数 1～6 がより好ましく、炭素原子数 1～4 がさらに好ましく、炭素原子数 1～3 が特に好ましい。

これらの中でも、 $Y_{a^{001}}$ としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ と直鎖状のアルキレン基との組み合わせ、又は単結合であることがより好ましく、単結合であることがさらに好ましい。

[0130] 前記式 (a 1 - 3) 中、 $Y_{a^{01}}$ における 2 価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい 2 価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む 2 価の連結基等が好適なものとして挙げられる。

$Y_{a^{01}}$ は、上記の中でも、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ 、エーテル結合 $(-O-)$ 、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、芳香族炭化水素基又はこれらの組合せ、あるいは単結合であることが好ましい。これらの中でも、 $Y_{a^{01}}$ としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ と直鎖状のアルキレン基との組み合わせ、

又は単結合であることがより好ましく、単結合であることがさらに好ましい。

[0131] 前記式 (a 1 - 3) 中、 $R a^{x 0 1}$ は、上記の一般式 (a 1 - r - 2) 又は (a 1 - r - 4) で表される酸解離性基が好ましく、これらの中でも、一般式 (a 1 - r - 2) で表される酸解離性基がより好ましく、一般式 (a 1 - r 2 - 1) で表される基がさらに好ましい。

[0132] 前記式 (a 1 - 3) 中、 $R z^{0 1}$ におけるアルキル基、ハロゲン化アルキル基、及びアルコキシ基は、炭素原子数 1 ~ 10 が好ましく、炭素原子数 1 ~ 5 がより好ましく、炭素原子数 1 ~ 3 がさらに好ましく、炭素原子数 1 又は 2 が特に好ましい。前記アルキル基、ハロゲン化アルキル基、及びアルコキシ基は、直鎖状でもよく、分岐鎖状でもよい。

$R z^{0 1}$ におけるハロゲン原子としては、ヨウ素原子が好ましい。 $R z^{0 1}$ におけるハロゲン化アルキル基のハロゲン原子としては、フッ素原子、ヨウ素原子、又は臭素原子が好ましく、フッ素原子がより好ましい。

$R z^{0 1}$ としては、アルコキシ基又はヒドロキシ基が好ましく、ヒドロキシ基がより好ましい。

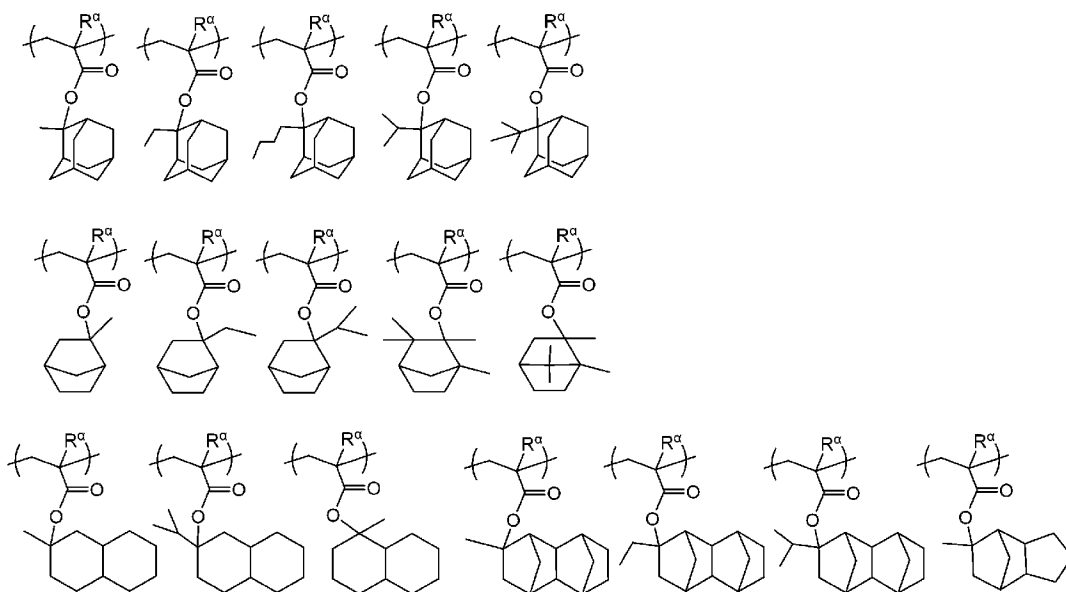
[0133] 前記式 (a 1 - 3) 中、 q は、0 ~ 3 の整数である。 q が 0 の場合はベンゼン構造、 q が 1 の場合はナフタレン構造、 q が 2 の場合はアントラセン構造、 q が 3 の場合はテトラセン構造となる。

前記式 (a 1 - 3) 中、 n は、0 以上の整数であり、好ましくは 0 ~ 5 であり、より好ましくは 0 ~ 3 であり、さらに好ましくは 1 又は 2 である。 n が 2 以上の整数のとき、2 以上の $R z^{0 1}$ は相互に同じでもよく、異なってもよい。

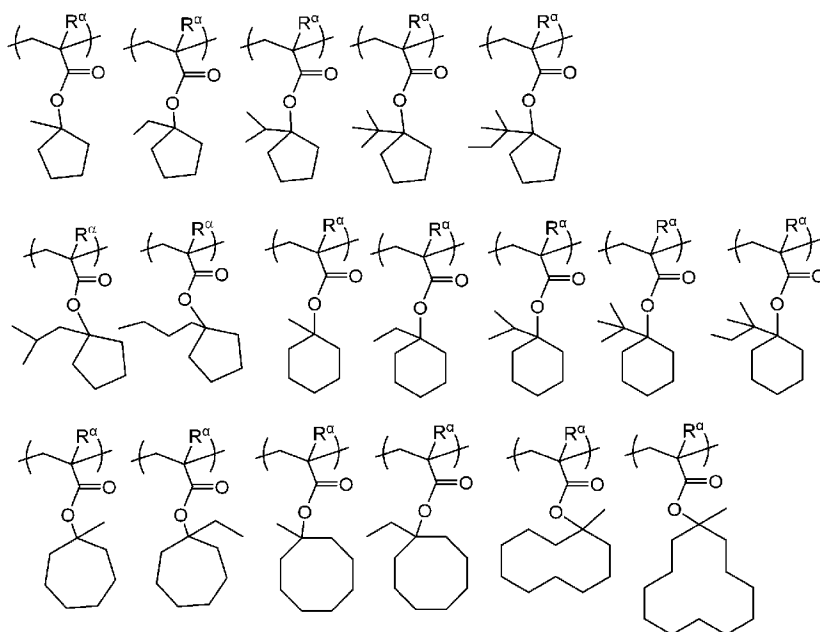
前記式 (a 1 - 3) 中、 $n \leq q \times 2 + 4$ である。例えば、 q が 1 でナフタレン構造である場合、該ナフタレンは、6 個全部の水素原子がヒドロキシ基で置換されていてもよい。また、該ナフタレンにおいて、 $Y a^{0 0 1}$ 、 $-Y a^{0 1}$ 、 $-C(=O)-O-R a^{0 1}$ 基、及びヒドロキシ基の置換位置は特に限定されない。

[0134] 以下に構成単位（a 1）の具体例を示す。以下の各式中、 R^{α} は、水素原子、メチル基またはトリフルオロメチル基を示す。

[0135] [化27]

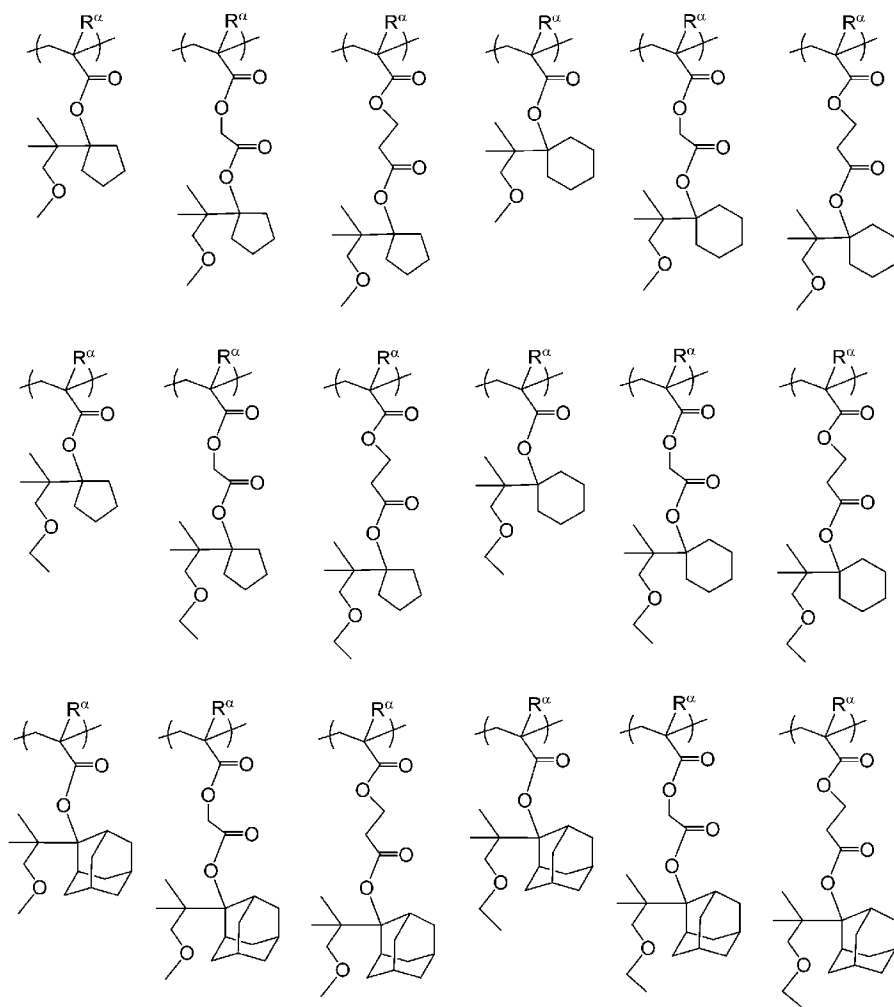


[0136] [化28]

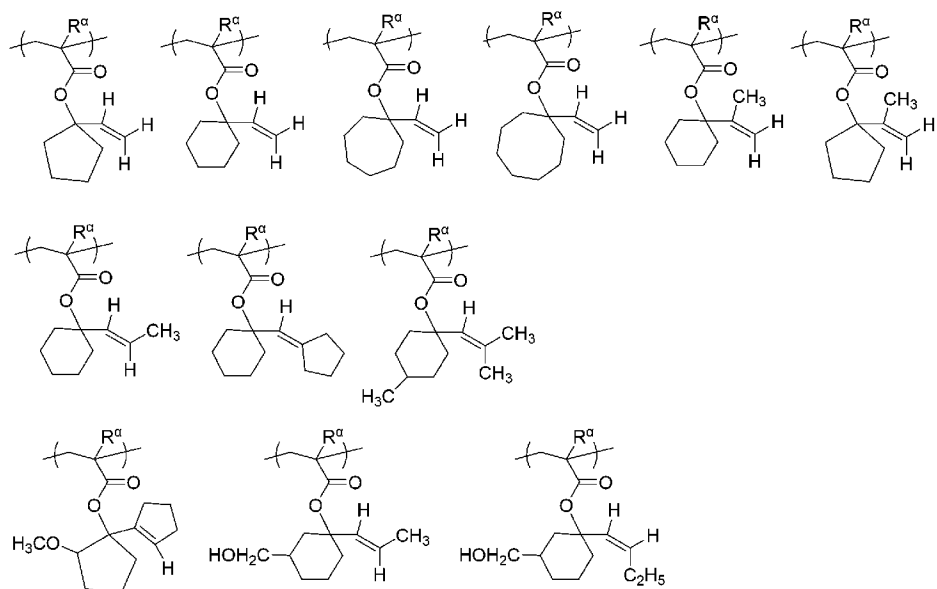


[0137]

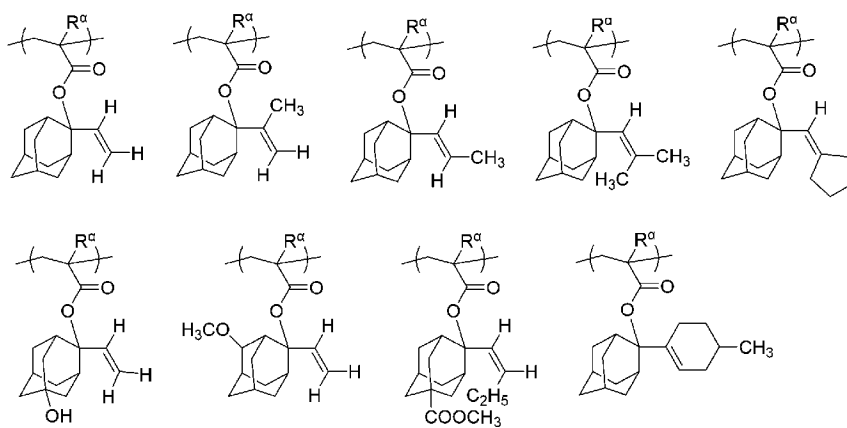
[化29]



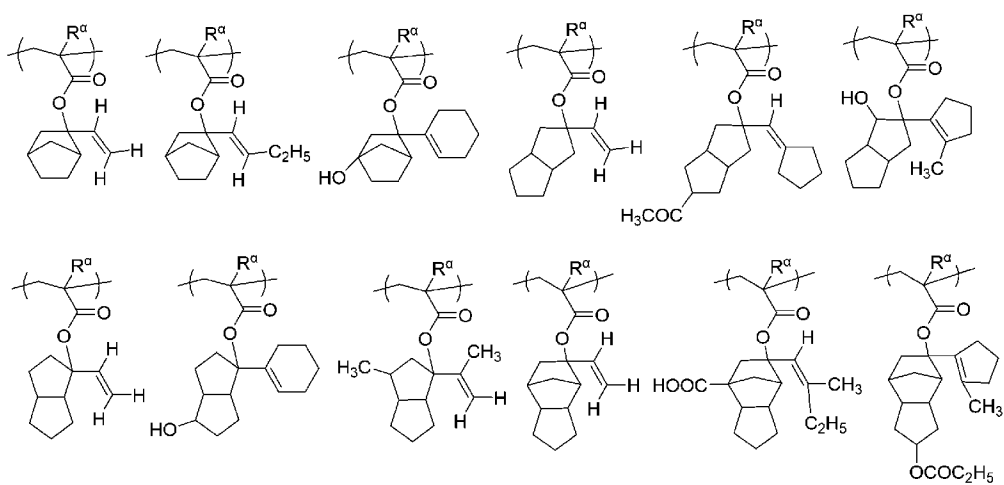
[0138] [化30]



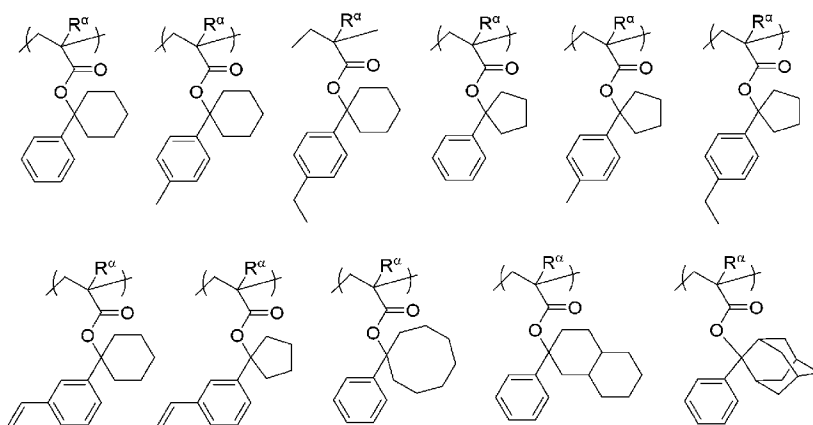
[0139] [化31]



[0140] [化32]

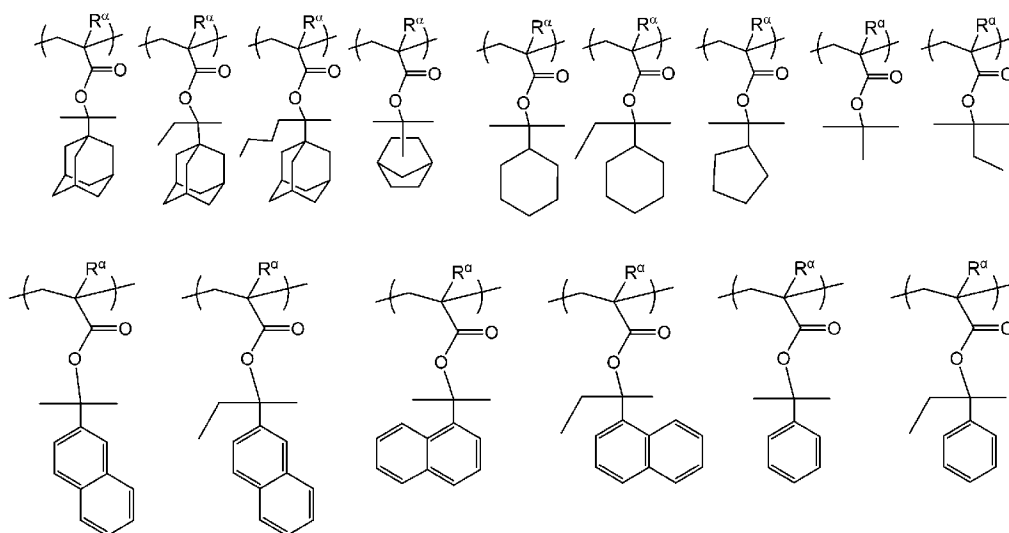


[0141] [化33]

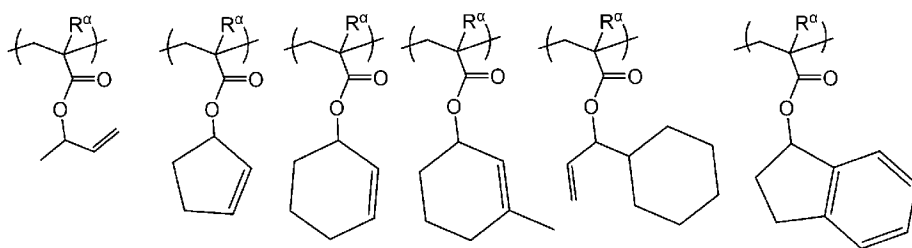


[0142]

[化34]



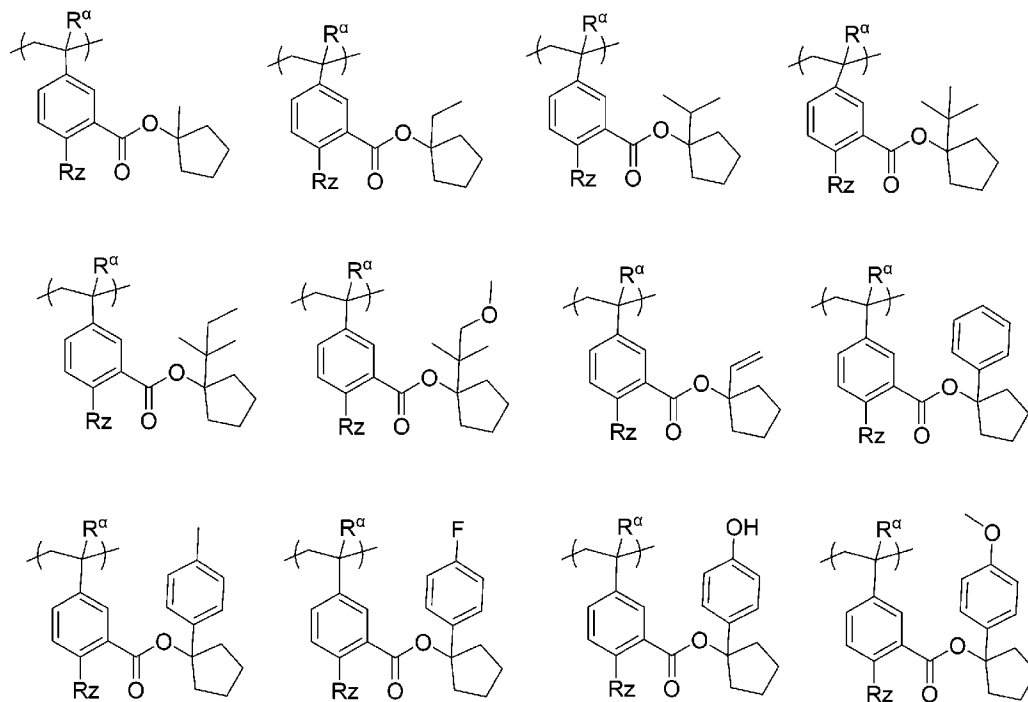
[0143] [化35]



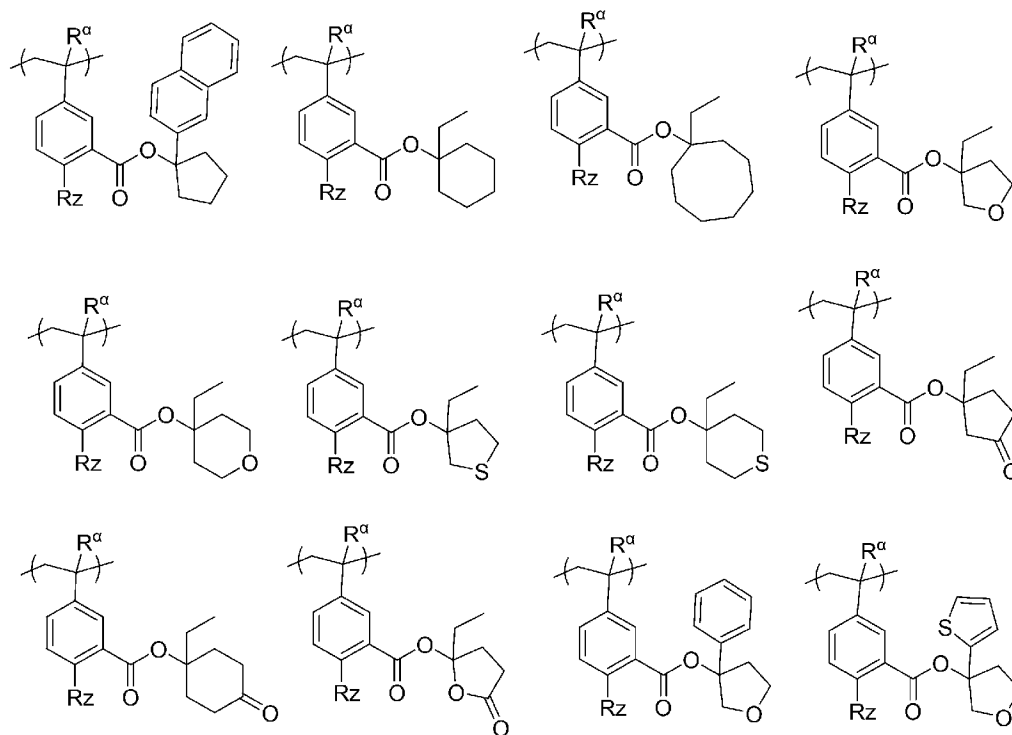
[0144] 以下の各式中、 R^α は、水素原子、メチル基またはトリフルオロメチル基を示す。 R^z は、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、ヒドロキシ基、又はアルコキシ基を示す。

[0145]

[化36]

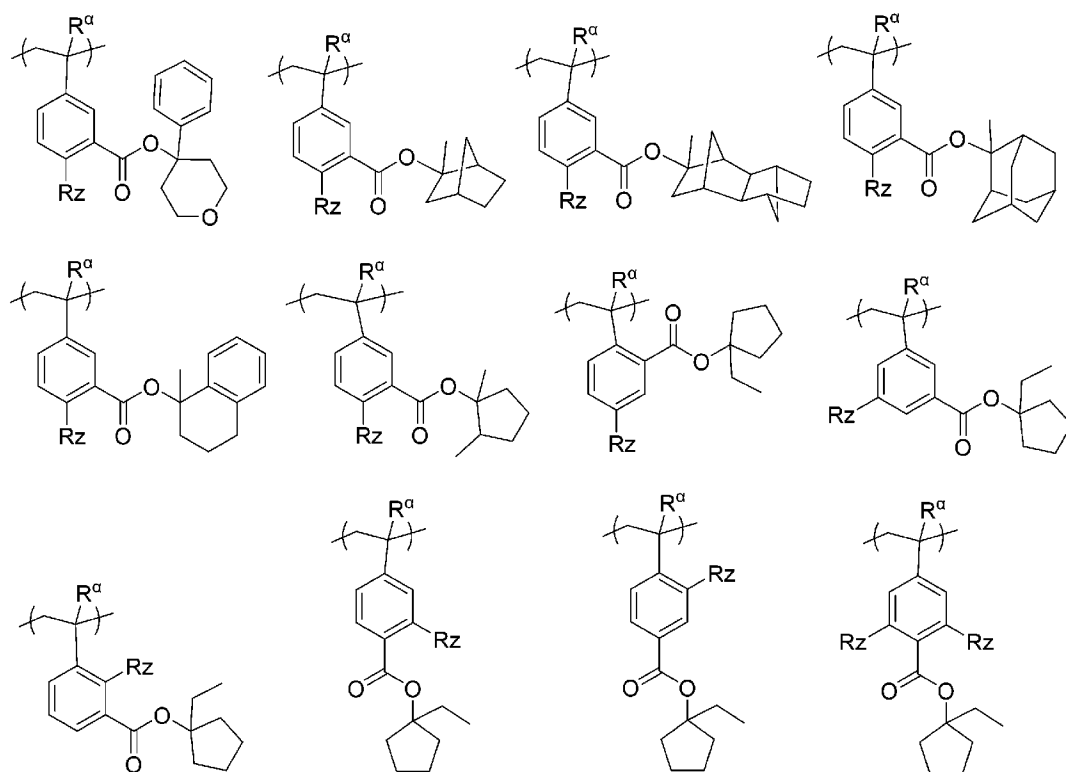


[0146] [化37]

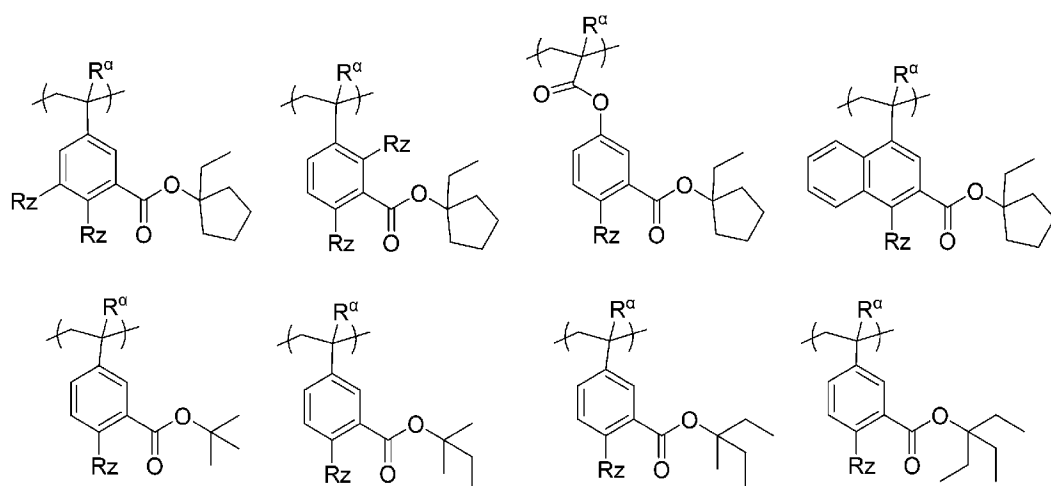


[0147]

[化38]

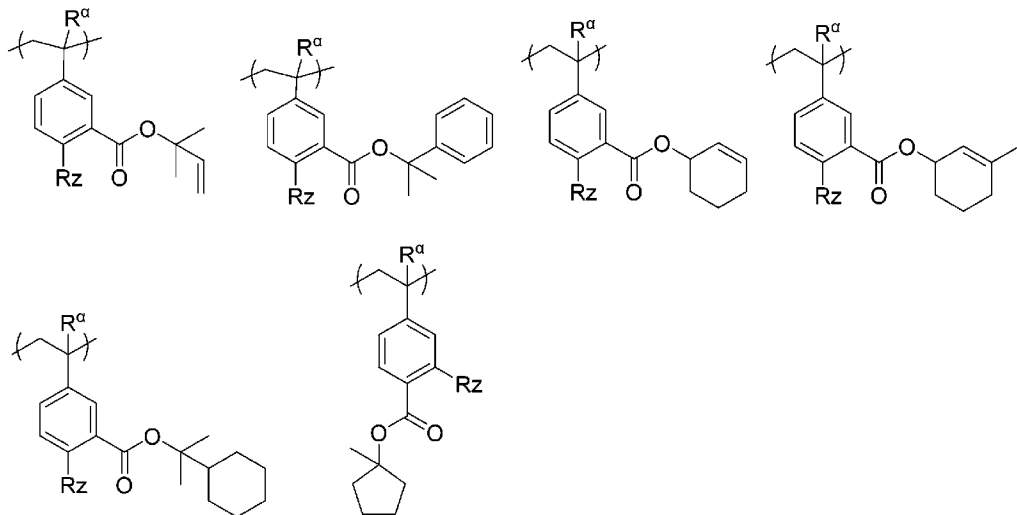


[0148] [化39]



[0149]

[化40]



[0150] (A 1) 成分が有する構成単位 (a 1) は、1 種でもよく 2 種以上でもよい。

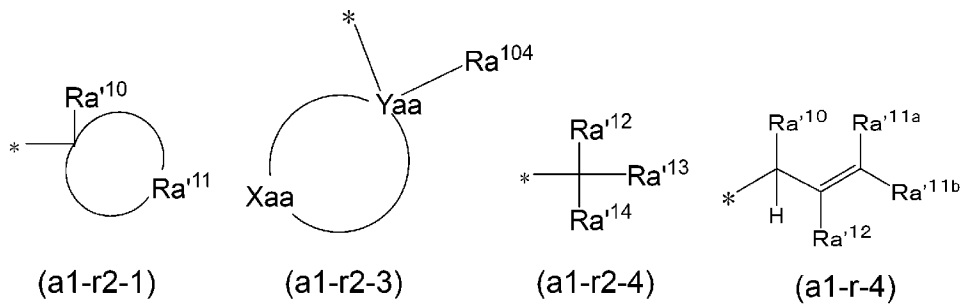
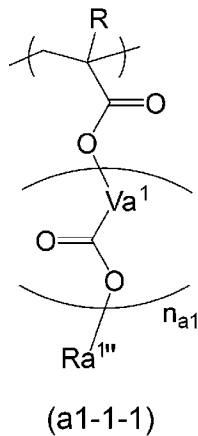
構成単位 (a 1) としては、電子線や E U V によるリソグラフィーでの特性 (感度、形状等) をより高められやすいことから、前記式 (a 1 - 1) で表される構成単位、又は前記式 (a 1 - 3) で表される構成単位がより好ましい。

中でも、E B 用又は E U V 用において反応性を高められて好適なことから、酸解離性基 (R^{a1} 、 R^{ax01}) が、それぞれ、上記の一般式 (a 1 - r 2 - 1)、(a 1 - r 2 - 3)、(a 1 - r 2 - 4) 又は (a 1 - r - 4) で表される酸解離性基であることが好ましく、その中でも環式基であるものを選択することが特に好ましい。

[0151] あるいは、構成単位 (a 1) としては、下記一般式 (a 1 - 1 - 1) で表される構成単位を含むものでもよい。

[0152]

[化41]



[式中、 $Ra^{1''}$ は、一般式 (a1-r2-1)、(a1-r2-3)、(a1-r2-4) 又は (a1-r-4) で表される酸解離性基である。*は結合手を示す。]

[0153] 前記式 (a1-1-1) 中、 R 、 Va^1 及び n_{a1} は、前記式 (a1-1) 中の R 、 Va^1 及び n_{a1} と同様である。

[0154] 一般式 (a1-r2-1)、(a1-r2-3)、(a1-r2-4) 又は (a1-r-4) で表される酸解離性基についての説明は、上述の通りである。中でも、EB用又はEUV用において反応性を高められて好適なことから、酸解離性基が環式基であるものを選択することが好ましい。

[0155] (A1) 成分中の構成単位 (a1) の割合は、該 (A1) 成分を構成する全構成単位の合計 (100モル%) に対して、0～40モル%が好ましく、0～30モル%がより好ましく、0～20モル%がさらに好ましく、0～10モル%が特に好ましい。(A1) 成分は、構成単位 (a1) を有さないことが好ましい。

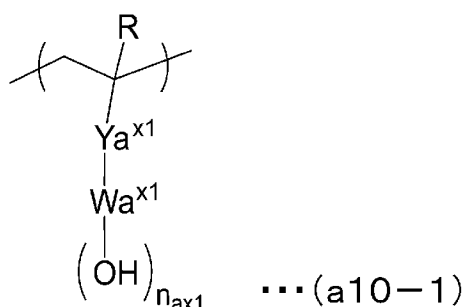
構成単位 (a1) の割合を、前記の好ましい範囲の上限値以下であると、

他の構成単位とのバランスを取ることができ、種々のリソグラフィー特性が良好となる。

[0156] 構成単位 (a 1 0) :

構成単位 (a 1 0) は、下記一般式 (a 1 0 - 1) で表される構成単位である。

[0157] [化42]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基である。Y a^{x1}は、単結合又は2価の連結基である。W a^{x1}は、置換基を有してもよい芳香族炭化水素基である。n_{ax1}は、1以上の整数である。]

[0158] 前記式 (a 1 0 - 1) 中、Rは、前記一般式 (a 1 - 1) 中のRと同じである。Rとしては、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基が好ましく、工業上の入手の容易さから、水素原子又はメチル基が特に好ましい。

[0159] 前記式 (a 1 0 - 1) 中、Y a^{x1}は、単結合又は2価の連結基である。

前記の化学式中、Y a^{x1}における2価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が好適なものとして挙げられる。

[0160] ・置換基を有してもよい2価の炭化水素基 :

置換基を有してもよい2価の炭化水素基は、脂肪族炭化水素基であってもよく、芳香族炭化水素基であってもよい。

[0161] ・ ・ 脂肪族炭化水素基

脂肪族炭化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味する。該脂肪

族炭化水素基は、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。

前記脂肪族炭化水素基としては、直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基、又は構造中に環を含む脂肪族炭化水素基等が挙げられる。

[0162] ・ ・ ・ 直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基

該直鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 1 ～ 10 が好ましく、炭素原子数 1 ～ 6 がより好ましく、炭素原子数 1 ～ 4 がさらに好ましく、炭素原子数 1 ～ 3 が最も好ましい。

直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

該分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 2 ～ 10 が好ましく、炭素原子数 3 ～ 6 がより好ましく、炭素原子数 3 又は 4 がさらに好ましく、炭素原子数 3 が最も好ましい。

分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2CH_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0163] 前記直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよく、有していなくてもよい。該置換基としては、フッ素原子、フッ素原子で置

換された炭素原子数 1 ～ 5 のフッ素化アルキル基、カルボニル基等が挙げられる。

[0164] . . . 構造中に環を含む脂肪族炭化水素基

該構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、環構造中にヘテロ原子を含む置換基を含んでもよい環状の脂肪族炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子を 2 個除いた基）、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。前記直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては前記と同様のものが挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数 3 ～ 20 が好ましく、炭素原子数 3 ～ 12 がより好ましい。

環状の脂肪族炭化水素基は、多環式基であってもよく、単環式基であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから 2 個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数 3 ～ 6 のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから 2 個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数 7 ～ 12 のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2, 6}] デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0165] 環状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよいし、有していなくてもよい。該置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基であることがより好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルコキ

シ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、*n*-プロポキシ基、*i*so-*n*-プロポキシ基、*n*-ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基がより好ましく、メトキシ基、エトキシ基がさらに好ましい。

前記置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。

前記置換基としてのハロゲン化アルキル基としては、前記アルキル基の水素原子の一部または全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、その環構造を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子を含む置換基で置換されてもよい。該ヘテロ原子を含む置換基としては、 $-O-$ 、 $-C(=O)-O-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2-O-$ が好ましい。

[0166] ・ ・ 芳香族炭化水素基

該芳香族炭化水素基は、芳香環を少なくとも1つ有する炭化水素基である。

この芳香環は、 $4n+2$ 個の π 電子をもつ環状共役系であれば特に限定されず、単環式でもよいし、多環式でもよい。芳香環の炭素原子数は5~30であることが好ましく、炭素原子数5~20がより好ましく、炭素原子数6~15がさらに好ましく、炭素原子数6~12が特に好ましい。ただし、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。

芳香環として具体的には、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香族炭化水素環または芳香族複素環から水素原子を2つ除いた基（アリーレン基またはヘテロアリーレン基）；2以上の芳香環を含む芳香族化合物（例えばビフェニル、フルオレン等）から水素原子を2つ除いた基；前記芳香族炭化水素環または芳香族複素

環から水素原子を1つ除いた基（アリール基またはヘテロアリール基）の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基におけるアリール基から水素原子をさらに1つ除いた基）等が挙げられる。前記アリール基またはヘテロアリール基に結合するアルキレン基の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、炭素原子数1～2であることがより好ましく、炭素原子数1であることが特に好ましい。

[0167] 前記芳香族炭化水素基は、当該芳香族炭化水素基が有する水素原子が置換基で置換されていてもよい。例えば当該芳香族炭化水素基中の芳香環に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよい。該置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基であることがより好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基、ハロゲン原子およびハロゲン化アルキル基としては、前記環状の脂肪族炭化水素基が有する水素原子を置換する置換基として例示したものが挙げられる。

[0168] ・ヘテロ原子を含む2価の連結基：

ヘテロ原子を含む2価の連結基としては、 $-O-$ 、 $-C(=O)-O-$ 、 $-O-C(=O)-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-O-C(=O)-O-$ 、 $-C(=O)-NH-$ 、 $-NH-$ 、 $-NH-C(=NH)-$ （ H はアルキル基、アシル基等の置換基で置換されていてもよい。）、 $-S-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2-O-$ 、一般式 $-Y^{21}-O-Y^{22}-$ 、 $-Y^{21}-O-$ 、 $-Y^{21}-C(=O)-O-$ 、 $-C(=O)-O-Y^{21}-$ 、 $-[Y^{21}-C(=O)-O]_m-Y^{22}-$ 、 $-Y^{21}-O-C(=O)-Y^{22}-$ または $-Y^{21}-S(=O)_2-O-Y^{22}-$ で表される基〔式中、 Y^{21} および Y^{22} はそれぞれ独立して置

換基を有してもよい2価の炭化水素基であり、Oは酸素原子であり、 m'' は1～3の整数である。]等が挙げられる。

前記ヘテロ原子を含む2価の連結基が $-C(=O)-NH-$ 、 $-C(=O)-NH-C(=O)-$ 、 $-NH-$ 、 $-NH-C(=NH)-$ の場合、そのHはアルキル基、アシル基等の置換基で置換されていてもよい。該置換基(アルキル基、アシル基等)は、炭素原子数が1～10であることが好ましく、1～8であることがさらに好ましく、1～5であることが特に好ましい。

一般式 $-Y^{21}-O-Y^{22}-$ 、 $-Y^{21}-O-$ 、 $-Y^{21}-C(=O)-O-$ 、 $-C(=O)-O-Y^{21}-$ 、 $-[Y^{21}-C(=O)-O]_{m''}-Y^{22}-$ 、 $-Y^{21}-O-C(=O)-Y^{22}-$ または $-Y^{21}-S(=O)_2-O-Y^{22}-$ 中、 Y^{21} および Y^{22} は、それぞれ独立して、置換基を有してもよい2価の炭化水素基である。該2価の炭化水素基としては、前記と同様のものが挙げられる。

Y^{21} としては、直鎖状の脂肪族炭化水素基が好ましく、直鎖状のアルキレン基がより好ましく、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキレン基がさらに好ましく、メチレン基またはエチレン基が特に好ましい。

Y^{22} としては、直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基が好ましく、メチレン基、エチレン基またはアルキルメチレン基がより好ましい。該アルキルメチレン基におけるアルキル基は、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましく、炭素原子数1～3の直鎖状のアルキル基がより好ましく、メチル基が最も好ましい。

式 $-[Y^{21}-C(=O)-O]_{m''}-Y^{22}-$ で表される基において、 m'' は1～3の整数であり、1又は2であることが好ましく、1がより好ましい。つまり、式 $-[Y^{21}-C(=O)-O]_{m''}-Y^{22}-$ で表される基としては、式 $-Y^{21}-C(=O)-O-Y^{22}-$ で表される基が特に好ましい。なかでも、式 $-(CH_2)_{a'}-C(=O)-O-(CH_2)_{b'}-$ で表される基が好ましい。該式中、 a' は、1～10の整数であり、1～8の整数が好ましく、1～5の整数がより好ましく、1または2がさらに好ましく、1が最も好まし

い。b' は、1～10の整数であり、1～8の整数が好ましく、1～5の整数がより好ましく、1または2がさらに好ましく、1が最も好ましい。

[0169] $Y_{a \times 1}$ としては、単結合、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $-O-C(=O)-$ 、エーテル結合 $(-O-)$ 、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、又はこれらの組合せが好ましく、単結合、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $-O-C(=O)-$ がより好ましい。

[0170] 前記式 $(a_{10}-1)$ 中、 $W_{a \times 1}$ は、置換基を有してもよい芳香族炭化水素基である。

$W_{a \times 1}$ における芳香族炭化水素基としては、置換基を有してもよい芳香環から $(n_{a \times 1} + 1)$ 個の水素原子を除いた基が挙げられる。ここでの芳香環は、 $4n + 2$ 個の π 電子をもつ環状共役系であれば特に限定されない。芳香環の炭素原子数は5～30であることが好ましく、炭素原子数5～20がより好ましく、炭素原子数6～15がさらに好ましく、炭素原子数6～12が特に好ましい。該芳香環として具体的には、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

また、 $W_{a \times 1}$ における芳香族炭化水素基としては、2以上の置換基を有してもよい芳香環を含む芳香族化合物（例えばビフェニル、フルオレン等）から $(n_{a \times 1} + 1)$ 個の水素原子を除いた基も挙げられる。

上記の中でも、 $W_{a \times 1}$ としては、ベンゼン、ナフタレン、アントラセンまたはビフェニルから $(n_{a \times 1} + 1)$ 個の水素原子を除いた基が好ましく、ベンゼン又はナフタレンから $(n_{a \times 1} + 1)$ 個の水素原子を除いた基がより好ましく、ベンゼンから $(n_{a \times 1} + 1)$ 個の水素原子を除いた基がさらに好ましい。

[0171] $W_{a \times 1}$ における芳香族炭化水素基は、置換基を有してもよく、有していなくてもよい。前記置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハ

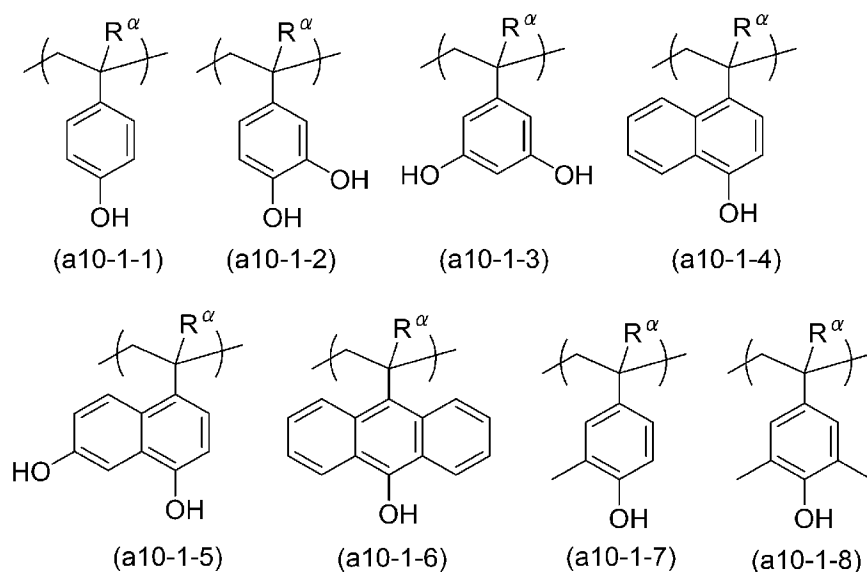
ロゲン原子、ハロゲン化アルキル基等が挙げられる。前記置換基としてのアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基としては、 $Y a \times 1$ における環状の脂肪族炭化水素基の置換基として挙げたものと同様のものが挙げられる。前記置換基は、炭素原子数1～5の直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキル基が好ましく、炭素原子数1～3の直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキル基がより好ましく、エチル基又はメチル基がさらに好ましく、メチル基が特に好ましい。 $W a \times 1$ における芳香族炭化水素基は、置換基を有していないことが好ましい。

[0172] 前記式(a10-1)中、 $n_{a \times 1}$ は、1以上の整数であり、1～10の整数が好ましく、1～5の整数がより好ましく、1、2又は3がさらに好ましく、1又は2が特に好ましい。

[0173] 以下に、前記式(a10-1)で表される構成単位(a10)の具体例を示す。

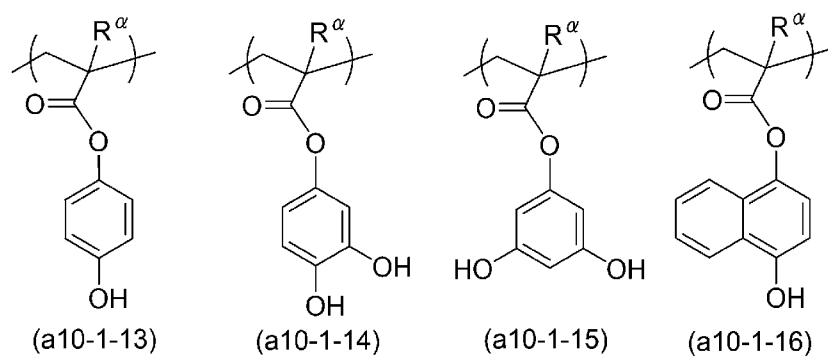
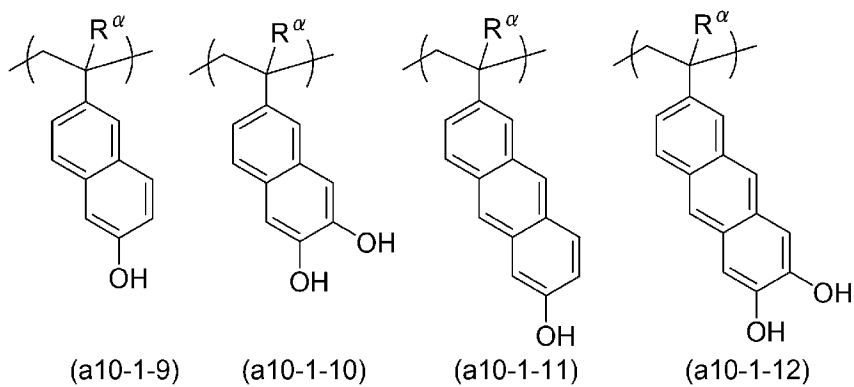
以下の各式中、 R^α は、水素原子、メチル基又はトリフルオロメチル基を表す。

[0174] [化43]

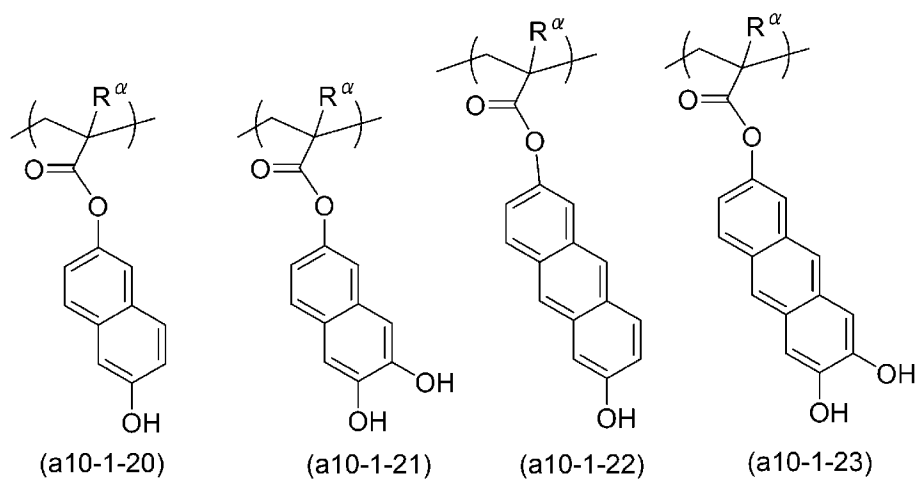
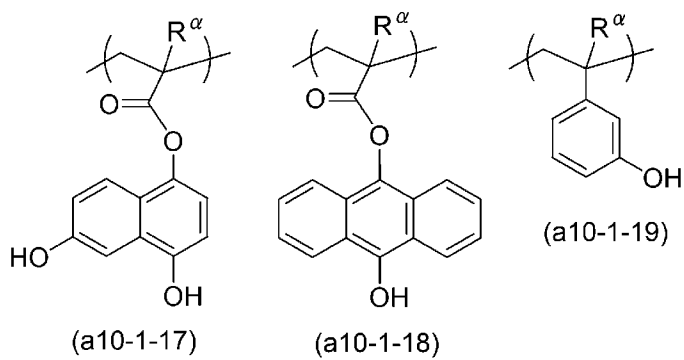


[0175]

[化44]



[0176] [化45]



[0177] (A 1) 成分が有する構成単位 (a 1 0) は、1 種でもよく 2 種以上でもよい。(A 1) 成分は、構成単位 (a 1 0) を有してもよく、有しなくてもよいが、構成単位 (a 1 0) を有することが好ましい。

(A 1) 成分が構成単位 (a 1 0) を有する場合、(A 1) 成分中の構成単位 (a 1 0) の割合は、(A 1) 成分を構成する全構成単位の合計 (1 0 0 モル%) に対して、2 0 ~ 8 0 モル% が好ましく、2 5 ~ 7 0 モル% がより好ましく、3 0 ~ 6 0 モル% がさらに好ましく、3 0 ~ 5 0 モル% が特に好ましい。

構成単位 (a 1 0) の割合を下限値以上とすることにより、感度がより高められやすくなる。一方、上限値以下とすることにより、他の構成単位とのバランスをとりやすくなる。

[0178] 構成単位 (a 2) :

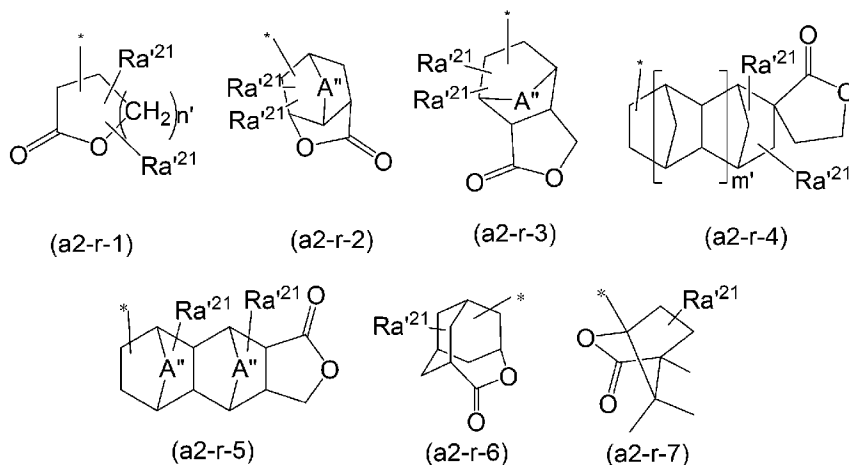
(A 1) 成分は、ラクトン含有環式基を含む構成単位 (a 2) (但し、構成単位 (a 1) に該当するものを除く) を有してもよく、有しなくてもよい。

構成単位 (a 2) のラクトン含有環式基は、(A 1) 成分をレジスト膜の形成に用いた場合に、レジスト膜の基板への密着性を高める上で有効である。また、構成単位 (a 2) を有することで、例えば酸拡散長を適切に調整する、レジスト膜の基板への密着性を高める、現像時の溶解性を適切に調整する等の効果により、リソグラフィー特性等が良好となる。

[0179] 「ラクトン含有環式基」とは、その環骨格中に $-O-C(=O)-$ を含む環 (ラクトン環) を含有する環式基を示す。ラクトン環をひとつ目の環として数え、ラクトン環のみの場合は単環式基、さらに他の環構造を有する場合は、その構造に関わらず多環式基と称する。ラクトン含有環式基は、単環式基であってもよく、多環式基であってもよい。

構成単位 (a 2) におけるラクトン含有環式基としては、特に限定されることなく任意のものが使用可能である。具体的には、下記一般式 (a 2 - r - 1) ~ (a 2 - r - 7) でそれぞれ表される基が挙げられる。

[0180] [化46]



[式中、 Ra'^{21} はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、 $-COOR''$ 、 $-OC(=O)R''$ 、ヒドロキシアルキル基またはシアノ基であり； R'' は水素原子、アルキル基、又は、ラクトン含有環式基であり； A'' は酸素原子（ $-O-$ ）もしくは硫黄原子（ $-S-$ ）を含んでいてもよい炭素原子数1～5のアルキレン基、酸素原子または硫黄原子であり、 n' は0～2の整数であり、 m' は0または1である。*は結合手を示す（以下、同様）。]

[0181] 前記一般式（a2-r-1）～（a2-r-7）中、 Ra'^{21} におけるアルキル基としては、炭素原子数1～6のアルキル基が好ましい。該アルキル基は、直鎖状または分岐鎖状であることが好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、*n*-ブチル基、イソブチル基、*tert*-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる。これらの中でも、メチル基またはエチル基が好ましく、メチル基が特に好ましい。

Ra'^{21} におけるアルコキシ基としては、炭素原子数1～6のアルコキシ基が好ましい。該アルコキシ基は、直鎖状または分岐鎖状であることが好ましい。具体的には、前記 Ra'^{21} におけるアルキル基として挙げたアルキル基と酸素原子（ $-O-$ ）とが連結した基が挙げられる。

Ra'^{21} におけるハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。

$R a' ^{21}$ におけるハロゲン化アルキル基としては、前記 $R a' ^{21}$ におけるアルキル基の水素原子の一部または全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。該ハロゲン化アルキル基としては、フッ素化アルキル基が好ましく、特にパーフルオロアルキル基が好ましい。

[0182] $R a' ^{21}$ における $-COOR''$ 、 $-OC(=O)R''$ において、 R'' はいずれも水素原子、アルキル基、又は、ラクトン含有環式基である。

R'' におけるアルキル基としては、直鎖状、分岐鎖状、環状のいずれでもよく、炭素原子数は1～15が好ましい。

R'' が直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基の場合は、炭素原子数1～10であることが好ましく、炭素原子数1～5であることがさらに好ましく、メチル基またはエチル基であることが特に好ましい。

R'' が環状のアルキル基の場合は、炭素原子数3～15であることが好ましく、炭素原子数4～12であることがさらに好ましく、炭素原子数5～10が最も好ましい。具体的には、フッ素原子またはフッ素化アルキル基で置換されていてもよいし、されていなくてもよいモノシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基；ビシクロアルカン、トリシクロアルカン、テトラシクロアルカンなどのポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基などを例示できる。より具体的には、シクロペンタン、シクロヘキサン等のモノシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基；アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカンなどのポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基などが挙げられる。

R'' におけるラクトン含有環式基としては、前記一般式 $(a2 - r - 1) \sim (a2 - r - 7)$ でそれぞれ表される基と同様のものが挙げられる。

$R a' ^{21}$ におけるヒドロキシアルキル基としては、炭素原子数が1～6であるものが好ましく、具体的には、前記 $R a' ^{21}$ におけるアルキル基の水素原子の少なくとも1つが水酸基で置換された基が挙げられる。

[0183] $R a' ^{21}$ としては、上記の中でも、それぞれ独立に水素原子又はシアノ基

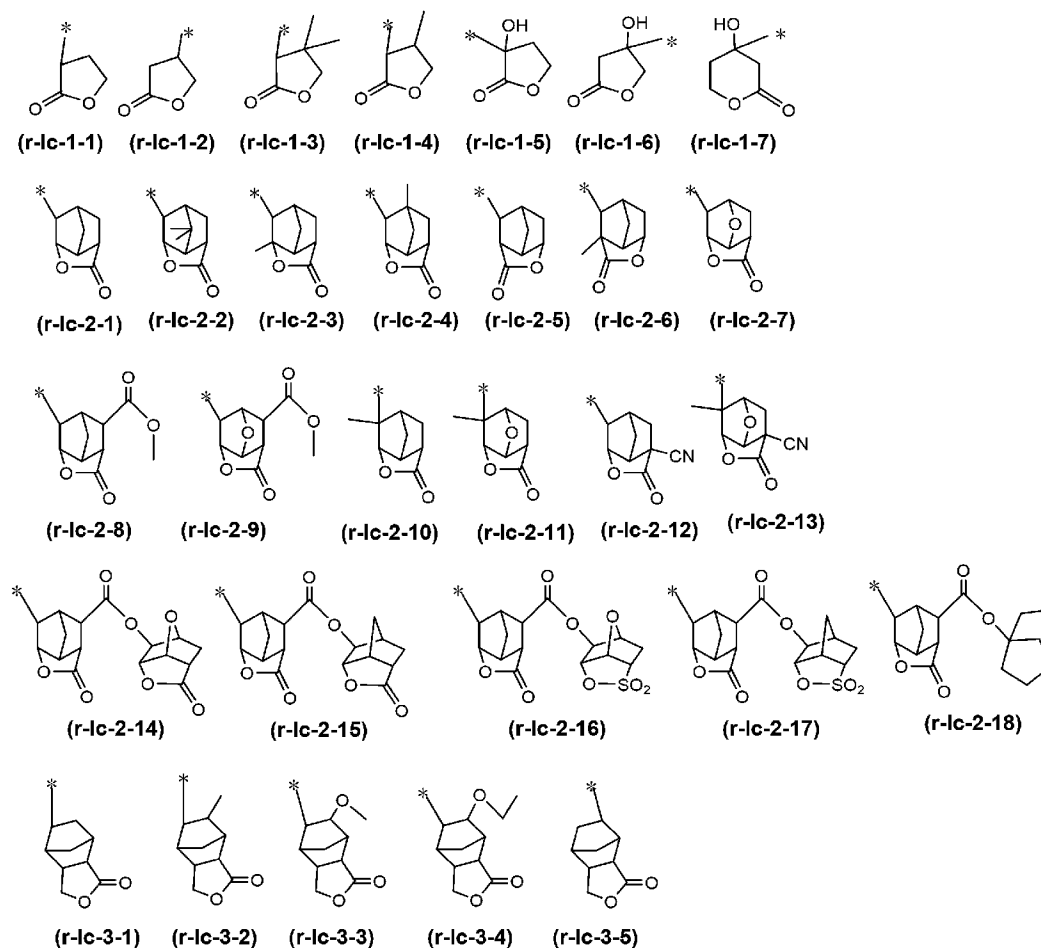
であることが好ましい。

[0184] 前記一般式 $(a_2 - r - 2)$ 、 $(a_2 - r - 3)$ 、 $(a_2 - r - 5)$ 中、 A'' における炭素原子数 1～5 のアルキレン基としては、直鎖状または分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、メチレン基、エチレン基、 n -プロピレン基、イソプロピレン基等が挙げられる。該アルキレン基が酸素原子または硫黄原子を含む場合、その具体例としては、前記アルキレン基の末端または炭素原子間に $-O-$ または $-S-$ が介在する基が挙げられ、例えば、 $-O-CH_2-$ 、 $-CH_2-O-CH_2-$ 、 $-S-CH_2-$ 、 $-CH_2-S-CH_2-$ 等が挙げられる。 A'' としては、炭素原子数 1～5 のアルキレン基または $-O-$ が好ましく、炭素原子数 1～5 のアルキレン基がより好ましく、メチレン基が最も好ましい。

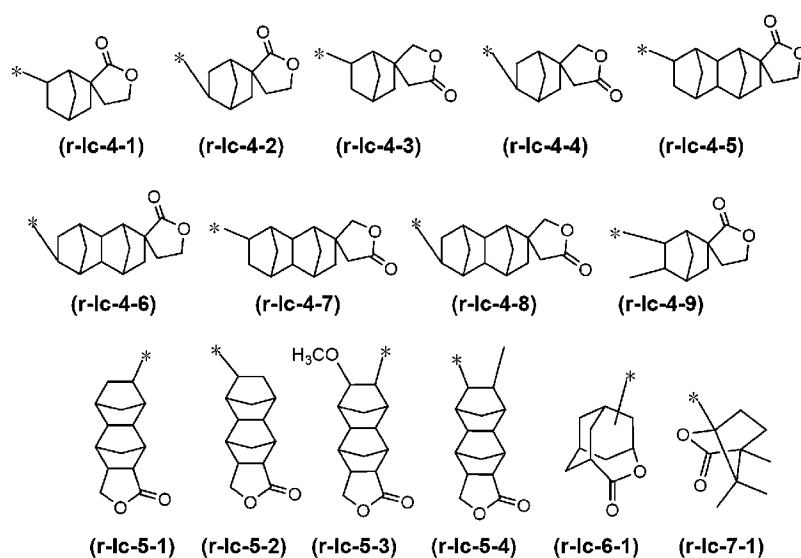
[0185] 以下に、一般式 $(a_2 - r - 1) \sim (a_2 - r - 7)$ でそれぞれ表される基の具体例を挙げる。

[0186]

[化47]



[0187] [化48]

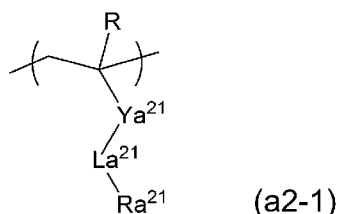


[0188] 構成単位 (a 2) としては、なかでも、 α 位の炭素原子に結合した水素原

子が置換基で置換されていてもよいアクリル酸エステルから誘導される構成単位が好ましい。

かかる構成単位 (a 2) は、下記一般式 (a 2-1) で表される構成単位であることが好ましい。

[0189] [化49]



[式中、Rは水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基である。Y a²¹は単結合または2価の連結基である。L a²¹は—O—、—C O O—、—C O N (R') —、—O C O—、—C O N H C O—又は—C O N H C S—であり、R' は水素原子またはメチル基を示す。ただしL a²¹が—O—の場合、Y a²¹は—C O—にはならない。R a²¹はラクトン含有環式基である。]

[0190] 前記式 (a 2-1) 中、Rは前記と同じである。Rとしては、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基が好ましく、工業上の入手の容易さから、水素原子又はメチル基が特に好ましい。

[0191] 前記式 (a 2-1) 中、Y a²¹における2価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が好適に挙げられる。Y a²¹における2価の連結基としては、上記一般式 (a 1 0-1) 中のY a^{x1}における2価の連結基と同様のものが挙げられる。

[0192] Y a²¹としては、単結合、エステル結合 [—C (=O) —O—]、エーテル結合 (—O—)、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、又はこれらの組合せであることが好ましい。

[0193] 前記式 (a 2-1) 中、Y a²¹は、単結合であり、L a²¹は、—C O O—

、又は、 $-OCO-$ 、であることが好ましい。

[0194] 前記式 (a 2 - 1) 中、 $R a^{21}$ はラクトン含有環式基である。

$R a^{21}$ におけるラクトン含有環式基としてはそれぞれ、前述した一般式 (a 2 - r - 1) ~ (a 2 - r - 7) でそれぞれ表される基が好適に挙げられる。

[0195] (A 1) 成分が有する構成単位 (a 2) は、1 種でもよく 2 種以上でもよい。(A 1) 成分は、構成単位 (a 2) を有してもよく、有しなくてもよい。

(A 1) 成分が構成単位 (a 2) を有する場合、構成単位 (a 2) の割合は、当該 (A 1) 成分を構成する全構成単位の合計 (100 モル%) に対して、1 ~ 20 モル%であることが好ましく、1 ~ 15 モル%であることがより好ましく、1 ~ 10 モル%であることがさらに好ましい。

構成単位 (a 2) の割合を好ましい下限値以上とすると、前述した効果によって、構成単位 (a 2) を含有させることによる効果が十分に得られ、上限値以下であると、他の構成単位とのバランスを取ることができ、種々のリソグラフィー特性が良好となる。

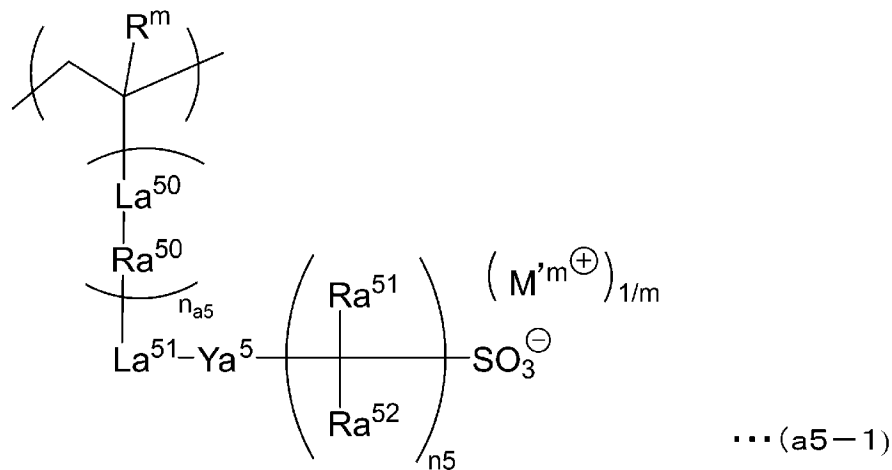
[0196] 構成単位 (a 5) :

(A 1) 成分は、露光により酸を発生する構成単位 (a 5) を有してもよく、有しなくてもよい。構成単位 (a 5) は、公知のものをを用いることができる。構成単位 (a 5) を有することにより、露光によって発生する酸が、レジスト膜内で、均一に分布しやすくなる。

構成単位 (a 5) としては、例えば、下記一般式 (a 5 - 1) で表される構成単位が好適に挙げられる。

[0197]

[化50]



[式中、 R^m は、炭素原子数1～5のアルキル基、炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基、ハロゲン原子又は水素原子である。 La^5 は、2価の連結基又は単結合である。 Ra^{50} は、置換基を有してもよい2価の炭化水素基である。 n_{a5} は、0～2の整数である。 La^5 は、2価の連結基である。 Ya^5 は、ヘテロ原子を有してもよい2価の連結基、又は単結合である。 Ra^{51} 及び Ra^{52} は、それぞれ独立に、水素原子、フッ素原子又はフッ素化アルキル基である。 n_5 は、1～4の整数である。 m は1以上の整数であって、 M'^{m+} は、 m 価のオニウムカチオンである。]

[0198] {アニオン部}

前記式（ $a5-1$ ）中、 R^m は、炭素原子数1～5のアルキル基、炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基、ハロゲン原子又は水素原子である。

R^m の炭素原子数1～5のアルキル基は、炭素原子数1～5の直鎖状または分岐鎖状のアルキル基が好ましく、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、 n -ブチル基、イソブチル基、 t ert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基等が挙げられる。

炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基は、前記炭素原子数1～5のアルキル基の水素原子の一部または全部がハロゲン原子で置換された基である。

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等

が挙げられる。ハロゲン化アルキル基におけるハロゲン原子としては、特にフッ素原子が好ましい。

R^m としては、水素原子、炭素原子数 1～5 のアルキル基又は炭素原子数 1～5 のフッ素化アルキル基が好ましく、工業上の入手の容易さから、水素原子又はメチル基が最も好ましい。

[0199] 前記式 (a 5-1) 中、 $L a^5$ は、2 価の連結基又は単結合である。

$L a^5$ における 2 価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい 2 価の炭化水素基、及びヘテロ原子を含む 2 価の連結基が好適なものとして挙げられ、それぞれ、上記 $Y a^{x1}$ における 2 価の連結基として例示した、置換基を有してもよい 2 価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む 2 価の連結基と同様である。

上記の中でも、 $L a^5$ としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ 、エーテル結合 $(-O-)$ 、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキレン基、芳香族炭化水素基又はこれらの組合せ、あるいは単結合であることが好ましい。これらの中でも、 $L a^5$ としては、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ 、単結合であることがより好ましく、エステル結合 $[-C(=O)-O-]$ 、 $[-O-C(=O)-]$ であることがさらに好ましい。

[0200] 前記式 (a 5-1) 中、 $R a^{50}$ は、置換基を有してもよい 2 価の炭化水素基である。

$R a^{50}$ における 2 価の炭化水素基は、脂肪族炭化水素基であってもよく、芳香族炭化水素基であってもよい。

[0201] $\cdots R a^{50}$ における脂肪族炭化水素基

該脂肪族炭化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味する。該脂肪族炭化水素基は、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。

前記脂肪族炭化水素基としては、直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基、又は構造中に環を含む脂肪族炭化水素基等が挙げられる。

[0202] ・ ・ ・ 直鎖状若しくは分岐鎖状の脂肪族炭化水素基

該直鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が1～10であることが好ましく、炭素原子数1～6がより好ましく、炭素原子数1～4がさらに好ましく、炭素原子数1～3が最も好ましい。

直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

該分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が2～10であることが好ましく、炭素原子数3～6がより好ましく、炭素原子数3又は4がさらに好ましく、炭素原子数3が最も好ましい。

分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2CH_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0203] 前記の直鎖状又は分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよく、有していなくてもよい。該置換基としては、フッ素原子、フッ素原子で置換された炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基、カルボニル基等が挙げられる。

[0204] ・ ・ ・ 構造中に環を含む脂肪族炭化水素基

該構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、環構造中にヘテロ原子を

含む置換基を含んでもよい環状の脂肪族炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子2個を除いた基）、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状又は分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、前記環状の脂肪族炭化水素基が直鎖状又は分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。前記の直鎖状又は分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては前記と同様のものが挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が3～20であることが好ましく、炭素原子数3～12であることがより好ましい。

環状の脂肪族炭化水素基は、多環式基であってもよく、単環式基であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから2個の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから2個の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数7～12のものが好ましく、具体的にはアダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等が挙げられる。

[0205] 環状の脂肪族炭化水素基は、置換基を有してもよいし、有していなくてもよい。該置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基であることが最も好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基としては、炭素原子数1～5のアルコキシ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、*n*-プロポキシ基、*iso*-プロポキシ基、*n*-ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基がより好ましく、メトキシ基、エトキシ基が最も好ましい。

前記置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素

原子、ヨウ素原子等が挙げられ、フッ素原子が好ましい。

前記置換基としてのハロゲン化アルキル基としては、前記アルキル基の水素原子の一部又は全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。

環状の脂肪族炭化水素基は、その環構造を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子を含む置換基で置換されてもよい。該ヘテロ原子を含む置換基としては、 $-O-$ 、 $-C(=O)-O-$ 、 $-S-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2-O-$ が好ましい。

[0206] $\cdot \cdot R a^{50}$ における芳香族炭化水素基

該芳香族炭化水素基は、芳香環を少なくとも1つ有する炭化水素基である。

この芳香環は、 $4n+2$ 個の π 電子をもつ環状共役系であれば特に限定されず、単環式でも多環式でもよい。芳香環の炭素原子数は5～30であることが好ましく、炭素原子数5～20がより好ましく、炭素原子数6～15がさらに好ましく、炭素原子数6～12が特に好ましい。ただし、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。芳香環として具体的には、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン等の芳香族炭化水素環；前記芳香族炭化水素環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環等が挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。芳香族複素環として具体的には、ピリジン環、チオフェン環等が挙げられる。

芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香族炭化水素環又は芳香族複素環から水素原子2つを除いた基（アリーレン基又はヘテロアリーレン基）；2以上の芳香環を含む芳香族化合物（例えばビフェニル、フルオレン等）から水素原子2つを除いた基；前記芳香族炭化水素環又は芳香族複素環から水素原子1つを除いた基（アリール基又はヘテロアリール基）の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基におけるアリール基から水素原

子をさらに1つ除いた基)等が挙げられる。前記のアリール基又はヘテロアリール基に結合するアルキレン基の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、炭素原子数1～2であることがより好ましく、炭素原子数1であることが特に好ましい。

[0207] 前記芳香族炭化水素基は、当該芳香族炭化水素基が有する水素原子が置換基で置換されていてもよい。例えば、当該芳香族炭化水素基中の芳香環に結合した水素原子が置換基で置換されていてもよい。該置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基等が挙げられる。

前記置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基であることが最も好ましい。

前記置換基としてのアルコキシ基、ハロゲン原子及びハロゲン化アルキル基としては、前記環状の脂肪族炭化水素基が有する水素原子を置換する置換基として例示したものが挙げられる。

[0208] 前記式(a5-1)中、 n_{a5} は、0～2の整数である。

上記の中でも、 R_{a5} は、構造中に環を含む脂肪族炭化水素基が好ましく、環構造中にヘテロ原子を含む置換基を含んでもよい環状の脂肪族炭化水素基がより好ましく、多環式基又は単環式基である、置換基を有してもよい脂環式炭化水素基がさらに好ましい。

あるいは、上記の中でも、 R_{a5} は、芳香族炭化水素基が好ましい。

[0209] n_{a5} が2である場合、2個の R_{a5} は、いずれも置換基を有してもよい脂環式炭化水素基であってもよいし、いずれも芳香族炭化水素基であってもよいし、置換基を有してもよい脂環式炭化水素基及び芳香族炭化水素基の組み合わせであってもよい。

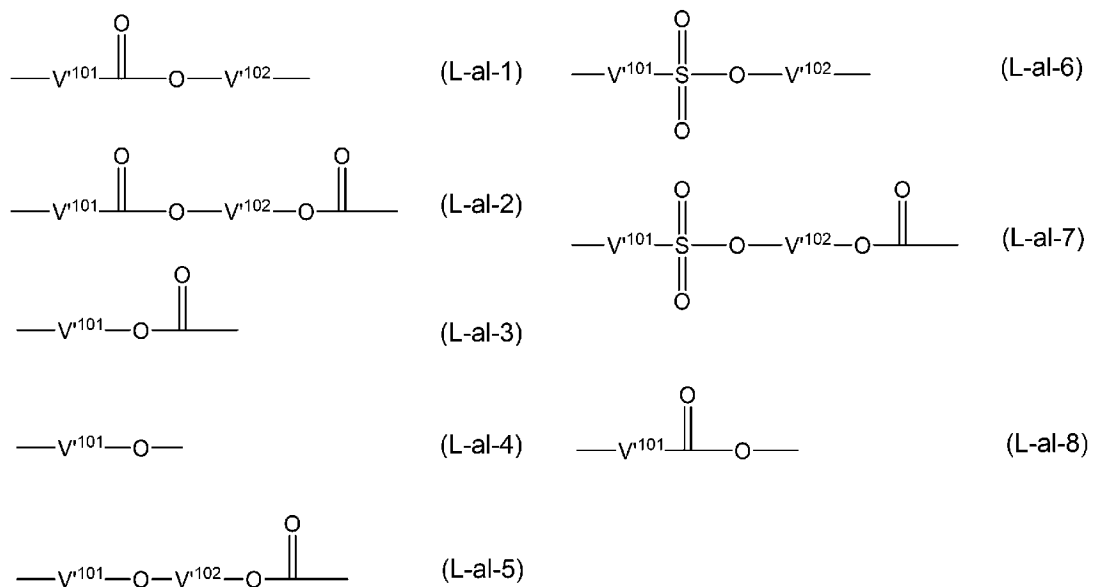
[0210] 前記式(a5-1)中、 L_{a5} は、2価の連結基である。

L_{a5} における2価の連結基としては、酸素原子(エーテル結合: $-O-$)、エステル結合($-C(=O)-O-$)、オキシカルボニル基($-O-C(=O)-$)等が挙げられる。

=O) —)、アミド結合 (—C(=O)—NH—)、カルボニル基 (—C(=O)—)、カーボネート結合 (—O—C(=O)—O—) 等の非炭化水素系の酸素原子含有連結基；該非炭化水素系の酸素原子含有連結基とアルキレン基との組み合わせ等が挙げられる。この組み合わせに、さらにスルホニル基 (—SO₂—) が連結されていてもよい。

かかる2価の連結基としては、例えば下記一般式 (L-al-1) ~ (L-al-8) でそれぞれ表される連結基が挙げられる。なお、下記一般式 (L-al-1) ~ (L-al-8) において、上記式 (a5-1) 中の R^{a5} と結合するのが、下記一般式 (L-al-1) ~ (L-al-8) 中の V'¹⁰¹ である。

[0211] [化51]



[式中、V'¹⁰¹は単結合または炭素原子数1～5のアルキレン基であり、V'¹⁰²は炭素原子数1～30の2価の飽和炭化水素基である。]

[0212] V'¹⁰²における2価の飽和炭化水素基は、炭素原子数1～30のアルキレン基であることが好ましく、炭素原子数1～10のアルキレン基であることがより好ましく、炭素原子数1～5のアルキレン基であることがさらに好ましい。

[0213] V'¹⁰¹およびV'¹⁰²におけるアルキレン基としては、直鎖状のアルキレ

ン基でもよく分岐鎖状のアルキレン基でもよく、直鎖状のアルキレン基が好ましい。

V'^{101} および V'^{102} におけるアルキレン基として、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$; $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基；エチレン基 $[-CH_2CH_2-]$; $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 等のアルキルエチレン基；トリメチレン基（*n*-プロピレン基） $[-CH_2CH_2CH_2-]$; $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基；テトラメチレン基 $[-CH_2CH_2CH_2CH_2-]$; $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基；ペンタメチレン基 $[-CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2-]$ 等が挙げられる。

また、 V'^{101} 又は V'^{102} における前記アルキレン基における一部のメチレン基が、炭素原子数5～10の2価の脂肪族環式基で置換されていてもよい。当該脂肪族環式基は、前記式（ $a1-r-1$ ）中の Ra'^3 の環状の脂肪族炭化水素基（単環式の脂肪族炭化水素基、多環式の脂肪族炭化水素基）から水素原子をさらに1つ除いた2価の基が好ましく、シクロヘキシレン基、1,5-アダマンチレン基または2,6-アダマンチレン基がより好ましい。

[0214] La^5 としては、エステル結合を含む2価の連結基、またはエーテル結合を含む2価の連結基が好ましく、上記式（ $L-a1-1$ ）～（ $L-a1-5$ ）、（ $L-a1-8$ ）でそれぞれ表される連結基がより好ましく、（ $L-a1-3$ ）又は（ $L-a1-8$ ）で表される連結基が更に好ましい。

[0215] 前記式（ $a5-1$ ）中、 Ya^5 は、ヘテロ原子を有してもよい2価の連結基、又は単結合である。

Ya^5 における2価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有し

てもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が好適に挙げられる。

$Y a^5$ における、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基については、上記 $Y a^{x1}$ における2価の連結基として例示した、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基と同様である。

上記の中でも、 $Y a^5$ としては、直鎖若しくは分岐鎖状のアルキレン基、又は単結合が好ましく、単結合がより好ましい。

[0216] 前記式 (a 5 - 1) 中、 $R a^{51}$ 及び $R a^{52}$ は、それぞれ独立に、水素原子、フッ素原子又はフッ素化アルキル基である。

$R a^{51}$ 及び $R a^{52}$ におけるフッ素化アルキル基としては、それぞれ、炭素原子数1～5の直鎖状若しくは分岐鎖状のフッ素化アルキル基が好ましく、トリフルオロメチル基がより好ましい。

前記式 (a 5 - 1) 中、 SO_3^- に隣接する炭素原子に結合する $R a^{51}$ 及び $R a^{52}$ のうち、少なくとも一方はフッ素原子であることが、酸強度の観点から好ましい。

[0217] 前記式 (a 5 - 1) 中、 n_5 は、1～4の整数であり、1、2又は3が好ましい。

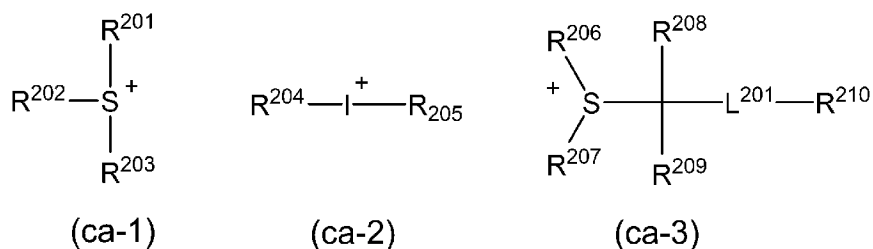
[0218] {カチオン部}

前記式 (a 5 - 1) 中、 M'^{m+} は、 m 価のオニウムカチオンを表す。この中でも、 M'^{m+} は、スルホニウムカチオン、ヨードニウムカチオンが好ましい。 m は、1以上の整数である。

[0219] 好ましいカチオン部 ($(M'^{m+})_{1/m}$) としては、下記の一般式 (c a - 1) ～ (c a - 3) でそれぞれ表される有機カチオンが挙げられる。

[0220]

[化52]



[式中、 $\text{R}^{201} \sim \text{R}^{207}$ は、それぞれ独立に、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアルキル基または置換基を有してもよいアルケニル基を表す。 $\text{R}^{201} \sim \text{R}^{203}$ 、 $\text{R}^{206} \sim \text{R}^{207}$ は、相互に結合して式中のイオウ原子と共に環を形成してもよい。 $\text{R}^{208} \sim \text{R}^{209}$ は、それぞれ独立に水素原子または炭素原子数1～5のアルキル基を表す。 R^{210} は、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、又は置換基を有してもよい $-\text{SO}_2-$ 含有環式基である。 L^{201} は、 $-\text{C}(=\text{O})-$ または $-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-$ を表す。]

[0221] 上記の一般式 (ca-1) ～ (ca-3) 中、 $\text{R}^{201} \sim \text{R}^{207}$ におけるアリール基としては、炭素原子数6～20の無置換のアリール基が挙げられ、フェニル基、ナフチル基が好ましい。

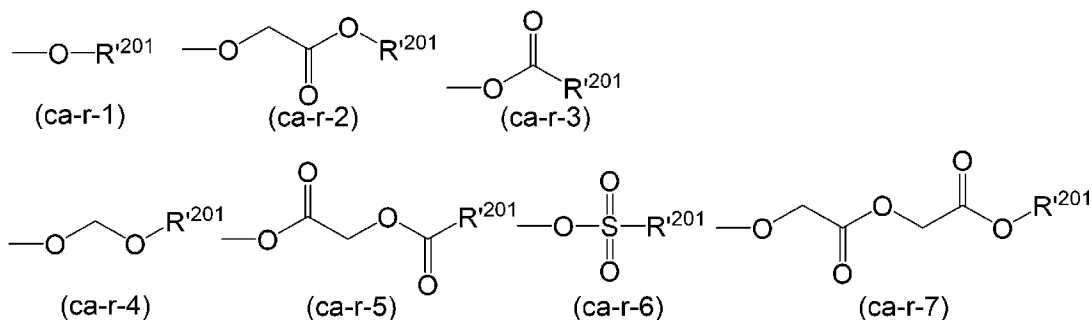
$\text{R}^{201} \sim \text{R}^{207}$ におけるアルキル基としては、鎖状又は環状のアルキル基であって、炭素原子数1～30のものが好ましい。

$\text{R}^{201} \sim \text{R}^{207}$ におけるアルケニル基としては、炭素原子数が2～10であることが好ましい。

$\text{R}^{201} \sim \text{R}^{207}$ 、および R^{210} が有していてもよい置換基としては、例えば、アルキル基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、カルボニル基、シアノ基、アミノ基、アリール基、下記の一般式 (ca-r-1) ～ (ca-r-7) でそれぞれ表される基等が挙げられる。

[0222]

[化53]



[式中、 R'^{201} は、それぞれ独立に、水素原子、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基である。]

[0223] 置換基を有してもよい環式基：

該環式基は、環状の炭化水素基であることが好ましく、該環状の炭化水素基は、芳香族炭化水素基であってもよく、脂肪族炭化水素基であってもよい。脂肪族炭化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味する。また、脂肪族炭化水素基は、飽和であってもよく、不飽和であってもよく、通常は飽和であることが好ましい。

[0224] R'^{201} における芳香族炭化水素基は、芳香環を有する炭化水素基である。該芳香族炭化水素基の炭素原子数は3～30であることが好ましく、炭素原子数5～30がより好ましく、炭素原子数5～20がさらに好ましく、炭素原子数6～15が特に好ましく、炭素原子数6～10が最も好ましい。ただし、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。

R'^{201} における芳香族炭化水素基が有する芳香環として具体的には、ベンゼン、フルオレン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン、ビフェニル、又はこれらの芳香環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環などが挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

R'^{201} における芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香環から水素原子を1つ除いた基（アリール基：例えばフェニル基、ナフチル基など）、

前記芳香環の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えばベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基など）等が挙げられる。前記アルキレン基（アリールアルキル基中のアルキル鎖）の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、炭素原子数1～2がより好ましく、炭素原子数1が特に好ましい。

[0225] R'^{201} における環状の脂肪族炭化水素基は、構造中に環を含む脂肪族炭化水素基が挙げられる。

この構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、脂環式炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子を1個除いた基）、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。

前記脂環式炭化水素基は、炭素原子数が3～20であることが好ましく、3～12であることがより好ましい。

前記脂環式炭化水素基は、多環式基であってもよく、単環式基であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数7～30のものが好ましい。中でも、該ポリシクロアルカンとしては、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等の架橋環系の多環式骨格を有するポリシクロアルカン；ステロイド骨格を有する環式基等の縮合環系の多環式骨格を有するポリシクロアルカンがより好ましい。

[0226] なかでも、 R'^{201} における環状の脂肪族炭化水素基としては、モノシクロアルカンまたはポリシクロアルカンから水素原子を1つ以上除いた基が好ま

しく、ポリシクロアルカンから水素原子を1つ除いた基がより好ましく、アダマンチル基、ノルボルニル基が特に好ましく、アダマンチル基が最も好ましい。

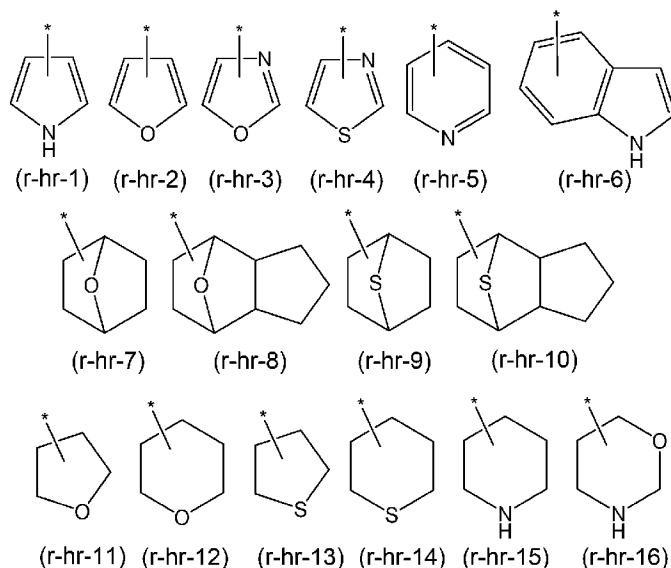
[0227] 脂環式炭化水素基に結合してもよい、直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が1～10であることが好ましく、炭素原子数1～6がより好ましく、炭素原子数1～4がさらに好ましく、炭素原子数1～3が特に好ましい。

直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2CH_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0228] また、 R'^{201} における環状の炭化水素基は、複素環等のようにヘテロ原子を含んでもよい。具体的には、前述の一般式 $(a2-r-1) \sim (a2-r-7)$ でそれぞれ表されるラクトン含有環式基、後述の一般式 $(b5-r-1) \sim (b5-r-4)$ でそれぞれ表される $-SO_2-$ 含有環式基、その他下記の化学式 $(r-hr-1) \sim (r-hr-16)$ でそれぞれ表される複素環式基が挙げられる。

[0229] [化54]



[0230] R'^{201} の環式基における置換基としては、たとえば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基、ニトロ基等が挙げられる。

置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基が最も好ましい。

置換基としてのアルコキシ基としては、炭素原子数1～5のアルコキシ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、*n*-プロポキシ基、*iso*-プロポキシ基、*n*-ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基がより好ましく、メトキシ基、エトキシ基が最も好ましい。

置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。

置換基としてのハロゲン化アルキル基としては、炭素原子数1～5のアルキル基、たとえばメチル基、エチル基、プロピル基、*n*-ブチル基、*tert*-ブチル基等の水素原子の一部または全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。

置換基としてのカルボニル基は、環状の炭化水素基を構成するメチレン基($-CH_2-$)を置換する基である。

[0231] 置換基を有してもよい鎖状のアルキル基：

R'^{201} の鎖状のアルキル基としては、直鎖状又は分岐鎖状のいずれでもよい。

直鎖状のアルキル基としては、炭素原子数が1～20であることが好ましく、炭素原子数1～15であることがより好ましく、炭素原子数1～10が最も好ましい。

分岐鎖状のアルキル基としては、炭素原子数が3～20であることが好ましく、炭素原子数3～15であることがより好ましく、炭素原子数3～10が最も好ましい。具体的には、例えば、1-メチルエチル基、1-メチルプロピル基、2-メチルプロピル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、3-メチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、4-メチルペンチル基などが挙げられる。

[0232] 置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基：

R'^{201} の鎖状のアルケニル基としては、直鎖状又は分岐鎖状のいずれでもよく、炭素原子数が2～10であることが好ましく、炭素原子数2～5がより好ましく、炭素原子数2～4がさらに好ましく、炭素原子数3が特に好ましい。直鎖状のアルケニル基としては、例えば、ビニル基、プロペニル基（アリル基）、ブチニル基などが挙げられる。分岐鎖状のアルケニル基としては、例えば、1-メチルビニル基、2-メチルビニル基、1-メチルプロペニル基、2-メチルプロペニル基などが挙げられる。

鎖状のアルケニル基としては、上記の中でも、直鎖状のアルケニル基が好ましく、ビニル基、プロペニル基がより好ましく、ビニル基が特に好ましい。

[0233] R'^{201} の鎖状のアルキル基またはアルケニル基における置換基としては、例えば、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基、ニトロ基、アミノ基、上記 R'^{201} における環式基等が挙げられる。

[0234] R'^{201} の置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基は、上述したものの他、置換基を有してもよい環式基又は置換基を有してもよい鎖状のアルキル基として、上述の式(a1-r-2)で表される酸解離性基と同様のものも挙げられる。

[0235] なかでも、 R'^{201} は、置換基を有してもよい環式基が好ましく、置換基を有してもよい環状の炭化水素基であることがより好ましい。より具体的には、例えば、フェニル基、ナフチル基、ポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基；前記一般式(a2-r-1)～(a2-r-7)でそれぞれ表されるラクトン含有環式基；後述の一般式(b5-r-1)～(b5-r-4)でそれぞれ表される-SO₂-含有環式基などが好ましい。

[0236] 上記の一般式(ca-1)～(ca-3)中、 $R^{201} \sim R^{203}$ 、 $R^{206} \sim R^{207}$ は、相互に結合して式中のイオウ原子と共に環を形成する場合、硫黄原子、酸素原子、窒素原子等のヘテロ原子や、カルボニル基、-SO-、-SO₂-、-SO₃-、-COO-、-CONH-または-N(R_N)-（該R_Nは炭素原子数1～5のアルキル基である。）等の官能基を介して結合してもよい。形成される環としては、式中のイオウ原子をその環骨格に含む1つの環が、イオウ原子を含めて、3～10員環であることが好ましく、5～7員環であることが特に好ましい。形成される環の具体例としては、例えばチオフェン環、チアゾール環、ベンゾチオフェン環、ジベンゾチオフェン環、9H-チオキサンテン環、チオキサントン環、チアントレン環、フェノキサチン環、テトラヒドロチオフェニウム環、テトラヒドロチオピラニウム環等が挙げられる。

[0237] $R^{208} \sim R^{209}$ は、それぞれ独立に、水素原子または炭素原子数1～5のアルキル基を表し、水素原子又は炭素原子数1～3のアルキル基が好ましく、アルキル基となる場合、相互に結合して環を形成してもよい。

[0238] R^{210} は、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、又は置換基を有してもよい-S

O₂-含有環式基である。

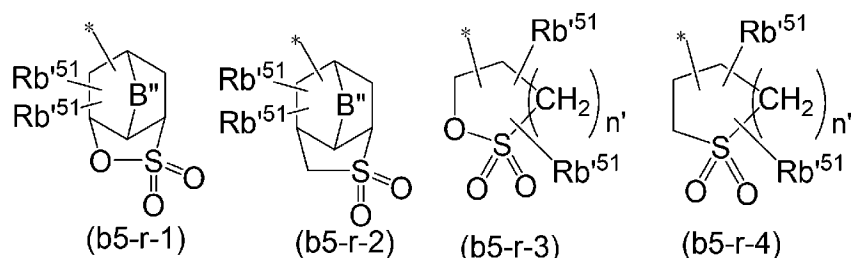
R²¹⁰におけるアリール基としては、炭素原子数6～20の無置換のアリール基が挙げられ、フェニル基、ナフチル基が好ましい。

R²¹⁰におけるアルキル基としては、鎖状又は環状のアルキル基であって、炭素原子数1～30のものが好ましい。

R²¹⁰におけるアルケニル基としては、炭素原子数が2～10であることが好ましい。

R²¹⁰における、-SO₂-含有環式基としては、特に限定されることなく任意のものが使用可能である。具体的には、下記一般式(b5-r-1)～(b5-r-4)でそれぞれ表される基が挙げられ、「-SO₂-含有多環式基」が好ましく、一般式(b5-r-1)で表される基がより好ましい。

[0239] [化55]



[式中、Rb'⁵¹はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、-COOR''、-OC(=O)R''、ヒドロキシアルキル基またはシアノ基であり；R''は水素原子、アルキル基、ラクトン含有環式基、又は-SO₂-含有環式基であり；B''は酸素原子もしくは硫黄原子を含んでもよい炭素原子数1～5のアルキレン基、酸素原子または硫黄原子であり、n'は0～2の整数である。*は結合手を示す。]

[0240] 前記一般式(b5-r-1)～(b5-r-2)中、B''は、酸素原子もしくは硫黄原子を含んでもよい炭素原子数1～5のアルキレン基、酸素原子または硫黄原子である。

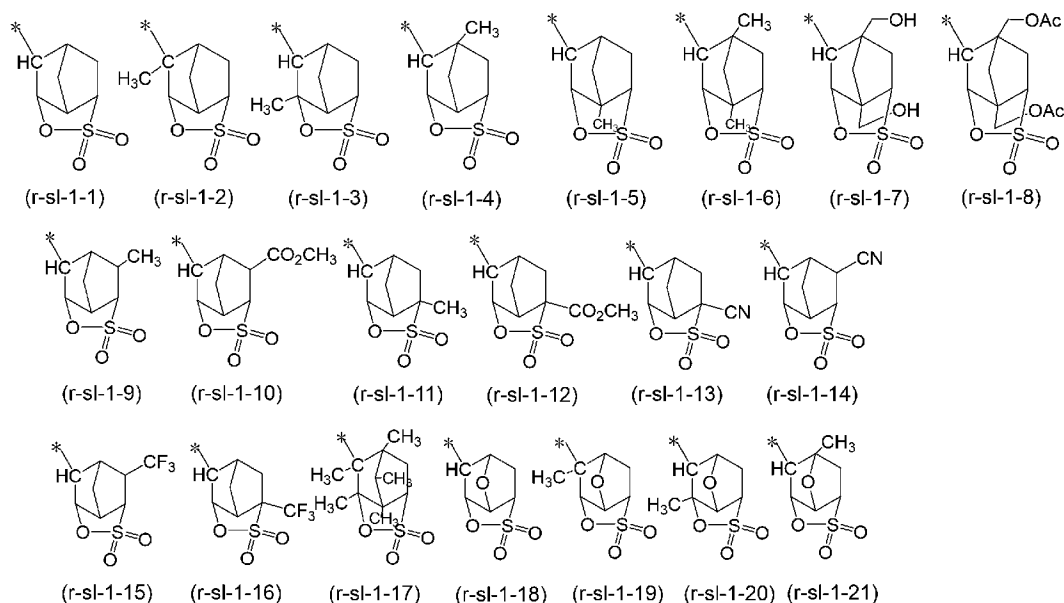
B''としては、炭素原子数1～5のアルキレン基または-O-が好ましく

、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキレン基がより好ましく、メチレン基がさらに好ましい。

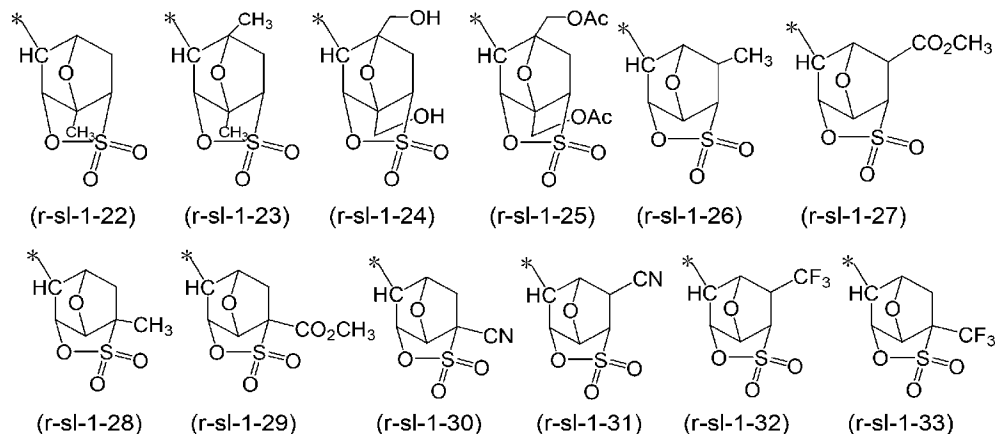
[0241] 前記一般式 (b 5 - r - 1) ～ (b 5 - r - 4) 中、R b' ⁵¹ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、-COOR''、-OC(=O)R''、ヒドロキシアルキル基またはシアノ基であり、その中でも、それぞれ独立に水素原子又はシアノ基であることが好ましい。

[0242] 下記に一般式 (b 5 - r - 1) ～ (b 5 - r - 4) でそれぞれ表される基の具体例を挙げる。式中の「Ac」は、アセチル基を示す。

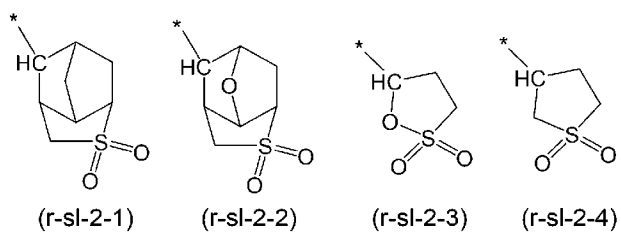
[0243] [化56]



[0244] [化57]

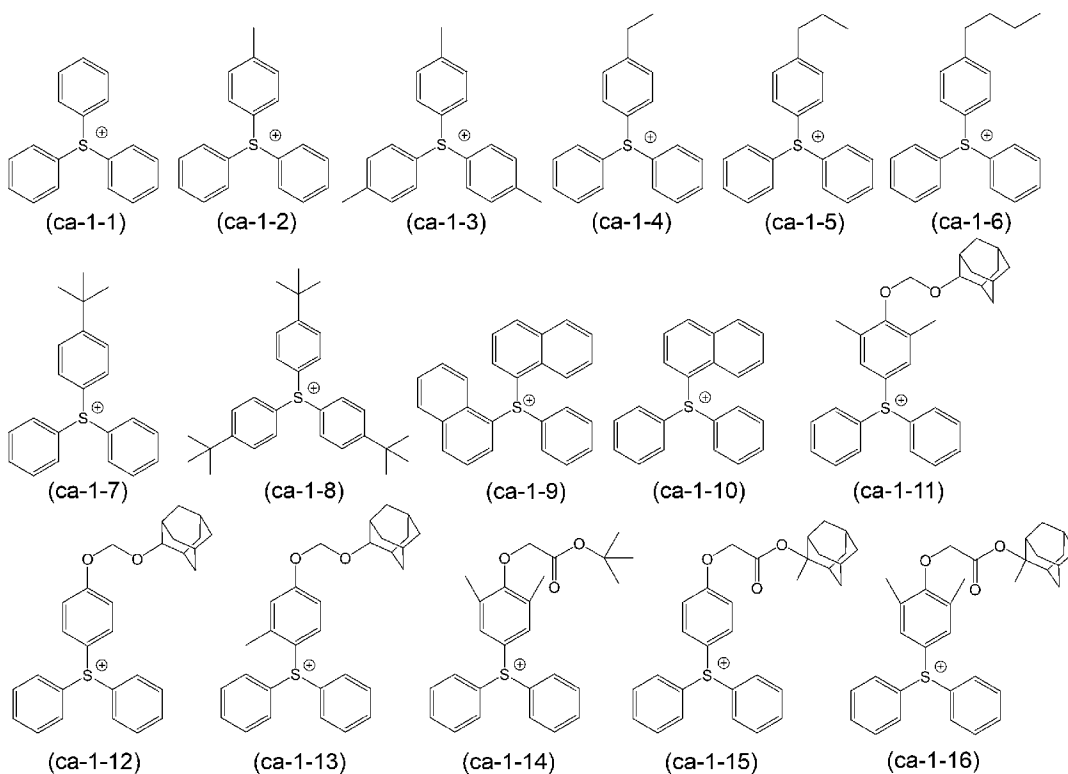


[0245] [化58]



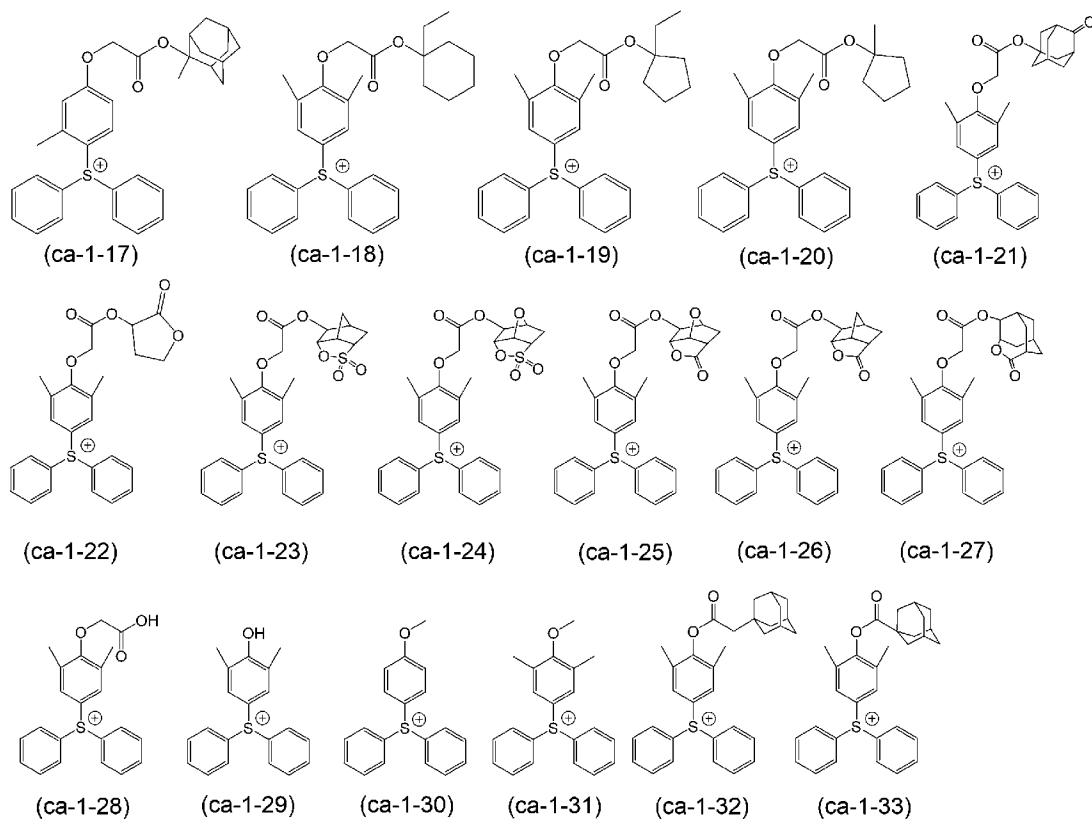
[0246] 前記式 (c a - 1) で表される好適なカチオンとして具体的には、下記の化学式でそれぞれ表されるカチオンが挙げられる。

[0247] [化59]



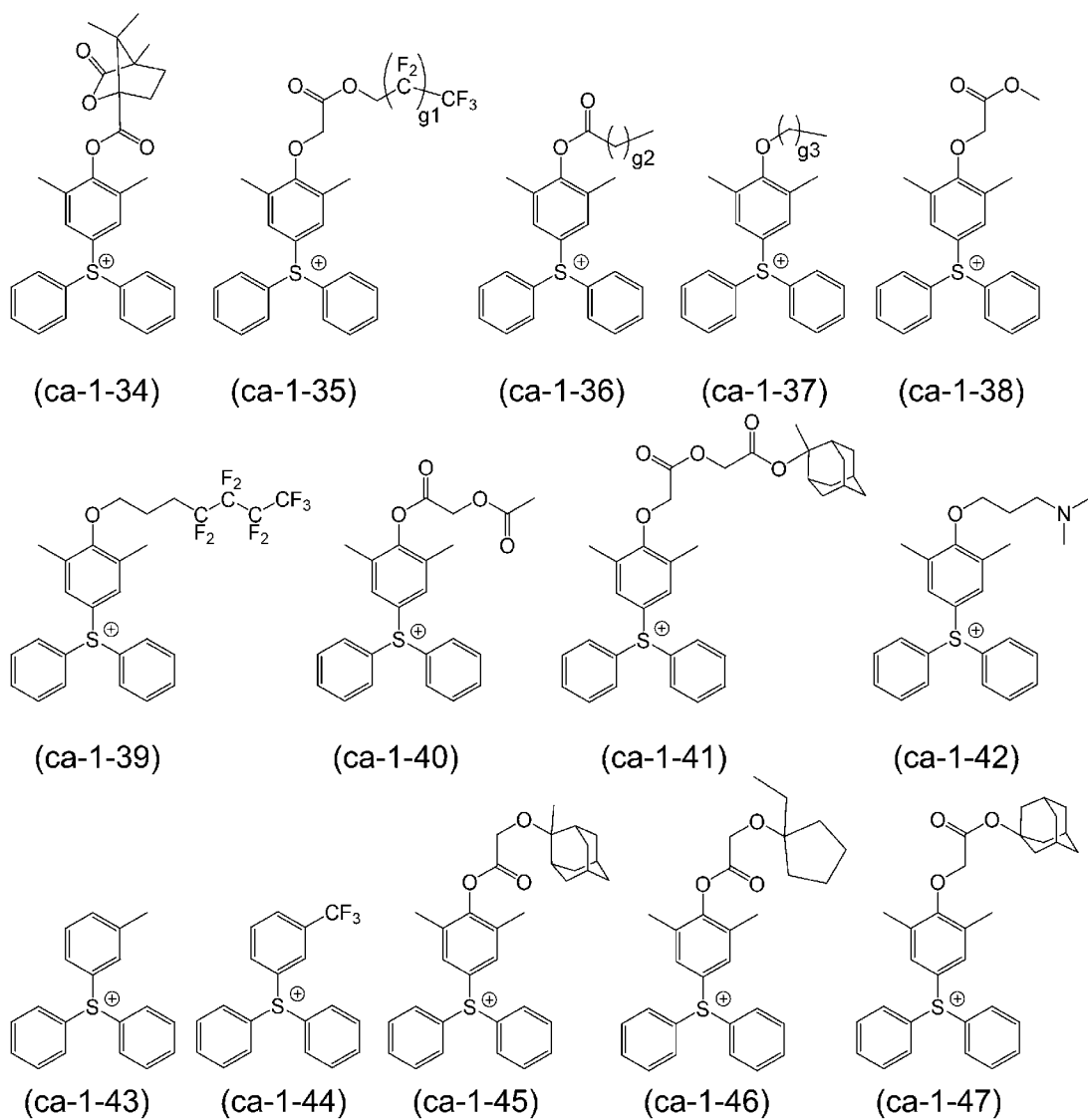
[0248]

[化60]



[0249]

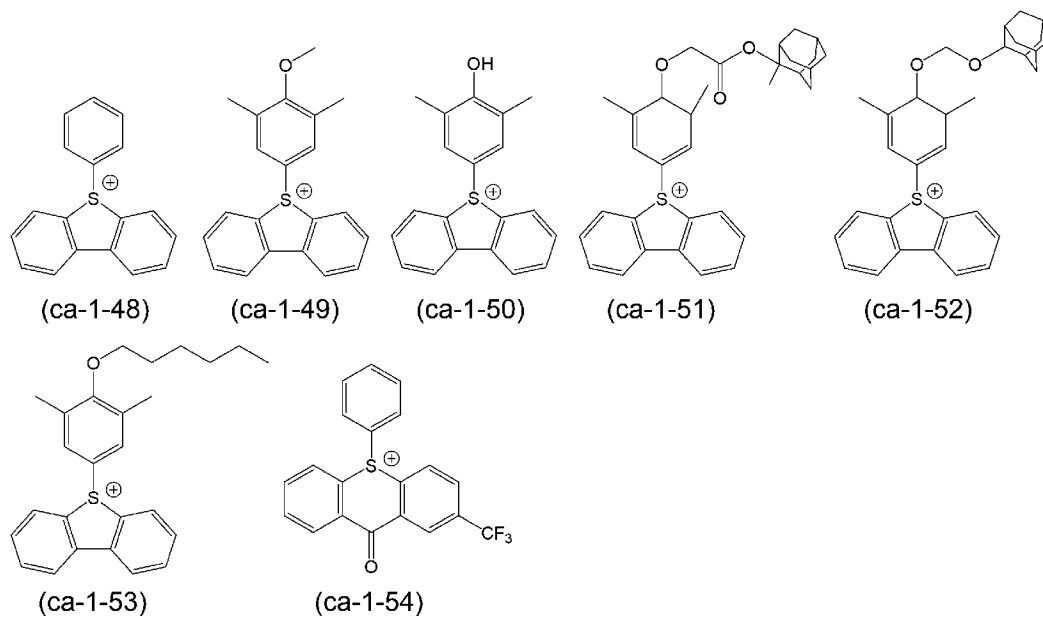
[化61]



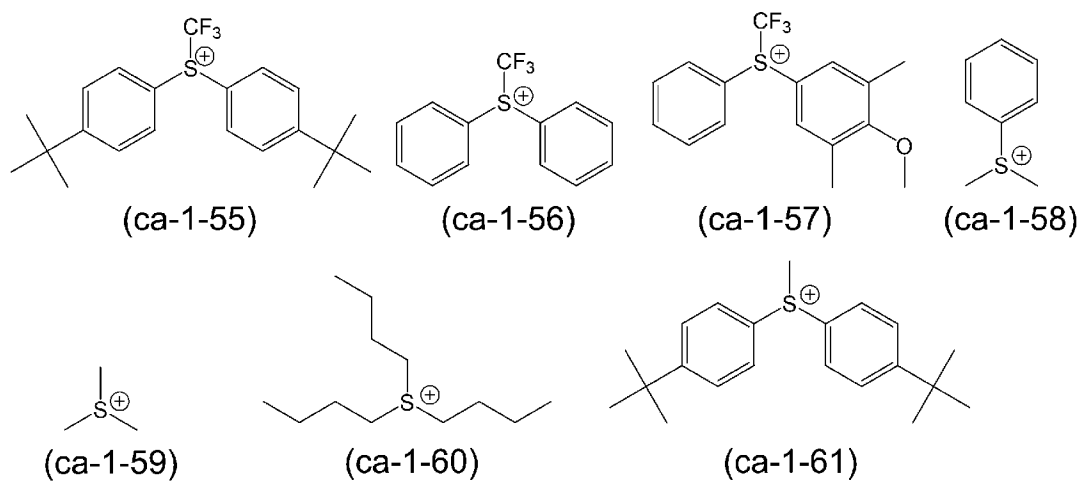
[式中、g 1、g 2、g 3は繰返し数を示し、g 1は1～5の整数であり、
g 2は0～20の整数であり、g 3は0～20の整数である。]

[0250]

[化62]

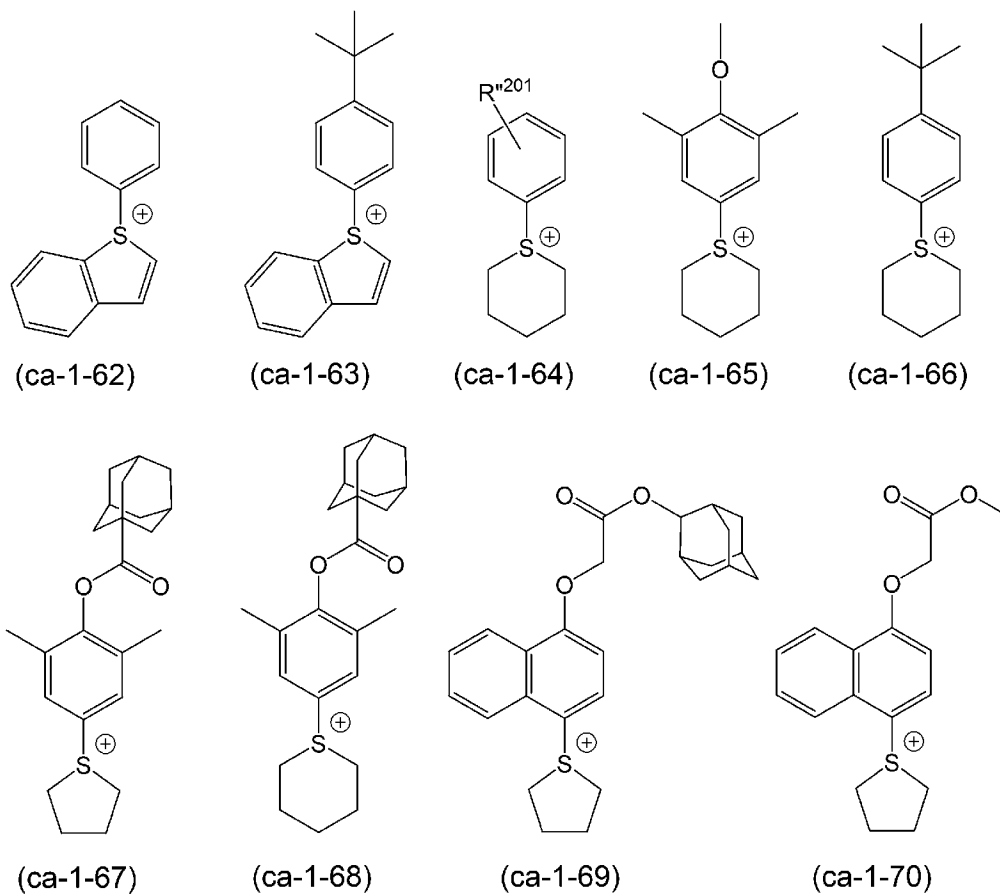


[0251] [化63]



[0252]

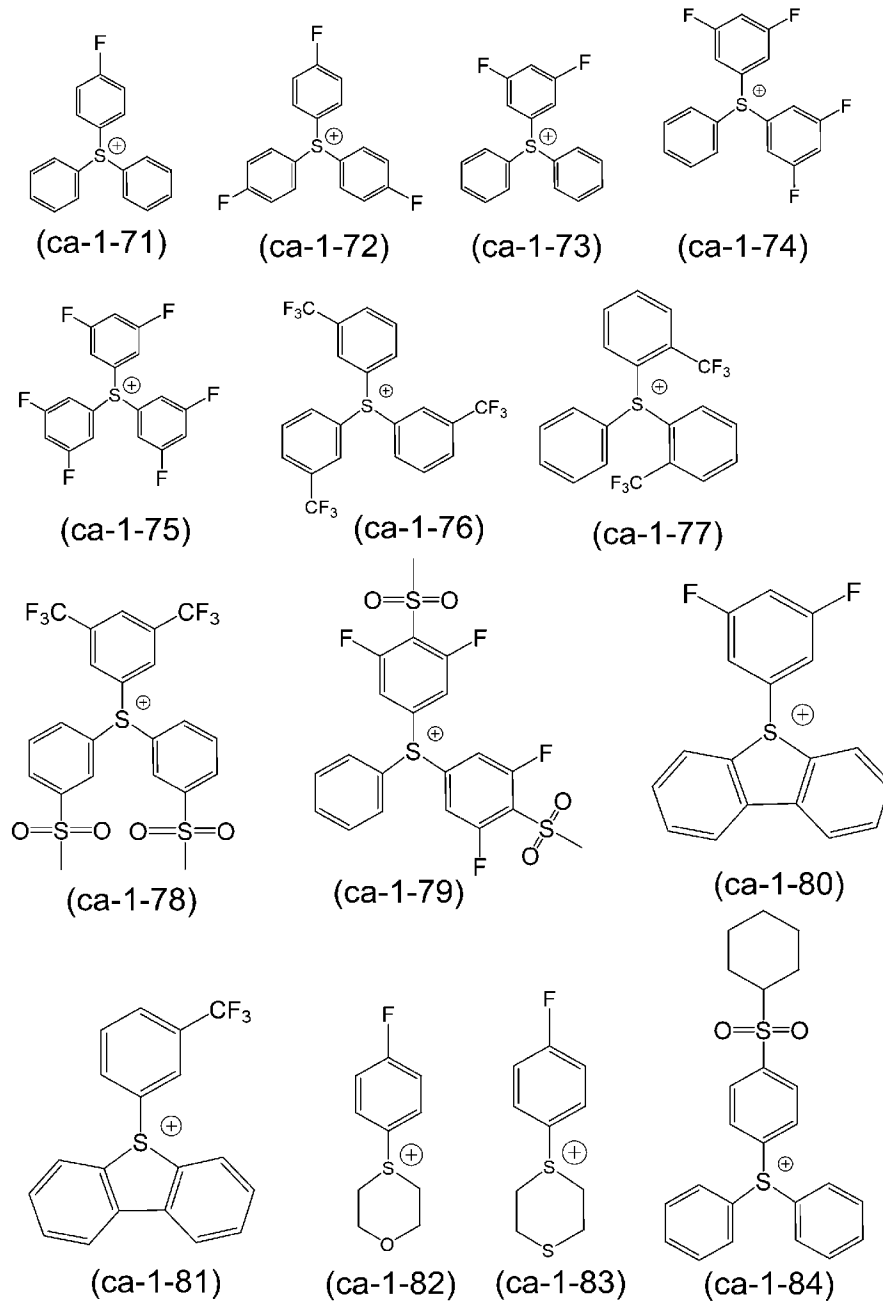
[化64]



[式中、 R^{201} は水素原子又は置換基であって、該置換基としては前記 $R^{201} \sim R^{207}$ 、および R^{210} が有していてもよい置換基として挙げたものと同様である。]

[0253]

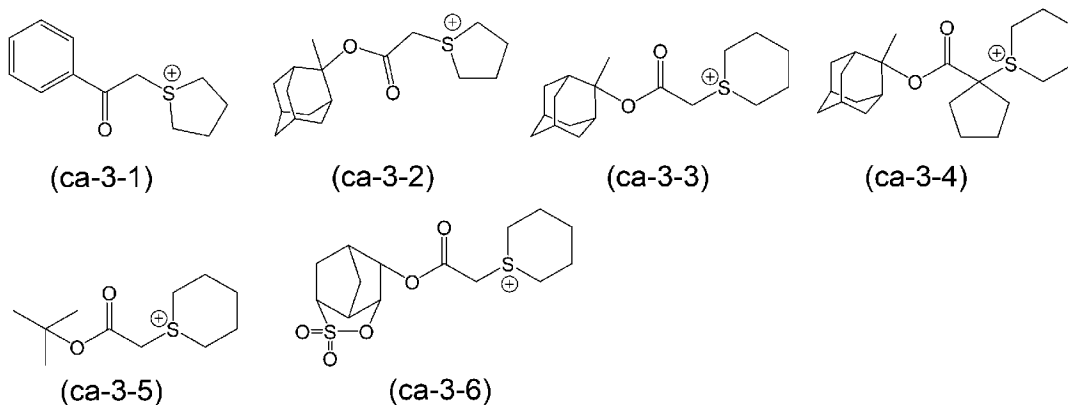
[化65]



[0254] 前記式 (c a - 2) で表される好適なカチオンとして具体的には、ジフェニルヨードニウムカチオン、ビス (4 - t e r t - ブチルフェニル) ヨードニウムカチオン等が挙げられる。

[0255] 前記式 (c a - 3) で表される好適なカチオンとして具体的には、下記式 (c a - 3 - 1) ~ (c a - 3 - 6) でそれぞれ表されるカチオンが挙げられる。

[0256] [化66]



[0257] 前記式 (a 5 - 1) におけるカチオン部 ($(M'^{m+})_{1/m}$) としては、スルホニウムカチオンが好ましく、前記式 (ca - 1) ~ (ca - 3) でそれぞれ表されるカチオンがより好ましく、前記式 (ca - 1) で表されるカチオンが更に好ましく、前記式 (ca - 1 - 1) ~ (ca - 1 - 84) でそれぞれ表されるカチオンが特に好ましい。

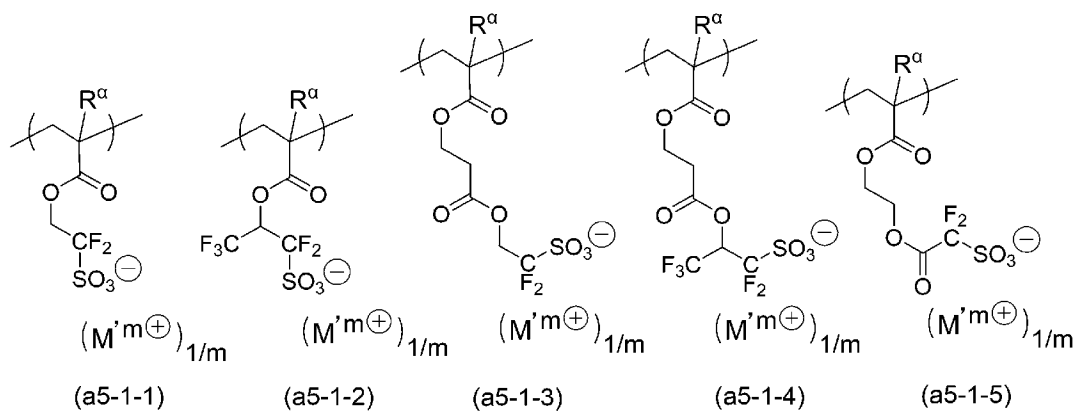
特に高感度化の点から、前記式 (ca - 1) で表される好適なカチオンとしては、置換基としてフッ素原子、フッ素化アルキル基、スルホニル基等の電子求引性基を有するものが好ましく、例えば、上記の化学式 (ca - 1 - 44)、(ca - 1 - 71) ~ (ca - 1 - 84) でそれぞれ表されるカチオンからなる群より選択されるカチオンが特に好ましい。

[0258] 以下に、構成単位 (a 5) の好ましい具体例を示す。

以下の式中、 R^α は、水素原子、メチル基又はトリフルオロメチル基を示す。
 m 及び M'^{m+} は、上記一般式 (a 5 - 1) 中の m 及び M'^{m+} と同様である。

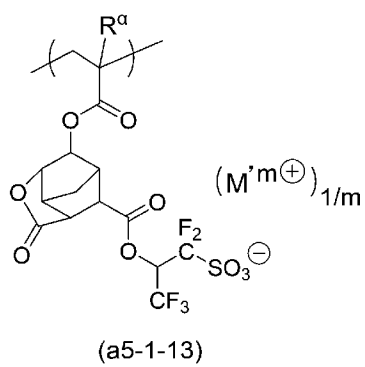
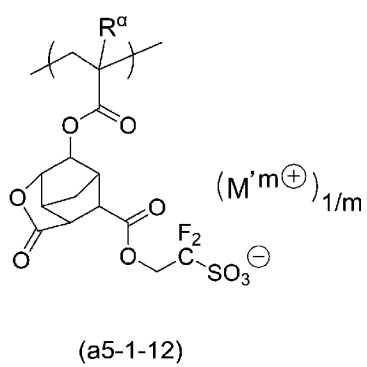
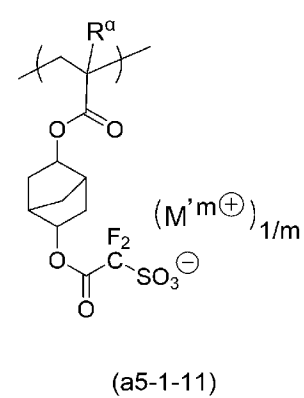
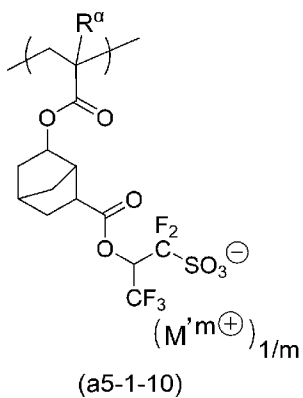
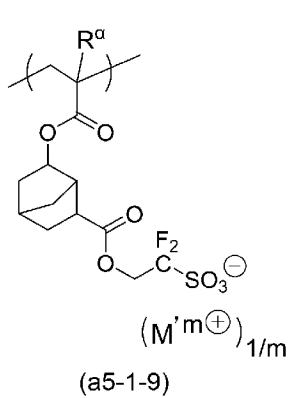
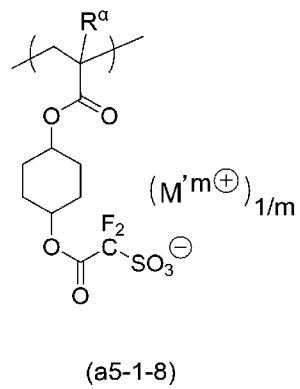
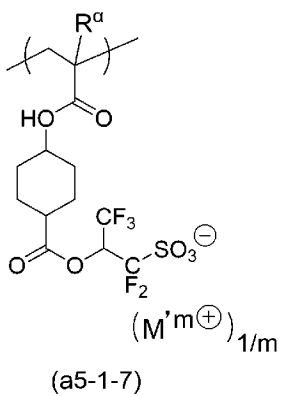
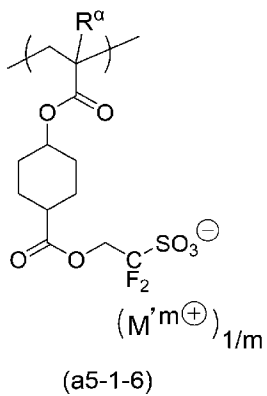
[0259]

[化67]



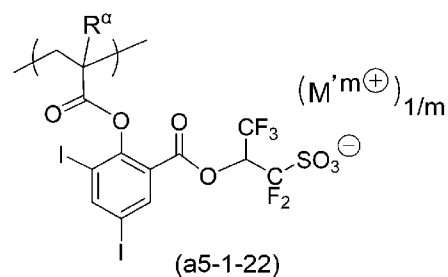
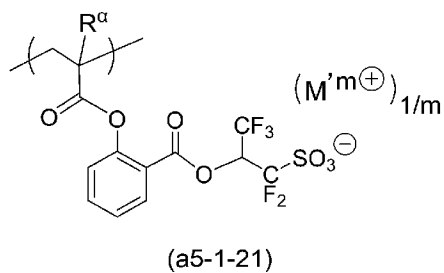
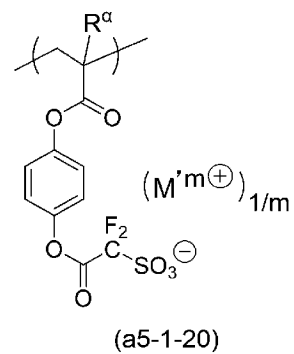
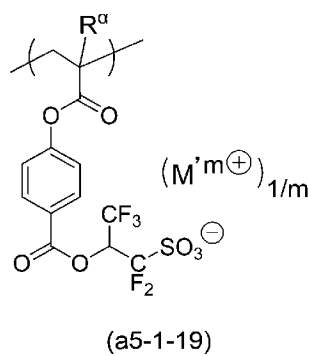
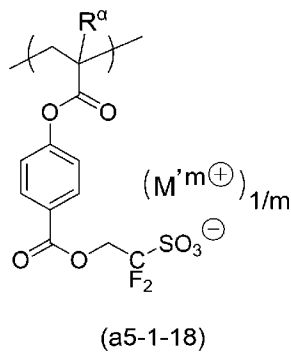
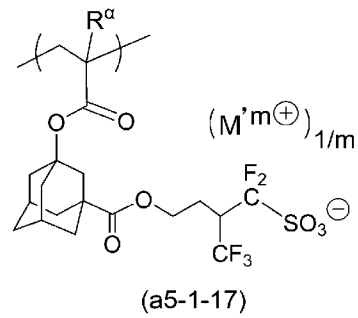
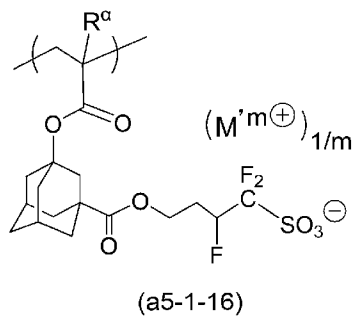
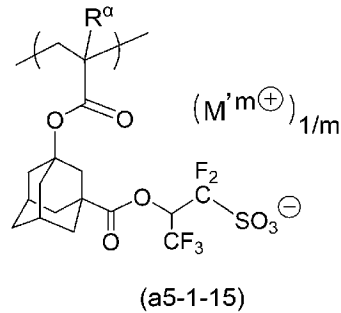
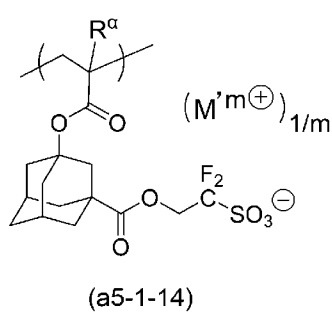
[0260]

[化68]



[0261]

[化69]



[0262] (A 1) 成分が有する構成単位 (a 5) は、1 種でもよく 2 種以上でもよい。

(A 1) 成分が構成単位 (a 5) を有する場合、(A 1) 成分中の構成単位 (a 5) の割合は、(A 1) 成分を構成する全構成単位の合計 (100 モル%) に対して、5～25 モル%が好ましく、10～20 モル%がより好ま

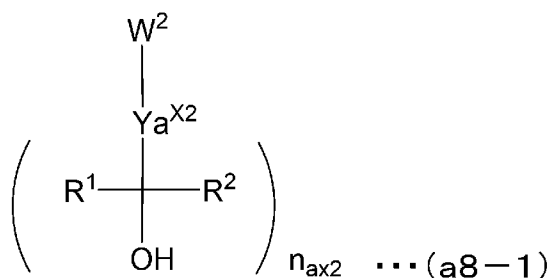
しく、15～20モル%がさらに好ましい。

構成単位(a5)の割合が、前記の好ましい範囲の下限值以上であることにより、更なる高感度化、解像性の向上を実現しやすくなる。一方、前記の好ましい範囲の上限値以下であることにより、他の構成単位とのバランスをとりやすくなる。

[0263] 構成単位(a8)：

構成単位(a8)は、下記一般式(a8-1)で表される化合物から誘導される構成単位である。(A1)成分は、構成単位(a8)を有してもよく、有しなくてもよい。

[0264] [化70]



[式中、 W^2 は、重合性基含有基である。 $Y_{a \times 2}$ は、単結合又は($n_{ax2} + 1$)価の連結基である。 $Y_{a \times 2}$ と W^2 とは縮合環を形成していてもよい。 R^1 は炭素原子数1～12のフッ素化アルキル基である。 R^2 はフッ素原子を有してもよい炭素原子数1～12の有機基又は水素原子である。 R^2 及び $Y_{a \times 2}$ は、相互に結合して環構造を形成していてもよい。 n_{ax2} は、1～3の整数である。]

[0265] W^2 の重合性基含有基における「重合性基」とは、重合性基を有する化合物がラジカル重合等により重合することを可能とする基であり、例えばエチレン性二重結合などの炭素原子間の多重結合を含む基をいう。

[0266] 重合性基含有基としては、重合性基のみから構成される基でもよいし、重合性基と該重合性基以外の他の基とから構成される基でもよい。該重合性基以外の他の基としては、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が挙げられる。

重合性基含有基としては、例えば、化学式： $C(R^{x11})(R^{x12})=C(R^{x13})-Y a^{x0}-$ で表される基が好適に挙げられる。

この化学式中、 R^{x11} 、 R^{x12} 及び R^{x13} は、それぞれ、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基であり、 $Y a^{x0}$ は、単結合または2価の連結基である。

[0267] $Y a^{x2}$ と W^2 とが形成する縮合環としては、 W^2 部位の重合性基と $Y a^{x2}$ とが形成する縮合環、 W^2 部位の重合性基以外の他の基と $Y a^{x2}$ とが形成する縮合環が挙げられる。

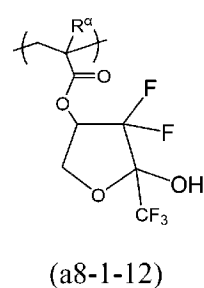
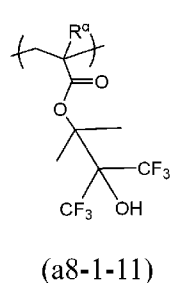
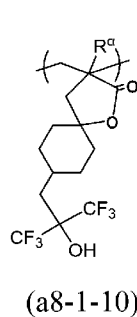
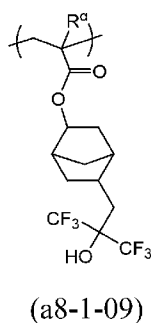
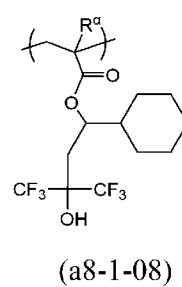
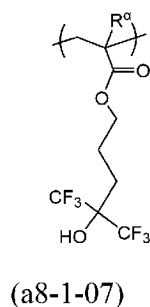
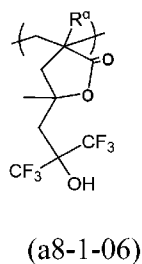
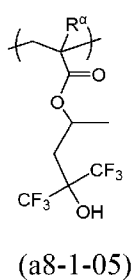
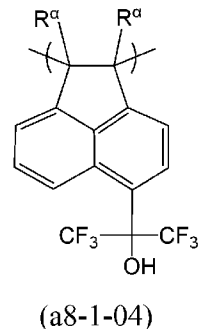
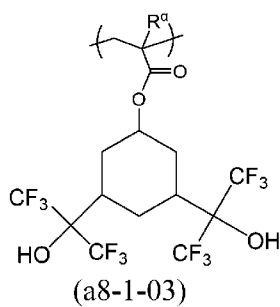
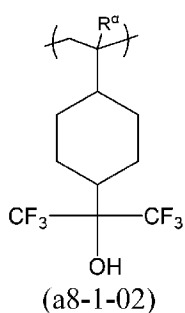
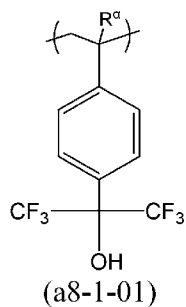
$Y a^{x2}$ と W^2 とが形成する縮合環は、置換基を有してもよい。

[0268] 以下に、構成単位(a 8)の具体例を示す。

下記の式中、 R^{α} は、水素原子、メチル基又はトリフルオロメチル基を示す。

[0269]

[化71]



[0270] 上記例示の中でも、構成単位（a 8）は、化学式（a 8－1－0 1）～（a 8－1－0 4）、（a 8－1－0 6）、（a 8－1－0 8）、（a 8－1－0 9）、及び、（a 8－1－1 0）でそれぞれ表される構成単位からなる群より選択される少なくとも1種が好ましく、化学式（a 8－1－0 1）～（a 8－1－0 4）、（a 8－1－0 9）でそれぞれ表される構成単位からなる群より選択される少なくとも1種がより好ましい。

[0271] （A 1）成分が有する構成単位（a 8）は、1種でもよく2種以上でもよい。（A 1）成分は、構成単位（a 8）を有してもよく、有しなくてもよい。

（A 1）成分における構成単位（a 8）の割合は、（A 1）成分を構成する全構成単位の合計（100モル%）に対して、0～50モル%であること

が好ましく、0～30モル%であることがより好ましい。

[0272] レジスト組成物が含有する(A1)成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0273] (A1)成分としては、例えば、構成単位(a0)と構成単位(a10)との繰り返し構造を含む高分子化合物等が挙げられる。

[0274] 構成単位(a0)と構成単位(a10)との繰り返し構造を有する高分子化合物において、構成単位(a0)の割合は、該高分子化合物を構成する全構成単位の合計(100モル%)に対して、25～80モル%が好ましく、10～75モル%がより好ましく、30～70モル%がさらに好ましく、40～70モル%がさらに好ましい。

該高分子化合物中の構成単位(a10)の割合は、該高分子化合物を構成する全構成単位の合計(100モル%)に対して、25～90モル%が好ましく、30～70モル%がより好ましく、30～60モル%がさらに好ましく、20～50モル%が特に好ましい。

[0275] かかる(A1)成分は、各構成単位を誘導するモノマーを重合溶媒に溶解し、ここに、例えばアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)、アゾビスイソ酪酸ジメチル(例えばV-601など)等のラジカル重合開始剤を加えて重合することにより製造することができる。

あるいは、かかる(A1)成分は、構成単位(a0)を誘導するモノマーと、任意の構成単位(例えば、構成単位(a1)、構成単位(a10)等)を誘導するモノマーと、を重合溶媒に溶解し、ここに、上記のようなラジカル重合開始剤を加えて重合し、その後、脱保護反応を行うことにより製造することができる。

なお、重合の際に、例えば、 $\text{HS}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{C}(\text{CF}_3)_2-\text{OH}$ のような連鎖移動剤を併用して用いることにより、末端に $-\text{C}(\text{CF}_3)_2-\text{OH}$ 基を導入してもよい。このように、アルキル基の水素原子の一部がフッ素原子で置換されたヒドロキシアルキル基が導入された共重合体は、現像欠陥の低減やLER(ラインエッジラフネス：ライン側壁の不均一な凹凸)

の低減に有効である。

[0276] (A 1) 成分の重量平均分子量 (M_w) (ゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GPC) によるポリスチレン換算基準) は、特に限定されるものではなく、1000～50000が好ましく、5000～40000がより好ましく、5000～30000がさらに好ましい。

(A 1) 成分の M_w がこの範囲の好ましい上限値以下であると、レジストとして用いるのに十分なレジスト溶剤への溶解性があり、この範囲の好ましい下限値以上であると、耐ドライエッチング性やレジストパターン断面形状が良好である。

(A 1) 成分の分散度 (M_w/M_n) は、特に限定されず、1.0～4.0が好ましく、1.0～3.0がより好ましく、1.0～2.0が特に好ましい。なお、 M_n は数平均分子量を示す。

[0277] ・ (A 2) 成分について

本実施形態のレジスト組成物は、(A) 成分として、前記 (A 1) 成分に該当しない、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する基材成分 (以下「(A 2) 成分」という。) を併用してもよい。

(A 2) 成分としては、特に限定されず、化学増幅型レジスト組成物用の基材成分として従来から知られている多数のものから任意に選択して用いられよい。

(A 2) 成分は、高分子化合物又は低分子化合物の1種を単独で用いてもよく2種以上を組み合わせ用いてもよい。

[0278] (A) 成分中の (A 1) 成分の割合は、(A) 成分の総質量に対し、25質量%以上が好ましく、50質量%以上がより好ましく、75質量%以上がさらに好ましく、100質量%であってもよい。該割合が25質量%以上であると、高感度化や解像性、ラフネス改善などの種々のリソグラフィー特性に優れたレジストパターンが形成されやすくなる。

[0279] 本実施形態のレジスト組成物中、(A) 成分の含有量は、形成しようとするレジスト膜厚等に応じて調整すればよい。

[0280] <その他成分>

本実施形態のレジスト組成物は、上述した（Ａ）成分に加え、その他成分をさらに含有してもよい。その他成分としては、例えば以下に示す（Ｂ）成分、（Ｄ）成分、（Ｅ）成分、（Ｆ）成分、（Ｓ）成分などが挙げられる。

[0281] ≪酸発生剤成分（Ｂ）≫

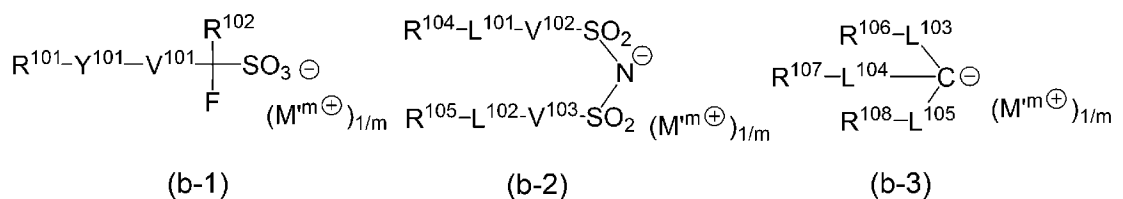
本実施形態のレジスト組成物は、さらに、露光により酸を発生する酸発生剤成分（Ｂ）を含有してもよい。

（Ｂ）成分としては、特に限定されず、これまで化学増幅型レジスト組成物用の酸発生剤として提案されているものを用いることができる。

このような酸発生剤としては、ヨードニウム塩やスルホニウム塩などのオニウム塩系酸発生剤、オキシムスルホネート系酸発生剤；ビスアルキル又はビスアリールスルホニルジアゾメタン類、ポリ（ビススルホニル）ジアゾメタン類などのジアゾメタン系酸発生剤；ニトロベンジルスルホネート系酸発生剤、イミノスルホネート系酸発生剤、ジスルホン系酸発生剤など多種のものが挙げられる。（Ｂ）成分の含有形態としては、化合物の形態でもよく、上述の構成単位（a 5）として（Ａ１）成分に組み込まれた形態でもよく、これらの両方の形態でもよい。

[0282] オニウム塩系酸発生剤としては、例えば、下記の一般式（b-1）で表される化合物（以下「（b-1）成分」ともいう）、一般式（b-2）で表される化合物（以下「（b-2）成分」ともいう）又は一般式（b-3）で表される化合物（以下「（b-3）成分」ともいう）が挙げられる。

[0283] [化72]



[式中、 R^{101} 及び $\text{R}^{104} \sim \text{R}^{108}$ は、それぞれ独立に、置換基を有していてもよい環式基、置換基を有していてもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を

有していてもよい鎖状のアルケニル基である。 R^{104} と R^{105} とは相互に結合して環構造を形成していてもよい。 R^{102} は、炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基又はフッ素原子である。 Y^{101} は、酸素原子を含む2価の連結基又は単結合である。 $V^{101} \sim V^{103}$ は、それぞれ独立に、単結合、アルキレン基又はフッ素化アルキレン基である。ただし、 Y^{101} 及び V^{101} は、同時に単結合になることはない。 $L^{101} \sim L^{102}$ は、それぞれ独立に、単結合又は酸素原子である。 $L^{103} \sim L^{105}$ は、それぞれ独立に、単結合、 $-CO-$ 又は $-SO_2-$ である。 m は1以上の整数であって、 M'^{m+} は m 価のオニウムカチオンである。]

[0284] {アニオン部}

・ (b-1) 成分におけるアニオン

式(b-1)中、 R^{101} は、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基である。

[0285] 置換基を有してもよい環式基：

該環式基は、環状の炭化水素基であることが好ましく、該環状の炭化水素基は、芳香族炭化水素基であってもよく、脂肪族炭化水素基であってもよい。脂肪族炭化水素基は、芳香族性を持たない炭化水素基を意味する。また、脂肪族炭化水素基は、飽和であることが好ましい。

[0286] R^{101} における芳香族炭化水素基は、芳香環を有する炭化水素基である。該芳香族炭化水素基の炭素原子数は3～30であることが好ましく、5～30であることがより好ましく、5～20がさらに好ましく、6～15が特に好ましく、6～10が最も好ましい。但し、該炭素原子数には、置換基における炭素原子数を含まないものとする。

R^{101} における芳香族炭化水素基が有する芳香環として具体的には、ベンゼン、フルオレン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン、ビフェニル、又はこれらの芳香環を構成する炭素原子の一部がヘテロ原子で置換された芳香族複素環などが挙げられる。芳香族複素環におけるヘテロ原子としては

、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

R¹⁰¹における芳香族炭化水素基として具体的には、前記芳香環から水素原子を1つ除いた基（アリール基：例えば、フェニル基、ナフチル基など）、前記芳香環の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基など）等が挙げられる。前記アルキレン基（アリールアルキル基中のアルキル鎖）の炭素原子数は、1～4であることが好ましく、1～2であることがより好ましく、1であることが特に好ましい。

[0287] R¹⁰¹における環状の脂肪族炭化水素基は、構造中に環を含む脂肪族炭化水素基が挙げられる。

この構造中に環を含む脂肪族炭化水素基としては、脂環式炭化水素基（脂肪族炭化水素環から水素原子を1個除いた基）、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の末端に結合した基、脂環式炭化水素基が直鎖状または分岐鎖状の脂肪族炭化水素基の途中に介在する基などが挙げられる。

前記脂環式炭化水素基は、炭素原子数が3～20であることが好ましく、3～12であることがより好ましい。

前記脂環式炭化水素基は、多環式基であってもよく、単環式基であってもよい。単環式の脂環式炭化水素基としては、モノシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基が好ましい。該モノシクロアルカンとしては、炭素原子数3～6のものが好ましく、具体的にはシクロペンタン、シクロヘキサン等が挙げられる。多環式の脂環式炭化水素基としては、ポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基が好ましく、該ポリシクロアルカンとしては、炭素原子数7～30のものが好ましい。中でも、該ポリシクロアルカンとしては、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等の架橋環系の多環式骨格を有するポリシクロアルカン；ステロイド骨格を有する環式基等の縮合環系の多環式骨格を有するポリシクロアルカンがより好ましい。

[0288] なかでも、 R^{101} における環状の脂肪族炭化水素基としては、モノシクロアルカンまたはポリシクロアルカンから水素原子を1つ以上除いた基が好ましく、ポリシクロアルカンから水素原子を1つ除いた基がより好ましく、アダマンチル基、ノルボルニル基がさらに好ましく、アダマンチル基が特に好ましい。

[0289] 脂環式炭化水素基に結合してもよい、直鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が1～10であることが好ましく、1～6がより好ましく、1～4がさらに好ましく、1～3が最も好ましい。直鎖状の脂肪族炭化水素基としては、直鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、メチレン基 $[-CH_2-]$ 、エチレン基 $[-(CH_2)_2-]$ 、トリメチレン基 $[-(CH_2)_3-]$ 、テトラメチレン基 $[-(CH_2)_4-]$ 、ペンタメチレン基 $[-(CH_2)_5-]$ 等が挙げられる。

脂環式炭化水素基に結合してもよい、分岐鎖状の脂肪族炭化水素基は、炭素原子数が2～10であることが好ましく、3～6がより好ましく、3又は4がさらに好ましく、3が最も好ましい。分岐鎖状の脂肪族炭化水素基としては、分岐鎖状のアルキレン基が好ましく、具体的には、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)(CH_2CH_2CH_3)-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2-$ 等のアルキルメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-CH(CH_3)CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH(CH_2CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_2CH_3)_2CH_2-$ 等のアルキルエチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2-$ 等のアルキルトリメチレン基； $-CH(CH_3)CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH(CH_3)CH_2CH_2-$ 等のアルキルテトラメチレン基などのアルキルアルキレン基等が挙げられる。アルキルアルキレン基におけるアルキル基としては、炭素原子数1～5の直鎖状のアルキル基が好ましい。

[0290] また、 R^{101} における環状の炭化水素基は、複素環等のようにヘテロ原子を含んでもよい。具体的には、前記一般式 $(a2-r-1) \sim (a2-r-7$

）でそれぞれ表されるラクトン含有環式基、前記一般式（b 5 - r - 1）～（b 5 - r - 4）でそれぞれ表される - S O₂ - 含有環式基、その他前記化学式（r - h r - 1）～（r - h r - 16）でそれぞれ表される複素環式基が挙げられる。

[0291] R¹⁰¹の環式基における置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基、ニトロ基等が挙げられる。

置換基としてのアルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキル基が好ましい。

置換基としてのアルコキシ基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルコキシ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、n - プロポキシ基、i s o - プロポキシ基、n - ブトキシ基、t e r t - ブトキシ基がより好ましく、メトキシ基、エトキシ基が最も好ましい。

置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子、臭素原子、ヨウ素原子が好ましい。

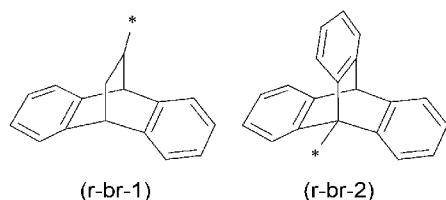
置換基としてのハロゲン化アルキル基としては、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキル基、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、n - ブチル基、t e r t - ブチル基等の水素原子の一部または全部が前記ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。

置換基としてのカルボニル基は、環状の炭化水素基を構成するメチレン基（- C H₂ -）を置換する基である。

[0292] R¹⁰¹における環状の炭化水素基は、脂肪族炭化水素環と芳香環とが縮合した縮合環を含む縮合環式基であってもよい。前記縮合環としては、例えば、架橋環系の多環式骨格を有するポリシクロアルカンに、1 個以上の芳香環が縮合したもの等が挙げられる。前記架橋環系ポリシクロアルカンの具体例としては、ビシクロ [2 . 2 . 1] ヘプタン（ノルボルナン）、ビシクロ [2 . 2 . 2] オクタン等のビシクロアルカンが挙げられる。前記縮合環式としては、ビシクロアルカンに 2 個又は 3 個の芳香環が縮合した縮合環を含む基

が好ましく、ビスクロ [2. 2. 2] オクタンに2個又は3個の芳香環が縮合した縮合環を含む基がより好ましい。R¹⁰¹における縮合環式基の具体例としては、下記式 (r-br-1) ~ (r-br-2) で表される基が挙げられる。式中*は、式 (b-1) 中のY¹⁰¹に結合する結合手を表す。

[0293] [化73]



[0294] R¹⁰¹における縮合環式基が有していてもよい置換基としては、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カルボニル基、ニトロ基、芳香族炭化水素基、脂環式炭化水素基等が挙げられる。

前記縮合環式基の置換基としてのアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基は、上記R¹⁰¹における環式基の置換基として挙げたものと同様のものが挙げられる。

前記縮合環式基の置換基としての芳香族炭化水素基としては、芳香環から水素原子を1つ除いた基（アリール基：例えば、フェニル基、ナフチル基など）、前記芳香環の水素原子の1つがアルキレン基で置換された基（例えば、ベンジル基、フェネチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、2-ナフチルエチル基等のアリールアルキル基など）、上記式 (r-hr-1) ~ (r-hr-6) でそれぞれ表される複素環式基等が挙げられる。

前記縮合環式基の置換基としての脂環式炭化水素基としては、シクロペンタン、シクロヘキサン等のモノシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基；アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2,6}] デカン、テトラシクロドデカン等のポリシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基；前記一般式 (a2-r-1) ~ (a2-r-7) でそ

れぞれ表されるラクトン含有環式基；前記一般式 (b 5 - r - 1) ~ (b 5 - r - 4) でそれぞれ表される -SO₂- 含有環式基；前記式 (r - h r - 7) ~ (r - h r - 16) でそれぞれ表される複素環式基等が挙げられる。

[0295] 置換基を有してもよい鎖状のアルキル基：

R¹⁰¹の鎖状のアルキル基としては、直鎖状又は分岐鎖状のいずれでもよい。

直鎖状のアルキル基としては、炭素原子数が1~20であることが好ましく、1~15であることがより好ましく、1~10が最も好ましい。

分岐鎖状のアルキル基としては、炭素原子数が3~20であることが好ましく、3~15であることがより好ましく、3~10が最も好ましい。具体的には、例えば、1-メチルエチル基、1-メチルプロピル基、2-メチルプロピル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、3-メチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、4-メチルペンチル基などが挙げられる。

[0296] 置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基：

R¹⁰¹の鎖状のアルケニル基としては、直鎖状又は分岐鎖状のいずれでもよく、炭素原子数が2~10であることが好ましく、2~5がより好ましく、2~4がさらに好ましく、3が特に好ましい。直鎖状のアルケニル基としては、例えば、ビニル基、プロペニル基（アリル基）、ブチニル基などが挙げられる。分岐鎖状のアルケニル基としては、例えば、1-メチルビニル基、2-メチルビニル基、1-メチルプロペニル基、2-メチルプロペニル基などが挙げられる。

鎖状のアルケニル基としては、上記の中でも、直鎖状のアルケニル基が好ましく、ビニル基、プロペニル基がより好ましく、ビニル基が特に好ましい。

[0297] R¹⁰¹の鎖状のアルキル基またはアルケニル基における置換基としては、例えば、アルコキシ基、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、水酸基、カル

ボニル基、ニトロ基、アミノ基、上記 R^{101} における環式基等が挙げられる。

[0298] 式 (b-1) 中、 Y^{101} は、単結合または酸素原子を含む 2 価の連結基である。

Y^{101} が酸素原子を含む 2 価の連結基である場合、該 Y^{101} は、酸素原子以外の原子を含有してもよい。酸素原子以外の原子としては、例えば炭素原子、水素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

酸素原子を含む 2 価の連結基としては、例えば上記一般式 (L-a1-1) ~ (L-a1-8) でそれぞれ表される連結基が挙げられる。なお、下記一般式 (L-a1-1) ~ (L-a1-8) において、上記式 (b-1) 中の R^{101} と結合するのが、下記一般式 (L-a1-1) ~ (L-a1-8) 中の V'^{101} である。

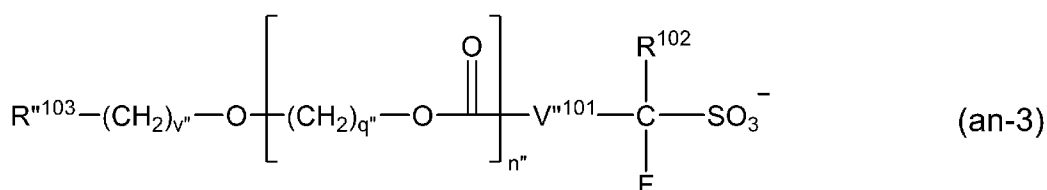
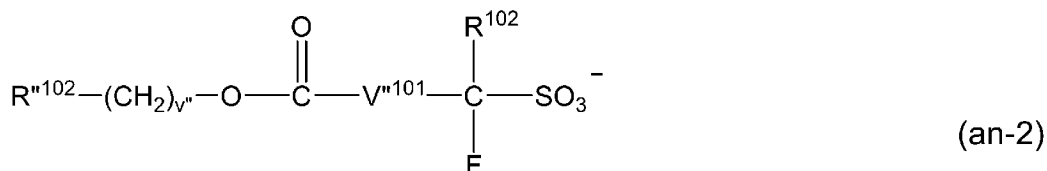
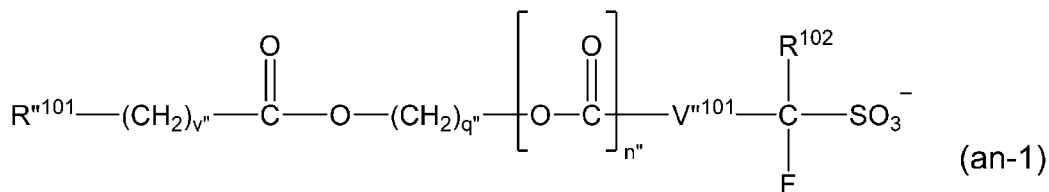
[0299] 式 (b-1) 中、 V^{101} は、単結合、アルキレン基又はフッ素化アルキレン基である。なかでも、 V^{101} は、単結合、又は炭素原子数 1 ~ 4 の直鎖状のフッ素化アルキレン基であることが好ましい。

[0300] 式 (b-1) 中、 R^{102} は、フッ素原子又は炭素原子数 1 ~ 5 のフッ素化アルキル基である。 R^{102} は、フッ素原子または炭素原子数 1 ~ 5 のパーフルオロアルキル基であることが好ましく、フッ素原子であることがより好ましい。

[0301] 前記式 (b-1) で表されるアニオン部の具体例としては、例えば、 Y^{101} が単結合となる場合、トリフルオロメタンスルホネートアニオンやパーフルオロブタンスルホネートアニオン等のフッ素化アルキルスルホネートアニオンが挙げられ； Y^{101} が酸素原子を含む 2 価の連結基である場合、下記式 (an-1) ~ (an-3) のいずれかで表されるアニオンが挙げられる。

[0302]

[化74]



[式中、 R^{101} は、置換基を有してもよい脂肪族環式基、上記の化学式（ $r-hr-1$ ）～（ $r-hr-16$ ）でそれぞれ表される1価の複素環式基、前記式（ $r-br-1$ ）又（ $r-br-2$ ）で表される縮合環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基又は置換基を有してもよい芳香族環式基である。 R^{102} は、置換基を有してもよい脂肪族環式基、前記式（ $r-br-1$ ）又（ $r-br-2$ ）で表される縮合環式基、前記一般式（ $a2-r-1$ ）、（ $a2-r-3$ ）～（ $a2-r-7$ ）でそれぞれ表されるラクトン含有環式基、又は前記一般式（ $b5-r-1$ ）～（ $b5-r-4$ ）でそれぞれ表される $-SO_2-$ 含有環式基である。 R^{103} は、置換基を有してもよい芳香族環式基、置換基を有してもよい脂肪族環式基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基である。 V^{101} は、単結合、炭素原子数1～4のアルキレン基、又は炭素原子数1～4のフッ素化アルキレン基である。 R^{102} は、フッ素原子又は炭素原子数1～5のフッ素化アルキル基である。 v'' はそれぞれ独立に0～3の整数であり、 q'' はそれぞれ独立に0～20の整数であり、 n'' は0または1である。]

[0303] R^{101} 、 R^{102} および R^{103} の置換基を有してもよい脂肪族環式基は、前記式（ $b-1$ ）中の R^{101} における環状の脂肪族炭化水素基として例示し

た基であることが好ましい。前記置換基としては、前記式 (b-1) 中の R^{101} における環状の脂肪族炭化水素基を置換してもよい置換基と同様のものが挙げられる。

[0304] R^{101} および R^{103} における置換基を有してもよい芳香族環式基は、前記式 (b-1) 中の R^{101} における環状の炭化水素基における芳香族炭化水素基として例示した基であることが好ましい。前記置換基としては、前記式 (b-1) 中の R^{101} における該芳香族炭化水素基を置換してもよい置換基と同様のものが挙げられる。

[0305] R^{101} における置換基を有してもよい鎖状のアルキル基は、前記式 (b-1) 中の R^{101} における鎖状のアルキル基として例示した基であることが好ましい。

R^{103} における置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基は、前記式 (b-1) 中の R^{101} における鎖状のアルケニル基として例示した基であることが好ましい。

[0306] ・ (b-2) 成分におけるアニオン

式 (b-2) 中、 R^{104} 、 R^{105} は、それぞれ独立に、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、または置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基であり、それぞれ、式 (b-1) 中の R^{101} と同様のものが挙げられる。ただし、 R^{104} 、 R^{105} は、相互に結合して環を形成していてもよい。

R^{104} 、 R^{105} は、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基が好ましく、直鎖状若しくは分岐鎖状のアルキル基、又は直鎖状若しくは分岐鎖状のフッ素化アルキル基であることがより好ましい。

該鎖状のアルキル基の炭素原子数は、1～10であることが好ましく、より好ましくは炭素原子数1～7、さらに好ましくは炭素原子数1～3である。 R^{104} 、 R^{105} の鎖状のアルキル基の炭素原子数は、上記炭素原子数の範囲内において、レジスト用溶剤への溶解性も良好である等の理由により、小さいほど好ましい。また、 R^{104} 、 R^{105} の鎖状のアルキル基においては、フッ

素原子で置換されている水素原子の数が多いほど、酸の強度が強くなり、また、250nm以下の高エネルギー光や電子線に対する透明性が向上するため好ましい。前記鎖状のアルキル基中のフッ素原子の割合、すなわちフッ素化率は、好ましくは70～100%、さらに好ましくは90～100%であり、最も好ましくは、全ての水素原子がフッ素原子で置換されたパーフルオロアルキル基である。

式(b-2)中、 V^{102} 、 V^{103} は、それぞれ独立に、単結合、アルキレン基、またはフッ素化アルキレン基であり、それぞれ、式(b-1)中の V^{101} と同様のものが挙げられる。

式(b-2)中、 L^{101} 、 L^{102} は、それぞれ独立に単結合又は酸素原子である。

[0307] (b-3)成分におけるアニオン

式(b-3)中、 $R^{106} \sim R^{108}$ は、それぞれ独立に、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基であり、それぞれ、式(b-1)中の R^{101} と同様のものが挙げられる。

式(b-3)中、 $L^{103} \sim L^{105}$ は、それぞれ独立に、単結合、 $-CO-$ 又は $-SO_2-$ である。

[0308] 上記の中でも、(B)成分のアニオン部としては、(b-1)成分におけるアニオンが好ましく、前記式(a n-1)で表されるアニオンがより好ましい。

[0309] {カチオン部}

前記の式(b-1)、式(b-2)、式(b-3)中、 M'^{m+} は、m価のオニウムカチオンを表す。この中でも、スルホニウムカチオン、ヨードニウムカチオンが好ましい。mは、1以上の整数である。

[0310] (B)成分のカチオン部としては、スルホニウムカチオンが好ましく、前記式(ca-1)～(ca-3)でそれぞれ表されるカチオンがより好ましく、前記式(ca-1)で表されるカチオンが更に好ましく、前記式(ca

－ 1－ 1）～（c a－ 1－ 84）でそれぞれ表されるカチオンが特に好ましい。

[0311] 本実施形態のレジスト組成物において、（B）成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

レジスト組成物が（B）成分を含有する場合、レジスト組成物中、（B）成分の含有量は、（A）成分100質量部に対して、50質量部未満が好ましく、5～40質量部がより好ましく、10～40質量部がさらに好ましい。

（B）成分の含有量を、前記の好ましい範囲とすることで、レジスト組成物の各成分を有機溶剤に溶解した際、均一な溶液が得られやすく、レジスト組成物としての保存安定性が良好となるため好ましい。

[0312] ≪塩基成分（D）≫

本実施形態のレジスト組成物は、（A）成分に加えて、露光により発生する酸をトラップ（すなわち、酸の拡散を制御）する塩基成分（（D）成分）を含有してもよい。（D）成分は、レジスト組成物において露光により発生する酸をトラップするクエンチャー（酸拡散制御剤）として作用するものである。

（D）成分としては、例えば、露光により分解して酸拡散制御性を失う光崩壊性塩基（D1）（以下「（D1）成分」という。）、該（D1）成分に該当しない含窒素有機化合物（D2）（以下「（D2）成分」という。）等が挙げられる。これらの中でも、高感度化、ラフネス低減、塗布欠陥の発生の抑制の特性をいずれも高められやすいことから、光崩壊性塩基（（D1）成分）が好ましい。

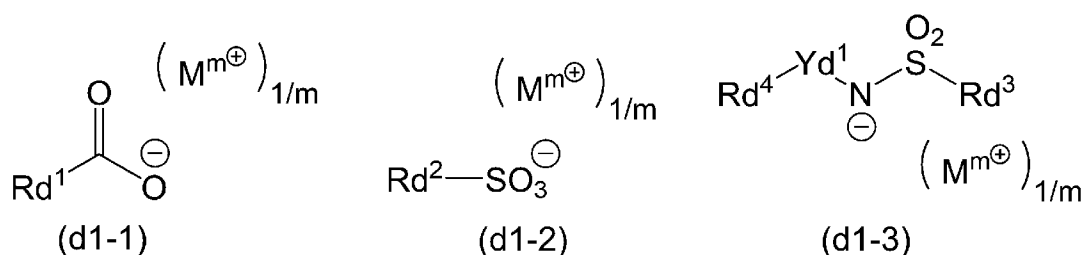
[0313] ・（D1）成分について

（D1）成分としては、露光により分解して酸拡散制御性を失うものであれば特に限定されず、下記一般式（d1-1）で表される化合物（以下「（d1-1）成分」という。）、下記一般式（d1-2）で表される化合物（以下「（d1-2）成分」という。）及び下記一般式（d1-3）で表され

る化合物（以下「（d 1－3）成分」という。）からなる群より選ばれる 1 種以上の化合物が好ましい。

（d 1－1）～（d 1－3）成分は、レジスト膜の露光部においては分解して酸拡散制御性（塩基性）を失うためクエンチャーとして作用せず、レジスト膜の未露光部においてクエンチャーとして作用する。

[0314] [化75]



[式中、R d¹～R d⁴は置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基である。但し、式（d 1－2）中のR d²における、S原子に隣接する炭素原子にはフッ素原子は結合していないものとする。Y d¹は単結合又は2価の連結基である。mは1以上の整数であって、M^{m+}はそれぞれ独立にm価の有機カチオンである。]

[0315] {（d 1－1）成分}

・ ・ アニオン部

式（d 1－1）中、R d¹は、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基であり、それぞれ前記R'²⁰¹と同様のものが挙げられる。

これらのなかでも、R d¹としては、置換基を有してもよい芳香族炭化水素基、置換基を有してもよい脂肪族環式基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルキル基が好ましい。これらの基が有していてもよい置換基としては、水酸基、オキソ基、アルキル基、アリール基、フッ素原子、フッ素化アルキル基、上記一般式（a 2－r－1）～（a 2－r－8）でそれぞれ表されるラクトン含有環式基、エーテル結合、エステル結合、またはこれらの組み合わせ

せが挙げられる。エーテル結合やエステル結合を置換基として含む場合、アルキレン基を介していてもよく、この場合の置換基としては、上記式（L-a1-1）～（L-a1-5）でそれぞれ表される連結基が好ましい。なお、R^{d1}における芳香族炭化水素基、脂肪族環式基、又は鎖状のアルキル基が、置換基として、上記一般式（L-a1-1）～（L-a1-7）でそれぞれ表される連結基を有する場合、上記一般式（L-a1-1）～（L-a1-7）において、式（d1-1）中のR^{d1}における芳香族炭化水素基、脂肪族環式基、又は鎖状のアルキル基を構成する炭素原子に結合するのが、上記一般式（L-a1-1）～（L-a1-7）中のV'¹⁰¹である。

前記芳香族炭化水素基としては、フェニル基、ナフチル基、ビスクロオクタン骨格を含む多環構造（ビスクロオクタン骨格とこれ以外の環構造とからなる多環構造）が好適に挙げられる。

前記脂肪族環式基としては、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等のポリシクロアルカンから1個以上の水素原子を除いた基であることがより好ましい。

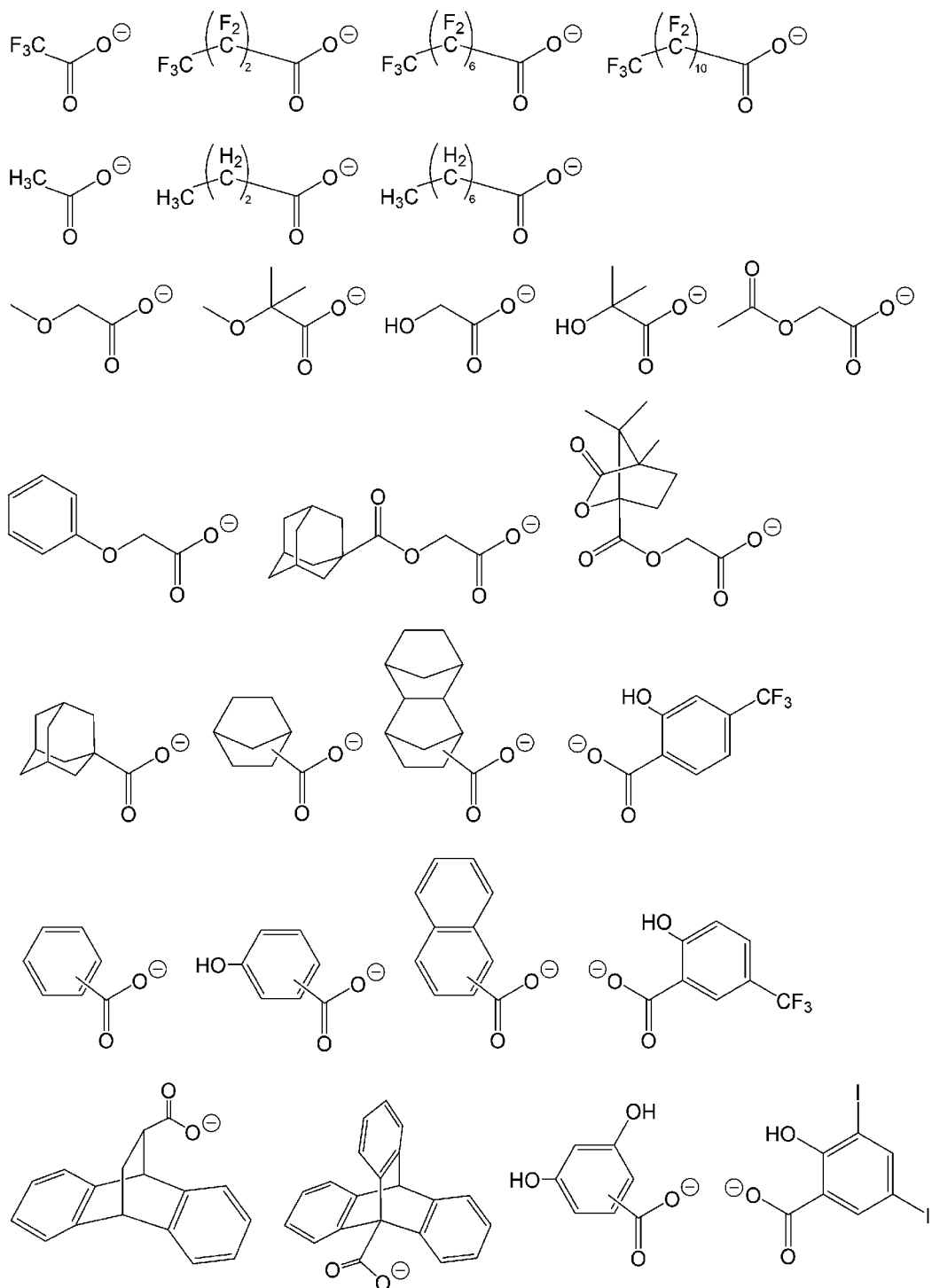
前記鎖状のアルキル基としては、炭素原子数が1～10であることが好ましく、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基等の直鎖状のアルキル基；1-メチルエチル基、1-メチルプロピル基、2-メチルプロピル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、3-メチルブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、4-メチルペンチル基等の分岐鎖状のアルキル基が挙げられる。

[0316] 前記鎖状のアルキル基が置換基としてフッ素原子又はフッ素化アルキル基を有するフッ素化アルキル基である場合、フッ素化アルキル基の炭素原子数は、1～11が好ましく、1～8がより好ましく、1～4がさらに好ましい。該フッ素化アルキル基は、フッ素原子以外の原子を含有してもよい。フッ

素原子以外の原子としては、例えば酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

[0317] 以下に（d 1－1）成分のアニオン部の好ましい具体例を示す。

[0318] [化76]



[0319] ・ ・ カチオン部

式 (d 1 - 1) 中、 M^{m+} は、 m 価の有機カチオンである。

M^{m+} の有機カチオンとしては、前記一般式 (c a - 1) ~ (c a - 3) でそれぞれ表されるカチオンと同様のものが好適に挙げられ、前記一般式 (c a - 1) で表されるカチオンがより好ましく、前記式 (c a - 1 - 1) ~ (c a - 1 - 84) でそれぞれ表されるカチオンがさらに好ましい。

(d 1 - 1) 成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

[0320] { (d 1 - 2) 成分}

・ ・ アニオン部

式 (d 1 - 2) 中、 $R d^2$ は、置換基を有してもよい環式基、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基であり、前記 R'^{201} と同様のものが挙げられる。

但し、 $R d^2$ における、S原子に隣接する炭素原子にはフッ素原子は結合していない（フッ素置換されていない）ものとする。これにより、(d 1 - 2) 成分のアニオンが適度な弱酸アニオンとなり、(D) 成分としてのクエンチング能が向上する。

$R d^2$ としては、置換基を有してもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい脂肪族環式基であることが好ましく、置換基を有してもよい脂肪族環式基であることがより好ましい。

[0321] 該鎖状のアルキル基としては、炭素原子数 1 ~ 10 であることが好ましく、3 ~ 10 であることがより好ましい。

該脂肪族環式基としては、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ [5. 2. 1. 0^{2, 6}] デカン、テトラシクロドデカン等から1個以上の水素原子を除いた基（置換基を有してもよい）；カンファーから1個以上の水素原子を除いた基であることがより好ましい。

[0322] $R d^2$ の炭化水素基は、置換基を有していてもよく、該置換基としては、前記式 (d 1 - 1) の $R d^1$ における炭化水素基（芳香族炭化水素基、脂肪族環式基、鎖状のアルキル基）が有していてもよい置換基と同様のものが挙げら

てもよい鎖状のアルキル基、又は置換基を有してもよい鎖状のアルケニル基であり、前記 R'^{201} と同様のものが挙げられる。

なかでも、置換基を有してもよいアルキル基、アルコキシ基、アルケニル基、環式基であることが好ましい。

Rd^4 におけるアルキル基は、炭素原子数 1～5 の直鎖状又は分岐鎖状のアルキル基が好ましく、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、*n*-ブチル基、イソブチル基、*tert*-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基等が挙げられる。 Rd^4 のアルキル基の水素原子の一部が水酸基、シアノ基等で置換されていてもよい。

Rd^4 におけるアルコキシ基は、炭素原子数 1～5 のアルコキシ基が好ましく、炭素原子数 1～5 のアルコキシ基として具体的には、メトキシ基、エトキシ基、*n*-プロポキシ基、*iso*-プロポキシ基、*n*-ブトキシ基、*tert*-ブトキシ基が挙げられる。なかでも、メトキシ基、エトキシ基が好ましい。

[0328] Rd^4 におけるアルケニル基は、前記 R'^{201} におけるアルケニル基と同様のものが挙げられ、ビニル基、プロペニル基（アリル基）、1-メチルプロペニル基、2-メチルプロペニル基が好ましい。これらの基はさらに置換基として、炭素原子数 1～5 のアルキル基又は炭素原子数 1～5 のハロゲン化アルキル基を有していてもよい。

[0329] Rd^4 における環式基は、前記 R'^{201} における環式基と同様のものが挙げられ、シクロペンタン、シクロヘキサン、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロ[5.2.1.0^{2,6}]デカン、テトラシクロドデカン等のシクロアルカンから 1 個以上の水素原子を除いた脂環式基、又は、フェニル基、ナフチル基等の芳香族基が好ましい。 Rd^4 が脂環式基である場合、レジスト組成物が有機溶剤に良好に溶解することにより、リソグラフィー特性が良好となる。また、 Rd^4 が芳香族基である場合、EUV等を露光光源とするリソグラフィーにおいて、該レジスト組成物が光吸収効率に優れ、感度やリソグラフィー特性が良好となる。

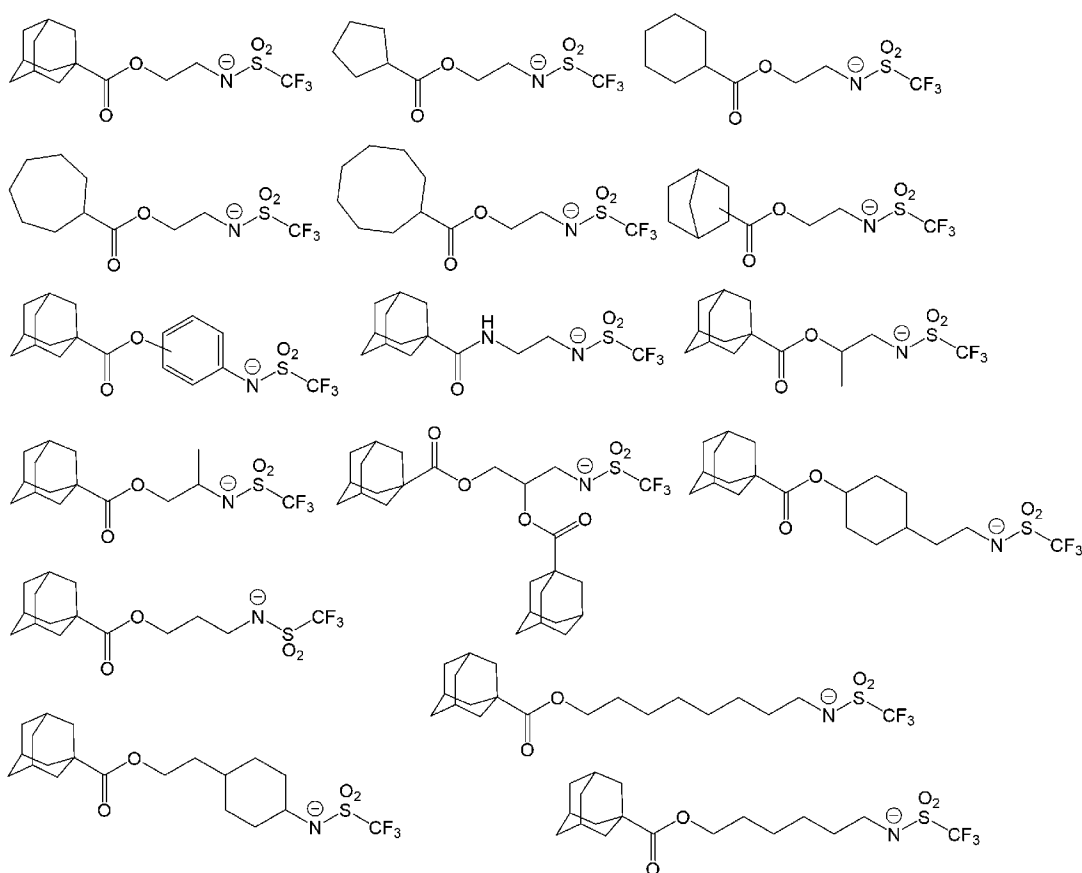
[0330] 式(d 1-3)中、Y d¹は、単結合または2価の連結基である。

Y d¹における2価の連結基としては、特に限定されないが、置換基を有してもよい2価の炭化水素基(脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基)、ヘテロ原子を含む2価の連結基等が挙げられる。これらはそれぞれ、上記式(a 2-1)中のY a²における2価の連結基についての説明のなかで挙げた、置換基を有してもよい2価の炭化水素基、ヘテロ原子を含む2価の連結基と同様のものが挙げられる。

Y d¹としては、カルボニル基、エステル結合、アミド結合、アルキレン基又はこれらの組み合わせであることが好ましい。アルキレン基としては、直鎖状又は分岐鎖状のアルキレン基であることがより好ましく、メチレン基又はエチレン基であることがさらに好ましい。

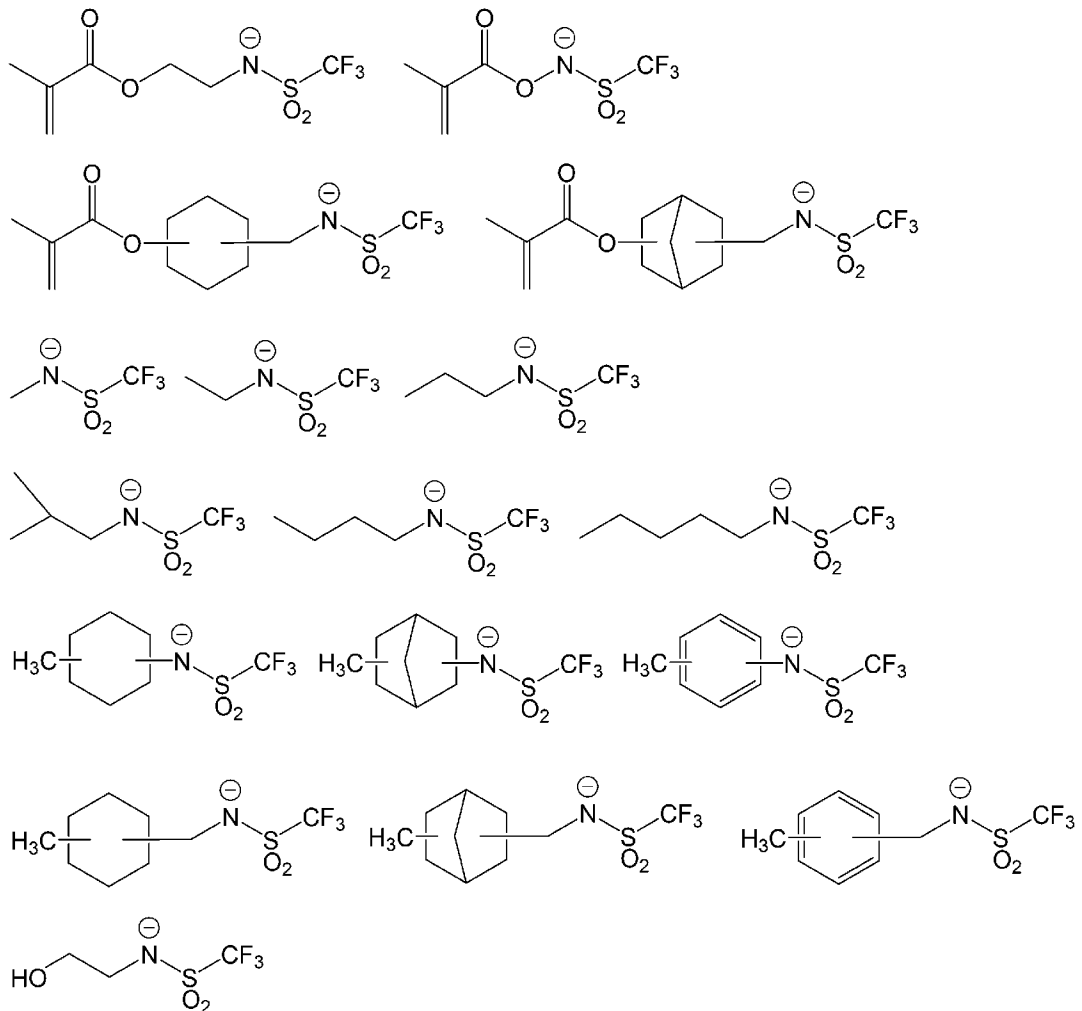
[0331] 以下に(d 1-3)成分のアニオン部の好ましい具体例を示す。

[0332] [化78]



[0333]

[化79]



[0334] ・ ・ カチオン部

式 (d 1 - 3) 中、 M^{m+} は、 m 価の有機カチオンであり、前記式 (d 1 - 1) 中の M^{m+} と同様である。

(d 1 - 3) 成分は、1 種を単独で用いてもよく、2 種以上を組み合わせ用いてもよい。

[0335] (D 1) 成分は、上記 (d 1 - 1) ~ (d 1 - 3) 成分のいずれか 1 種のみを用いてもよく、2 種以上を組み合わせ用いてもよい。

レジスト組成物が (D 1) 成分を含有する場合、レジスト組成物中の (D 1) 成分の含有量は、(A) 成分 100 質量部に対して、0.5 ~ 15 質量部が好ましく、1 ~ 12 質量部がより好ましく、2 ~ 10 質量部がさらに好

ましい。

[0336] (D 1) 成分は、上記 (d 1 - 1) 成分を含むことが好ましい。

(D 1) 成分全体のうち、(d 1 - 1) 成分の含有量は、50質量%以上であることが好ましく、70質量%以上であることが好ましく、90質量%以上であることがさらに好ましく、(D 1) 成分は化合物 (d 1 - 1) 成分のみからなるものであってもよい。

[0337] (D 1) 成分の製造方法：

前記の (d 1 - 1) 成分、(d 1 - 2) 成分の製造方法は、特に限定されず、公知の方法により製造することができる。

また、(d 1 - 3) 成分の製造方法は、特に限定されず、例えば、US 2012-0149916号公報に記載の方法と同様にして製造される。

[0338] ・ (D 2) 成分について

(D) 成分としては、上記 (D 1) 成分に該当しない含窒素有機化合物成分（以下「(D 2) 成分」という。）を含有してもよい。

(D 2) 成分としては、酸拡散制御剤として作用するもので、かつ、(D 1) 成分に該当しないものであれば特に限定されず、公知のものから任意に用いればよい。なかでも、脂肪族アミンが好ましく、この中でも特に第2級脂肪族アミンや第3級脂肪族アミンがより好ましい。

脂肪族アミンとは、1つ以上の脂肪族基を有するアミンであり、該脂肪族基は炭素原子数が1～12であることが好ましい。

脂肪族アミンとしては、アンモニアNH₃の水素原子の少なくとも1つを、炭素原子数12以下のアルキル基もしくはヒドロキシルアルキル基で置換したアミン（アルキルアミンもしくはアルキルアルコールアミン）又は環式アミンが挙げられる。

アルキルアミンおよびアルキルアルコールアミンの具体例としては、n-ヘキシルアミン、n-ヘプチルアミン、n-オクチルアミン、n-ノニルアミン、n-デシルアミン等のモノアルキルアミン；ジエチルアミン、ジ-n-プロピルアミン、ジ-n-ヘプチルアミン、ジ-n-オクチルアミン、ジ-

シクロヘキシルアミン等のジアルキルアミン；トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリー n －プロピルアミン、トリー n －ブチルアミン、トリー n －ペンチルアミン、トリー n －ヘキシルアミン、トリー n －ヘプチルアミン、トリー n －オクチルアミン、トリー n －ノニルアミン、トリー n －デシルアミン、トリー n －ドデシルアミン等のトリアルキルアミン；ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソプロパノールアミン、ジー n －オクタノールアミン、トリー n －オクタノールアミン等のアルキルアルコールアミンが挙げられる。これらの中でも、炭素原子数6～30のトリアルキルアミンがさらに好ましく、トリー n －ペンチルアミン又はトリー n －オクチルアミンが特に好ましい。

[0339] 環式アミンとしては、例えば、ヘテロ原子として窒素原子を含む複素環化合物が挙げられる。該複素環化合物としては、単環式のもの（脂肪族単環式アミン）であっても多環式のもの（脂肪族多環式アミン）であってもよい。

脂肪族単環式アミンとして、具体的には、ピペリジン、ピペラジン等が挙げられる。

脂肪族多環式アミンとしては、炭素原子数が6～10のものが好ましく、具体的には、1, 5－ジアザビシクロ[4. 3. 0]－5－ノネン、1, 8－ジアザビシクロ[5. 4. 0]－7－ウンデセン、ヘキサメチレンテトラミン、1, 4－ジアザビシクロ[2. 2. 2]オクタン等が挙げられる。

[0340] その他の脂肪族アミンとしては、トリス（2－メトキシメトキシエチル）アミン、トリス{2－（2－メトキシエトキシ）エチル}アミン、トリス{2－（2－メトキシエトキシメトキシ）エチル}アミン、トリス{2－（1－メトキシエトキシ）エチル}アミン、トリス{2－（1－エトキシエトキシ）エチル}アミン、トリス{2－（1－エトキシプロポキシ）エチル}アミン、トリス[2－{2－（2－ヒドロキシエトキシ）エトキシ}エチル]アミン、トリエタノールアミントリアセテート等が挙げられ、トリエタノールアミントリアセテートが好ましい。

[0341] また、（D2）成分としては、芳香族アミンを用いてもよい。

芳香族アミンとしては、4-ジメチルアミノピリジン、ピロール、インドール、ピラゾール、イミダゾールまたはこれらの誘導体、トリベンジルアミン、2,6-ジイソプロピルアニリン、N-tert-ブトキシカルボニルピロリジン、2,6-ジ-tert-ブチルピリジン、2,6-ジ-tert-ブチルピリジン等が挙げられる。

[0342] (D2) 成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

レジスト組成物が(D2)成分を含有する場合、レジスト組成物中、(D2)成分の含有量は、(A)成分100質量部に対して、通常、0.01～5質量部の範囲で用いられる。上記範囲とすることにより、レジストパターン形状、引き置き経時安定性等が向上する。

[0343] ≪有機カルボン酸、並びにリンのオキソ酸及びその誘導体からなる群より選択される少なくとも1種の化合物(E)≫

本実施形態のレジスト組成物には、感度劣化の防止や、レジストパターン形状、引き置き経時安定性等の向上の目的で、任意の成分として、有機カルボン酸、並びにリンのオキソ酸及びその誘導体からなる群より選択される少なくとも1種の化合物(E)（以下「(E)成分」という）を含有させることができる。

有機カルボン酸として、具体的には、酢酸、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、サリチル酸等が挙げられ、その中でも、サリチル酸が好ましい。

リンのオキソ酸としては、リン酸、ホスホン酸、ホスフィン酸等が挙げられ、これらの中でも特にホスホン酸が好ましい。

[0344] 本実施形態のレジスト組成物において、(E)成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

レジスト組成物が(E)成分を含有する場合、(E)成分の含有量は、(A)成分100質量部に対して、0.01～5質量部が好ましく、0.05～3質量部がより好ましい。上記範囲とすることにより、リソグラフィー特

性がより向上する。

[0345] 《フッ素添加剤成分 (F)》

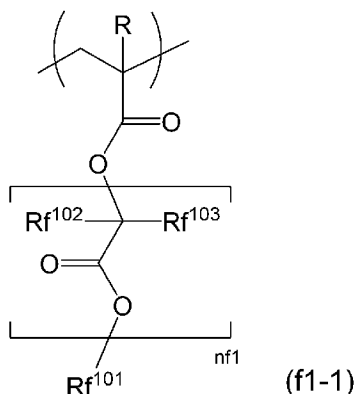
本実施形態のレジスト組成物は、疎水性樹脂としてフッ素添加剤成分（以下「(F) 成分」という）を含有してもよい。(F) 成分は、レジスト膜に撥水性を付与するために使用され、(A) 成分とは別の樹脂として用いられることでリソグラフィー特性を向上させることができる。

(F) 成分としては、例えば、特開 2010-002870 号公報、特開 2010-032994 号公報、特開 2010-277043 号公報、特開 2011-13569 号公報、特開 2011-128226 号公報に記載の含フッ素高分子化合物を用いることができる。

(F) 成分としてより具体的には、下記一般式 (f 1-1) で表される構成単位 (f 1) を有する重合体が挙げられる。この重合体としては、下記式 (f 1-1) で表される構成単位 (f 1) のみからなる重合体（ホモポリマー）；該構成単位 (f 1) と前記構成単位 (a 1) との共重合体；該構成単位 (f 1) とアクリル酸又はメタクリル酸から誘導される構成単位と前記構成単位 (a 1) との共重合体であることが好ましく、該構成単位 (f 1) と前記構成単位 (a 1) との共重合体であることがより好ましい。ここで、該構成単位 (f 1) と共重合される前記構成単位 (a 1) としては、1-エチル-1-シクロオクチル（メタ）アクリレートから誘導される構成単位、1-メチル-1-アダマンチル（メタ）アクリレートから誘導される構成単位が好ましく、1-エチル-1-シクロオクチル（メタ）アクリレートから誘導される構成単位がより好ましい。

[0346]

[化80]



[式中、Rは前記と同様であり、R f ¹⁰²およびR f ¹⁰³はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し、R f ¹⁰²およびR f ¹⁰³は同じであっても異なってもよい。n f ¹は0～5の整数であり、R f ¹⁰¹はフッ素原子を含む有機基である。]

[0347] 式(f1-1)中、 α 位の炭素原子に結合したRは、前記と同様である。Rとしては、水素原子またはメチル基が好ましい。

式(f1-1)中、R f ¹⁰²およびR f ¹⁰³のハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。R f ¹⁰²およびR f ¹⁰³の炭素原子数1～5のアルキル基としては、上記Rの炭素原子数1～5のアルキル基と同様のものが挙げられ、メチル基またはエチル基が好ましい。R f ¹⁰²およびR f ¹⁰³の炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基として、具体的には、炭素原子数1～5のアルキル基の水素原子の一部または全部が、ハロゲン原子で置換された基が挙げられる。該ハロゲン原子としては、フッ素原子が好ましい。なかでもR f ¹⁰²およびR f ¹⁰³としては、水素原子、フッ素原子、又は炭素原子数1～5のアルキル基が好ましく、水素原子、フッ素原子、メチル基、またはエチル基がより好ましく、水素原子がさらに好ましい。

式(f1-1)中、n f ¹は0～5の整数であり、0～3の整数が好ましく、1又は2であることがより好ましい。

[0348] 式(f1-1)中、R f ¹⁰¹は、フッ素原子を含む有機基であり、フッ素原

子を含む炭化水素基であることが好ましい。

フッ素原子を含む炭化水素基としては、直鎖状、分岐鎖状または環状のいずれであってもよく、炭素原子数は1～20であることが好ましく、炭素原子数1～15であることがより好ましく、炭素原子数1～10が特に好ましい。

また、フッ素原子を含む炭化水素基は、当該炭化水素基における水素原子の25%以上がフッ素化されていることが好ましく、50%以上がフッ素化されていることがより好ましく、60%以上がフッ素化されていることが、浸漬露光時のレジスト膜の疎水性が高まることから特に好ましい。

なかでも、 Rf^{101} としては、炭素原子数1～6のフッ素化炭化水素基がより好ましく、トリフルオロメチル基、 $-CH_2-CF_3$ 、 $-CH_2-CF_2-CF_3$ 、 $-CH(CF_3)_2$ 、 $-CH_2-CH_2-CF_3$ 、 $-CH_2-CH_2-CF_2-CF_2-CF_2-CF_3$ が特に好ましい。

[0349] (F)成分の重量平均分子量(Mw)(ゲルパーミエーションクロマトグラフィーによるポリスチレン換算基準)は、1000～50000が好ましく、5000～40000がより好ましく、10000～30000が最も好ましい。この範囲の上限値以下であると、レジストとして用いるのにレジスト用溶剤への十分な溶解性があり、この範囲の下限值以上であると、レジスト膜の撥水性が良好である。

(F)成分の分散度(Mw/Mn)は、1.0～5.0が好ましく、1.0～3.0がより好ましく、1.0～2.5が最も好ましい。

[0350] 本実施形態のレジスト組成物において、(F)成分は、1種を単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

レジスト組成物が(F)成分を含有する場合、(F)成分の含有量は、(A)成分100質量部に対して、0.5～10質量部であることが好ましく、1～10質量部であることがより好ましい。

[0351] ≪有機溶剤成分(S)≫

本実施形態のレジスト組成物は、レジスト材料を有機溶剤成分(以下「(

S)成分」という)に溶解させて製造することができる。

本実施形態のレジスト組成物において、(S)成分は、1種単独で用いてもよく、2種以上の混合溶剤として用いてもよい。なかでも、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)、プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、 γ -ブチロラクトン、乳酸エチル(EL)、シクロヘキサノンが好ましい。

[0352] また、(S)成分としては、PGMEAと極性溶剤とを混合した混合溶剤も好ましい。その配合比(質量比)は、PGMEAと極性溶剤との相溶性等を考慮して適宜決定すればよい。

(S)成分としては、PGMEA及びELの中から選ばれる少なくとも1種と γ -ブチロラクトンとの混合溶剤も好ましい。この場合、混合割合としては、前者と後者との質量比が、好ましくは70:30~95:5とされる。

(S)成分の使用量は、特に限定されず、基板等に塗布可能な濃度で、塗布膜厚に応じて適宜設定される。一般的にはレジスト組成物の固形分濃度が0.1~20質量%、好ましくは0.2~15質量%の範囲内となるように(S)成分は用いられる。

[0353] 本実施形態のレジスト組成物は、上記レジスト材料を(S)成分に溶解させた後、ポリイミド多孔質膜、ポリアミドイミド多孔質膜等を用いて、不純物等の除去を行ってもよい。例えば、ポリイミド多孔質膜からなるフィルター、ポリアミドイミド多孔質膜からなるフィルター、ポリイミド多孔質膜及びポリアミドイミド多孔質膜からなるフィルター等を用いて、レジスト組成物の濾過を行ってもよい。前記ポリイミド多孔質膜及び前記ポリアミドイミド多孔質膜としては、例えば、特開2016-155121号公報に記載のもの等が例示される。

[0354] 以上説明した本実施形態のレジスト組成物は、一般式(a0-1)で表される構成単位(a0)を有する樹脂成分(A1)を含有する。構成単位(a0)を樹脂成分に導入することにより、感度及びラフネスのいずれも良好な

、レジスト組成物が実現される。さらに、エッチング耐性の高いレジスト膜を形成可能なレジスト組成物が実現される。そのような効果を奏する理由としては、以下のように推測される。

樹脂成分（A 1）は、芳香族複素環を含む構成単位（a 0）を有することにより、ポリマー鎖が剛直化し、ガラス転移温度が上昇すると考えられる。これにより、現像液に浸漬された場合の膨潤が抑制され、ラフネスが改善されると推測される。

また、構成単位（a 0）が複素環を含むことにより、エッチングガス内の反応性化学種がトラップされると考えられる。これにより、反応性化学種が、低エネルギーのカチオン又はラジカル種に変換され、未露光部におけるエッチング速度が抑制されると考えられる。

上述の各作用が相乗的に働くことで、感度及びラフネスがトレードオフの関係から脱却し、高感度及びラフネス低減の両立が図られると推測される。また、レジスト膜の未露光部におけるエッチング耐性の向上が図られると推測される。

[0355] （レジストパターン形成方法）

本発明の第2の態様に係るレジストパターン形成方法は、支持体上に、上述した本発明の第1の態様に係るレジスト組成物を用いてレジスト膜を形成する工程、前記レジスト膜を露光する工程、及び前記露光後のレジスト膜を現像してレジストパターンを形成する工程を有する方法である。

かかるレジストパターン形成方法の一実施形態としては、例えば以下のように行うレジストパターン形成方法が挙げられる。

[0356] まず、上述した実施形態のレジスト組成物を、支持体上にスピナー等で塗布し、ベーク（ポストアプライベーク（PAB））処理を、例えば80～150℃の温度条件にて40～120秒間、好ましくは60～90秒間施してレジスト膜を形成する。

次に、該レジスト膜に対し、例えば電子線描画装置、ArF露光装置等の露光装置を用いて、所定のパターンが形成されたマスク（マスクパターン）

を介した露光またはマスクパターンを介さない電子線の直接照射による描画等による選択的露光を行った後、ベーク（ポストエクスポージャーベーク（PEB））処理を、例えば80～150℃の温度条件にて40～120秒間、好ましくは60～90秒間施す。

次に、前記レジスト膜を現像処理する。現像処理は、アルカリ現像プロセスの場合は、アルカリ現像液を用い、溶剤現像プロセスの場合は、有機溶剤を含有する現像液（有機系現像液）を用いて行う。

[0357] 現像処理後、好ましくはリンス処理を行う。リンス処理は、アルカリ現像プロセスの場合は、純水を用いた水リンスが好ましく、溶剤現像プロセスの場合は、有機溶剤を含有するリンス液を用いることが好ましい。

溶剤現像プロセスの場合、前記現像処理またはリンス処理の後に、パターン上に付着している現像液またはリンス液を、超臨界流体により除去する処理を行ってもよい。

現像処理後またはリンス処理後、乾燥を行う。また、場合によっては、上記現像処理後にベーク処理（ポストベーク）を行ってもよい。

[0358] 支持体としては、特に限定されず、従来公知のものを用いることができ、例えば、電子部品用の基板や、これに所定の配線パターンが形成されたもの等が挙げられる。より具体的には、シリコンウェーハ、銅、クロム、鉄、アルミニウム等の金属製の基板や、ガラス基板等が挙げられる。配線パターンの材料としては、例えば銅、アルミニウム、ニッケル、金等が使用可能である。

[0359] 露光に用いる波長は、特に限定されず、ArFエキシマレーザー、KrFエキシマレーザー、F₂エキシマレーザー、EUV（極端紫外線）、VUV（真空紫外線）、EB（電子線）、X線、軟X線等の放射線を用いて行うことができる。

本実施形態のレジストパターン形成方法は、前記のレジスト膜を露光する工程において、前記レジスト膜に、EUV（極端紫外線）又はEB（電子線）を露光する方法に特に有用である。

[0360] レジスト膜の露光方法は、空気や窒素等の不活性ガス中で行う通常の露光（ドライ露光）であってもよく、液浸露光（Liquid Immersion Lithography）であってもよい。

液浸露光は、予めレジスト膜と露光装置の最下位置のレンズ間を、空気の屈折率よりも大きい屈折率を有する溶媒（液浸媒体）で満たし、その状態で露光（浸漬露光）を行う露光方法である。

液浸媒体としては、空気の屈折率よりも大きく、かつ、露光されるレジスト膜の屈折率よりも小さい屈折率を有する溶媒が好ましく、例えば、水、フッ素系不活性液体、シリコン系溶剤、炭化水素系溶剤等が挙げられる。

液浸媒体としては、水が好ましく用いられる。

[0361] アルカリ現像プロセスで現像処理に用いるアルカリ現像液としては、例えば0.1～10質量％テトラメチルアンモニウムヒドロキシド（TMAH）水溶液が挙げられる。

溶剤現像プロセスで現像処理に用いる有機系現像液が含有する有機溶剤としては、（A）成分（露光前の（A）成分）を溶解し得るものであればよく、公知の有機溶剤の中から適宜選択できる。具体的には、ケトン系溶剤、エステル系溶剤、アルコール系溶剤、ニトリル系溶剤、アミド系溶剤、エーテル系溶剤等の極性溶剤、炭化水素系溶剤等が挙げられる。

[0362] エステル系溶剤としては、例えば、酢酸メチル、酢酸ブチル、酢酸エチル、酢酸イソプロピル、酢酸ペンチル、酢酸イソペンチル、酢酸アミル、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテート、ジエチレングリコールモノブチルエーテルアセテート、ジエチレングリコールモノエチルエーテルアセテート、エチルー3-エトキシプロピオネート、3-メトキシブチルアセテート、3-メチルー3-メトキシブチルアセテート、蟻酸メチル、蟻酸エチル、蟻酸ブチル、蟻酸プロピル、乳酸エチル、乳酸ブチル、乳酸プロピル、ブタン酸ブチル、2-ヒドロキシイソ酪酸メチル、酢酸イソアミル、イソ酪酸イソブチル、及び、プロピオン酸ブチルが挙げられる。

- [0363] ニトリル系溶剤としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル、バレロニトリル、ブチロニトリル等が挙げられる。
- [0364] 有機系現像液には、必要に応じて公知の添加剤を配合できる。該添加剤としては、例えば界面活性剤が挙げられる。界面活性剤としては、特に限定されないが、例えばイオン性や非イオン性のフッ素系及び／又はシリコン系界面活性剤等を用いることができる。
- [0365] 現像処理は、公知の現像方法により実施することが可能であり、例えば現像液中に支持体を一定時間浸漬する方法（ディップ法）、支持体表面に現像液を表面張力によって盛り上げて一定時間静止する方法（パドル法）、支持体表面に現像液を噴霧する方法（スプレー法）、一定速度で回転している支持体上に一定速度で現像液塗出ノズルをスキャンしながら現像液を塗出し続ける方法（ダイナミックディスペンス法）等が挙げられる。
- [0366] 溶剤現像プロセスで現像処理後のリンス処理に用いるリンス液が含有する有機溶剤としては、例えば前記有機系現像液に用いる有機溶剤として挙げた有機溶剤のうち、レジストパターンを溶解しにくいものを適宜選択して使用できる。通常、炭化水素系溶剤、ケトン系溶剤、エステル系溶剤、アルコール系溶剤、アミド系溶剤およびエーテル系溶剤から選択される少なくとも１種類の溶剤を使用する。
- これらの有機溶剤は、いずれか１種を単独で用いてもよく、２種以上を併用してもよい。また、上記以外の有機溶剤や水と混合して用いてもよい。
- [0367] リンス液を用いたリンス処理（洗浄処理）は、公知のリンス方法により実施できる。該リンス処理の方法としては、例えば一定速度で回転している支持体上にリンス液を塗出し続ける方法（回転塗布法）、リンス液中に支持体を一定時間浸漬する方法（ディップ法）、支持体表面にリンス液を噴霧する方法（スプレー法）等が挙げられる。
- [0368] 以上説明した本実施形態のレジストパターン形成方法によれば、上述したレジスト組成物が用いられているため、レジストパターンを形成する際に感度が良好に維持され、かつ、レジストパターンのラフネス低減等のリソグラ

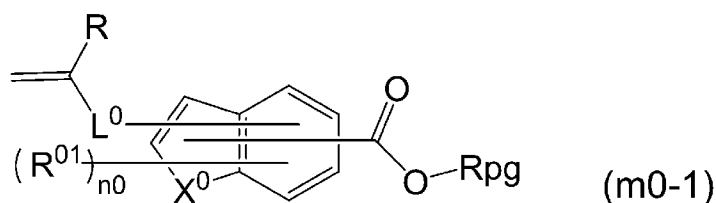
フィー特性が更に高められた、良好な形状のレジストパターンを形成することができる。また、本実施形態のレジストパターン形成方法によれば、上述したレジスト組成物が用いられているため、エッチング耐性の高いレジストパターンを形成することができる。

[0369] 上述した実施形態のレジスト組成物、及び、上述した実施形態のパターン形成方法において使用される各種材料（例えば、レジスト溶剤、現像液、リンス液、反射防止膜形成用組成物、トップコート形成用組成物など）は、金属、ハロゲンを含む金属塩、酸、アルカリ、硫黄原子又はリン原子を含む成分等の不純物を含まないことが好ましい。ここで、金属原子を含む不純物としては、Na、K、Ca、Fe、Cu、Mn、Mg、Al、Cr、Ni、Zn、Ag、Sn、Pb、Li、またはこれらの塩などを挙げることができる。これら材料に含まれる不純物の含有量としては、200ppb以下が好ましく、1ppb以下がより好ましく、100ppt（parts per trillion）以下が更に好ましく、10ppt以下が特に好ましく、実質的に含まないこと（測定装置の検出限界以下であること）が最も好ましい。

[0370] （化合物）

本発明の第3の態様に係る化合物は、下記一般式（m0-1）で表される化合物（以下、「化合物（M0）」ともいう）である。

[0371] [化81]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し；L⁰は、単結合又は2価の連結基を表し；X⁰は、酸素原子、硫黄原子、又は-N（R^{x0}）-で表される基を表し、R^{x0}は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し；Rpgは、酸解離性基を表

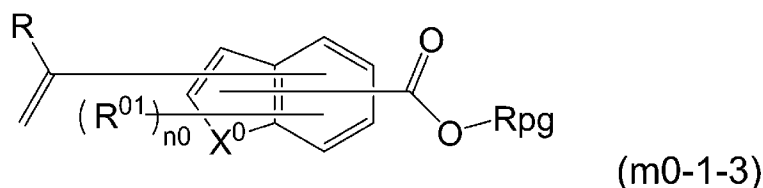
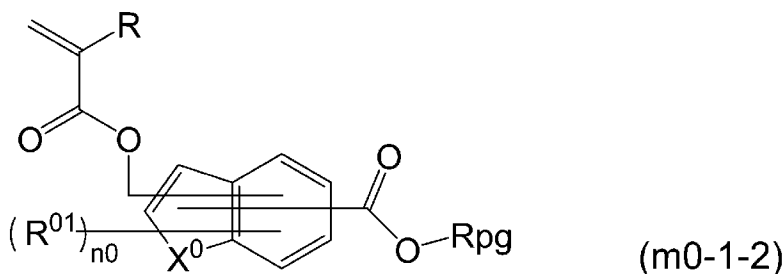
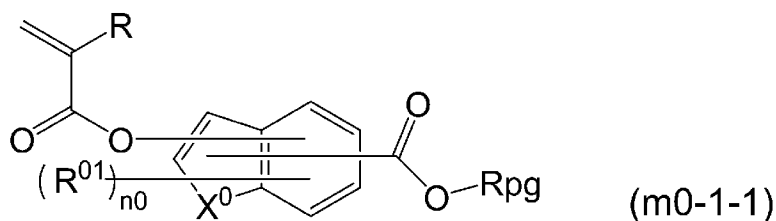
し； R^{01} は、塩素原子以外の置換基を表し； n_0 は、0～4の整数を表す。

]

[0372] 前記式 (m0-1) 中、 R 、 L^0 、 X^0 、 R_{pg} 、及び n_0 は、前記式 (a0-1) におけるものとそれぞれ同じである。前記式 (m0-1) 中、 R^{01} における置換基としては、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいアルコキシ基、ヒドロキシ基、ニトロ基、シアノ基、塩素原子以外のハロゲン原子（ヨウ素原子、臭素原子、フッ素原子等）が挙げられる。前記置換基を有してもよいアルキル基、及び前記置換基を有してもよいアルコキシ基としては、前記式 (a0-1) 中の R^0 における置換基として挙げたものと同様のものが挙げられる。

[0373] 化合物 (M0) としては、下記一般式 (m0-1-1) ～ (m0-1-3) のいずれかで表される化合物が好ましい。

[0374] [化82]



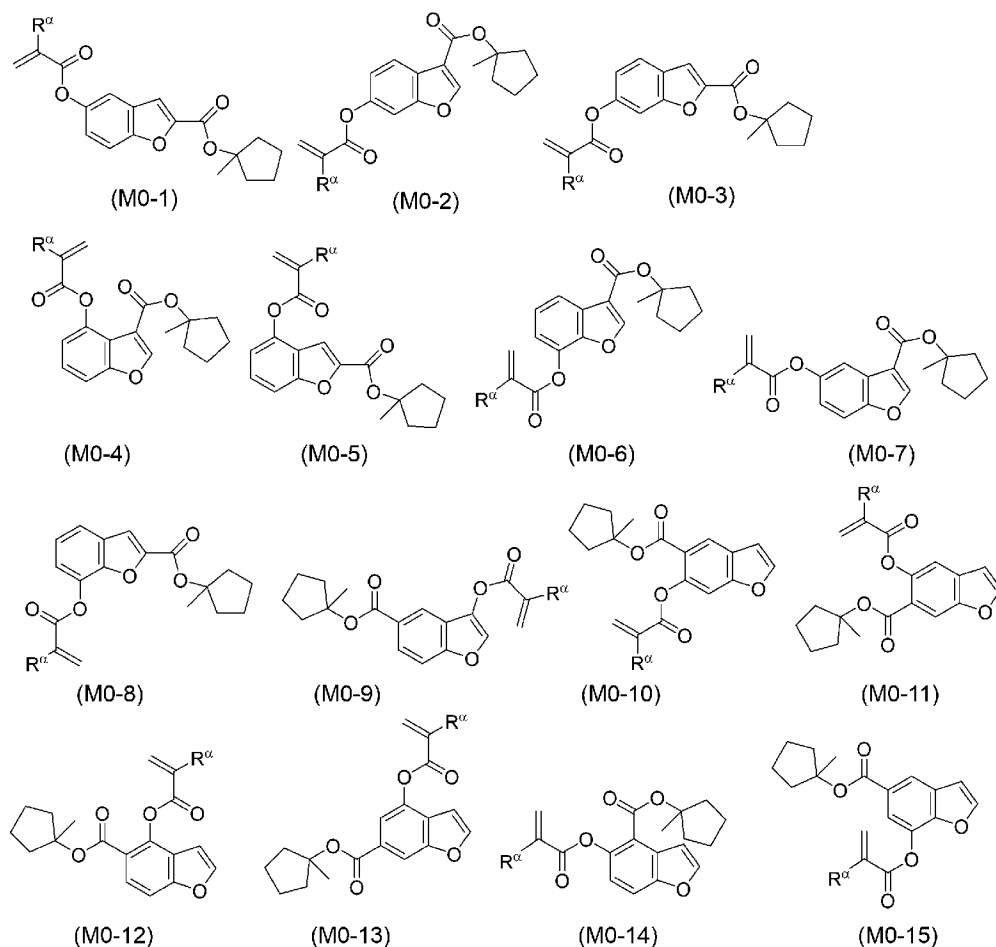
[式中、 R は、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1

～5のハロゲン化アルキル基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は-N
(R^{x0})ーで表される基を表し、 R^{x0} は、炭素原子数1～3のアルキル基
を表し； R^{pg} は、酸解離性基を表し； R^{01} は、塩素以外の置換基を表し；
 $n0$ は、0～4の整数を表す。]

[0375] 前記式 (m0-1-1) ～ (m0-1-3) 中のR、 L^0 、 X^0 、 R^{pg} 、
及び $n0$ は、前記式 (a0-1-1) ～ (a0-1-3) におけるものとそ
れぞれ同じである。 R^{01} は、前記式 (m0-1) 中の R^{01} と同じである。

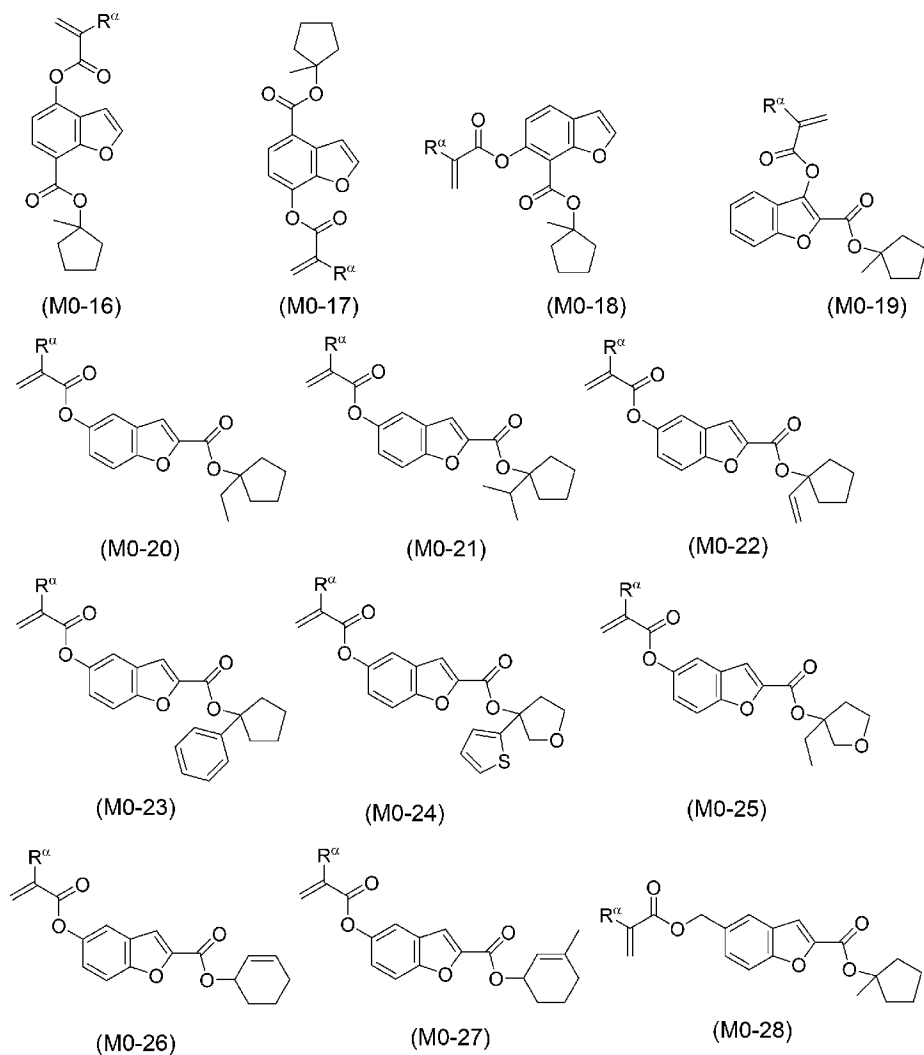
[0376] 化合物 (M0) の具体例を以下に挙げるが、これらに限定されない。以下
の各式中、 R^α は、水素原子、メチル基またはトリフルオロメチル基を示す。

[0377] [化83]

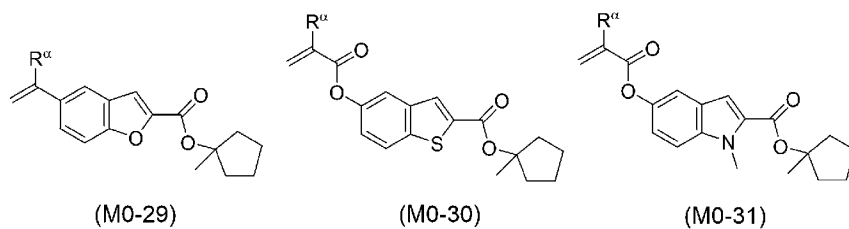


[0378]

[化84]



[0379] [化85]



[0380] <化合物 (M O) の製造方法>

化合物 (M O) は、後述の〔実施例〕で示した<化合物の合成例>のように、公知の方法を適宜組み合わせることにより製造することができる。

[0381] 化合物 (M O 1) :

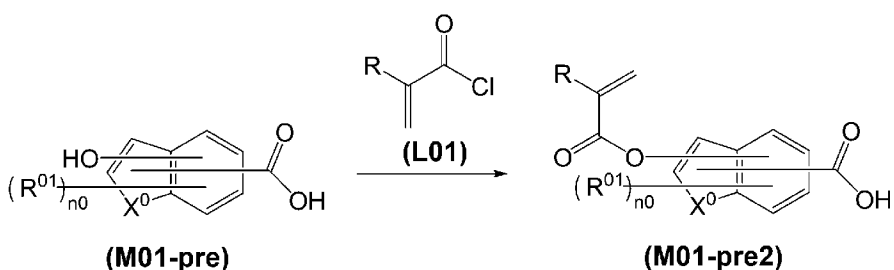
前記式 (m O - 1 - 1) で表される化合物 (以下、「化合物 (M O 1)」)

ともいう)は、例えば、以下の反応(Ⅰ)及び反応(ⅠⅠ)により製造することができる。

[0382] ≪反応(Ⅰ)≫

化合物(M01-pre)と、化合物(L01)と、の反応を行うことにより、化合物(M01-pre2)を得る。

[0383] [化86]



[式中、R、X⁰、R⁰¹、及びn⁰は、前記式(m0-1-1)におけるものとそれぞれ同じである。]

[0384] 反応(Ⅰ)の温度条件は、特に限定されず、例えば-10~120℃程度であり、0~100℃が好ましく、10~70℃がより好ましい。

反応(Ⅰ)の反応時間は、特に限定されず、例えば1~72時間程度であり、1~24時間が好ましい。

[0385] 反応(Ⅰ)の反応溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、プロピオニトリル、N,N'-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

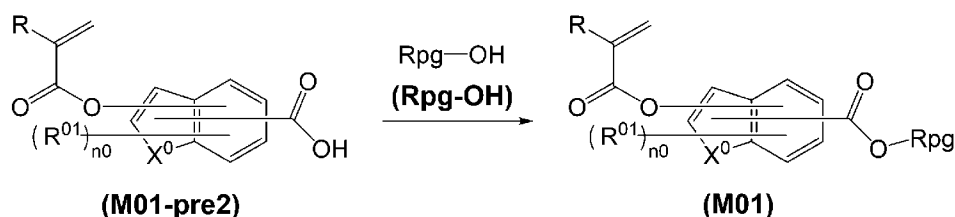
[0386] 反応(Ⅰ)には、塩基性触媒を用いてもよい。

塩基性触媒としては、具体的には、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミンなどの三級アミン類、ピリジン、ジメチルアミノピリジン(DMAP)、ピロリジノピリジンなどの芳香族アミン類、ジアザビシクロノネン(DBN)、ジアザビシクロウンデセン(DBU)等が挙げられる。

[0387] ≪反応(ⅠⅠ)≫

化合物 (M01-pre2) と化合物 (Rpg-OH) との反応により、化合物 (M01) を得る。

[0388] [化87]



[式中、R、X⁰、Rpg、R⁰¹、及びn₀は、前記式 (m0-1-1) におけるものとそれぞれ同じである。]

[0389] 反応 (11) の温度条件は、特に限定されず、例えば-10~120℃程度であり、0~100℃が好ましく、10~70℃がより好ましい。

反応 (11) の反応時間は、特に限定されず、例えば1~72時間程度であり、1~24時間が好ましい。

[0390] 上記反応 (11) で用いる反応溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、プロピオニトリル、N, N'-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

[0391] 反応 (11) における縮合反応は、縮合剤の存在下で行ってもよい。

縮合剤として、具体的には、N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド、N, N'-ジイソプロピルカルボジイミド (DIC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩、カルボニルジイミダゾール (CDI) 等が挙げられる。

[0392] 反応 (11) には、塩基性触媒を用いてもよい。

塩基性触媒としては、具体的には、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミンなどの三級アミン類、ピリジン、ジメチルアミノピリジン (DMAP)、ピロリジノピリジンなどの芳香族アミン類、ジアザビシクロノネン (DBN)、ジアザビシクロウンデセン (DBU) 等が挙げられる。

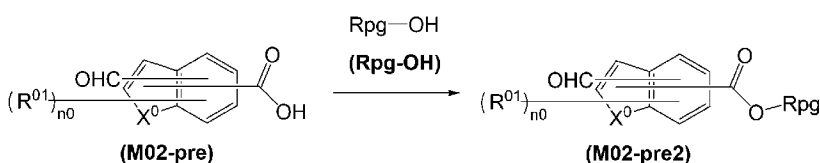
[0393] 化合物 (M02) :

前記式 (m0-1-2) で表される化合物 (以下、「化合物 (M02)」
ともいう) は、例えば、以下の反応 (I I I)、反応 (I V)、及び反応 (V) により製造することができる。

[0394] ≪反応 (I I I)≫

化合物 (M02-pre) と、化合物 (Rpg-OH) との反応を行うことにより、化合物 (M02-pre2) を得る。

[0395] [化88]



[式中、 X^0 、Rpg、 R^{01} 、及び n_0 は、前記式 (m0-1-2) におけるものとそれぞれ同じである。]

[0396] 反応 (I I I) の温度条件は、特に限定されず、例えば $-10 \sim 120^\circ\text{C}$ 程度であり、 $0 \sim 100^\circ\text{C}$ が好ましく、 $10 \sim 70^\circ\text{C}$ がより好ましい。

反応 (I I I) の反応時間は、特に限定されず、例えば $1 \sim 72$ 時間程度であり、 $1 \sim 24$ 時間が好ましい。

[0397] 上記反応 (I I I) で用いる反応溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、プロピオニトリル、N, N'-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

[0398] 反応 (I I I) における縮合反応は、縮合剤の存在下で行ってもよい。

縮合剤として、具体的には、N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド、N, N'-ジイソプロピルカルボジイミド (DIC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩、カルボニルジイミダゾール (CDI) 等が挙げられる。

[0399] 反応 (I I I) には、塩基性触媒を用いてもよい。

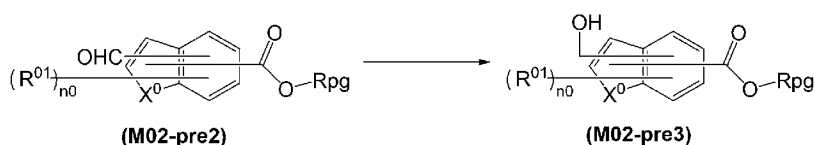
塩基性触媒としては、具体的には、トリメチルアミン、トリエチルアミン

、トリブチルアミンなどの三級アミン類、ピリジン、ジメチルアミノピリジン（DMA P）、ピロリジノピリジンなどの芳香族アミン類、ジアザビシクロノネン（DB N）、ジアザビシクロウンデセン（DB U）等が挙げられる。

[0400] ≪反応（ⅠⅤ）≫

化合物（M O 2 - p r e 2）の還元反応により、化合物（M O 2 - p r e 3）を得る。

[0401] [化89]



[式中、 X^0 、 Rpg 、 R^{01} 、及び n_0 は、前記式（m O - 1 - 2）におけるものとそれぞれ同じである。]

[0402] 反応（ⅠⅤ）の温度条件は、特に限定されず、例えば $-10 \sim 120^\circ\text{C}$ 程度であり、 $0 \sim 100^\circ\text{C}$ が好ましく、 $10 \sim 70^\circ\text{C}$ がより好ましい。

反応（ⅠⅤ）の反応時間は、特に限定されず、例えば $1 \sim 72$ 時間程度であり、 $1 \sim 24$ 時間が好ましい。

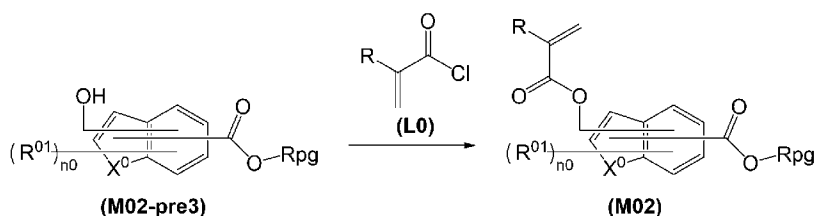
[0403] 上記反応（ⅠⅤ）で用いる反応溶媒としては、例えば、テトラヒドロフランとアルコールとの混合溶媒等が挙げられる。

[0404] 反応（ⅠⅤ）における還元剤としては、水素化ホウ素ナトリウム（ NaBH_4 ）等のヒドリド還元剤が挙げられる。

[0405] ≪反応（Ⅴ）≫

化合物（M O 2 - p r e 3）と、化合物（L O）と、の反応を行うことにより、化合物（M O 2）を得る。

[0406] [化90]



[式中、 R 、 X^0 、 R_{pg} 、 R^{01} 、及び n_0 は、前記式 (m0-1-2) におけるものとそれぞれ同じである。]

[0407] 反応 (V) の温度条件は、特に限定されず、例えば $-10 \sim 120^\circ\text{C}$ 程度であり、 $0 \sim 100^\circ\text{C}$ が好ましく、 $10 \sim 70^\circ\text{C}$ がより好ましい。

反応 (V) の反応時間は、特に限定されず、例えば $1 \sim 72$ 時間程度であり、 $1 \sim 24$ 時間が好ましい。

[0408] 反応 (V) の反応溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、 N 、 N -ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、プロピオニトリル、 N 、 N' -ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

[0409] 反応 (V) には、塩基性触媒を用いてもよい。

塩基性触媒としては、具体的には、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミンなどの三級アミン類、ピリジン、ジメチルアミノピリジン (DMAP)、ピロリジノピリジンなどの芳香族アミン類、ジアザビシクロノネン (DBN)、ジアザビシクロウンデセン (DBU) 等が挙げられる。

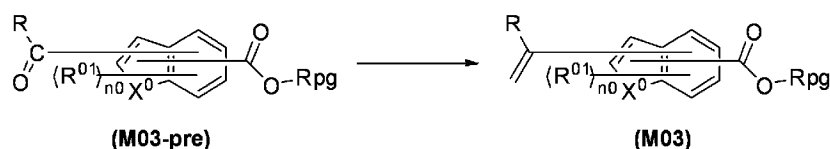
[0410] 化合物 (M03) :

前記式 (m0-1-3) で表される化合物 (以下、「化合物 (M03)」ともいう) は、例えば、以下の反応 (V1) により製造することができる。

[0411] ≪反応 (V1)≫

化合物 (M03-pre) のウィッティヒ反応を行うことにより、化合物 (M03) を得る。

[0412] [化91]



[式中、 R 、 X^0 、 R_{pg} 、 R^{01} 、及び n_0 は、前記式 (m0-1-2) におけるものとそれぞれ同じである。]

[0413] 反応(VI)の温度条件は、特に限定されず、例えば $-10\sim 120^{\circ}\text{C}$ 程度であり、 $0\sim 100^{\circ}\text{C}$ が好ましく、 $10\sim 70^{\circ}\text{C}$ がより好ましい。

反応(VI)の反応時間は、特に限定されず、例えば $1\sim 72$ 時間程度であり、 $1\sim 24$ 時間が好ましい。

[0414] 上記反応(VI)で用いる反応溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、プロピオニトリル、N,N'-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。

[0415] 反応(VI)で用いるウィッティヒ試薬としては、メチルトリフェニルホスホニウムブロミドが挙げられる。

[0416] 反応(VI)には、塩基を用いてもよい。塩基としては、例えば、カリウムtert-ブトキシド等の金属アルコキシドが挙げられる。

[0417] 上述した化合物(MO)の製造方法においては、各反応が終了した後、反応液中の化合物を単離、精製してもよい。単離、精製には、従来公知の方法が利用でき、例えば、濃縮、溶媒抽出、蒸留、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等を適宜組み合わせ用いることができる。

上記のようにして得られる化合物の構造は、 ^1H -核磁気共鳴(NMR)スペクトル法、 ^{13}C -NMRスペクトル法等の一般的な有機分析法により同定できる。

各工程で用いられる原料は、市販のものを用いてもよく、合成したものをを用いてもよい。

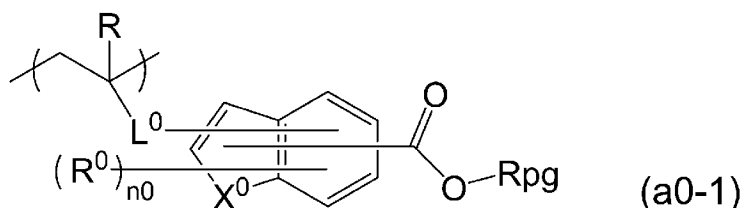
[0418] 本実施形態の化合物は、後述する第4の態様に係る高分子化合物の製造に用いることができる。

[0419] (高分子化合物)

本発明の第4の態様に係る高分子化合物は、下記一般式(a0-1)で表される構成単位(a0)を有する、高分子化合物である。

[0420]

[化92]



[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し； L^0 は、単結合又は2価の連結基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{x0})-$ で表される基を表し、 R^{x0} は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し；Rpgは、酸解離性基を表し； R^0 は、置換基を表し； n_0 は、0～4の整数を表す。]

[0421] 第4の態様にかかる高分子化合物は、上記（A1）成分と同じものである。

第4の態様にかかる高分子化合物は、第3の態様にかかる化合物（M0）から誘導される構成単位を有する高分子化合物であってもよい。

第4の態様にかかる高分子化合物は、第1の態様にかかるレジスト組成物の製造に用いることができる。

実施例

[0422] 以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって限定されるものではない。

[0423] <化合物の合成例>

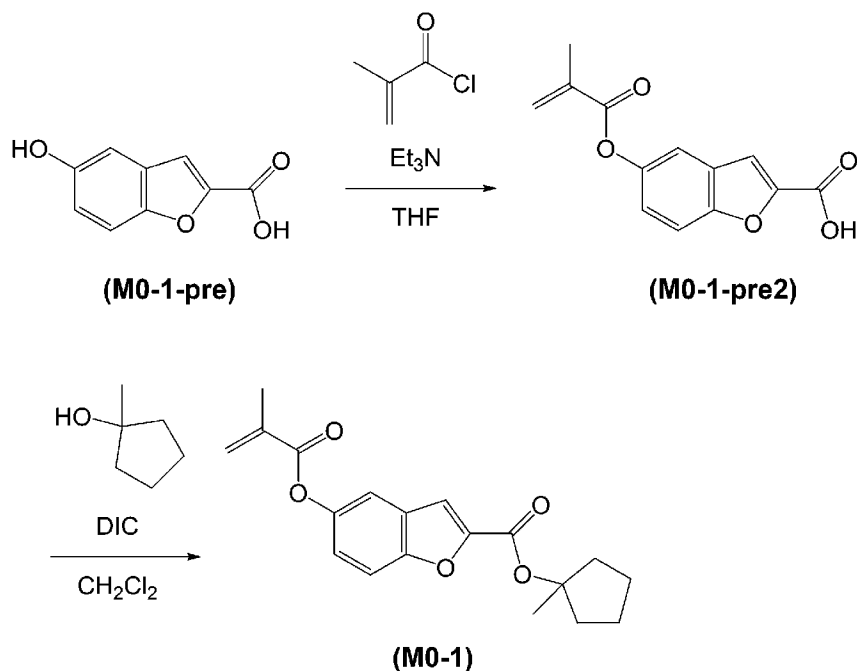
（化合物（M0-1）の合成）

化合物（M0-1-pre）（100g）およびトリエチルアミン（ Et_3N ）（136g）をテトラヒドロフラン（THF）（800g）に溶解し、氷浴で冷却しながらメタクリル酸クロリド（70.4g）を30分かけて滴下した。その後、室温で3時間攪拌したのちに1%アンモニア水溶液（600g）を加え、さらに1時間攪拌した。得られた反応液を、5%塩酸（2600g）に、攪拌しながら1時間かけて滴下したのち、生じたスラリーを1時間攪拌した。沈殿物をろ取し、純水とメタノールで順次洗浄したのち、一

晩減圧乾燥して化合物 (M0-1-pre2) を白色固体として得た (116 g, 収量84%)。

[0424] 化合物 (M0-1-pre2) (116 g) をジクロロメタン (812 g) に溶解し、室温でカルボジイミド (DIC) (71.3 g) を15分かけて滴下した。この溶液を30分撹拌したのち、1-メチルシクロペンタノール (61.3 g) を室温に加え、さらに4時間撹拌した。生じた固体を濾別したのち減圧濃縮して得られた固体を、酢酸エチル／ヘキサンで晶析を繰り返すことにより、化合物 (M0-1) を白色固体として得た (114 g, 収量62%)

[0425] [化93]



[0426] 得られた化合物 (M0-1) について、NMR測定を行い、以下の分析結果よりその構造を同定した。

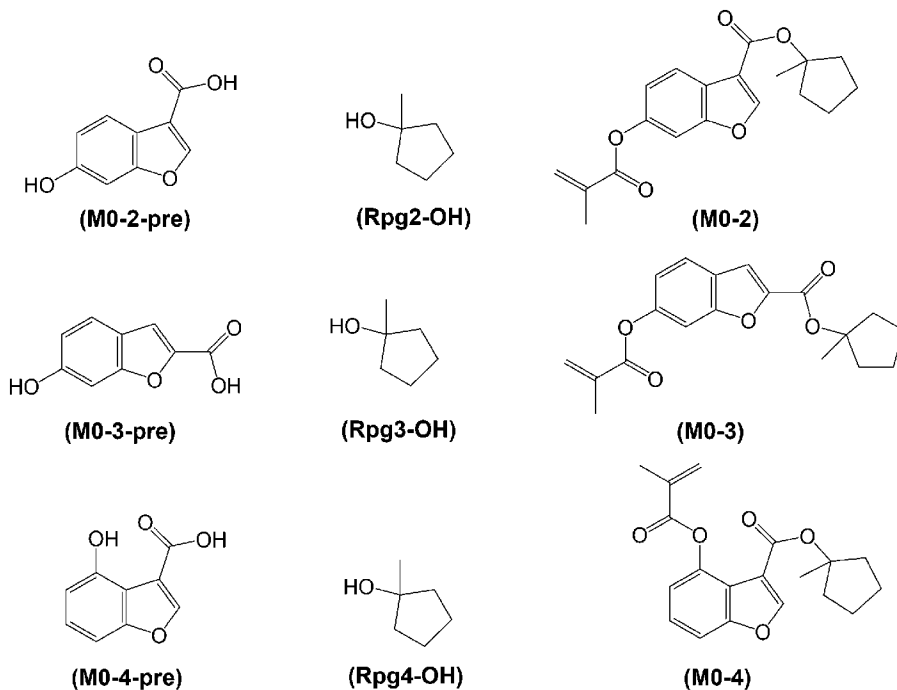
$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , 400MHz) : δ (ppm) = 7.73 (d、ArH, 1H)、7.58 (d、ArH, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.34 (m、 $\text{C}=\text{CH}$, 1H)、6.03 (m、 $\text{C}=\text{CH}$, 1H)、2.10–1.96 (m、 $\text{C}-\text{CH}$, 2H)、2.01 (s、 CH_3 , 3H)、1.76–1.56 (m、 $\text{C}-$

CH, 6H)、1.39 (s, CH₃, 3H)

[0427] (化合物(M0-2)～(M0-27)、(M0-30)、(M-31)の合成)

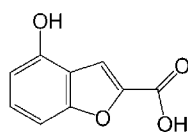
化合物(M0-1-pre)及び1-メチルシクロペンタノールに替えて以下の化合物(M0-2-pre)～(M0-27-pre)、(M0-30-pre)及び(M0-31-pre)をそれぞれ用い、1-メチルシクロペンタノールに替えて以下の化合物(Rpg2-OH)～(Rpg27-OH)、(Rpg30-OH)及び(Rpg31-OH)をそれぞれ用いたこと以外は、化合物(M0-1)と同様の方法で、化合物(M0-2)～(M0-27)、(M0-30)及び(M0-31)をそれぞれ合成した。

[0428] [化94]

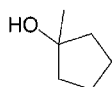


[0429]

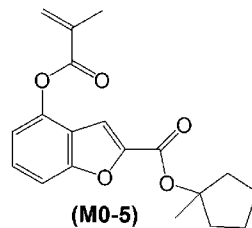
[化95]



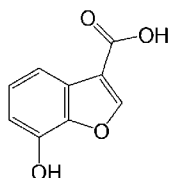
(M0-5-pre)



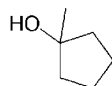
(Rpg5-OH)



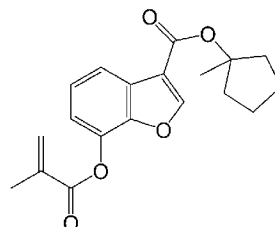
(M0-5)



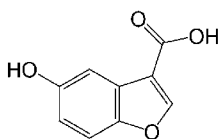
(M0-6-pre)



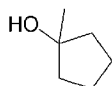
(Rpg6-OH)



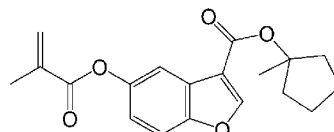
(M0-6)



(M0-7-pre)

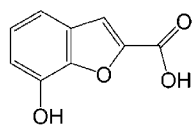


(Rpg7-OH)

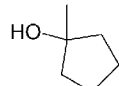


(M0-7)

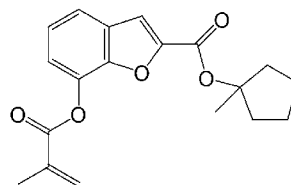
[0430] [化96]



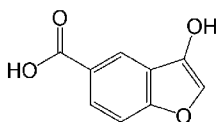
(M0-8-pre)



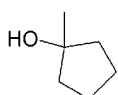
(Rpg8-OH)



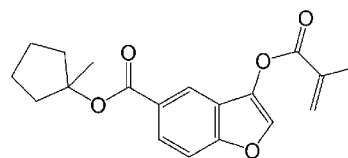
(M0-8)



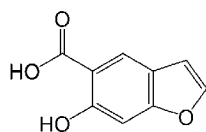
(M0-9-pre)



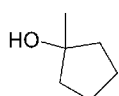
(Rpg9-OH)



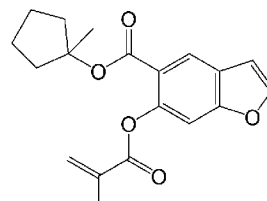
(M0-9)



(M0-10-pre)



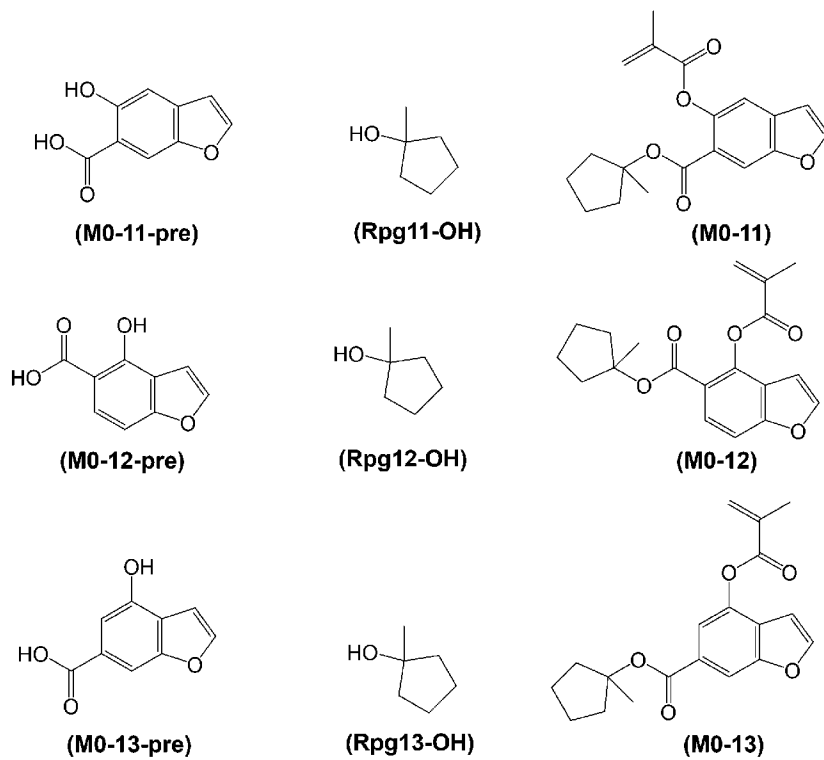
(Rpg10-OH)



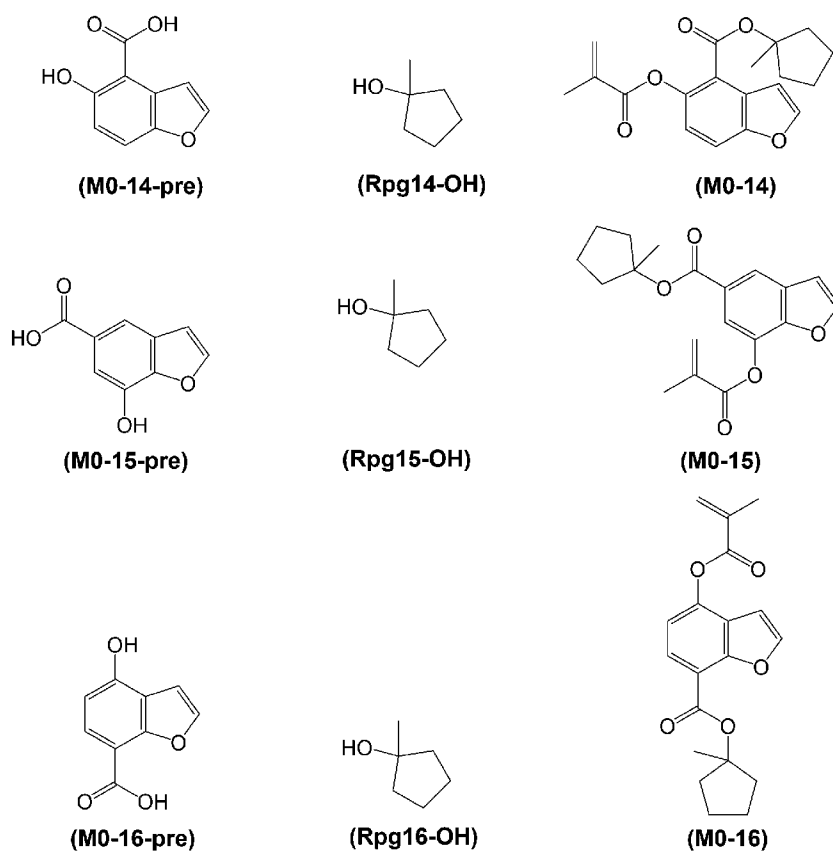
(M0-10)

[0431]

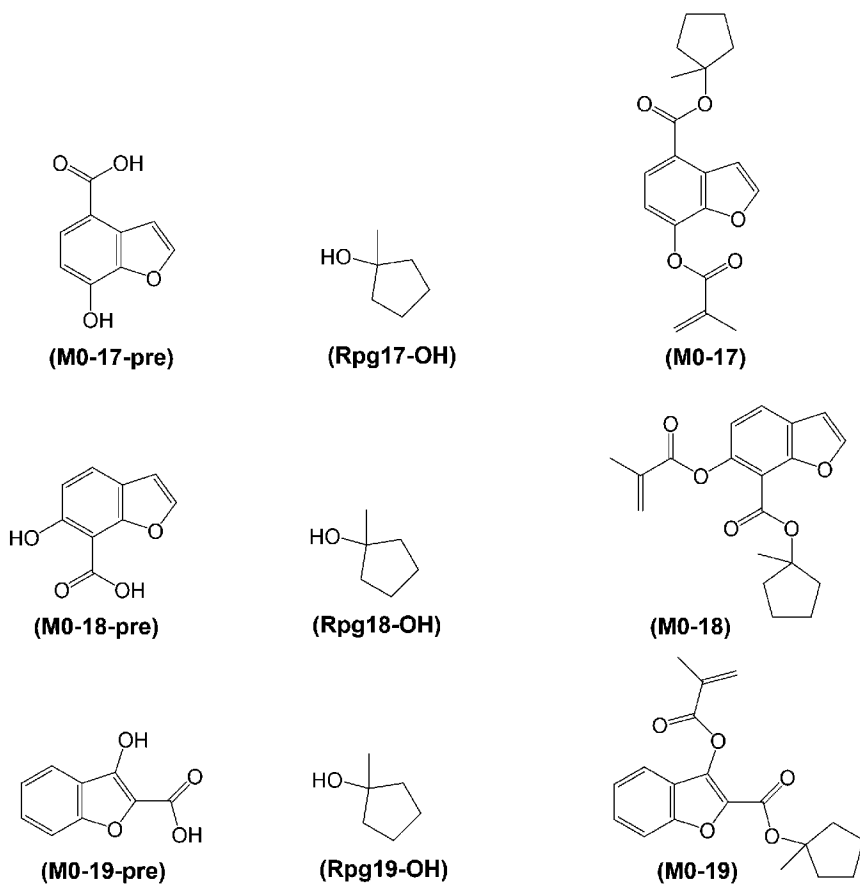
[化97]



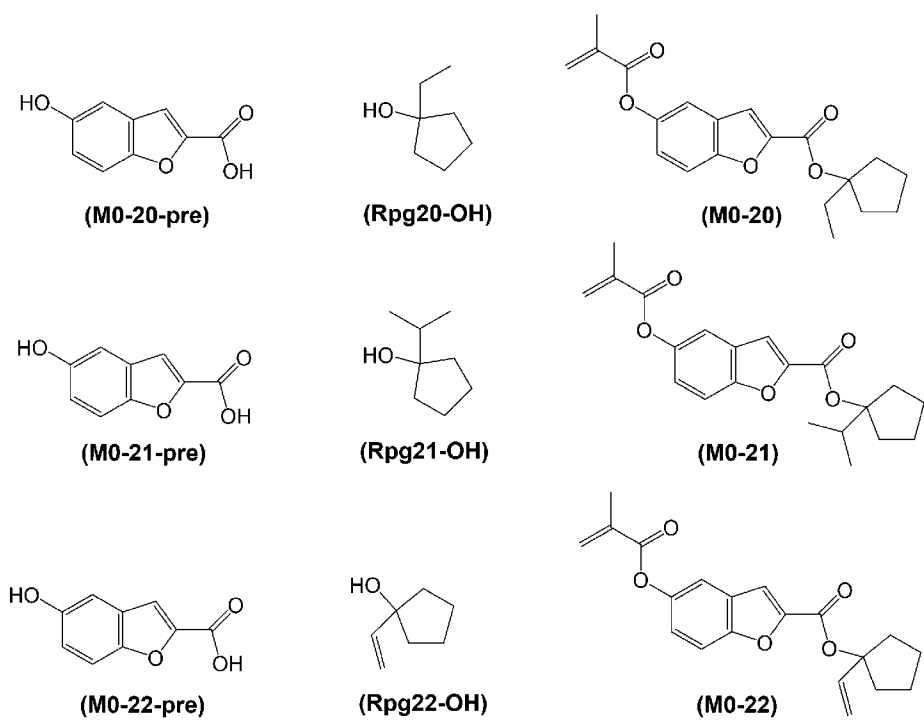
[0432] [化98]



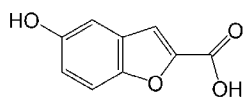
[0433] [化99]



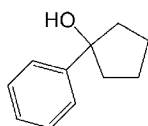
[0434] [化100]



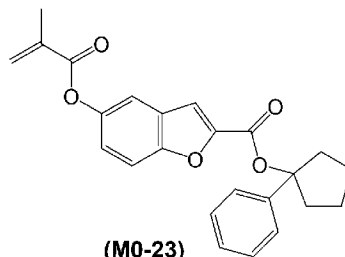
[0435] [化101]



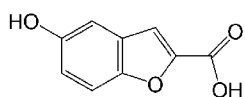
(M0-23-pre)



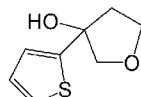
(Rpg23-OH)



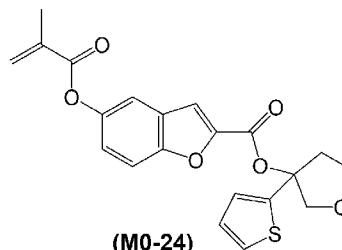
(M0-23)



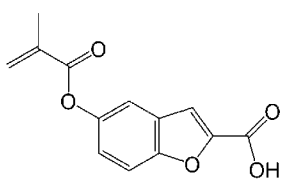
(M0-24-pre)



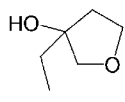
(Rpg24-OH)



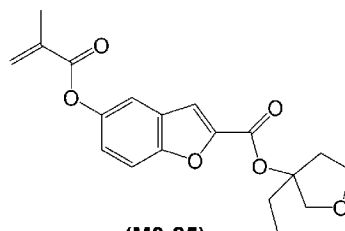
(M0-24)



(M0-25-pre)

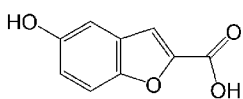


(Rpg22-OH)

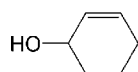


(M0-25)

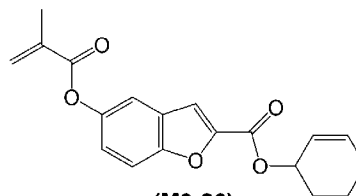
[0436] [化102]



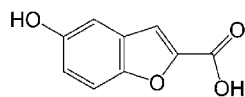
(M0-26-pre)



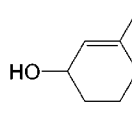
(Rpg26-OH)



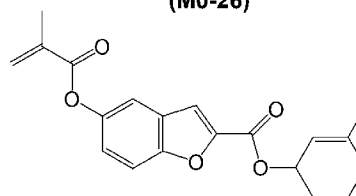
(M0-26)



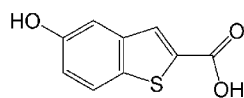
(M0-27-pre)



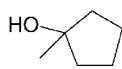
(Rpg27-OH)



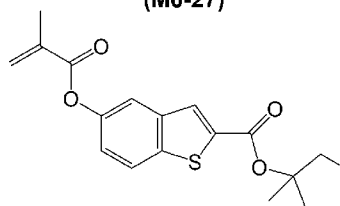
(M0-27)



(M0-30-pre)



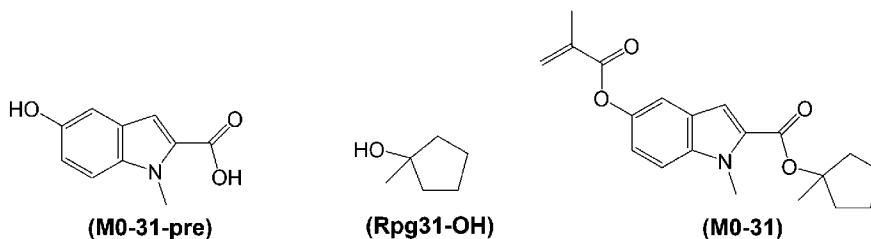
(Rpg30-OH)



(M0-30)

[0437]

[化103]



[0438] 得られた化合物 (M0-2) ~ (M0-27)、(M0-30)、(M0-31) について、NMR測定を行い、以下の分析結果よりその構造を同定した。

化合物 (M0-2) :

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , 400MHz) : δ (ppm) = 8.66 (s, ArH, 1H)、7.81 (d, ArH, 1H)、7.71 (d, ArH, 1H)、7.17 (dd, ArH, 1H)、6.37 (m, C=CH, 1H)、6.06 (m, C=CH, 1H)、2.11–1.95 (m, C–CH, 2H)、2.03 (s, CH_3 , 3H)、1.75–1.60 (m, C–CH, 6H)、1.32 (s, CH_3 , 3H)

[0439] 化合物 (M0-3) :

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , 400MHz) : δ (ppm) = 7.81 (d, ArH, 1H)、7.72 (d, ArH, 1H)、7.49 (s, ArH, 1H)、7.17 (dd, ArH, 1H)、6.40 (m, C=CH, 1H)、6.10 (m, C=CH, 1H)、2.09–1.94 (m, C–CH, 2H)、2.00 (s, CH_3 , 3H)、1.78–1.58 (m, C–CH, 6H)、1.36 (s, CH_3 , 3H)

[0440] 化合物 (M0-4) :

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , 400MHz) : δ (ppm) = 8.64 (s, ArH, 1H)、7.40 (dd, ArH, 1H)、7.35 (dd, ArH, 1H)、7.17 (dd, ArH, 1H)、6.35 (m, C=CH, 1H)、6.03 (m, C=CH, 1H)、2.05–1.94 (m, C–CH, 2H)、2.00 (s, CH_3 , 3H)、1.77–1.58 (m,

C—CH, 6H)、1.38 (s、CH₃, 3H)

[0441] 化合物(MO-5) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.51 (s、ArH, 1H)、7.41 (dd、ArH, 1H)、7.34 (dd、ArH, 1H)、7.17 (dd、ArH, 1H)、6.39 (m、C=CH, 1H)、6.08 (m、C=CH, 1H)、2.08—1.91 (m、C—CH, 2H)、2.04 (s、CH₃, 3H)、1.79—1.57 (m、C—CH, 6H)、1.38 (s、CH₃, 3H)

[0442] 化合物(MO-6) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.66 (s、ArH, 1H)、7.65 (dd、ArH, 1H)、7.30 (dd、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.35 (m、C=CH, 1H)、6.04 (m、C=CH, 1H)、2.07—1.94 (m、C—CH, 2H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.74—1.59 (m、C—CH, 6H)、1.35 (s、CH₃, 3H)

[0443] 化合物(MO-7) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.70 (s、ArH, 1H)、7.86 (ArH, 1H)、7.75 (d、ArH, 1H)、7.25 (dd、ArH, 1H)、6.38 (m、C=CH, 1H)、6.06 (m、C=CH, 1H)、2.05—1.93 (m、C—CH, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.76—1.56 (m、C—CH, 6H)、1.37 (s、CH₃, 3H)

[0444] 化合物(MO-8) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.52 (s、ArH, 1H)、7.40 (dd、ArH, 1H)、7.30 (dd、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.38 (m、C=CH, 1H)、6.08 (m、C=CH, 1H)、2.10—1.93 (m、C—CH, 2H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.77—1.57 (m、

C—CH, 6H)、1.36 (s、CH₃, 3H)

[0445] 化合物(MO-9) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.45 (d、ArH, 1H)、8.27 (dd、ArH, 1H)、8.14 (s、ArH, 1H)、7.67 (d、ArH, 1H)、6.35 (m、C=CH, 1H)、6.03 (m、C=CH, 1H)、2.09—1.97 (m、C—CH, 2H)、2.03 (s、CH₃, 3H)、1.75—1.58 (m、C—CH, 6H)、1.36 (s、CH₃, 3H)

[0446] 化合物(MO-10) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.19 (s、ArH, 1H)、7.82 (s、ArH, 1H)、7.61 (d、ArH, 1H)、6.76 (d、ArH, 1H)、6.38 (m、C=CH, 1H)、6.07 (m、C=CH, 1H)、2.08—1.96 (m、C—CH, 2H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.76—1.57 (m、C—CH, 6H)、1.34 (s、CH₃, 3H)

[0447] 化合物(MO-11) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.12 (s、ArH, 1H)、7.84 (s、ArH, 1H)、7.62 (d、ArH, 1H)、6.74 (d、ArH, 1H)、6.40 (m、C=CH, 1H)、6.13 (m、C=CH, 1H)、2.10—1.95 (m、C—CH, 2H)、2.00 (s、CH₃, 3H)、1.73—1.56 (m、C—CH, 6H)、1.33 (s、CH₃, 3H)

[0448] 化合物(MO-12) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.25 (d、ArH, 1H)、7.50 (d、ArH, 1H)、7.60 (d、ArH, 1H)、6.80 (d、ArH, 1H)、6.39 (m、C=CH, 1H)、6.08 (m、C=CH, 1H)、2.08—1.94 (m、C—CH, 2H)、2.03 (s、CH₃, 3H)、1.75—1.55 (m、C—CH, 6H)

H, 6H)、1.36 (s、CH₃, 3H)

[0449] 化合物(MO-13) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.00 (d、ArH, 1H)、7.70 (d、ArH, 1H)、7.59 (d、ArH, 1H)、6.76 (d、ArH, 1H)、6.41 (m、C=CH, 1H)、6.15 (m、C=CH, 1H)、2.05-1.96 (m、C-CH, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.73-1.56 (m、C-CH, 6H)、1.35 (s、CH₃, 3H)

[0450] 化合物(MO-14) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.85 (d、ArH, 1H)、7.62 (d、ArH, 1H)、7.35 (d、ArH, 1H)、6.74 (d、ArH, 1H)、6.42 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、2.08-1.96 (m、C-CH, 2H)、2.03 (s、CH₃, 3H)、1.76-1.58 (m、C-CH, 6H)、1.38 (s、CH₃, 3H)

[0451] 化合物(MO-15) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.03 (d、ArH, 1H)、7.73 (d、ArH, 1H)、7.65 (d、ArH, 1H)、6.75 (d、ArH, 1H)、6.41 (m、C=CH, 1H)、6.17 (m、C=CH, 1H)、2.10-1.98 (m、C-CH, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.75-1.55 (m、C-CH, 6H)、1.35 (s、CH₃, 3H)

[0452] 化合物(MO-16) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.22 (d、ArH, 1H)、7.30 (d、ArH, 1H)、7.61 (d、ArH, 1H)、6.77 (d、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.15 (m、C=CH, 1H)、2.07-1.96 (m、C-CH, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.76-1.55 (m、C-CH, 6H)

H, 6H)、1.37 (s、CH₃, 3H)

[0453] 化合物(MO-17) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.15 (d、ArH, 1H)、7.64 (d、ArH, 1H)、7.35 (d、ArH, 1H)、6.76 (d、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.17 (m、C=CH, 1H)、2.09-1.95 (m、C-CH, 2H)、2.03 (s、CH₃, 3H)、1.77-1.56 (m、C-CH, 6H)、1.35 (s、CH₃, 3H)

[0454] 化合物(MO-18) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.01 (d、ArH, 1H)、7.64 (d、ArH, 1H)、7.29 (d、ArH, 1H)、6.77 (d、ArH, 1H)、6.42 (m、C=CH, 1H)、6.15 (m、C=CH, 1H)、2.10-1.96 (m、C-CH, 2H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.78-1.59 (m、C-CH, 6H)、1.34 (s、CH₃, 3H)

[0455] 化合物(MO-19) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.84 (d、ArH, 1H)、7.59 (dd、ArH, 1H)、7.39 (dd、ArH, 1H)、7.31 (dd、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、2.08-1.95 (m、C-CH, 2H)、1.99 (s、CH₃, 3H)、1.76-1.58 (m、C-CH, 6H)、1.36 (s、CH₃, 3H)

[0456] 化合物(MO-20) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.73 (d、ArH, 1H)、7.60 (d、ArH, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、2.11-1.98 (m、C-CH, 7H)、1.75-1.56 (m、C-CH, 6H)、0.90 (t、

CH₃, 3H)

[0457] 化合物 (MO-21) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.73 (d、ArH, 1H)、7.58 (d、ArH, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、2.15-1.96 (m、5H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.75-1.56 (m、C-CH, 6H)、0.88 (d、CH₃, 6H)

[0458] 化合物 (MO-22) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.74 (d、ArH, 1H)、7.57 (d、ArH, 1H)、7.53 (s、ArH, 1H)、7.20 (dd、ArH, 1H)、6.40 (m、C=CH, 1H)、6.16 (m、C=CH, 1H)、5.89 (dd、C=CH, 1H)、5.29 (dd、C=CH, 1H)、5.26 (dd、C=CH, 1H)、2.08-1.97 (m、2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.80-1.62 (m、C-CH, 6H)

[0459] 化合物 (MO-23) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.74 (d、ArH, 1H)、7.58 (d、ArH, 1H)、7.54 (dd、ArH, 2H)、7.50 (s、ArH, 1H)、7.30 (dd、ArH, 2H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、7.17 (tt、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.17 (m、C=CH, 1H)、2.35 (dddd、C-CH, 2H)、2.10 (dddd、C-CH, 2H)、2.00 (s、CH₃, 3H)、1.73-1.63 (m、C-CH, 4H)

[0460] 化合物 (MO-24) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.73 (d、ArH, 1H)、7.56 (d、ArH, 1H)、7.53 (dd、Ar

H, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.06 (dd、ArH, 1H)、7.01 (dd、ArH, 1H)、6.42 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、4.50 (d、C—CH, 1H)、4.25 (d、C—CH, 1H)、3.80—3.70 (m、C—CH, 2H)、2.60 (ddd、C—CH, 1H)、2.35 (ddd、C—CH, 1H)、2.01 (s、CH₃, 3H)

[0461] 化合物 (MO-25) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.72 (d、ArH, 1H)、7.58 (d、ArH, 1H)、7.50 (s、ArH, 1H)、7.23 (dd、ArH, 1H)、6.44 (m、C=CH, 1H)、6.19 (m、C=CH, 1H)、4.24 (d、C—CH, 1H)、4.00 (d、C—CH, 1H)、3.81—3.72 (m、C—CH, 2H)、2.33 (ddd、C—CH, 1H)、2.08 (ddd、C—CH, 1H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.86 (q、CH₂, 2H)、0.90 (t、CH₃, 3H)

[0462] 化合物 (MO-26) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.74 (d、ArH, 1H)、7.57 (d、ArH, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.21 (dd、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1H)、6.20 (m、C=CH, 1H)、5.65 (dddd、C=CH, 1H)、5.59 (dd、C=CH, 1H)、5.13 (dddd、C—CH, 1H)、2.20—1.94 (m、C—CH, 4H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、1.70—1.60 (m、C—CH, 2H)

[0463] 化合物 (MO-27) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.73 (d、ArH, 1H)、7.57 (d、ArH, 1H)、7.51 (s、ArH, 1H)、7.24 (dd、ArH, 1H)、6.41 (m、C=CH, 1H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、5.37 (dq、C=CH, 1H)

)、5.13 (ddd、C—CH, 1H)、
2.23—2.17 (m、C—CH, 1H)、2.01 (s、CH₃, 3H)
、1.97—1.92 (m、C—CH, 3H)、1.70—1.60 (m、
C—CH, 2H)、1.65 (d、CH₃, 3H)、

[0464] 化合物 (MO-30) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 8.48 (d
、ArH, 1H)、8.23 (s、ArH, 1H)、8.15 (d、ArH
、1H)、7.30 (dd、ArH, 1H)、6.43 (m、C=CH, 1
H)、6.18 (m、C=CH, 1H)、2.04—1.96 (m、C—C
H, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.76—1.54 (m、C—
CH, 6H)、1.38 (s、CH₃, 3H)

[0465] 化合物 (MO-31) :

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.95 (d
、ArH, 1H)、7.50 (d、ArH, 1H)、7.44 (d、ArH
、1H)、7.25 (sd、ArH, 1H)、6.44 (m、C=CH, 1
H)、6.16 (m、C=CH, 1H)、3.99 (s、CH₃, 3H)、2
、05—1.96 (m、C—CH, 2H)、2.01 (s、CH₃, 3H)、
1.73—1.53 (m、C—CH, 6H)、1.36 (s、CH₃, 3H)

[0466] (化合物 (MO-28) の合成)

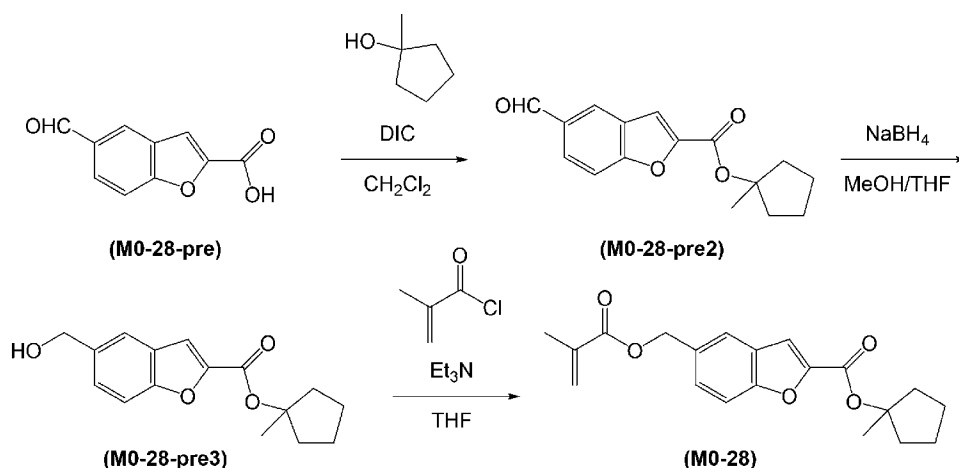
化合物 (MO-28-pre1) (19 g) をジクロロメタン (190 g)
) に溶解し、室温で、DIC (15.1 g) を15分かけて滴下した。この
溶液を30分攪拌したのち、1-メチルシクロペンタノール (13.0 g)
を室温に加え、さらに3時間攪拌した。生じた固体を濾別して減圧濃縮して
得た粗生成物をカラムクロマトグラフィーで精製することにより、化合物 (
MO-28-pre2) を白色固体として得た (21.8 g, 収量80%)
。

[0467] 化合物 (MO-28-pre2) (21.8 g) をTHF (114 g) 及
びMeOH (114 g) に溶解し、氷水浴で冷却した。ここへNaBH₄ (3

、54 g) をゆっくり加え、室温まで昇温したのち、1時間攪拌した。原料の消失を確認したのち、氷水浴で冷却しながら反応液へ純水(100 g) をゆっくり滴下した。生成物をtert-ブチルメチルエーテル(TBME)(100 g) で3回抽出し、減圧濃縮して得た粗生成物をカラムクロマトグラフィーで精製することにより、化合物(MO-28-pre3)を白色固体として得た(16.7 g, 収量76%)

[0468] 化合物(MO-28-pre3)(16.7 g) およびトリエチルアミン(8.6 g) をTHF(134 g) に溶解し、氷浴で冷却しながらメタクリル酸クロリド(7.6 g) を15分かけて滴下した。その後、室温で3時間攪拌したのちに1%アンモニア水溶液(20 g) を加え、さらに30分攪拌した。有機層を純水で数回洗浄したのち、減圧濃縮して得た粗生成物をカラムクロマトグラフィーで精製することにより、化合物(MO-28)を白色固体として得た(14.2 g, 収量95%)。

[0469] [化104]



[0470] 得られた化合物(MO-28)について、NMR測定を行い、以下の分析結果よりその構造を同定した。

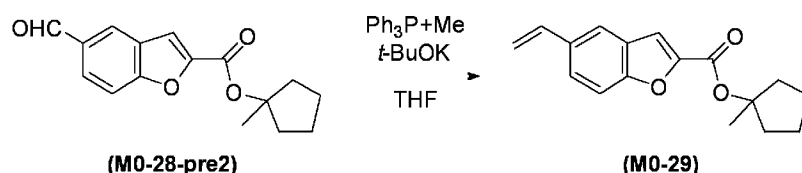
$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , 400MHz) : δ (ppm) = 7.63 (d、ArH, 1H)、7.49 (d、ArH, 1H)、7.53 (s、ArH, 1H)、7.19 (dd、ArH, 1H)、6.49 (m、C=CH, 1H)、6.40 (m、C=CH, 1H)、2.06–1.94 (m、C–C

H, 2H)、2.02 (s、CH₃, 3H)、1.73–1.57 (m、C–CH, 6H)、1.35 (s、CH₃, 3H)

[0471] (化合物(MO-29)の合成)

メチルトリフェニルホスホニウムブロミド(28.9)をTHF(150g)に溶解し、氷水浴で冷却した。ここにカリウム*tert*-ブトキシド(*tert*-BuOK)(9.89g)をゆっくり加え、この温度で30分撹拌した。つづいて化合物(MO-28-pre2)(20g)のTHF(50g)溶液を30分かけてゆっくり滴下し、室温まで昇温したのち1時間撹拌した。原料の消失を確認したのち、氷水浴で冷却しながら反応液へ純水(50g)をゆっくり滴下した。生じた固体を濾別して得たる液から生成物をTBME(100g)で抽出した。有機層を減圧濃縮して得た粗生成物をカラムクロマトグラフィーで精製することにより、化合物(MO-29)を白色固体として得た(11.9g, 収量60%)。

[0472] [化105]



[0473] 得られた化合物(MO-29)について、NMR測定を行い、以下の分析結果よりその構造を同定した。

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ (ppm) = 7.58 (d、ArH, 1H)、7.53 (d、ArH, 1H)、7.51 (d、ArH, 1H)、7.50 (s、ArH, 1H)、6.72 (dd、C=CH, 1H)、5.76 (dd、C=CH, 1H)、5.25 (dd、C=CH, 1H)、2.08–1.95 (m、C–CH, 2H)、1.74–1.55 (m、C–CH, 6H)、1.37 (s、CH₃, 3H)

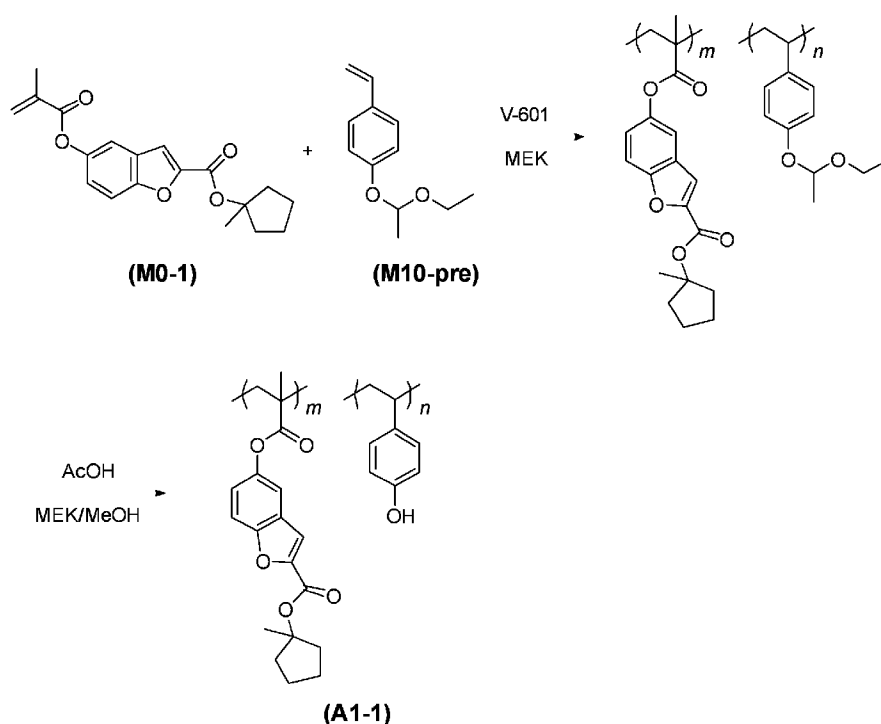
[0474] <高分子化合物の合成例>

(高分子化合物(A1-1)の合成)

化合物(MO-1)(34.2g)、化合物(pre-m10)(20.

0 g)、及び重合開始剤としてアゾビス(イソ酪酸)ジメチル(V-601、2.40 g)を、メチルエチルケトン(MEK)(40.0 g)に溶解させた滴下溶液を調製した。温度計、還流管及び窒素導入管を繋いだ三口フラスコに、MEK(34.2 g)を加え、窒素雰囲気下で85℃に加熱し、前記の滴下溶液を4時間かけて滴下した。滴下終了後、85℃にて反応液を1時間攪拌した。その後、反応液を室温まで冷却した。反応終了後、得られた反応液をヘプタン(700 g)で沈殿させて、沈殿を洗浄した。この沈殿物をMEK(34.2 g)、MeOH(34.2 g)に溶解したのち、酢酸(31.2 g)を加え、窒素雰囲気下で85℃に加熱しながら8時間攪拌した。反応終了後、得られた反応液をヘプタン(700 g)で沈殿させて、沈殿を洗浄した。得られた白色固形物をろ過し、一晚減圧乾燥して、高分子化合物(A1-1)を得た。

[0475] [化106]



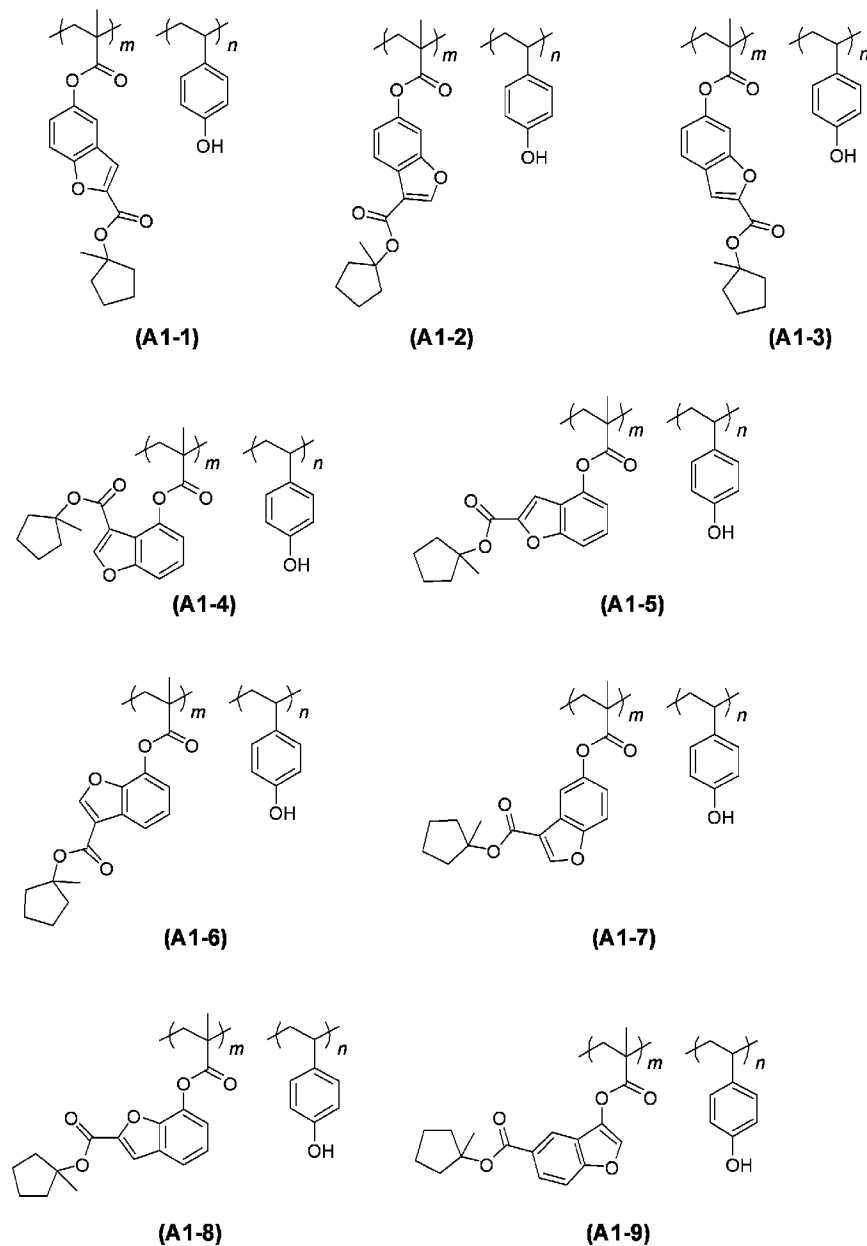
[0476] (高分子化合物(A1-2)～(A1-33)の合成)

重合反応に用いる化合物を変更した以外は、高分子化合物(A1-1)の合成と同様の方法で、高分子化合物(A1-2)～(A1-33)をそれぞれ

れ合成した。

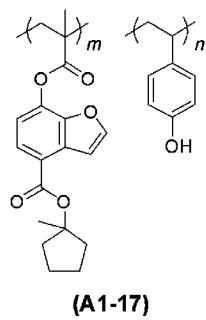
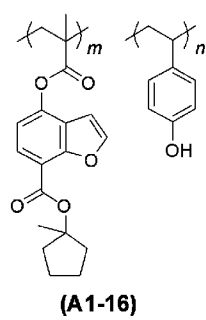
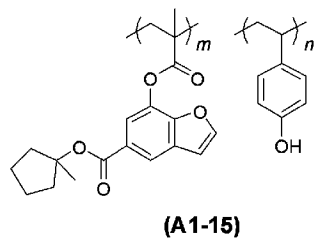
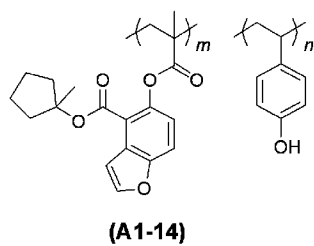
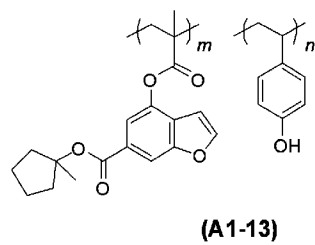
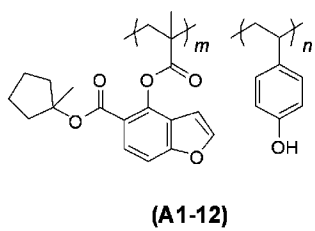
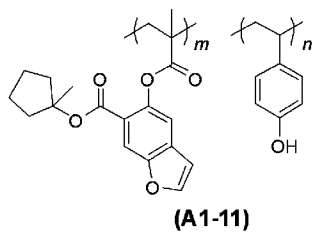
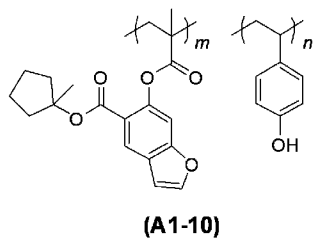
[0477] 高分子化合物 (A1-1) ~ (A1-33) を以下に示す。下記式中、 m 及び n は、各構成単位の組成比 (モル比) を示す。

[0478] [化107]



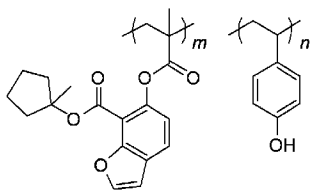
[0479]

[化108]

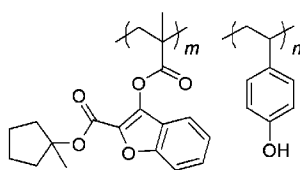


[0480]

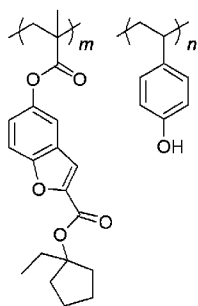
[化109]



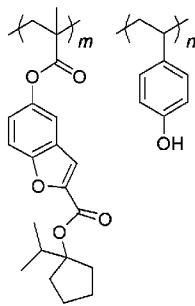
(A1-18)



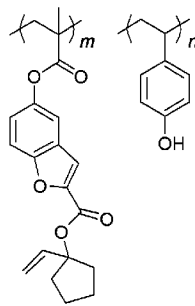
(A1-19)



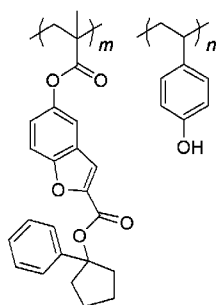
(A1-20)



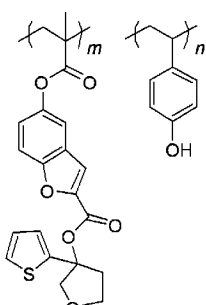
(A1-21)



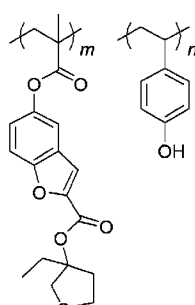
(A1-22)



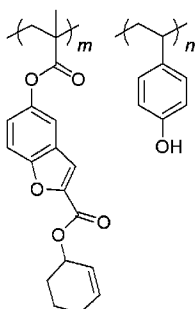
(A1-23)



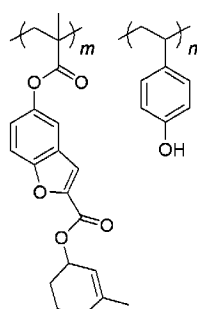
(A1-24)



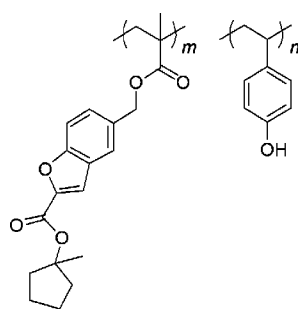
(A1-25)



(A1-26)



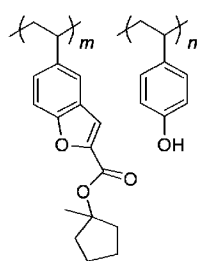
(A1-27)



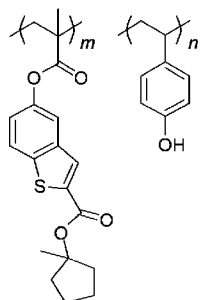
(A1-28)

[0481]

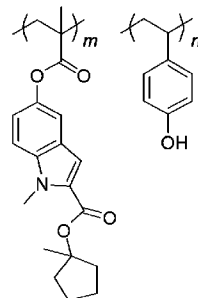
[化110]



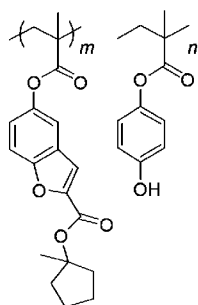
(A1-29)



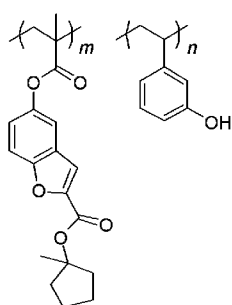
(A1-30)



(A1-31)



(A1-32)



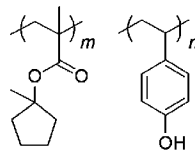
(A1-33)

[0482] (比較例の高分子化合物の合成)

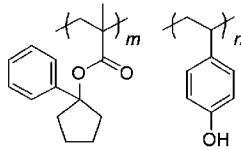
重合反応に用いる化合物を変更した以外は、高分子化合物 (A 1 - 1) の合成と同様の方法で、高分子化合物 (A 2 - 1) ~ (A 2 - 5) をそれぞれ得た。得られた高分子化合物 (A 2 - 1) ~ (A 2 - 5) を以下に示す。下記式中、 l 、 m 及び n は、各構成単位の組成比 (モル比) を示す。

[0483]

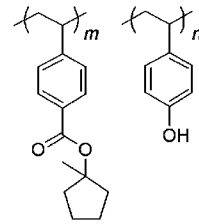
[化111]



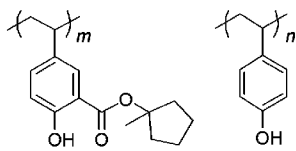
(A2-1)



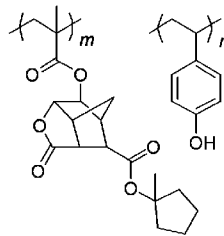
(A2-2)



(A2-3)



(A2-4)



(A2-5)

[0484] 得られた高分子化合物 (A1-1) ~ (A1-33) 及び高分子化合物 (A2-1) ~ (A2-5) について、それぞれ、重量平均分子量 (M_w) 及び分子量分散度 (M_w/M_n) を、GPC測定 (標準ポリスチレン換算) により求めた。また、高分子化合物 (A1-1) ~ (A1-33) 及び高分子化合物 (A2-1) ~ (A2-5) について、共重合組成比 (構造式中の各構成単位の割合 (モル比)) を、カーボン13核磁気共鳴スペクトル (600 MHz、 ^{13}C -NMR) により求めた。結果を表1に示す。

[0485]

[表1]

高分子化合物	モル比	Mw	Mw/Mn
A1-1	m/n=50/50	5500	1.56
A1-2	m/n=50/50	6400	1.46
A1-3	m/n=50/50	6400	1.48
A1-4	m/n=50/50	6200	1.54
A1-5	m/n=50/50	5400	1.58
A1-6	m/n=50/50	7400	1.61
A1-7	m/n=50/50	5700	1.43
A1-8	m/n=50/50	6200	1.54
A1-9	m/n=50/50	6900	1.54
A1-10	m/n=50/50	5600	1.48
A1-11	m/n=50/50	7000	1.47
A1-12	m/n=50/50	6300	1.55
A1-13	m/n=50/50	6500	1.60
A1-14	m/n=50/50	6000	1.49
A1-15	m/n=50/50	6700	1.48
A1-16	m/n=50/50	7000	1.51
A1-17	m/n=50/50	7400	1.52
A1-18	m/n=50/50	6400	1.45
A1-19	m/n=50/50	6600	1.55
A1-20	m/n=50/50	6500	1.57
A1-21	m/n=50/50	5400	1.46
A1-22	m/n=50/50	6800	1.46
A1-23	m/n=50/50	6200	1.45
A1-24	m/n=50/50	7000	1.51
A1-25	m/n=50/50	6000	1.43
A1-26	m/n=50/50	7200	1.49
A1-27	m/n=50/50	5700	1.55
A1-28	m/n=50/50	6800	1.50
A1-29	m/n=50/50	7300	1.50
A1-30	m/n=50/50	7000	1.48
A1-31	m/n=50/50	6900	1.61
A1-32	m/n=50/50	5900	1.52
A1-33	m/n=50/50	5600	1.51
A2-1	m/n=50/50	6700	1.45
A2-2	m/n=50/50	7000	1.57
A2-3	m/n=50/50	6900	1.52
A2-4	m/n=50/50	6700	1.52
A2-5	m/n=50/50	6300	1.49

[0486] <レジスト組成物の調製>

(実施例1～35、比較例1～5)

表 2 ～ 5 に示す各成分を混合して溶解し、各例のレジスト組成物をそれぞれ調製した。

[0487] [表2]

	(A) 成分	(B) 成分	(D) 成分	(S) 成分
実施例 1	(A1)-1 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 2	(A1)-2 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 3	(A1)-3 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 4	(A1)-4 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 5	(A1)-5 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 6	(A1)-6 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 7	(A1)-7 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 8	(A1)-8 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 9	(A1)-9 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 10	(A1)-10 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 11	(A1)-11 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 12	(A1)-12 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]

[0488]

[表3]

	(A) 成分	(B) 成分	(D) 成分	(S) 成分
実施例 13	(A1) -13 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 14	(A1) -14 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 15	(A1) -15 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 16	(A1) -16 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 17	(A1) -17 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 18	(A1) -18 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 19	(A1) -19 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 20	(A1) -20 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 21	(A1) -21 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 22	(A1) -22 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 23	(A1) -23 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]
実施例 24	(A1) -24 [100]	(B1) -1 [28. 0]	(D1) -1 [6. 0]	(S) -1 [6400]

[0489]

[表4]

	(A) 成分	(B) 成分	(D) 成分	(S) 成分
実施例 25	(A1)-25 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 26	(A1)-26 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 27	(A1)-27 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 28	(A1)-28 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 29	(A1)-29 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 30	(A1)-30 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 31	(A1)-31 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 32	(A1)-32 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 33	(A1)-33 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 34	(A1)-1 [100]	(B1)-2 [48.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
実施例 35	(A1)-1 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-2 [10.6]	(S)-1 [6400]

[0490] [表5]

	(A) 成分	(B) 成分	(D) 成分	(S) 成分
比較例 1	(A2)-1 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
比較例 2	(A2)-2 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
比較例 3	(A2)-3 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
比較例 4	(A2)-4 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]
比較例 5	(A2)-5 [100]	(B1)-1 [28.0]	(D1)-1 [6.0]	(S)-1 [6400]

[0491] 表2～5中、各略号はそれぞれ以下の意味を有する。[]内の数値は配合量（質量部）である。

(A1)-1～(A1)-33：上記高分子化合物（A1-1）～（A1-33）。

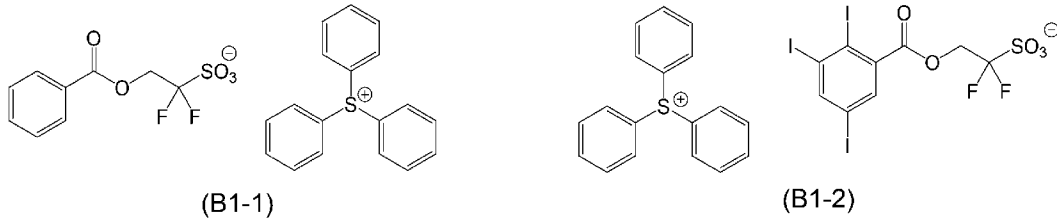
(A2)-1～(A2)-5：上記高分子化合物（A2-1）～（A2-

5)。

[0492] (B 1) - 1 : 下記化合物 (B 1 - 1) からなる酸発生剤。

(B 1) - 2 : 下記化合物 (B 1 - 2) からなる酸発生剤。

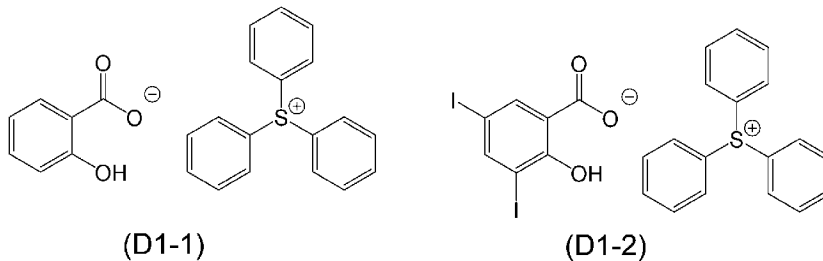
[0493] [化112]



[0494] (D 1) - 1 : 下記の化合物 (D 1 - 1) からなる酸拡散制御剤。

(D 1) - 2 : 下記の化合物 (D 1 - 2) からなる酸拡散制御剤。

[0495] [化113]



[0496] (S) - 1 : プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート／プロピレングリコールモノメチルエーテル＝60／40（質量比）の混合溶剤。

[0497] <レジストパターンの形成>

ヘキサメチルジシラザン（HMDS）処理を施した8インチシリコン基板上に、各例のレジスト組成物をそれぞれ、スピナーを用いて塗布し、ホットプレート上で、温度110℃で60秒間のプレバーク（PAB）処理を行い、乾燥することにより、膜厚35nmのレジスト膜を形成した。

次に、前記レジスト膜に対し、電子線描画装置JEOL JBX-9300FS（日本電子株式会社製）を用い、加速電圧100kVにて、ターゲットサイズをライン幅50～16nmの1：1ラインアンドスペースパターン（以下「LSパターン」）とする描画（露光）を行った。

その後、90℃で60秒間の露光後加熱（PEB）処理を行った。

次いで、 23°C にて、 2.38 質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド（TMAH）水溶液「NMD-3」（商品名、東京応化工業株式会社製）を用いて、 60 秒間のアルカリ現像を行った。

その後、純水を用いて 15 秒間水リンスを行った。

その結果、ライン幅 50 nm の $1:1$ のLSパターンが形成された。

[0498] [感度の評価]

上記<レジストパターンの形成>によってターゲットサイズのLSパターンが形成される最適露光量 E_{op} ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)を求めた。その結果を「 E_{op} ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)」として表6~9に示した。

[0499] [LWR（ラインワイズラフネス）の評価]

上記<レジストパターンの形成>で形成したLSパターンについて、LWRを示す尺度である 3σ を求めた。その結果を「LWR (nm)」として表6~9に示した。

「 3σ 」は、走査型電子顕微鏡（加速電圧 800 V 、商品名：S-9380、日立ハイテクノロジーズ社製）により、ラインの長手方向にラインポジションを 400 箇所測定し、その測定結果から求めた標準偏差 (σ) の 3 倍値 (3σ)（単位：nm）を示す。

該 3σ の値が小さいほど、ライン側壁のラフネスが小さく、より均一な幅のLSパターンが得られたことを意味する。

[0500] [エッチング耐性の評価]

上記<レジストパターンの形成>で作製した露光前（PAB後）の各レジスト膜に対し、ドライエッチング装置TCA-3822（東京応化工業株式会社製）を用い、 CF_4 ガスで 60 秒間のドライエッチング処理を行った。ドライエッチング処理前後のレジスト膜の膜厚を求め、下記式により、エッチング残膜率を求めた。その結果を「エッチング残膜率 (%)」として表6~9に示した。

残膜率 (%) = $[\text{エッチング処理後膜厚} / \text{エッチング処理前膜厚}] \times 100$ で求めた。

[0501] [表6]

	Eop ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)	LWR (nm)	エッチング 残膜率(%)
実施例1	93	4.1	95
実施例2	90	4.3	92
実施例3	90	4.3	92
実施例4	92	4.3	94
実施例5	92	4.3	93
実施例6	92	3.7	94
実施例7	90	4.0	93
実施例8	93	3.9	92
実施例9	89	4.2	94
実施例10	96	4.0	94
実施例11	95	4.1	95
実施例12	99	3.9	92

[0502] [表7]

	Eop ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)	LWR (nm)	エッチング 残膜率(%)
実施例13	100	4.2	94
実施例14	96	4.0	93
実施例15	96	3.9	92
実施例16	99	4.1	93
実施例17	96	4.0	94
実施例18	97	4.0	92
実施例19	93	4.1	90
実施例20	92	3.9	91
実施例21	90	3.8	92
実施例22	91	3.7	96
実施例23	88	4.2	96
実施例24	93	3.7	91

[0503]

[表8]

	Eop ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)	LWR (nm)	エッチング 残膜率 (%)
実施例25	93	4.3	90
実施例26	95	4.3	95
実施例27	90	4.1	93
実施例28	90	3.9	91
実施例29	94	4.0	94
実施例30	91	3.7	88
実施例31	94	3.9	87
実施例32	95	4.5	92
実施例33	97	4.5	93
実施例34	84	3.8	93
実施例35	85	4.0	92

[0504] [表9]

	Eop ($\mu\text{C}/\text{cm}^2$)	LWR (nm)	エッチング 残膜率 (%)
比較例1	100	4.5	82
比較例2	92	4.7	82
比較例3	97	4.3	82
比較例4	100	4.7	78
比較例5	98	4.0	83

[0505] 表6～9に示す結果から、実施例1～35のレジスト組成物は、感度、LWR、及びエッチング残膜率のいずれも良好であることが確認された。一方、比較例1～5のレジスト組成物は、実施例1～35のレジスト組成物と比較して、エッチング残膜率が低下した。また、比較例1、3及び5のレジスト組成物は、LWRは良好であったが、感度は低下した。比較例2のレジスト組成物は、感度は良好であったが、LWRが劣化した。比較例4のレジスト組成物は、感度及びLWRのいずれも劣化した。これらの結果から、比較例1～5のレジスト組成物は、感度及びラフネスのトレードオフの関係を脱却できていないことが確認された。

[0506] 以上、本発明の好ましい実施例を説明したが、本発明はこれら実施例に限定されることはない。本発明の趣旨を逸脱しない範囲で、構成の付加、省略、置換、およびその他の変更が可能である。本発明は前述した説明によって

限定されることはなく、添付のクレームの範囲によってのみ限定される。

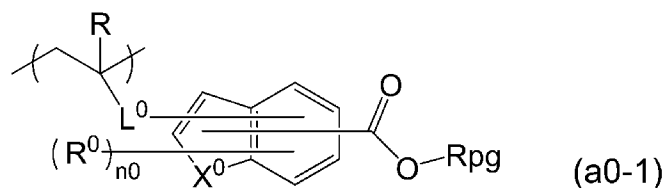
請求の範囲

[請求項1] 露光により酸を発生し、かつ、酸の作用により現像液に対する溶解性が変化するレジスト組成物であって、

酸の作用により現像液に対する溶解性が変化する樹脂成分（A 1）を含有し、

前記樹脂成分（A 1）は、下記一般式（a 0－1）で表される構成単位（a 0）を含む、レジスト組成物。

[化1]

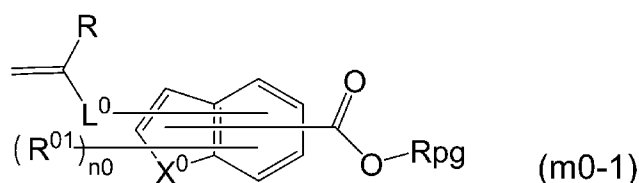


[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原子数1～5のハロゲン化アルキル基を表し；L⁰は、単結合又は2価の連結基を表し；X⁰は、酸素原子、硫黄原子、又は－N（R^{x0}）ーで表される基を表し、R^{x0}は、炭素原子数1～3のアルキル基を表し；R_pgは、酸解離性基を表し；R⁰は、置換基を表し；n₀は、0～4の整数を表す。]

[請求項2] 支持体上に、請求項1に記載のレジスト組成物を用いてレジスト膜を形成する工程、前記レジスト膜を露光する工程、及び前記露光後のレジスト膜を現像してレジストパターンを形成する工程を有する、レジストパターン形成方法。

[請求項3] 下記一般式（m 0－1）で表される、化合物。

[化2]

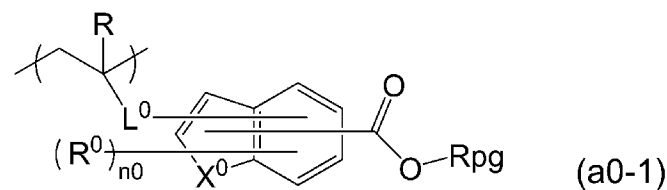


[式中、Rは、水素原子、炭素原子数1～5のアルキル基又は炭素原

子数 1 ～ 5 のハロゲン化アルキル基を表し； L^0 は、単結合又は 2 価の連結基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{x0})$ で表される基を表し、 R^{x0} は、炭素原子数 1 ～ 3 のアルキル基を表し； R_{pg} は、酸解離性基を表し； R^{01} は、塩素原子以外の置換基を表し； n_0 は、0 ～ 4 の整数を表す。]

[請求項4] 下記一般式 (a0-1) で表される構成単位 (a0) を有する、高分子化合物。

[化3]



[式中、 R は、水素原子、炭素原子数 1 ～ 5 のアルキル基又は炭素原子数 1 ～ 5 のハロゲン化アルキル基を表し； L^0 は、単結合又は 2 価の連結基を表し； X^0 は、酸素原子、硫黄原子、又は $-N(R^{x0})$ で表される基を表し、 R^{x0} は、炭素原子数 1 ～ 3 のアルキル基を表し； R_{pg} は、酸解離性基を表し； R^0 は、置換基を表し； n_0 は、0 ～ 4 の整数を表す。]

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2024/019017

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

G03F 7/039(2006.01)i; **C07D 209/42**(2006.01)i; **C07D 307/79**(2006.01)i; **C07D 307/83**(2006.01)i; **C07D 307/84**(2006.01)i; **C07D 307/85**(2006.01)i; **C07D 307/86**(2006.01)i; **C07D 333/70**(2006.01)i; **C07D 409/14**(2006.01)i; **C08F 20/30**(2006.01)i
FI: G03F7/039 601; C08F20/30; C07D307/84; C07D307/86; C07D307/83; C07D307/79; C07D409/14; C07D333/70; C07D209/42; C07D307/85 CSP

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)

G03F7/039; C07D209/42; C07D307/79; C07D307/83; C07D307/84; C07D307/85; C07D307/86; C07D333/70; C07D409/14; C08F20/30

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

Published examined utility model applications of Japan 1922-1996
Published unexamined utility model applications of Japan 1971-2024
Registered utility model specifications of Japan 1996-2024
Published registered utility model applications of Japan 1994-2024

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

CAplus/REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2015-516972 A (LG CHEM, LTD.) 18 June 2015 (2015-06-18) chemical formula 8	1-2



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
“D” document cited by the applicant in the international application
“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

“T” 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

31 July 2024

Date of mailing of the international search report

13 August 2024

Name and mailing address of the ISA/JP

Japan Patent Office (ISA/JP)
3-4-3 Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915
Japan

Authorized officer

Telephone No.

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

Invention 1: the invention in claim 1, the invention in claim 2

The inventions in claims 1-2 have the special technical feature of the "composition according to claim 1," and thus are classified as invention 1.

Invention 2: the invention in claim 3-O, the invention in claim 4-O

Regarding X0, the invention in claim 3 substantially comprises a plurality of alternatives.

Considering the examples in the description of the present application, the invention in claim 3 in which X0 is an oxygen atom (referred to as the invention in claim 3-O) is recognized to be the invention set forth first in the invention in claim 3.

In light of the disclosures in document 1, the common or corresponding technical feature between the invention in claim 3-O and the invention in claim 1 classified as invention 1 does not make a contribution over the prior art. Therefore, said technical feature cannot be said to be a special technical feature.

Moreover, there is no other same or corresponding special technical feature among these inventions.

Furthermore, the invention in claim 3-O does not depend from the invention in claim 1.

Additionally, the invention in claim 3-O is not substantially identical to or similarly closely related to any of the claims classified as invention 1.

Accordingly, the invention in claim 3-O cannot be classified as invention 1.

The invention in claim 3-O is classified as invention 2.

The invention in claim 4 that shares a common backbone structure with the invention in claim 3-O and in which X0 is an oxygen atom (referred to as the invention in claim 4-O) is also classified as invention 2.

Invention 3: the invention in claim 3-S, the invention in claim 4-S

In light of the disclosures in document 1, the common or corresponding technical feature between the invention in claim 3 in which X0 is a sulfur atom (referred to as the invention in claim 3-S), the invention in claim 1 classified as invention 1, and the invention in claim 3-O classified as invention 2 does not make a contribution over the prior art. Therefore, said technical feature cannot be said to be a special technical feature.

Moreover, there is no other same or corresponding special technical feature among these inventions.

Furthermore, the invention in claim 3-S does not depend from the invention in claim 1 or the invention in claim 3-O.

Additionally, the invention in claim 3-S is not substantially identical to or similarly closely related to any of the claims classified as invention 1 or 2. Accordingly, the invention in claim 3-S cannot be classified as either invention 1 or 2.

The invention in claim 3-S is classified as invention 3.

The invention in claim 4 that shares a common backbone structure with the invention in claim 3-S and in which X0 is a sulfur atom (referred to as the invention in claim 4-S) is also classified as invention 3.

Invention 4: the invention in claim 3-N, the invention in claim 4-N

In light of the disclosures in document 1, the common or corresponding technical feature between the invention in claim 3 in which X0 is N(Rx0) (referred to as the invention in claim 3-N), the invention in claim 1 classified as invention 1, the invention in claim 3-O classified as invention 2, and the invention in claim 3-S classified as invention 3 does not make a contribution over the prior art. Therefore, said technical feature cannot be said to be a special technical feature.

Moreover, there is no other same or corresponding special technical feature among these inventions.

Furthermore, the invention in claim 3-N does not depend from the invention in claim 1, the invention in claim 3-O, or the invention in claim 3-S.

Additionally, the invention in claim 3-N is not substantially identical to or similarly closely related to any of the claims classified as inventions 1-3.

Accordingly, the invention in 3-N cannot be classified as any of inventions 1-3.

The invention in claim 3-N is classified as invention 4.

The invention in claim 4 that shares a common backbone structure with the invention in claim 3-N and in which X0 is N(Rx0) (referred to as the invention in claim 4-N) is also classified as invention 4.

Document 1: JP 2015-516972 A (LG CHEM, LTD.) 18 June 2015 (2015-06-18), chemical formula 8 & US 2015/0115199 A1, chemical formula 8 & EP 2824162 A1 & KR 10-2013-0118805 A & CN 104245885 A

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

The term "acid-dissociable group" in the invention in claim 1 is understood to be a group with the property of dissociating as a result of an acid generated by light exposure. However, regarding the "acid-dissociable group" in the invention of a product that is a compound or the invention of a product that is a polymer compound, there is no specification about what specific kind of acid said group has the property of dissociating with.

Moreover, even a group, which does not correspond to an acid-dissociable group that has the function of dissociating with a photoacid generator that is commonly used in resist compositions, if bonded to an ester bond, can be said to have the function of dissociating with very strong acids.

As a result, the butoxycyclohexyl group present in chemical formula 8 set forth in document 1 can be recognized to be an acid-dissociable group.

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☒ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: **claims 1-2**

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- ☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No.

PCT/JP2024/019017

Patent document cited in search report			Publication date (day/month/year)	Patent family member(s)	Publication date (day/month/year)
JP	2015-516972	A	18 June 2015	US 2015/0115199 A1 chemical formula 8	
				EP 2824162 A1	
				KR 10-2013-0118805 A	
				CN 104245885 A	

A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC））

G03F 7/039(2006.01)i; C07D 209/42(2006.01)i; C07D 307/79(2006.01)i; C07D 307/83(2006.01)i; C07D 307/84(2006.01)i; C07D 307/85(2006.01)i; C07D 307/86(2006.01)i; C07D 333/70(2006.01)i; C07D 409/14(2006.01)i; C08F 20/30(2006.01)i
FI: G03F7/039 601; C08F20/30; C07D307/84; C07D307/86; C07D307/83; C07D307/79; C07D409/14; C07D333/70; C07D209/42; C07D307/85 CSP

B. 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））

G03F7/039; C07D209/42; C07D307/79; C07D307/83; C07D307/84; C07D307/85; C07D307/86; C07D333/70; C07D409/14; C08F20/30

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1922-1996年
日本国公開実用新案公報1971-2024年
日本国実用新案登録公報1996-2024年
日本国登録実用新案公報1994-2024年

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）

CAplus/REGISTRY (STN)

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
A	JP 2015-516972 A（エルジー・ケム・リミテッド）18.06.2015（2015-06-18） 化学式 8	1-2

☐ 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
“A” 特に関連のある文献ではなく、一般的技术水準を示すもの
“D” 国際出願で出願人が先行技術文献として記載した文献
“E” 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
“L” 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）
“O” 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
“P” 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の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抵触するものではなく、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
“Y” 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
“&” 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日
31.07.2024

国際調査報告の発送日
13.08.2024

名称及びあて先
日本国特許庁(ISA/JP)
〒100-8915
日本国
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

権限のある職員（特許庁審査官）

川口 真隆 2C 3809

電話番号 03-3581-1101 内線 3221

様式 PCT/ISA/210（第2ページ）（2022年7月）

第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見（第1ページの3の続き）

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

（発明1）請求項1に係る発明、請求項2に係る発明

請求項1-2に係る発明は、[請求項1に記載の組成物]という特別な技術的特徴を有しているので、発明1に区分する。

（発明2）請求項3-Oに係る発明、請求項4-Oに係る発明

請求項3に係る発明は、X0に関して、実質的に複数の選択肢を有する。

本願明細書の実施例を参照して、X0が酸素原子である請求項3に係る発明（請求項3-Oに係る発明と称する）を請求項3に係る発明のうち最初に記載された発明として認定する。

請求項3-Oに係る発明と、発明1に区分された請求項1に係る発明との共通する、又は対応する技術的特徴は、文献1の開示内容に照らして、先行技術に対する貢献をもたらすものではないから、当該技術的特徴は、特別な技術的特徴であるとはいえない。

また、これらの発明の間には、他に同一の又は対応する特別な技術的特徴は存在しない。さらに、請求項3-Oに係る発明は、請求項1に係る発明に従属していない。

また、請求項3-Oに係る発明は、発明1に区分されたいずれの請求項に対しても実質同一又はそれに準ずる関係にはない。

したがって、請求項3-Oに係る発明は発明1に区分できない。

そして、請求項3-Oに係る発明は、発明2に区分する。

また、請求項3-Oに係る発明と共通する骨格構造を有するX0が酸素原子である請求項4に係る発明（請求項4-Oに係る発明と称する）も、発明2に区分する。

（発明3）請求項3-Sに係る発明、請求項4-Sに係る発明

X0が硫黄原子である請求項3に係る発明（請求項3-Sに係る発明と称する）と、発明1に区分された請求項1に係る発明及び発明2に区分された請求項3-Oに係る発明との共通の技術的特徴、又は対応する技術的特徴は、文献1の開示内容に照らして、先行技術に対する貢献をもたらすものではないから、当該技術的特徴は、特別な技術的特徴であるとはいえない。

また、これらの発明の間には、他に同一の又は対応する特別な技術的特徴は存在しない。

さらに、請求項3-Sに係る発明は、請求項1に係る発明、請求項3-Oに係る発明の従属していない。

また、請求項3-Sに係る発明は、発明1又は2に区分されたいずれの請求項に対しても実質同一又はそれに準ずる関係にはない。したがって、請求項3-Sに係る発明は発明1又は2のいずれにも区分できない。

そして、請求項3-Sに係る発明は、発明3に区分する。

また、請求項3-Sに係る発明と共通する骨格構造を有するX0が硫黄原子である請求項4に係る発明（請求項4-Sに係る発明と称する）も、発明3に区分する。

（発明4）請求項3-Nに係る発明、請求項4-Nに係る発明

X0がN(Rx0)である請求項3に係る発明（請求項3-Nに係る発明と称する）と、発明1に区分された請求項1に係る発明及び発明2に区分された請求項3-Oに係る発明、発明3に区分された請求項3-Sに係る発明との共通の技術的特徴、又は対応する技術的特徴は、文献1の開示内容に照らして、先行技術に対する貢献をもたらすものではないから、当該技術的特徴は、特別な技術的特徴であるとはいえない。

また、これらの発明の間には、他に同一の又は対応する特別な技術的特徴は存在しない。

さらに、請求項3-Nに係る発明は、請求項1に係る発明、請求項3-Oに係る発明、請求項3-Sに係る発明に従属していない。

また、請求項3-Nに係る発明は、発明1-3に区分されたいずれの請求項に対しても実質同一又はそれに準ずる関係にはない。

したがって、請求項3-Nに係る発明は発明1-3のいずれにも区分できない。

そして、請求項3-Nに係る発明は、発明4に区分する。

また、請求項3-Nに係る発明と共通する骨格構造を有するX0がN(Rx0)である請求項4に係る発明（請求項4-Nに係る発明と称する）も、発明4に区分する。

文献1 JP 2015-516972 A (エルジー・ケム・リミテッド) 18.06.2015(2015-06-18) 化学式8 & US2015/0115199 A1 Chemical Formula 8 & EP 2824162 A1 & KR 10-2013-0118805 A & CN 104245885 A

第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見（第1ページの3の続き）

なお、請求項1に係る発明における「酸解離性基」なる用語は、露光により生じる酸によって解離する性質を有する基と解されるが、化合物なる物の発明、あるいは高分子化合物なる物の発明における「酸解離性基」とは、具体的にどのような酸で解離する性質を有する基であるのかが特定されない。そして、レジスト組成物に慣用される光酸発生剤で解離する機能を有する酸解離性基に相当しない基もエステル結合に結合していれば非常に強い酸に対しては解離する機能を有するといえる。そのため、文献1に記載の化学式8に存在するブトキシシクロヘキシル基は、酸解離性基と認定することができる。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求項について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求項について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求項のみについて作成した。
4. ☒ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求項について作成した。 請求項1－2

追加調査手数料の異議の
申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料及び、該当する場合には、異議申立手数料の納付と共に、出願人から異議申立てがあった。
- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあったが、異議申立手数料が納付命令書に示した期間内に支払われなかった。
- ☐ 追加調査手数料の納付はあったが、異議申立てはなかった。

国際出願番号
PCT/JP2024/019017

引用文献			公表日	パテントファミリー文献	公表日
JP	2015-516972	A	18.06.2015	US 2015/0115199 A1 Chemical Formula 8 EP 2824162 A1 KR 10-2013-0118805 A CN 104245885 A	