

(19) 日本国特許庁(JP)

## 再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02005/077961

発行日 平成19年8月2日(2007.8.2)

(43) 国際公開日 平成17年8月25日(2005.8.25)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C07F 9/24 (2006.01)</b>	C O 7 F 9/24 F	4 H O 5 O
<b>C07F 9/6574 (2006.01)</b>	C O 7 F 9/6574 Z	

審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 42 頁)

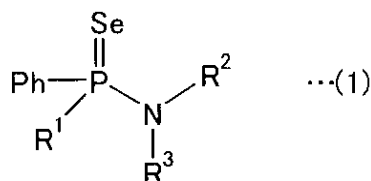
出願番号 特願2005-517906 (P2005-517906)	(71) 出願人 304019399
(21) 国際出願番号 PCT/JP2004/018380	国立大学法人岐阜大学
(22) 国際出願日 平成16年12月9日(2004.12.9)	岐阜県岐阜市柳戸1番1
(31) 優先権主張番号 特願2004-39043 (P2004-39043)	(74) 代理人 100068755
(32) 優先日 平成16年2月16日(2004.2.16)	弁理士 恩田 博宣
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(74) 代理人 100105957
	弁理士 恩田 誠
	(72) 発明者 村井 利昭
	日本国岐阜県岐阜市上土居697-5
	(72) 発明者 木村 力
	日本国岐阜県大垣市柴田町7-13
	(72) 発明者 森下 健
	日本国岐阜県多治見市旭ヶ丘6-19
	Fターム(参考) 4H050 AA01 AA02 AB76 WA01 WA15
	WA23 WA27
	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 セレノホスフィン酸アミド、セレノリン酸アミド、セレノリン酸塩化物及びそれらの製造方法

## (57) 【要約】

本発明のセレノホスフィン酸アミドは下記一般式(1)で示される構造を有している。セレノリン酸アミドは下記一般式(4)で示される構造を有している。セレノリン酸塩化物は下記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体である。下記式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>はアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。R<sup>4</sup>及びR<sup>8</sup>は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示し、R<sup>5</sup>は-NR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>又はアルキルピペリジル基を示す。R<sup>6</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>7</sup>はアルキル基を示す。

【化1】



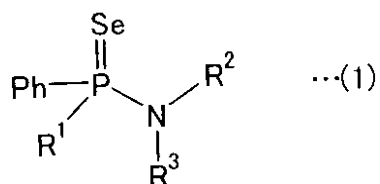
【化2】

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

下記一般式(1)で示される構造を有するセレノホスフィン酸アミド。

## 【化 1】



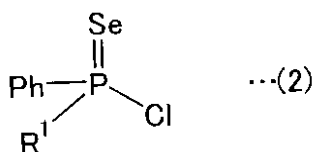
10

(式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>はそれぞれアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

## 【請求項 2】

請求項 1に記載のセレノホスフィン酸アミドの製造方法であって、下記一般式(2)で示される構造を有するセレノホスフィン酸塩化物と、下記一般式(3)で示される構造を有するアミンのリチウム塩とを反応させることを特徴とするセレノホスフィン酸アミドの製造方法。

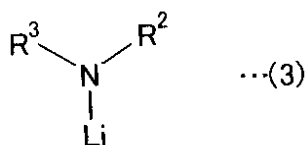
## 【化 2】



20

(式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>はアルキル基を示す。)

## 【化 3】



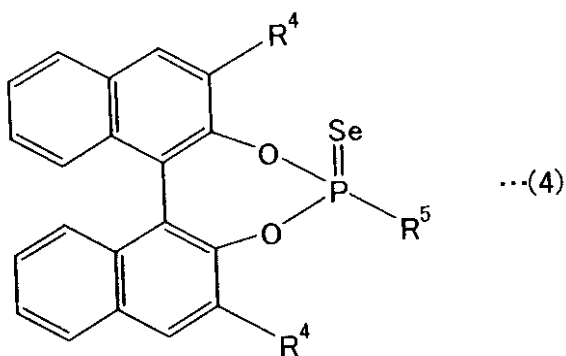
30

(式中、R<sup>2</sup>はアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

## 【請求項 3】

下記一般式(4)で示される構造を有するセレノリン酸アミド。

## 【化 4】



40

(式中、R<sup>4</sup>は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリーール基、アルコキシ基又はシ

50

リル基を示し、 $R^5$ は $-NR^6R^7$ 又はアルキルピペリジル基を示す。 $R^6$ は水素原子又はアルキル基を示し、 $R^7$ はアルキル基を示す。)

【請求項4】

前記一般式(4)中の $R^5$ がキラルなアルキルピペリジル基を示す請求項3に記載のセレノリン酸アミド。

【請求項5】

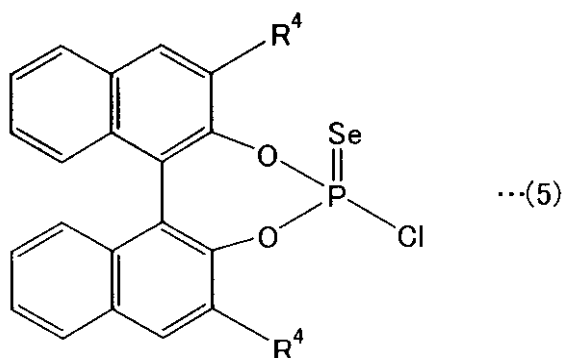
前記一般式(4)中の $R^5$ が $-NR^6R^7$ を示し、 $R^6$ 及び $R^7$ から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す請求項3に記載のセレノリン酸アミド。

【請求項6】

請求項3から請求項5のいずれか一項に記載のセレノリン酸アミドの製造方法であって、下記一般式(5)で示される構造を有するセレノリン酸塩化物と、下記一般式(6)で示される構造を有するアミンとを反応させることを特徴とするセレノリン酸アミドの製造方法。

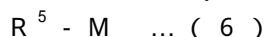
10

【化5】



20

(式中、 $R^4$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)



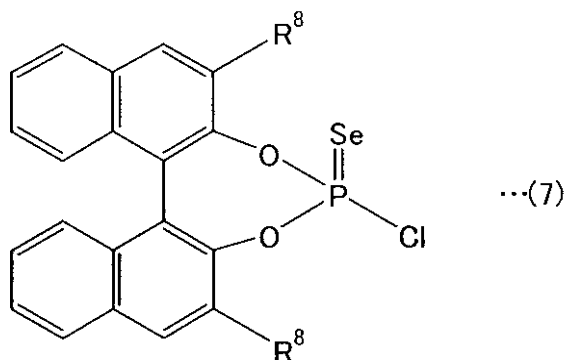
(式中、 $R^5$ は $-NR^6R^7$ 又はアルキルピペリジル基を示し、 $M$ は水素原子又はリチウム原子を示す。 $R^6$ は水素原子又はアルキル基を示し、 $R^7$ はアルキル基を示す。)

30

【請求項7】

下記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体であるセレノリン酸塩化物。

【化6】



40

(式中、 $R^8$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

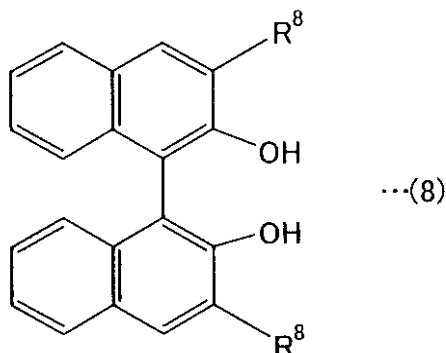
【請求項8】

請求項7に記載のセレノリン酸塩化物の製造方法であって、三塩化リン、トリエチルアミン、下記一般式(8)で示される構造を有し(R)体又は(S)体であるビナフトール

50

誘導体、及びセレンを相互に反応させることを特徴とするセレノリン酸塩化物の製造方法。

【化 7】



10

(式中、 $R^8$  は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、新規なセレノホスフィン酸アミド、セレノリン酸アミド、セレノリン酸塩化物及びそれらの製造方法に関する。

20

【背景技術】

【0002】

従来、リン原子にセレン原子が結合しているセレノホスフィン酸及びセレノリン酸では、セレン原子以外にも水素原子、フェニル基等のアリール基、メチル基等のアルキル基、又はメトキシ基等のアルコキシ基がリン原子に結合しており、例えばハロゲン化銀写真感光材料の分光感度を高めるためのセレン増感剤として用いられている(例えば、特許文献1~7参照。)

【特許文献1】特開平5-40324号公報

【特許文献2】特開平5-224332号公報

30

【特許文献3】特開平5-224333号公報

【特許文献4】特開平6-43576号公報

【特許文献5】特開平11-24195号公報

【特許文献6】特開2002-214736号公報

【特許文献7】特開平6-258758号公報

【発明の開示】

【0003】

本発明者らは、鋭意研究を重ねることによって、新規で、かつ空気中で安定なセレノホスフィン酸アミド、セレノリン酸アミド及びセレノリン酸塩化物を見出した。さらに、本発明者らは、セレノホスフィン酸アミド及びセレノリン酸アミドが例えばハロゲン化銀写真感光材料の分光感度を高めるセレン増感剤として有用であり、セレノリン酸塩化物が例えばラセミ体から光学活性化合物を分離するためのキラル識別化剤として有用であることを見出した。本発明はこうして得られた知見に基づくものであり、空気中で安定なセレノホスフィン酸アミド、セレノリン酸アミド、セレノリン酸塩化物及びそれらの製造方法を提供する。

40

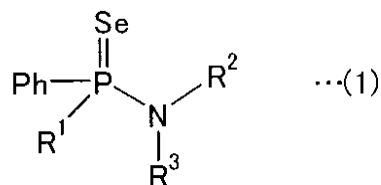
【0004】

本発明の第1の態様では、下記一般式(1)で示される構造を有するセレノホスフィン酸アミドが提供される。このセレノホスフィン酸アミドは、空気中で安定で、光学活性を発揮する。

【0005】

50

## 【化1】



(式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>はそれぞれアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

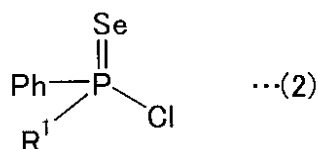
10

## 【0006】

本発明の第2の態様では、前記一般式(1)で示される構造を有するセレノホスフィン酸アミドの製造方法であって、下記一般式(2)で示される構造を有するセレノホスフィン酸塩化物と、下記一般式(3)で示される構造を有するアミンのリチウム塩とを反応させるセレノホスフィン酸アミドの製造方法が提供される。このセレノホスフィン酸アミドの製造方法によれば、空气中で安定で、光学活性を発揮するセレノホスフィン酸アミドの製造が容易である。

## 【0007】

## 【化2】

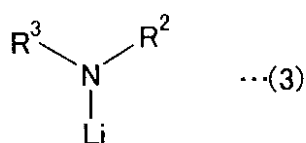


20

(式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>はアルキル基を示す。)

## 【0008】

## 【化3】



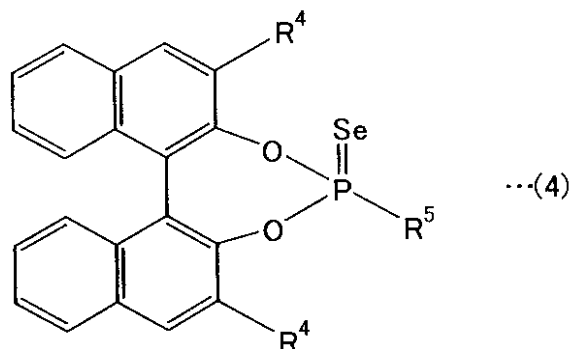
30

(式中、R<sup>2</sup>はアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

本発明の第3の態様では、下記一般式(4)で示される構造を有するセレノリン酸アミドが提供される。このセレノリン酸アミドは空气中で安定である。

## 【0009】

## 【化4】



40

50

(式中、 $R^4$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリアル基、アルコキシ基又はシリル基を示し、 $R^5$ は $-NR^6R^7$ 又はアルキルピペリジル基を示す。 $R^6$ は水素原子又はアルキル基を示し、 $R^7$ はアルキル基を示す。)

【0010】

前記一般式(4)中の $R^5$ がキラルなアルキルピペリジル基を示してもよい。また、前記一般式(4)中の $R^5$ が $-NR^6R^7$ を示し、 $R^6$ 及び $R^7$ から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示してもよい。これらの構成では、セレノリン酸アミドは光学活性を発揮する。

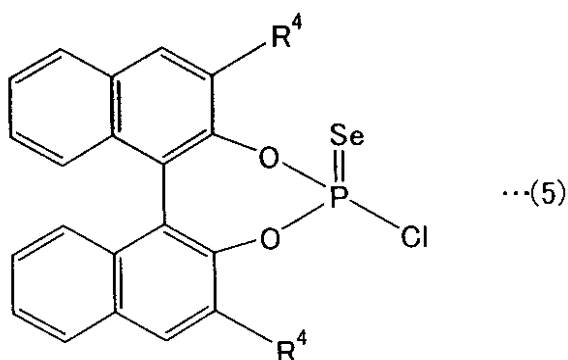
【0011】

本発明の第4の態様では、前記一般式(4)で示される構造を有するセレノリン酸アミドの製造方法であって、下記一般式(5)で示される構造を有するセレノリン酸塩化物と、下記一般式(6)で示される構造を有するアミンとを反応させるセレノリン酸アミドの製造方法が提供される。このセレノリン酸アミドの製造方法によれば、空气中で安定なセレノリン酸アミドの製造が容易である。

10

【0012】

【化5】



20

(式中、 $R^4$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリアル基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

$R^5 - M$  ... (6)

30

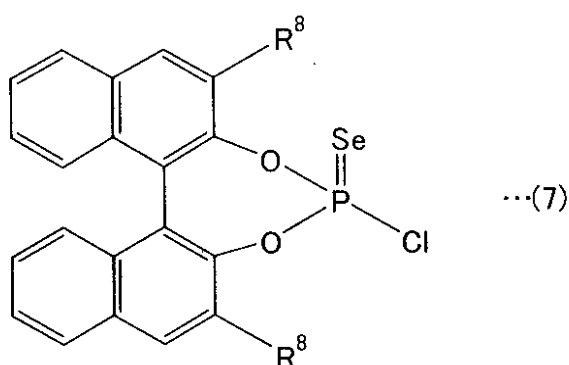
(式中、 $R^5$ は $-NR^6R^7$ 又はアルキルピペリジル基を示し、 $M$ は水素原子又はリチウム原子を示す。 $R^6$ は水素原子又はアルキル基を示し、 $R^7$ はアルキル基を示す。)

【0013】

本発明の第5の態様では、下記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体であるセレノリン酸塩化物が提供される。このセレノリン酸塩化物は、空气中で安定で、光学活性を発揮する。

【0014】

【化6】



40

(式中、 $R^8$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリアル基、アルコキシ基又はシ

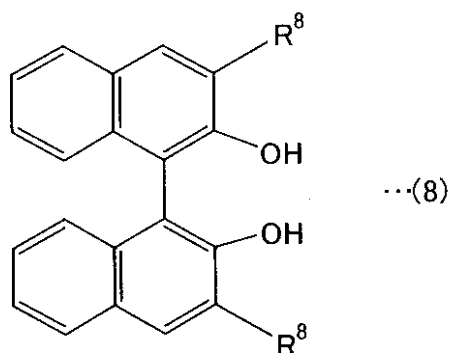
50

リル基を示す。)

本発明の第6の態様では、前記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体であるセレノリン酸塩化物の製造方法であって、三塩化リン、トリエチルアミン、下記一般式(8)で示される構造を有し(R)体又は(S)体であるピナフトール誘導体、及びセレンを相互に反応させるセレノリン酸塩化物の製造方法が提供される。このセレノリン酸塩化物の製造方法によれば、空气中で安定で、光学活性を発揮するセレノリン酸塩化物の製造が容易である。

【0015】

【化7】



10

(式中、R<sup>8</sup>は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

20

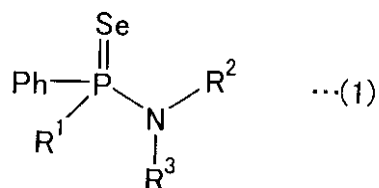
【発明を実施するための最良の形態】

【0016】

本実施形態に係るセレノホスフィン酸アミドは、下記一般式(1)で示される構造を有する化合物である。

【0017】

【化8】



30

(式中、Phはフェニル基を示し、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>はそれぞれアルキル基を示し、R<sup>3</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

前記R<sup>1</sup>からR<sup>3</sup>において、アルキル基としてはメチル基、1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基、1-シクロヘキシルエチル等のエチル基、イソプロピル基等のプロピル基又はtert-ブチル基等のブチル基が挙げられる。ここで、アルキル基には、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基が含まれる。

40

【0018】

このセレノホスフィン酸アミドは空气中で安定であり、ハロゲン化銀写真感光材料の分光感度を高めるためのセレン増感剤、及び不斉合成反応等の各種反応における配位子や配位子供給源として有用である。さらに、セレノホスフィン酸アミドは、前記一般式(1)中のR<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>から選ばれる少なくとも一方のキラルなアルキル基に起因して不斉中心を2個以上含有し、光学活性を発揮する。ここで、キラルなアルキル基とは、(R)配置及び(S)配置を有するアルキル基のことである。キラルなアルキル基としては、1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基又は1-シクロヘキシルエチル基が挙げられる。従って、セレノホスフィン酸アミドは、3価のリン(P)を有する光学活性化合物の原料としても有用である。

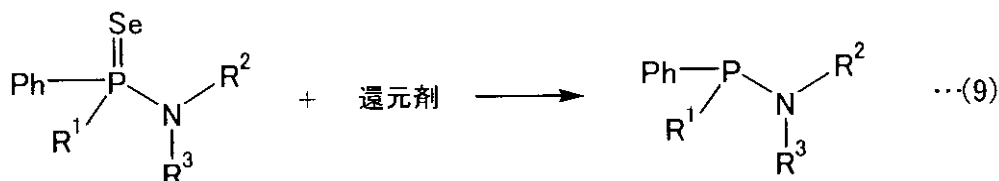
50

## 【0019】

例えば、下記反応式(9)に示すように、セレノホスフィン酸アミドにトリブチルホスフィン等の還元剤を反応させることにより、医薬品の中間体の合成に用いられるアミノホスフィンが得られる。このアミノホスフィンが光学活性を発揮し、不斉合成における光学活性配位子供給源としても用いられるとともに、金属原子に配位結合して金属錯体を形成する。この金属錯体は、鏡像異性体を有する化合物の合成反応の触媒として用いられることにより、合成される化合物の立体配置の選択性を容易に高める。

## 【0020】

## 【化9】



10

セレノホスフィン酸アミドは、前記一般式(1)中の $\text{R}^1$ がイソプロピル基、tert-ブチル基又はシクロヘキシル基を示し、 $\text{R}^2$ が1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基又は1-シクロヘキシルエチル基を示し、 $\text{R}^3$ が水素原子を示す構造を有することが、空気中での安定性が特に高いために好ましい。

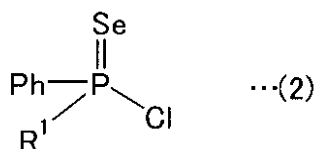
## 【0021】

20

セレノホスフィン酸アミドは、下記一般式(2)で示される構造を有するセレノホスフィン酸塩化物と、下記一般式(3)で示される構造を有するアミンのリチウム塩とを反応させることにより製造される(下記反応式(10)参照)。ここで、セレノホスフィン酸塩化物及びアミンのリチウム塩は、それぞれ光学活性体でもよいしラセミ体でもよい。

## 【0022】

## 【化10】

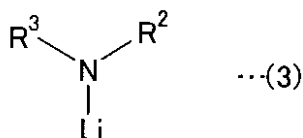


30

(式中、Phはフェニル基を示し、 $\text{R}^1$ はアルキル基を示す。)

## 【0023】

## 【化11】



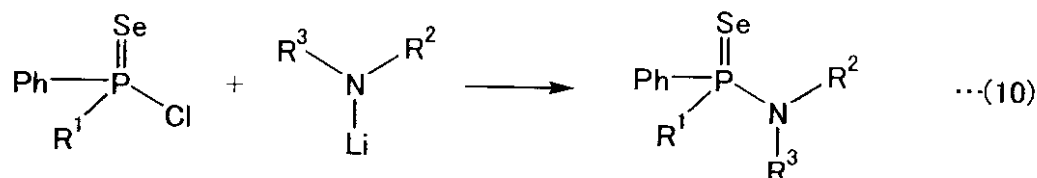
40

(式中、 $\text{R}^2$ はアルキル基を示し、 $\text{R}^3$ は水素原子又はアルキル基を示し、 $\text{R}^2$ 及び $\text{R}^3$ から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す。)

## 【0024】



## 【化 1 2】



このセレノホスフィン酸アミドの製造方法では、セレノホスフィン酸塩化物の溶液及びアミンのリチウム塩の溶液を 0 程度の低温で混合して反応溶液を調製した後、該反応溶液を加熱することが好ましい。このとき、各溶液を低温で混合することにより各溶液中の成分の分解を防止し、反応溶液を加熱することにより前記反応式(10)の反応が促進されるという利点がある。ここで、セレノホスフィン酸塩化物及びアミンのリチウム塩の反応割合は当量比で 1 : 1 であることが好ましい。またこのとき、塩化リチウムが副生成物として生成される。反応に用いられる溶媒は各成分を溶解させるものであれば特に限定されないが、テトラヒドロフラン (THF) 等のエーテル系溶媒が前記反応式(10)の反応を阻害しないととも各成分の溶解性が高いために好ましい。前記反応式(10)の反応温度の下限は 0 が好ましく、上限は溶媒の沸点が好ましい。反応温度が 0 未満ではセレノホスフィン酸アミドの製造効率が低下し、逆に溶媒の沸点を超えると反応溶液の溶媒が揮発しやすくなる。前記反応溶液の加熱時間、即ち前記反応式(10)の反応時間は 1 ~ 3 時間が好ましい。反応時間が 1 時間未満では前記反応式(10)の反応を十分に進行させることができず、逆に 3 時間を超えるとセレノホスフィン酸アミドの製造効率が低下しやすい。

10

20

## 【0025】

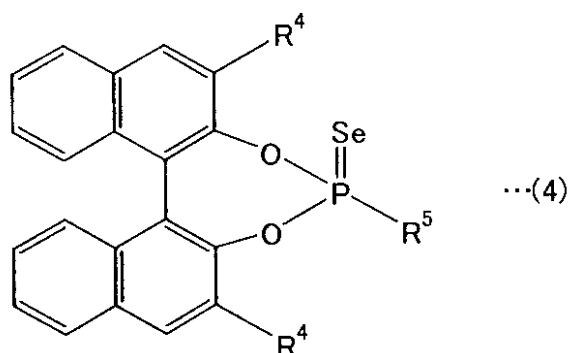
このセレノホスフィン酸アミドの製造方法では、セレノホスフィン酸アミドは 2 つの立体異性体の混合物であるジアステレオマーとして得られる。このため、セレノホスフィン酸アミドを製造した後、再結晶やクロマトグラフィを用いた分離によって各立体異性体を分離する精製操作を行うことが好ましい。

本実施形態に係るセレノリン酸アミドは、下記一般式(4)で示される構造を有する化合物である。

30

## 【0026】

## 【化 1 3】



40

(式中、R<sup>4</sup>は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示し、R<sup>5</sup>は -NR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>又はアルキルピペリジル基を示す。R<sup>6</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>7</sup>はアルキル基を示す。)

## 【0027】

前記 R<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup> において、ハロゲン原子としては塩素原子が挙げられ、アルキル基としてはメチル基、1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基、1-シクロヘキシルエチル基等のエチル基、1-メチルプロピル基又は 1, 2-ジメチルプロピル基等

50

のプロピル基が挙げられる。アリール基としてはフェニル基が挙げられ、アルコキシ基としてはメンチルオキシ基が挙げられ、シリル基としてはトリメチルシリル基が挙げられる。アルキルピペリジル基としては2-メチルピペリジル基が挙げられる。セレノリン酸アミドは空气中で安定であり、セレノホスフィン酸アミドと同様に、前記セレン増感剤、不斉合成反応等の各種反応における配位子や配位子供給源、及び医薬品の中間体の合成に用いられるアミノホスフィンの原料として有用である。ここで、セレノリン酸アミド由来のアミノホスフィン、セレノリン酸アミドにトリブチルホスフィン等の還元剤を反応させることにより得られる。セレノリン酸アミドは、一般式(4)中の $R^5$ が2-メチルピペリジル基を示す構造を有することが好ましい。また、セレノリン酸アミドは、一般式(4)中の $R^5$ が $-NR^6R^7$ を示し、 $R^6$ が水素原子又は1-フェニルエチル基を示し、 $R^7$ が1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基、1-メチルプロピル又は1,2-ジメチルプロピル基を示す構造を有することが好ましい。これらセレノリン酸アミドの空气中での安定性は特に高い。

10

## 【0028】

セレノリン酸アミドは、前記一般式(4)中の $R^5$ がキラルなアルキルピペリジル基を示す構造を有することが好ましい。ここで、キラルなアルキルピペリジル基とは、キラルなアルキル基を有するピペリジル基のことである。また、セレノリン酸アミドは、前記一般式(4)中の $R^5$ が $-NR^6R^7$ を示し、 $R^6$ 及び $R^7$ から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示す構造を有することが好ましい。これらセレノリン酸アミドは、キラルなアルキルピペリジル基又はキラルなアルキル基に起因して不斉中心を1個以上含有し、光学活性をそれぞれ発揮する。キラルなアルキルピペリジル基としては2-メチルピペリジル基が挙げられる。一方、キラルなアルキル基としては1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基、1-メチルプロピル基又は1,2-ジメチルプロピル基が挙げられる。光学活性を発揮するセレノリン酸アミド(以下、光学活性セレノリン酸アミドという。)は、セレノホスフィン酸アミドと同様に、前記光学活性化合物の原料として有用である。光学活性セレノリン酸アミドから得られるアミノホスフィン、セレノホスフィン酸アミドから得られるアミノホスフィンと同様に、光学活性配位子供給源として用いられる他に、金属原子と金属錯体を形成して鏡像異性体を有する化合物の合成反応の触媒として用いられる。

20

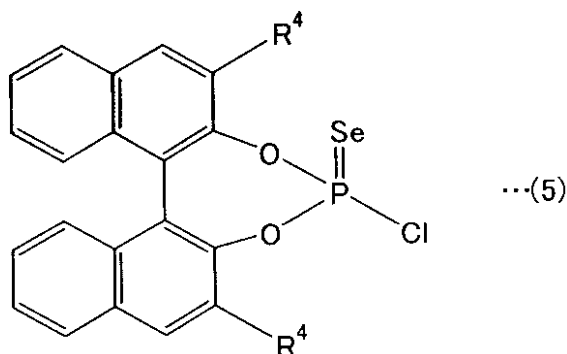
## 【0029】

セレノリン酸アミドは、下記一般式(5)で示される構造を有するセレノリン酸塩化物と、下記一般式(6)で示される構造を有するアミンとを反応させることにより製造される(下記反応式(11)参照)。

30

## 【0030】

## 【化14】



40

(式中、 $R^4$ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

$R^5 - M$  ... (6)

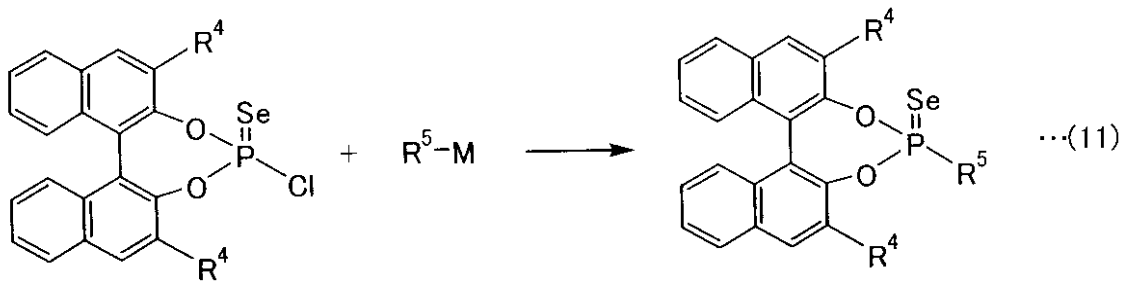
(式中、 $R^5$ は $-NR^6R^7$ 又はアルキルピペリジル基を示し、Mは水素原子又はリチウム

50

原子を示す。R<sup>6</sup>は水素原子又はアルキル基を示し、R<sup>7</sup>はアルキル基を示す。)

【0031】

【化15】



10

このセレノリン酸アミドの製造方法では、0℃や25℃程度の低温でセレノリン酸塩化物及びアミンを同じ溶媒に溶解させて反応溶液を調製した後、該反応溶液を加熱することが好ましい。このとき、低温でセレノリン酸塩化物及びアミンを溶解させることによりこれらの分解を抑制し、反応溶液を加熱することにより前記反応式(11)の反応が促進されるという利点がある。ここで、セレノリン酸塩化物及びアミンの反応割合は当量比で1:2であり、塩化水素又は塩化リチウムが副生成物として生成される。反応に用いられる溶媒は各成分を溶解させるものであれば特に限定されないが、トルエン等のベンゼン系溶媒やTHF等のエーテル系溶媒が前記反応式(11)の反応を阻害しないととも各成分の溶解性が高いために好ましい。前記反応溶液の加熱温度、即ち前記反応式(11)の反応温度は65~110℃が好ましい。反応温度が65℃未満ではセレノリン酸アミドの製造効率が低下し、逆に110℃を超えるとセレノリン酸アミドが分解しやすくなる。前記反応溶液の加熱時間、即ち前記反応式(11)の反応時間は2~4時間が好ましい。反応時間が2時間未満では前記反応式(11)の反応を十分に進行させることができず、逆に4時間を超えるとセレノリン酸アミドの製造効率が低下しやすい。

20

【0032】

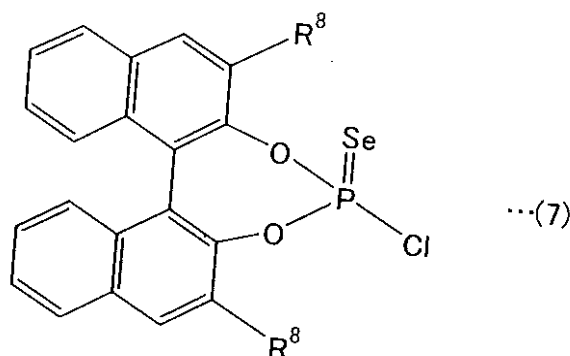
光学活性セレノリン酸アミドは、セレノリン酸塩化物と、前記一般式(6)中のR<sup>5</sup>がキラルなアルキルピペリジル基を示すアミンとを、前記セレノリン酸アミドと同様に反応させることにより製造される。また、光学活性セレノリン酸アミドは、セレノリン酸塩化物と、前記一般式(6)中のR<sup>5</sup>が-NR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>を示し、R<sup>6</sup>及びR<sup>7</sup>から選ばれる少なくとも一方がキラルなアルキル基を示すアミンとを、前記セレノリン酸アミドと同様に反応させることにより製造される。ここで、アミンは光学活性体でもよいしラセミ体でもよい。これらの場合、光学活性セレノリン酸アミドはジアステレオマーとして得られるために、前記セレノホスフィン酸アミドと同様の精製操作を行うことが好ましい。

30

本実施形態に係るセレノリン酸塩化物は、下記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体の化合物である。

【0033】

【化16】



40

50

(式中、 $R^8$  は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

【0034】

前記  $R^8$  において、ハロゲン原子としては塩素原子が挙げられ、アルキル基としてはメチル基、1-フェニルエチル基、1-(1-ナフチル)エチル基、1-シクロヘキシルエチル基等のエチル基、1-メチルプロピル基又は1,2-ジメチルプロピル基等のプロピル基が挙げられる。アリール基としてはフェニル基が挙げられ、アルコキシ基としてはメンチルオキシ基が挙げられ、シリル基としてはトリメチルシリル基が挙げられる。このセレノリン酸塩化物は空气中で安定であるうえに、水中でも安定である。さらに、セレノリン酸塩化物は(R)体又は(S)体に起因して光学活性を発揮する。セレノリン酸塩化物は、ラセミ体から光学活性化合物を分離するためのキラル識別化剤、及び前記光学活性セレノリン酸アミドの原料として有用である。セレノリン酸塩化物は、 $R^8$  が水素原子を示す構造を有することが、空气中及び水中での安定性が特に高いために好ましい。

10

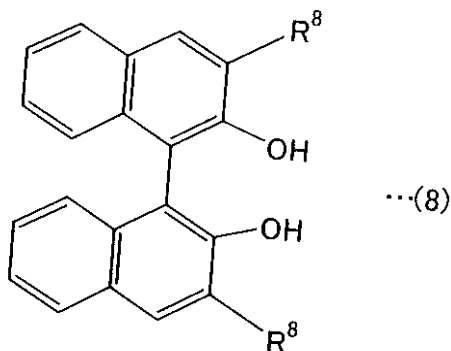
【0035】

セレノリン酸塩化物は、三塩化リン、トリエチルアミン、下記一般式(8)で示される構造を有し(R)体又は(S)体であるピナフトール誘導体、及びセレンを相互に反応させることにより製造される(下記反応式(12)参照)。ここで、(R)体のセレノリン酸塩化物を製造するときには(R)体のピナフトール誘導体が原料として用いられ、(S)体のセレノリン酸塩化物を製造するときには(S)体のピナフトール誘導体が原料として用いられる。ピナフトール誘導体としては、 $R^8$  が水素原子を示す1,1'-ビ-2-ナフトール(別名: -ピナフトール)、 $R^8$  が塩素原子を示す3,3'-ジクロロ-1,1'-ビ-2-ナフトールが挙げられる。

20

【0036】

【化17】

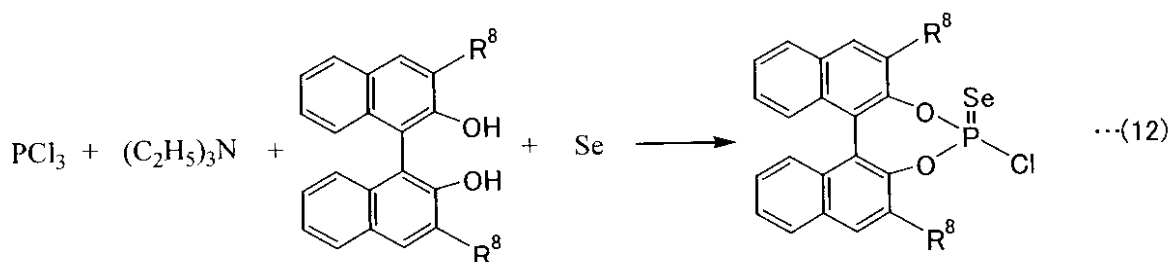


30

(式中、 $R^8$  は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基又はシリル基を示す。)

【0037】

【化18】



40

このセレノリン酸塩化物の製造方法では、三塩化リン及びトリエチルアミンの溶液と、ピナフトール誘導体の溶液とを0程度の低温で混合し、さらにセレンを加えて反応溶液を調製した後、該反応溶液を加熱することが好ましい。このとき、各溶液を低温で混合す

50

ることにより各溶液中の成分の分解を防止し、反応溶液を加熱することにより前記反応式(12)の反応が促進されるという利点がある。ここで、三塩化リン、トリエチルアミン、ピナフトール誘導体及びセレンの反応割合は当量比で1:2:1:1であり、ホスホン酸エステルが副生成物として生成される。反応に用いられる溶媒は各成分を溶解させるものであれば特に限定されないが、トルエン等のベンゼン系溶媒が前記反応式(12)の反応を阻害しないととも各成分の溶解性が高いために好ましい。前記反応式(12)の反応温度の下限は0℃が好ましく、上限は溶媒の沸点が好ましい。反応温度が0℃未満ではセレノリン酸塩化物の反応効率が低下し、逆に溶媒の沸点を超えると反応溶液の溶媒が揮発しやすい。前記反応式(12)の反応時間、即ち前記反応式(12)の反応時間は3~9時間が好ましい。反応時間が3時間未満では前記反応式(12)の反応を十分に進行させることができず、逆に9時間を超えるとセレノリン酸塩化物の製造効率が低下しやすい。

10

**【0038】**

従って、本実施形態に係るセレノホスフィン酸アミドは前記一般式(1)で示される構造を有する新規化合物であり、本実施形態に係るセレノリン酸アミドは前記一般式(4)で示される構造を有する新規化合物である。これらセレノホスフィン酸アミド及びセレノリン酸アミドは空气中で安定であり、例えば前記セレン増感剤として有用である。また、本実施形態に係るセレノリン酸塩化物は前記一般式(7)で示される構造を有し、(R)体又は(S)体の新規化合物であり、空气中及び水中で安定である。セレノリン酸塩化物は例えば前記キラル識別化剤として有用である。

20

**【0039】**

さらに、前記セレノホスフィン酸塩化物と前記アミンのリチウム塩との反応性は高いことから、反応式(10)の反応は触媒を用いることなく進行する。このため、このセレノホスフィン酸アミドの製造方法によれば、空气中で安定で、光学活性を発揮するセレノホスフィン酸アミドの製造が容易である。また、前記セレノリン酸塩化物と前記アミンとの反応性も高いことから、反応式(11)の反応も触媒を用いることなく進行する。このため、このセレノリン酸アミドの製造方法によれば、空气中で安定なセレノリン酸アミドの製造が容易である。加えて、前記三塩化リン、トリエチルアミン、ピナフトール誘導体、及びセレンの反応性も高いことから、反応式(12)の反応も触媒を用いることなく進行する。このため、セレノリン酸塩化物の製造方法によれば、空气中及び水中で安定で、光学活性を発揮するセレノリン酸塩化物の製造が容易である。

30

**【0040】**

以下、実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明する。尚、以下の説明において、Phはフェニル基を示す。

(実施例1) 0℃で、(S)-1-フェニルエチルアミン0.28mL(2.2mmol)を5mLのTHFに溶解させた。次いで、該THFにブチルリチウム1.25mL(1.6M solution in hexane; 2.0mmol)を加えた後、THFを10分間攪拌して(S)-1-フェニルエチルアミンのリチウム塩を得た。ここで、(S)-1-フェニルエチルアミンのリチウム塩は前記アミンのリチウム塩であり、THFに溶解した状態で得られた。このTHF溶液を溶液Aとする。一方、セレノホスフィン酸塩化物としてのP-1,1-ジメチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸クロリド0.560g(2.00mmol)を5mLのTHFに溶解させた。このTHF溶液を溶液Bとする。続いて、0℃で溶液Aを溶液Bに加えて反応溶液を調製した後、該反応溶液を25℃にまで加熱した後に2時間攪拌した。次に、反応溶液に対しジクロロメタン抽出を行い、ジクロロメタン層からなる抽出液を得た。次いで、抽出液の水洗、硫酸マグネシウムを用いた抽出液からの水の除去、抽出液の濾過及び濾液の濃縮を順に行った後、濃縮された濾液から溶媒を留去して残渣を得た。続いて、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(ヘキサン:ジクロロメタン=1:1)で精製し、無色固体の化合物1a(Rf=0.40)及び無色固体の化合物1b(Rf=0.30)を得た。これら化合物1a及び1bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

40

**【0041】**

(化合物1a)

50

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3287, 3086, 3066, 3045, 3029, 2968, 2952, 2943, 2925, 2899, 2863, 1493, 1472, 1453, 1435, 1411, 1390, 1373, 1362, 1312, 1282, 1205, 1115, 1100, 1061, 1034, 1012, 1000, 972, 940, 842, 809, 783, 745, 699, 627 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.11(d, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=17.1Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.32(d, J=6.8Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.40(s, broad, 1H, NH), 4.78-4.87(m, 1H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 7.26-7.53(m, 8H, Ar), 8.06-8.11(m, 2H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 24.5(CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.0(CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 35.6(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=56.2Hz, CCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する C), 52.5(CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 126.6(Ar), 127.3(Ar), 127.7(d, J<sub>C-P</sub>=11.6Hz, Ar), 128.7(Ar), 131.5(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3Hz, Ar), 132.4(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=78.6Hz, Ar), 133.3(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar), 145.3(d, J<sub>C-P</sub>=7.4Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 79.0(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=750.2Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -369.2(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=750.2Hz).

10

< 質量分析 > MS (EI) m/z 365 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>NPSe(364.32): C, 59.34; H, 6.64; N, 3.84. Found: C, 59.23; H, 6.49; N, 3.71.

(化合物 1b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3346, 3078, 3060, 3020, 2999, 2973, 2961, 2946, 2922, 2905, 2866, 1603, 1493, 1472, 1448, 1436, 1405, 1391, 1367, 1343, 1308, 1293, 1276, 1203, 1189, 1102, 1082, 1070, 1022, 1011, 999, 957, 907, 848, 809, 763, 750, 696, 627 $\text{cm}^{-1}$

20

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.19(d, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=17.1Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.61(d, J=6.3Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.29(s, broad, 1H, NH), 4.40-4.50(m, 1H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 7.19-7.38(m, 8H, Ar), 7.47-7.73(m, 2H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 25.0(CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.8(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 35.2(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=56.2Hz, CCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する C), 52.3(CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 126.2(Ar), 126.9(Ar), 127.3(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 128.4(Ar), 130.2(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=81.1Hz, Ar), 131.3(d, J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 133.8(d, J<sub>C-P</sub>=10.8Hz, Ar), 145.1(d, J<sub>C-P</sub>=5.8Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 81.3(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=741.1Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -335.4(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=741.1Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 365 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>NPSe(364.32): C, 59.34; H, 6.64; N, 3.84. Found: C, 59.23; H, 6.49; N, 3.71.

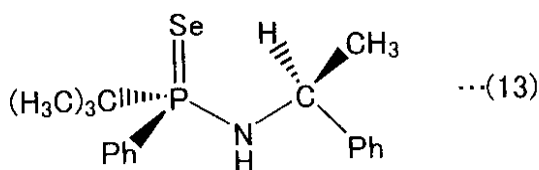
30

【0042】

以上の結果より、化合物 1a は下記式 (13) に示した構造を有しており、(R<sub>P</sub>, S)-P-1,1-ジメチルエチル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 34% (収量: 0.251g, 0.69mmol) であり、融点は 128~130 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -40° であった。

【0043】

【化19】



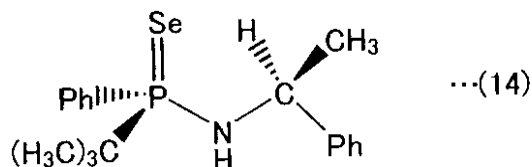
40

一方、化合物 1b は下記式 (14) に示した構造を有しており、(S<sub>P</sub>, S)-P-1,1-ジメチルエチル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 51% (収量: 0.370g, 1.02mmol) であり、融点は 104~106 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -62° であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空気中で安定であった。

【0044】

50

## 【化 2 0】



(実施例 2) セレノホスフィン酸塩化物としての P-1-メチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸クロリド 0.531g (2.00mmol) を 5mL の THF に溶解させた。この THF 溶液を溶液 C とする。次いで、0 で試験例 1 の溶液 A を溶液 C に加えて反応溶液を調製した後、試験例 1 と同様にして無色固体の化合物 2a (Rf=0.40) 及び無色固体の化合物 2b (Rf=0.30) を得た。これら化合物 2a 及び 2b の構造解析を行った。結果を以下に記載する。

10

## 【0045】

(化合物 2a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3248, 3058, 3022, 2969, 2927, 2869, 1493, 1466, 1454, 1435, 1418, 1383, 1365, 1314, 1294, 1277, 1254, 1208, 1183, 1160, 1119, 1100, 1083, 1065, 1026, 997, 959, 910, 886, 833, 752, 697, 674 cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.86 (dd, J=7.0 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=20.3 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.13 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=19.5 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.29 (d, J=6.3 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.99 (s, broad, 1H, NH), 2.18-2.31 (m, 1H, PCH), 4.64-4.72 (m, 1H, NCH), 7.24-7.54 (m, 8H, Ar), 8.02-8.07 (m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.5 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 16.6 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 24.8 (d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3 Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 32.6 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2 Hz, PCH), 52.3 (NCH), 126.5 (Ar), 127.3 (Ar), 128.2 (d, J<sub>C-P</sub>=11.6 Hz, Ar), 128.6 (Ar), 131.7 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, Ar), 132.2 (d, J<sub>C-P</sub>=10.8 Hz, Ar), 133.1 (Ar; One half of the signal is overlapping with another signal), 145.0 (d, J<sub>C-P</sub>=7.4 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 74.1 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=745.6 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -386.8 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=745.6 Hz).  
< 質量分析 > MS (EI) m/z 351 (M<sup>+</sup>).

20

(化合物 2b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3291, 3079, 3060, 3023, 2976, 2927, 2881, 2871, 1491, 1452, 1438, 1412, 1387, 1365, 1308, 1298, 1278, 1243, 1204, 1119, 1103, 1085, 1067, 1021, 999, 962, 929, 886, 849, 764, 748, 696, 671, 600 cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.93 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=20.5 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.22 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=19.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.53 (d, J=6.8 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.22-2.33 (m, 1H, PCH), 2.35 (s, broad, 1H, NH), 4.29-4.37 (m, 1H, NCH), 7.12-7.23 (m, 5H, Ar), 7.26-7.31 (m, 2H, Ar), 7.37-7.41 (m, 1H, Ar), 7.74-7.80 (m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.5 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.5 (d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=4.1 Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 32.0 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2 Hz, PCH), 52.3 (NCH), 126.3 (Ar), 127.0 (Ar), 127.9 (d, J<sub>C-P</sub>=12.4 Hz, Ar), 128.3 (Ar), 131.0 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=82.7 Hz, Ar), 131.5 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3 Hz, Ar), 132.5 (d, J<sub>C-P</sub>=10.8 Hz, Ar), 144.7 (d, J<sub>C-P</sub>=5.8 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 75.0 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=744.2 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -368.0 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=744.2 Hz).  
< 質量分析 > MS (EI) m/z 351 (M<sup>+</sup>).

30

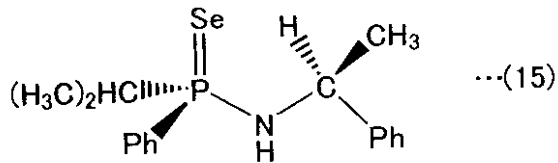
40

## 【0046】

以上の結果より、化合物 2a は下記式 (15) に示した構造を有しており、(R<sub>P</sub>, S)-P-1-メチルエチル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同一化した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 36% (収量: 0.252g, 0.72mmol) であり、融点は 65~67 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -44° であった。

## 【0047】

## 【化 2 1】

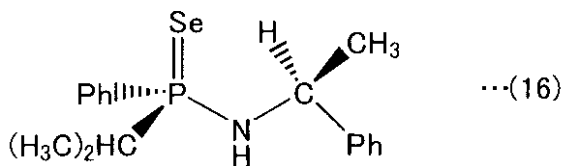


一方、化合物2bは下記式(16)に示した構造を有しており、(S<sub>p</sub>, S)-P-1-メチルエチル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は46% (収量: 0.323g, 0.92mmol) であり、融点は89~91 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は-55°であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

10

## 【0048】

## 【化 2 2】



20

(実施例3) セレノホスフィン酸塩化物としてのP-シクロヘキシル-P-フェニルセレノホスフィン酸クロリド0.611g (2.00mmol) を5mLのTHFに溶解させた。このTHF溶液を溶液Dとする。次いで、0 で試験例1の溶液Aを溶液Dに加えて反応溶液を調製した後、試験例1と同様にして無色固体の化合物3a (Rf=0.40) 及び無色固体の化合物3b (Rf=0.30) を得た。これら化合物3a及び3bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0049】

## (化合物3a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3291, 3068, 3051, 3026, 2966, 2925, 2852, 1493, 1450, 1436, 1410, 1371, 1341, 1310, 1297, 1269, 1201, 1176, 1101, 1083, 1064, 1029, 1020, 1000, 956, 888, 853, 838, 822, 751, 737, 697, 603cm<sup>-1</sup>

30

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.89-1.85(m, 1H, CH<sub>2</sub>, CH), 1.21(d, J=6.8Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.25(s, broad, 1H, NH), 4.57-4.65(m, 1H, NCH), 7.16-7.20(m, 1H, Ar), 7.26(t, J=7.8Hz, 2H, Ar), 7.33-7.44(m, 5H, Ar), 7.94-7.98(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 24.6(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.5(CH<sub>2</sub>), 25.9(d, J<sub>C-P</sub>=14.9Hz, CH<sub>2</sub>), 26.0(d, J<sub>C-P</sub>=14.9Hz, CH<sub>2</sub>), 26.1(CH<sub>2</sub>), 26.3(CH<sub>2</sub>), 42.4(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=59.5Hz, CH), 52.0(NCH), 126.6(Ar), 127.3(Ar), 128.0(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 128.5(Ar), 131.6(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.3(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar), 132.6(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=81.9Hz, Ar), 145.0(d, J<sub>C-P</sub>=6.6Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 70.2(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=739.6Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -363.5(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=739.6Hz).

40

< 質量分析 > MS (EI) m/z 391 (M<sup>+</sup>).

## (化合物3b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3263, 3060, 3049, 3029, 2980, 2959, 2928, 2854, 1491, 1446, 1435, 1411, 1374, 1311, 1279, 1204, 1177, 1122, 1102, 1086, 1032, 998, 960, 917, 889, 855, 834, 822, 755, 739, 695, 602cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.06-1.95(m, 1H, CH<sub>2</sub>, CH), 1.47(d, J=6.8Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.37(s, broad, 1H, NH), 4.21-4.31(m, 1H, NCH), 7.06-7.41(m, 8H, Ar), 7.65-7.70(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 25.5(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=4.1Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.6(CH<sub>2</sub>), 25.9(d, J<sub>C-P</sub>=15.7Hz, CH<sub>2</sub>), 26.0(CH<sub>2</sub>), 26.0(d, J<sub>C-P</sub>=1

50



4.9Hz, CH<sub>2</sub>), 26.2(CH<sub>2</sub>), 42.1(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=60.4Hz, CH), 52.1(NCH), 126.2(Ar), 126.9(Ar), 127.7(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 128.3(Ar), 130.5(Ar; One half of the signal is overlapping with another signal), 131.4(d, J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.6(d, J<sub>C-P</sub>=10.8Hz, Ar), 144.7(d, J<sub>C-P</sub>=5.8Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 70.8(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=739.6Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -342.9(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=739.6Hz).

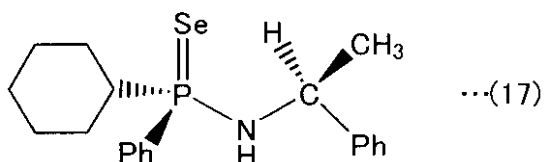
< 質量分析 > MS (EI) m/z 391 (M<sup>+</sup>).

【 0 0 5 0 】

以上の結果より、化合物3aは下記式(17)に示した構造を有しており、(R<sub>P</sub>, S)-P-シクロヘキシル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同一した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は37%(収量: 0.286g, 0.73mmol)であり、融点は75~77であり、旋光度[α]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)は-40°であった。

【 0 0 5 1 】

【 化 2 3 】

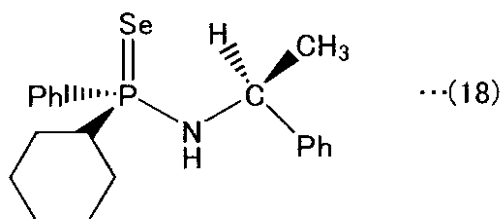


20

一方、化合物3bは下記式(18)に示した構造を有しており、(S<sub>P</sub>, S)-P-シクロヘキシル-P-フェニル-N-1-フェニルエチルセレノホスフィン酸アミドであると同一した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は50%(収量: 0.387g, 0.99mmol)であり、融点は82~84であり、旋光度[α]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)は-37°であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【 0 0 5 2 】

【 化 2 4 】



30

(実施例4) 0 で、(S)-1-(1-ナフチル)エチルアミン0.35mL(2.2mmol)を5mLのTHFに溶解させた。次いで、該THFにブチルリチウム1.25mL(1.6Msolution in hexane; 2.0mmol)を加えた後、THFを10分間攪拌して(S)-1-(1-ナフチル)エチルアミンのリチウム塩を得た。ここで、(S)-1-(1-ナフチル)エチルアミンのリチウム塩は前記アミンのリチウム塩であり、THFに溶解した状態で得られた。このTHF溶液を溶液Eとする。続いて、0 で溶液Eを試験例1の溶液Bに加えて反応溶液を調製した後、試験例1と同様にして淡黄色固体の化合物4a(Rf=0.30)及び淡黄色固体の化合物4b(Rf=0.20)を得た。これら化合物4a及び4bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

40

【 0 0 5 3 】

(化合物4a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3334, 3276, 3048, 2968, 2946, 2924, 2900, 2865, 1596, 1508, 1472, 1456, 1433, 1390, 1370, 1362, 1326, 1277, 1233, 1190, 1170, 1119, 1106, 1098, 1081, 1030, 1016, 999, 969, 947, 939, 856, 827, 797, 774, 752, 745, 721, 700, 645, 627, 609cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.06(d, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=17.1Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.40(d, J=6.8Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.50(s, broad, 1H, NH), 5.61-5.69(m

50

, 1H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 7.48-7.59(m, 6H, Ar), 7.68(d, J=6.8Hz, 1H, Ar), 7.81(d, J=8.3Hz, 1H, Ar), 7.87(d, J=8.3Hz, 1H, Ar), 8.08-8.13(m, 2H, Ar), 8.46(d, J=8.3Hz, 1H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 23.1(CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 24.9(CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 35.7(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=56.2Hz, CCH<sub>3</sub> において C<sub>H<sub>3</sub></sub> に結合する C), 48.6(CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 123.2(Ar), 124.3(Ar), 125.3(Ar), 125.9(Ar), 126.5(Ar), 127.6(d, J<sub>C-P</sub>=11.6Hz, Ar), 128.2(Ar), 128.7(Ar), 130.7(Ar), 131.5(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.7(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=78.6Hz, Ar), 133.2(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar), 134.0(Ar), 140.4(d, J<sub>C-P</sub>=9.1Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 78.3(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=745.6Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCI<sub>3</sub>): -388.5(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=745.6Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 415 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>22</sub>H<sub>26</sub>NPSe(414.38): C, 63.77; H, 6.32; N, 7.47. Found : C, 63.50; H, 6.30; N, 3.35. 10

(化合物 4b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3384, 3050, 2968, 2956, 2922, 2898, 2864, 1596, 1509, 1472, 1459, 1433, 1368, 1360, 1331, 1308, 1270, 1253, 1236, 1191, 1167, 1098, 1076, 1022, 998, 948, 848, 832, 801, 781, 746, 718, 692, 645, 627, 606cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 1.22(d, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=17.0Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.74(d, J=6.8Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.49(s, broad, 1H, NH), 5.19-5.30(m, 1H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 7.03(dt, J=3.4, 7.8Hz, 2H, Ar), 7.18-7.27(m, 2H, Ar), 7.37(t, J=7.3Hz, 1H, Ar), 7.48(t, J=7.8Hz, 1H, Ar), 7.63-7.83(m, 6H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 25.0(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=1.7Hz, CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 26.1(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=1.7Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 35.3(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=56.2Hz, CCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する C), 48.7(CHCH<sub>3</sub> 中の CH), 122.7(Ar), 123.3(Ar), 125.3(Ar), 125.5(Ar), 125.8(Ar), 127.2(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 127.5(Ar), 128.5(Ar), 129.9(Ar), 130.2(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=81.9Hz, Ar), 131.2(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 133.5(d, J<sub>C-P</sub>=10.8Hz, Ar), 133.7(Ar), 141.3(d, J<sub>C-P</sub>=5.8Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 82.0(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=744.2Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCI<sub>3</sub>): -336.9(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=744.2Hz). 20

< 質量分析 > MS (EI) m/z 415 (M<sup>+</sup>).

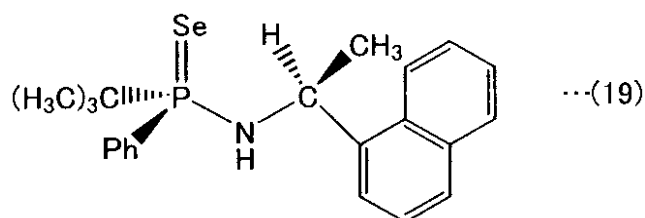
< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>22</sub>H<sub>26</sub>NPSe(414.38): C, 63.77; H, 6.32; N, 7.47. Found : C, 63.50; H, 6.30; N, 3.35.

【0054】

以上の結果より、化合物 4a は下記式 (19) に示した構造を有しており、(R<sub>p</sub>, S)-P-1,1-ジメチルエチル-N-1-(1-ナフチル)エチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると 30 同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 36% (収量: 0.296g, 0.71mmol)、融点は 155~157 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -13° であった。

【0055】

【化 25】

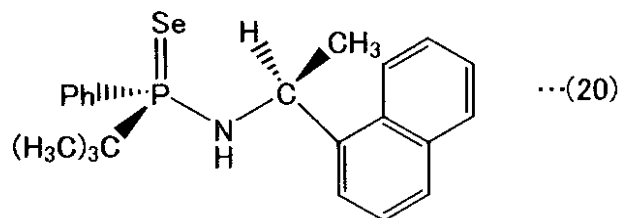


40

一方、化合物 4b は下記式 (20) に示した構造を有しており、(S<sub>p</sub>, S)-P-1,1-ジメチルエチル-N-1-(1-ナフチル)エチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると 30 同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 56% (収量: 0.467g, 1.13mmol) であり、融点は 145~147 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -18° であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【0056】

## 【化26】



(実施例5) 0 で試験例4の溶液Eを試験例2の溶液Cに加えて反応溶液を調製した後、試験例1と同様にして淡黄色固体の化合物5a (Rf=0.30) 及び淡黄色固体の化合物5b (Rf=0.20) を得た。これら化合物5a及び5bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0057】

(化合物5a)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3243, 3046, 2979, 2962, 2928, 2871, 1680, 1598, 1508, 1463, 1449, 1434, 1397, 1372, 1331, 1305, 1278, 1242, 1171, 1115, 1098, 1081, 1031, 1022, 1001, 948, 883, 848, 824, 798, 779, 743, 721, 705, 690, 675, 645, 612cm<sup>-1</sup>

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準)> <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.82 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=20.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.07 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=19.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.37 (d, J=6.3 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.12-2.25 (m, 1H, PCH), 2.55 (s, broad, 1H, NH), 5.49-5.58 (m, 1H, NCH), 7.43-7.62 (m, 7H, Ar), 7.77 (d, J=8.3 Hz, 1H, Ar), 7.85 (d, J=7.8 Hz, 1H, Ar), 8.03-8.09 (m, 2H, Ar), 8.38 (d, J=8.3 Hz, 1H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.4 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 16.5 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 23.5 (NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 32.5 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2 Hz, PCH), 48.2 (NCH), 123.2 (Ar), 123.9 (Ar), 125.3 (Ar), 125.8 (Ar), 126.4 (Ar), 128.1 (Ar), 128.1 (d, J<sub>C-P</sub>=12.4 Hz, Ar), 128.7 (Ar), 130.5 (Ar), 131.6 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, Ar), 131.9 (d, J<sub>C-P</sub>=10.8 Hz, Ar), 133.4 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=80.2 Hz, Ar), 133.9 (Ar), 140.3 (d, J<sub>C-P</sub>=8.3 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 73.8 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=745.6 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -414.3 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=745.6 Hz).

<質量分析> MS (EI) m/z 401 (M<sup>+</sup>).

(化合物5b)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3307, 3061, 3047, 2976, 2959, 2928, 2871, 1597, 1510, 1464, 1447, 1437, 1385, 1363, 1310, 1282, 1241, 1173, 1121, 1102, 1076, 1027, 1015, 951, 883, 860, 828, 795, 777, 754, 721, 705, 696, 667, 617cm<sup>-1</sup>

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準)> <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.95 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=20.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.26 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>P-Se</sub>=19.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.67 (d, J=6.3 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.25-2.38 (m, 1H, PCH), 2.57 (s, broad, 1H, NH), 5.10-5.21 (m, 1H, NCH), 7.10-7.15 (m, 2H, Ar), 7.23-7.28 (m, 1H, Ar), 7.29-7.34 (m, 1H, Ar), 7.37-7.42 (m, 2H, Ar), 7.55 (d, J=6.9 Hz, 1H, Ar), 7.67-7.72 (m, 3H, Ar), 7.77-7.84 (m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.5 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 16.6 (PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.9 (d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3 Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 32.2 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2 Hz, PCH), 48.7 (NCH), 123.1 (Ar), 123.2 (Ar), 125.3 (Ar), 125.5 (Ar), 125.8 (Ar), 127.6 (Ar), 127.8 (d, J<sub>C-P</sub>=12.4 Hz, Ar), 128.7 (Ar), 130.0 (Ar), 130.9 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=82.7 Hz, Ar), 131.4 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, Ar), 132.3 (d, J<sub>C-P</sub>=10.8 Hz, Ar), 133.7 (Ar), 140.9 (d, J<sub>C-P</sub>=5.0 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 75.5 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=744.2 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -371.2 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=744.2 Hz).

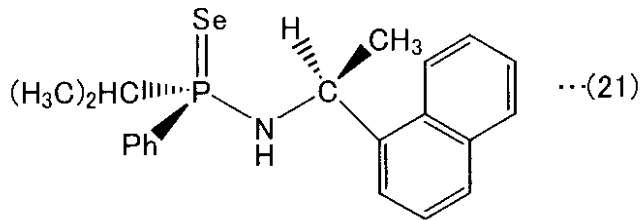
<質量分析> MS (EI) m/z 401 (M<sup>+</sup>).

## 【0058】

以上の結果より、化合物5aは下記式(21)に示した構造を有しており、(R<sub>P</sub>, S)-P-1-メチルエチル-N-1-(1-ナフチル)エチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると断定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は38% (収量: 0.301g, 0.76mmol) であり、融点は109~111 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -28° であった。

## 【0059】

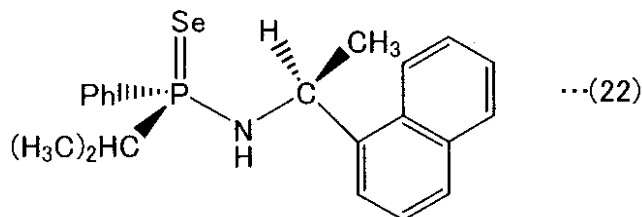
## 【化 2 7】



一方、化合物5bは下記式(22)に示した構造を有しており、(*S<sub>p</sub>*, *S*)-*P*-1-メチルエチル-*N*-1-(1-ナフチル)エチル-*P*-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。この  
 セレノホスフィン酸アミドの収率は53% (収量: 0.422g, 1.05mmol) であり、融点は82~84  
 であり、旋光度 [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は+15°であった。これらセレノホスフィン  
 酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【0060】

## 【化 2 8】



(実施例6) 0 で試験例4の溶液Eを試験例3の溶液Dに加えて反応溶液を調製した後  
 、試験例1と同様にして淡黄色固体の化合物6a (Rf=0.30) 及び淡黄色固体の化合物6b (Rf  
 =0.20) を得た。これら化合物6a及び6bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

【0061】

(化合物6a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3049, 2928, 2851, 1597, 1510, 1435, 1371, 1173  
 , 1098, 1021, 1000, 949, 888, 853, 827, 798, 776, 740, 692, 647, 635, 612cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.92-1.94(m, 1  
 1H, CH<sub>2</sub>, CH), 1.37(d, J=6.3Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 2.52(s, broad, 1H, NH), 5.49-5.58(m, 1H,  
 NCH), 7.45-7.60(m, 6H, Ar), 7.63(d, J=7.3Hz, 1H, Ar), 7.79(d, J=8.3Hz, 1H, Ar), 7.87(d, J=  
 7.3Hz, 1H, Ar), 8.04-8.09(m, 2H, Ar), 8.41(d, J=8.8Hz, 1H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 23.  
 5(NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.5(CH<sub>2</sub>), 25.9(d, J<sub>C-P</sub>=14.9Hz, CH<sub>2</sub>), 25.9(CH<sub>2</sub>), 26.0(d, J<sub>C-P</sub>=15.7H  
 z, CH<sub>2</sub>), 26.2(CH<sub>2</sub>), 42.4(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=60.4Hz, CH), 48.2(NCH), 123.4(Ar), 123.9(Ar), 125.  
 3(Ar), 125.9(Ar), 126.4(Ar), 128.1(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 128.2(Ar), 128.7(Ar), 130.6  
 (Ar), 131.6(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.2(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar), 133.4(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=81.9Hz, Ar), 1  
 34.0(Ar), 140.4(d, J<sub>C-P</sub>=8.3Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 69.8(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=744.2Hz).、  
<sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -390.6(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=744.2Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 441 (M<sup>+</sup>).

(化合物6b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3297, 3049, 2926, 2851, 1597, 1510, 1436, 1369  
 , 1308, 1255, 1235, 1172, 1100, 1075, 1021, 1000, 945, 887, 851, 824, 797, 776, 7  
 40, 691, 648, 619cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.10-1.70(m, 8  
 H, CH<sub>2</sub>), 1.68(d, J=6.7Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.83-1.86(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 1.99-2.07(m, 2H, CH<sub>2</sub>,  
 CH), 2.59(s, broad, 1H, NH), 5.12-5.22(m, 1H, NCH), 7.04-7.11(m, 2H, Ar), 7.20-7.42(m, 4H  
 , Ar), 7.56(d, J=7.3Hz, 1H, Ar), 7.68(dt, J=2.9, 7.3Hz, 3H, Ar), 7.77(d, J=7.8Hz, 1H, Ar), 7  
 .83(d, J=8.3Hz, 1H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 25.6(CH<sub>3</sub>), 25.8(CH<sub>2</sub>), 25.88(d, J<sub>C-P</sub>=12.  
 4Hz, CH<sub>2</sub>), 25.92(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, CH<sub>2</sub>), 26.0(CH<sub>2</sub>), 26.3(CH<sub>2</sub>), 42.3(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=60.4Hz, CH)

, 48.4(NCH), 123.1(Ar), 123.2(Ar), 125.2(Ar), 125.4(Ar), 125.8(Ar), 127.5(Ar), 127.6(d,  $J_{C-P}=12.4\text{Hz}$ , Ar), 128.6(Ar), 129.9(Ar), 130.2(Ar; One half of the signal is overlapping with another signal), 131.2(Ar), 132.4(d,  $J_{C-P}=10.8\text{Hz}$ , Ar), 133.6(Ar), 140.9(d,  $J_{C-P}=5.0\text{Hz}$ , Ar).、 $^{31}\text{P-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : 71.4( $^1J_{P-Se}=738.1\text{Hz}$ ).、 $^{77}\text{Se-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : -346.3(d,  $^1J_{Se-P}=738.1\text{Hz}$ ).

< 質量分析 > MS (EI)  $m/z$  441 ( $M^+$ ).

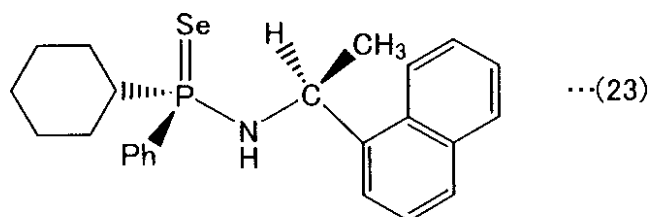
【 0 0 6 2 】

以上の結果より、化合物6aは下記式(23)に示した構造を有しており、( $R_p, S$ )-*P*-シクロヘキシル-*N*-1-(1-ナフチル)エチル-*P*-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同一した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は34%(収量: 0.298g, 0.68mmol)であり、融点は52~54 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  ( $c$  1.00,  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ) は $-13^\circ$ であった。

10

【 0 0 6 3 】

【 化 2 9 】

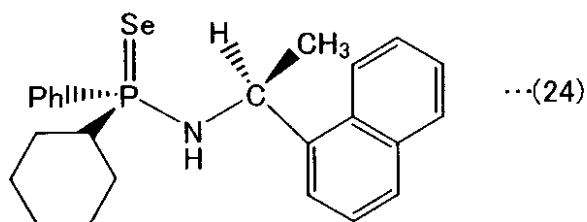


20

一方、化合物6bは下記式(24)に示した構造を有しており、( $S_p, S$ )-*P*-シクロヘキシル-*N*-1-(1-ナフチル)エチル-*P*-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同一した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は41%(収量: 0.361g, 0.82mmol)であり、融点は48~50 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  ( $c$  1.00,  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ) は $+27^\circ$ であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【 0 0 6 4 】

【 化 3 0 】



30

(実施例7) 0 で、(*S*)-1-シクロヘキシルエチルアミン0.33mL(2.2mmol)を5mLのTHFに溶解させた。次いで、該THFにブチルリチウム1.25mL(1.6Msolution in hexane; 2.0mmol)を加えた後、THFを10分間攪拌して(*S*)-1-シクロヘキシルエチルアミンのリチウム塩を得た。ここで、(*S*)-1-シクロヘキシルエチルアミンのリチウム塩は前記アミンのリチウム塩であり、THFに溶解した状態で得られた。このTHF溶液を溶液Fとする。続いて、0 で溶液Fを試験例1の溶液Bに加えて反応溶液を調製し、試験例1と同様にジクロロメタン抽出及びシリカゲルカラムクロマトグラフィを用いた精製を行った後、さらに高速液体クロマトグラフィ(HPLC)を用いた精製を行い無色固体の化合物7a( $R_f=0.40$ )及び無色固体の化合物7b( $R_f=0.30$ )を得た。これら化合物7a及び7bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

40

【 0 0 6 5 】

(化合物7a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3311, 2965, 2923, 2851, 1474, 1465, 1447, 1434, 1404, 1389, 1376, 1362, 1310, 1275, 1187, 1130, 1099, 1073, 1046, 1016, 997, 969, 943, 911, 890, 847, 826, 813, 747, 696, 629, 607 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub>溶媒TMS内部標準) >  $^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : 0.90(d,  $J=6.3\text{H}$

50

z, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.97-1.29(m, 5H, CH<sub>2</sub>), 1.11(d, <sup>3</sup>J=16.6Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.53-1.73(m, 6H, CH<sub>2</sub>, CH), 2.18(s, broad, 1H, NH), 3.37-3.48(m, 1H, NCH), 7.35-7.42(m, 3H, Ar), 7.90-7.94(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 19.1(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=1.7Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 24.9(d, J<sub>C-P</sub>=1.6Hz, CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 26.26(CH<sub>2</sub>), 26.34(CH<sub>2</sub>), 26.5(CH<sub>2</sub>), 28.0(CH<sub>2</sub>), 29.5(CH<sub>2</sub>), 35.2(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=57.9Hz, CCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する C), 44.3(d, J<sub>C-P</sub>=6.6Hz, CH), 52.7(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, NCH), 127.4(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 131.1(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.4(Ar; One half of the signal is overlapping with another signal), 133.2(d, J<sub>C-P</sub>=10.8Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 77.4(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=745.6Hz). <sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -367.0(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=745.6Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 371 (M<sup>+</sup>).

(化合物 7b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3353, 3076, 3055, 2970, 2922, 2850, 1638, 1572, 1473, 1447, 1436, 1410, 1391, 1378, 1362, 1308, 1292, 1186, 1155, 1140, 1101, 1085, 1072, 1060, 1011, 967, 908, 892, 873, 846, 831, 811, 752, 699, 636, 607cm<sup>-1</sup>

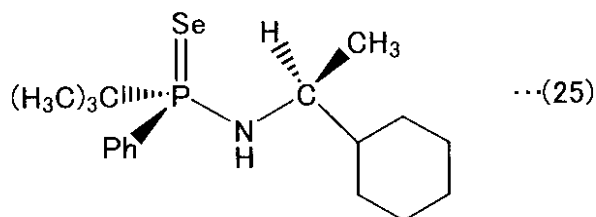
< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.87-1.34(m, 5H, CH<sub>2</sub>), 1.13(d, <sup>3</sup>J=17.1Hz, 9H, CCH<sub>3</sub>), 1.18(d, J=6.8Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.54-1.91(m, 7H, CH<sub>2</sub>, CH, NH), 3.32-3.39(m, 1H, NCH), 7.38-7.47(m, 3H, Ar), 7.95-8.01(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 18.5(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 24.9(CCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 26.2(CH<sub>2</sub>), 26.3(CH<sub>2</sub>), 26.4(CH<sub>2</sub>), 27.2(CH<sub>2</sub>), 29.7(CH<sub>2</sub>), 35.2(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=57.1Hz, CCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する C), 44.2(d, J<sub>C-P</sub>=5.0Hz, CH), 52.9(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=1.7Hz, NCH), 127.3(d, J<sub>C-P</sub>=11.6Hz, Ar), 131.2(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 131.6(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=81.1Hz, Ar), 133.3(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 78.4(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=741.1Hz). <sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -353.6(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=741.1Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 371 (M<sup>+</sup>).

以上の結果より、化合物 7a は下記式 (25) に示した構造を有しており、(R<sub>p</sub>, S)-N-1-シクロヘキシルエチル-P-1,1-ジメチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 42% (収量: 0.309g, 0.83mmol) であり、融点は 106~108 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -32° であった。

【 0 0 6 6 】

【 化 3 1 】



一方、化合物 7b は下記式 (26) に示した構造を有しており、(S<sub>p</sub>, S)-N-1-シクロヘキシルエチル-P-1,1-ジメチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 43% (収量: 0.318g, 0.86mmol)、融点は 91~93 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は +18° であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【 0 0 6 7 】

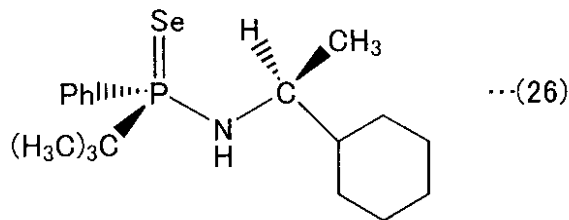
10

20

30

40

## 【化 3 2】



(実施例 8) 0 で試験例 7 の溶液 F を試験例 2 の溶液 C に加えて反応溶液を調製した後、試験例 7 と同様にして無色固体の化合物 8a (Rf=0.40) 及び無色オイルの化合物 8b (Rf=0.30) を得た。これら化合物 8a 及び 8b の構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0068】

(化合物 8a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3298, 3262, 3069, 3050, 2968, 2921, 2871, 2851, 1573, 1476, 1463, 1446, 1433, 1410, 1379, 1351, 1308, 1285, 1258, 1238, 1189, 1154, 1097, 1073, 1049, 1037, 1028, 1013, 967, 930, 913, 887, 873, 843, 824, 770, 749, 703, 695, 676, 627, 615 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.82 (d, J=5.4 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.83 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=20.5 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.90-1.13 (m, 5H, CH<sub>2</sub>), 1.17 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=18.5 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.33-1.40 (m, 1H, CH<sub>2</sub>), 1.59-1.69 (m, 5H, CH<sub>2</sub>, CH), 2.16 (s, broad, 1H, NH), 2.20-2.30 (m, 1H, PCH), 3.19-3.28 (m, 1H, NCH), 7.34-7.42 (m, 3H, Ar), 7.89-7.94 (m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.4 (CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 16.6 (CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 19.2 (d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 26.1 (CH<sub>2</sub>), 26.2 (CH<sub>2</sub>), 26.4 (CH<sub>2</sub>), 27.8 (CH<sub>2</sub>), 29.3 (CH<sub>2</sub>), 32.0 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=62.0 Hz, CHCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 44.3 (d, J<sub>C-P</sub>=5.8 Hz, CH), 52.4 (d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=2.3 Hz, NCH), 127.9 (d, J<sub>C-P</sub>=12.4 Hz, Ar), 131.3 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, Ar), 131.9 (d, J<sub>C-P</sub>=9.9 Hz, Ar), 133.4 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=79.4 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 72.7 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=741.1 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -391.3 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=741.1 Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 357 (M<sup>+</sup>).

(化合物 8b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3288, 3053, 2963, 2926, 2851, 1573, 1462, 1448, 1436, 1408, 1383, 1308, 1287, 1249, 1187, 1154, 1142, 1101, 1072, 1028, 968, 930, 912, 888, 844, 825, 748, 705, 694, 673, 622, 614 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.73-1.30 (m, 6H, CH<sub>2</sub>), 0.82 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=20.5 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.05 (d, J=6.8 Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.15 (dd, J=6.8 Hz, <sup>3</sup>J<sub>H-P</sub>=19.0 Hz, 3H, PCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.44-1.56 (m, 5H, CH<sub>2</sub>, CH), 1.95 (s, broad, 1H, NH), 2.20-2.34 (m, 1H, PCH), 3.02-3.13 (m, 1H, NCH), 7.34-7.41 (m, 3H, Ar), 7.90-7.95 (m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 16.3 (CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 16.4 (CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 18.8 (d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=3.3 Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 26.0 (CH<sub>2</sub>), 26.2 (CH<sub>2</sub>), 26.3 (CH<sub>2</sub>), 27.5 (CH<sub>2</sub>), 29.3 (CH<sub>2</sub>), 31.8 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=62.0 Hz, CHCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 44.1 (d, J<sub>C-P</sub>=5.0 Hz, CH), 52.9 (d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, NCH), 127.8 (d, J<sub>C-P</sub>=12.4 Hz, Ar), 131.3 (d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5 Hz, Ar), 132.1 (d, J<sub>C-P</sub>=10.8 Hz, Ar), 132.3 (d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=82.7 Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 73.4 (<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=742.7 Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -382.2 (d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=742.7 Hz).

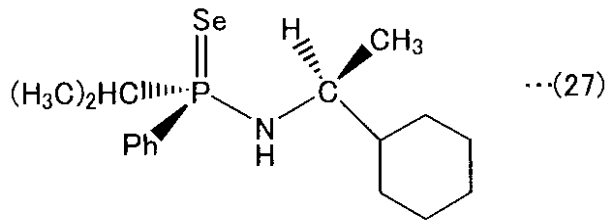
< 質量分析 > MS (EI) m/z 357 (M<sup>+</sup>).

## 【0069】

以上の結果より、化合物 8a は下記式 (27) に示した構造を有しており、(R<sub>p</sub>, S)-N-1-シクロヘキシルエチル-P-1-メチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると特定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 40% (収量: 0.285g, 0.80mmol) であり、融点は 105~107 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は -33° であった。

## 【0070】

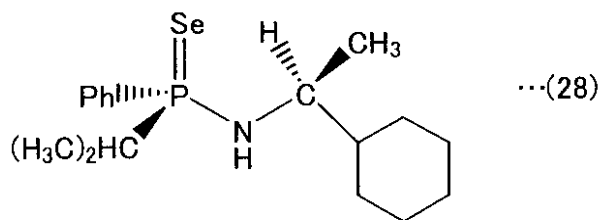
## 【化 3 3】



一方、化合物 8b は下記式 (28) に示した構造を有しており、(S<sub>p</sub>, S)-N-1-シクロヘキシルエチル-P-1-メチルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同一した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は 41% (0.290g, 0.81mmol) であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は +25° であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

## 【0071】

## 【化 3 4】



(実施例 9) 0 で試験例 7 の溶液 F を試験例 3 の溶液 D に加えて反応溶液を調製した後、試験例 7 と同様にして無色固体の化合物 9a (R<sub>f</sub>=0.40) 及び無色固体の化合物 9b (R<sub>f</sub>=0.30) を得た。これら化合物 9a 及び 9b の構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0072】

## (化合物 9a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3320, 3068, 3045, 2927, 2849, 1572, 1479, 1448, 1435, 1400, 1374, 1327, 1309, 1294, 1280, 1235, 1200, 1144, 1100, 1061, 1026, 1004, 969, 919, 892, 853, 843, 824, 769, 739, 705, 691, 624cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.82(d, J=6.8Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.85-1.28(m, 9H, CH<sub>2</sub>), 1.37-1.48(m, 3H, CH<sub>2</sub>), 1.59-1.66(m, 7H, CH<sub>2</sub>), 1.77-1.80(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 1.89-1.98(m, 2H, CH), 2.14(s, broad, 1H, NH), 3.18-3.29(m, 1H, NCH), 7.34-7.42(m, 3H, Ar), 7.88-7.93(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 19.1(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 25.6(CH<sub>2</sub>), 25.8(CH<sub>2</sub>), 25.9(CH<sub>2</sub>), 26.1(CH<sub>2</sub>), 26.2(CH<sub>2</sub>), 26.26(CH<sub>2</sub>), 26.30(CH<sub>2</sub>), 26.4(CH<sub>2</sub>), 27.9(CH<sub>2</sub>), 29.4(CH<sub>2</sub>), 42.1(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2Hz, CH), 44.3(d, J<sub>C-P</sub>=6.6Hz, CH), 52.2(d, <sup>2</sup>J<sub>C-P</sub>=1.7Hz, NCH), 127.8(d, J<sub>C-P</sub>=11.6Hz, Ar), 131.2(d, J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, Ar), 132.1(d, <sup>4</sup>J<sub>C-P</sub>=10.8Hz, Ar), 133.4(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=80.2Hz, Ar). <sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 68.6(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=739.6Hz). <sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -368.1(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=739.6Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 397 (M<sup>+</sup>).

## (化合物 9b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3263, 3071, 3050, 2937, 2851, 1574, 1483, 1447, 1435, 1407, 1383, 1334, 1311, 1284, 1268, 1238, 1202, 1178, 1152, 1146, 1116, 1100, 1087, 1074, 1014, 1000, 968, 909, 891, 868, 852, 840, 822, 774, 753, 740, 703, 694, 614cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.77-2.02(m, 23H, CH<sub>2</sub>, CH, NH), 1.17(d, J=6.8Hz, 3H, NCHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 3.08-3.17(m, 1H, NCH), 7.40-7.48(m, 3H, Ar), 7.93-7.99(m, 2H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 18.8(d, <sup>3</sup>J<sub>C-P</sub>=2.5Hz, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>)



, 25.5(CH<sub>2</sub>), 25.7(CH<sub>2</sub>), 25.8(CH<sub>2</sub>), 26.0(CH<sub>2</sub>), 26.06(CH<sub>2</sub>), 26.12(CH<sub>2</sub>), 26.2(CH<sub>2</sub>), 26.4(CH<sub>2</sub>), 27.4(CH<sub>2</sub>), 29.4(CH<sub>2</sub>), 42.0(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=61.2Hz, CH), 44.1(d, J<sub>C-P</sub>=5.8Hz, CH), 52.2(NCH), 127.8(d, J<sub>C-P</sub>=12.4Hz, Ar), 131.3(Ar), 132.3(d, <sup>1</sup>J<sub>C-P</sub>=82.7Hz, Ar), 133.0(d, J<sub>C-P</sub>=9.9Hz, Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 69.1(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=738.1Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -358.3(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=738.1Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 397 (M<sup>+</sup>).

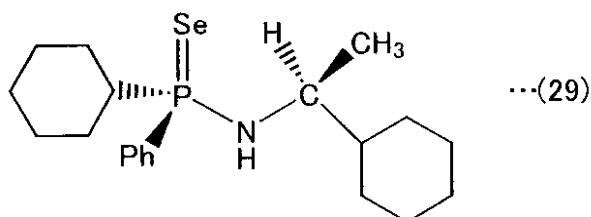
【 0 0 7 3 】

以上の結果より、化合物9aは下記式(29)に示した構造を有しており、(R<sub>P</sub>, S)-P-シクロヘキシル-N-1-シクロヘキシルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同一定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は44% (収量: 0.351g, 0.89mmol) であり、融点は92~94 であり、旋光度[α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は-33°であった。

10

【 0 0 7 4 】

【 化 3 5 】

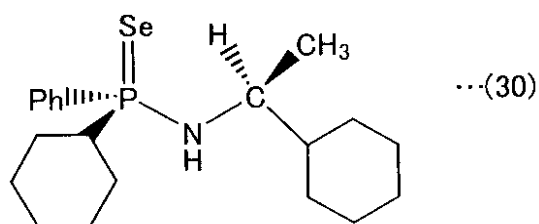


20

一方、化合物9bは下記式(30)に示した構造を有しており、(S<sub>P</sub>, S)-P-シクロヘキシル-N-1-シクロヘキシルエチル-P-フェニルセレノホスフィン酸アミドであると同一定した。このセレノホスフィン酸アミドの収率は46% (収量: 0.366g, 0.92mmol) であり、融点は118~120 であり、旋光度[α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 1.00, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) は+31°であった。これらセレノホスフィン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【 0 0 7 5 】

【 化 3 6 】



30

(実施例10) 25 で前記セレノリン酸塩化物としての(R)-ピナフチルセレノリン酸クロリド1.290g (3.00mmol) を10mLのトルエンに溶解させた後、該トルエンに前記アミンとしてのフェニルエチルアミン0.786mL (6.10mmol) を加えて反応溶液を調製した。次いで、反応溶液を2時間還流した。続いて、試験例1と同様にして残渣を得た後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (ヘキサン:ジクロロメタン = 1:1, R<sub>f</sub>=0.50) で精製した。次いで、シリカゲルカラムクロマトグラフィによる精製によって得られた化合物の再結晶 (ヘキサン:ジクロロメタン = 1:1) を行い、先に析出した無色固体の化合物10a及び後に析出した無色固体の化合物10bを得た。これら化合物10a及び10bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

40

【 0 0 7 6 】

(化合物10a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3358, 3061, 2974, 1618, 1588, 1507, 1460, 1407, 1371, 1322, 1260, 1220, 1201, 1156, 1114, 1068, 1038, 980, 868, 858, 830, 772, 565, 530, 512 cm<sup>-1</sup>

50

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.50(d, J=6.3 Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 3.68(dd, J=5.1 Hz, 10.0 Hz, 1H, NH), 4.79-4.90(m, 1H, CH), 6.63-8.02(m, 17H, Ar).  
<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 24.2(CH<sub>3</sub>), 53.1(CH), 121.2, 121.6, 122.3, 122.5, 125.7, 125.8, 126.4, 126.5, 126.9, 127.0, 127.2, 127.7, 128.4, 128.6, 128.8, 130.4, 130.9, 131.6, 132.0, 132.4, 144.1, 144.1, 146.4, 146.5, 147.4, 147.6(Ar).  
<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 83.8(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=971.1 Hz).  
<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -301.3(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=971.1 Hz).

<質量分析> MS (EI) m/z 515 (M<sup>+</sup>).

<元素分析> Anal Calcd for C<sub>28</sub>H<sub>22</sub>NO<sub>2</sub>PSe(515.06): C, 65.38; H, 4.31; N, 2.72. Found: C, 65.37; H, 4.24; N, 2.67.

(化合物 10b)

<赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3367, 3055, 2983, 1618, 1587, 1502, 1454, 1438, 1378, 1332, 1329, 1259, 1193, 1148, 1110, 1089, 1006, 995, 998, 878, 868, 854, 844, 832, 779, 565, 555, 524, 511 cm<sup>-1</sup>

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.54(d, J=6.3 Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 3.74(dd, J=4.9 Hz, 10.2 Hz, 1H, NH), 4.60-4.70(m, 1H, CH), 6.60-8.00(m, 17H, Ar).  
<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 25.3(CH<sub>3</sub>), 53.1(CH), 121.0, 121.6, 122.3, 125.7, 125.8, 125.9, 125.9, 126.5, 126.7, 127.0, 127.2, 127.4, 128.4, 128.6, 128.6, 130.6, 130.9, 131.5, 132.0, 132.4, 143.5, 143.6, 146.5, 146.6, 147.7, 147.8(Ar).  
<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 82.2(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=971.1 Hz).  
<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -295.6(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=971.1 Hz).

<質量分析> MS (EI) m/z 515 (M<sup>+</sup>).

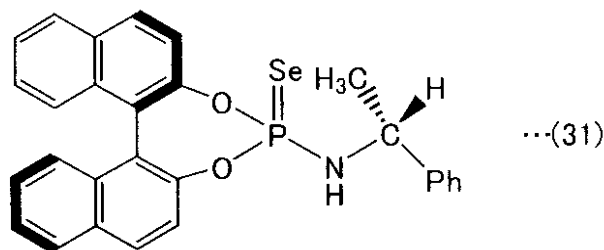
<元素分析> Anal Calcd for C<sub>28</sub>H<sub>22</sub>NO<sub>2</sub>PSe(515.06): C, 65.38; H, 4.31; N, 2.72. Found: C, 65.37; H, 4.24; N, 2.67.

【0077】

以上の結果より、化合物 10a は下記式 (31) 及び下記式 (32) のどちらか一方に示した構造を有しており、化合物 10b は他方に示した構造を有していた。よって、これら化合物 10a 及び 10b は (R)-0,0-ピナフルル-N-1-フェニルエチルセレノリン酸アミドであると同一した。化合物 10a の収率は 35% (収量: 0.540g, 1.05mmol) であり、融点は 294~296 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 0.50, CHCl<sub>3</sub>) は -322° であった。一方、化合物 10b の収率は 54% (収量: 0.834g, 1.62mmol) であり、融点は 221~223 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 0.50, CHCl<sub>3</sub>) は -276° であった。このセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空気中で安定であった。

【0078】

【化37】



【0079】

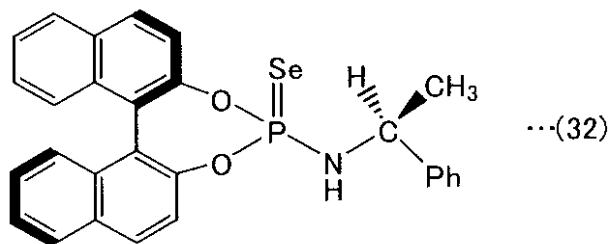
10

20

30

40

## 【化 3 8】



10

(実施例 11) 25 で(R)-ピナフチルセレノリン酸クロリド1.290g (3.00mmol) を10 mLのトルエンに溶解させた後、該トルエンに前記アミンとしてのナフチルエチルアミン0.985mL (6.10mmol) を加えて反応溶液を調製した。次いで、反応溶液を2時間還流した。続いて、試験例1と同様にして残渣を得た後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(ヘキサン:ジクロロメタン=1:1, Rf=0.40)で精製した。次いで、試験例10と同様にして、先に析出した無色固体の化合物11a及び後に析出した無色固体の化合物11bを得た。これら化合物11a及び11bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0080】

(化合物11a)

<赤外吸収スペクトル(KBr錠剤)> 3367, 3051, 2970, 1931, 1691, 1588, 1508, 1461, 1428, 1371, 1258, 1223, 1173, 1155, 1068, 984, 952, 836, 798, 751, 706, 696, 650, 627, 612, 566, 524, 508  $\text{cm}^{-1}$

20

<核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>溶媒TMS内部標準)> <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.57(d, J=6.3Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 3.87(dd, J=7.3Hz, 9.8Hz, 1H, NH), 5.43-5.53(m, 1H, CH), 6.65-8.04(m, 19H, Ar).  
<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 24.7(CH<sub>3</sub>), 49.3(CH), 121.0, 121.5, 122.2, 122.4, 122.7, 123.0, 125.3, 125.6, 125.8, 126.4, 126.5, 126.7, 126.9, 127.2, 128.1, 128.3, 128.5, 128.8, 130.2, 130.4, 130.8, 131.5, 132.4, 133.8, 139.8, 139.9, 146.4, 146.5, 147.6, 147.8(Ar).  
<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 83.1(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=974.2Hz).  
<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -302.5(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=974.2Hz).

<質量分析> MS (EI) m/z 565 (M<sup>+</sup>).

30

<元素分析> Anal Calcd for C<sub>32</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>2</sub>PSe(565.07): C, 68.09; H, 4.29; N, 2.48. Found: C, 68.07; H, 4.31; N, 2.48.

(化合物11b)

<赤外吸収スペクトル(KBr錠剤)> 3367, 3055, 2983, 1618, 1587, 1502, 1454, 1438, 1378, 1332, 1329, 1259, 1193, 1148, 1110, 1089, 1006, 995, 998, 878, 868, 854, 844, 832, 779, 565, 555, 524, 511  $\text{cm}^{-1}$

<核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>溶媒TMS内部標準)> <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.64(d, J=6.8Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 4.07(dd, J=7.3Hz, 9.8Hz, 1H), 5.24-5.34(m, 1H, CH), 6.67-8.04(m, 19H, Ar).  
<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 24.8(CH<sub>3</sub>), 49.5(CH), 120.5, 121.6, 121.9, 122.3, 122.8, 125.3, 125.5, 125.6, 125.8, 126.2, 126.5, 127.0, 128.1, 128.4, 128.5, 128.6, 130.1, 130.2, 130.9, 131.3, 132.0, 132.2, 132.4, 133.8, 139.5, 139.6, 146.5, 146.6, 147.6, 147.7(Ar).  
<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 80.3(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=971.2Hz).  
<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -297.0(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=971.2Hz).

40

<質量分析> MS (EI) m/z 565 (M<sup>+</sup>).

<元素分析> Anal Calcd for C<sub>32</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>2</sub>PSe(565.07): C, 68.09; H, 4.29; N, 2.48. Found: C, 68.07; H, 4.31; N, 2.48.

## 【0081】

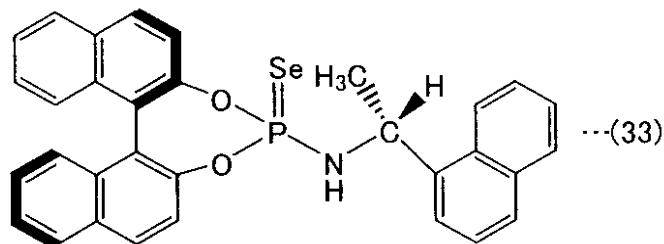
以上の結果より、化合物11aは下記式(33)及び下記式(34)のどちらか一方に示した構造を有しており、化合物11bは他方に示した構造を有していた。よって、これら化合物11a及び11bは(R)-0,0-ピナフチル-N-1-ナフチルエチルセレノリン酸アミドであると同一し

50

た。化合物11aの収率は35% (収量: 0.594g, 1.05mmol) であり、融点は257~259 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ ) は $-450^\circ$ であった。一方、化合物11bの収率は57% (収量: 0.966g, 1.71mmol) であり、融点は270~272 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ ) は $-261^\circ$ であった。このセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【0082】

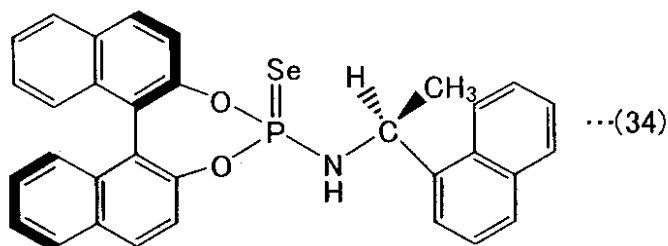
【化39】



10

【0083】

【化40】



20

(実施例12) 25 で(R)-ビナフチルセレノリン酸クロリド1.290g (3.00mmol) を10 mLのトルエンに溶解させた後、該トルエンに前記アミンとしての1-メチルプロピルアミン0.616mL (6.10mmol) を加えて反応溶液を調製した。次いで、反応溶液を2時間還流した。続いて、試験例1と同様にして残渣を得た後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (ヘキサン:ジクロロメタン=1:1,  $R_f=0.43$ ) で精製し、さらにHPLCで精製して無色固体の化合物12a及び無色固体の化合物12bを得た。これら化合物12a及び12bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

30

【0084】

(化合物12a)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3253, 3056, 2966, 2930, 2871, 1619, 1587, 1507, 1460, 1414, 1359, 1292, 1255, 1223, 1120, 1066, 1019, 980, 948, 851, 772, 754, 697, 651, 613, 566, 531, 510  $\text{cm}^{-1}$

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準)>  $^1\text{H-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>): 0.85 (t,  $J=7.3\text{Hz}$ , 3H,  $\text{CH}_2\text{CH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 1.21 (d,  $J=6.4\text{Hz}$ , 3H,  $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 1.40-1.48 (m, 2H,  $\text{CH}_2$ ), 3.23 (m, 1H, NH), 3.38-3.48 (m, 1H, CH), 7.22-7.60 (m, 8H, Ar), 7.91-8.02 (m, 4H, Ar).  $^{13}\text{C-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>): 10.3 ( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 23.1 ( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 31.4 ( $\text{CH}_2$ ), 51.5 ( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 121.1, 121.7, 122.3, 122.5, 125.6, 125.8, 126.5, 126.8, 127.0, 127.2, 128.5, 130.6, 130.9, 131.5, 131.9, 132.5, 146.5, 146.6, 147.7, 147.8 (Ar).  $^{31}\text{P-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>): 83.6 ( $^1J_{\text{P-Se}}=966.7\text{Hz}$ ).  $^{77}\text{Se-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>):  $-297.9$  ( $^1J_{\text{Se-P}}=966.7\text{Hz}$ ).

40

<質量分析> MS (EI)  $m/z$  467 ( $\text{M}^+$ ).

<元素分析> Anal Calcd for  $\text{C}_{24}\text{H}_{22}\text{NO}_2\text{PSe}$  (467.06): C, 61.81; H, 4.75; N, 3.00. Found: C, 61.66; H, 4.75; N, 2.92.

(化合物12b)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3253, 3056, 2966, 2930, 2871, 1619, 1587, 1507, 1460, 1414, 1359, 1292, 1255, 1223, 1120, 1066, 1019, 980, 948, 851, 772, 754,

50

697, 651, 613, 566, 531, 510  $\text{cm}^{-1}$

<核磁気共鳴スペクトル (  $\text{CDCl}_3$  溶媒 TMS 内部標準 ) >  $^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : 0.93(t,  $J=7.5\text{Hz}$ , 3H,  $\text{CH}_2\text{CH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 1.12(d,  $J=6.3\text{Hz}$ , 3H,  $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 1.55-1.61(m, 2H,  $\text{CH}_2$ ), 3.23(m, 1H, NH), 3.40-3.55(m, 1H, CH), 7.24-7.61(m, 8H, Ar), 7.92-8.03(m, 4H, Ar).、 $^{13}\text{C-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : 10.3( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 22.1( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 33.4( $\text{CH}_2$ ), 51.7( $\text{CHCH}_3$  中の  $\text{CH}_3$ ), 121.1, 121.7, 122.3, 122.5, 125.6, 125.8, 126.5, 126.8, 127.0, 127.3, 128.5, 130.6, 130.9, 131.5, 131.9, 132.4, 146.5, 146.6, 147.7, 147.8(Ar).、 $^{31}\text{P-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : 83.3( $^1J_{\text{P-Se}}=966.8\text{Hz}$ ).、 $^{77}\text{Se-NMR}(\text{CDCl}_3)$ : -299.3( $^1J_{\text{Se-P}}=966.8\text{Hz}$ ).

<質量分析> MS (EI)  $m/z$  467 ( $\text{M}^+$ ).

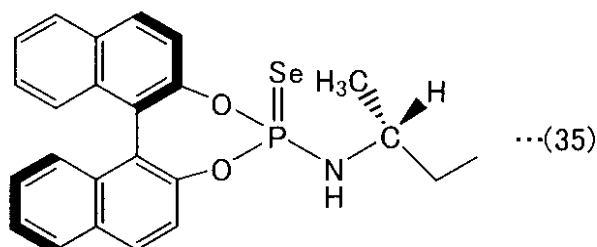
<元素分析> Anal Calcd for  $\text{C}_{24}\text{H}_{22}\text{NO}_2\text{PSe}$ (467.06): C, 61.81; H, 4.75; N, 3.00. Found: C, 61.66; H, 4.75; N, 2.92.

【0085】

以上の結果より、化合物12aは下記式(35)及び下記式(36)のどちらか一方に示した構造を有しており、化合物12bは他方に示した構造を有していた。よって、これら化合物12a及び12bは(R)-0,0-ピナフチル-N-1-メチルプロピルセレノリン酸アミドであると同定した。化合物12aの収率は45%(収量: 0.645g, 1.38mmol)であり、融点は268~269度であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$ (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ )は-385度であった。一方、化合物12bの収率は49%(収量: 0.687g, 1.47mmol)であり、融点は211~212度であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$ (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ )は-366度であった。このセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

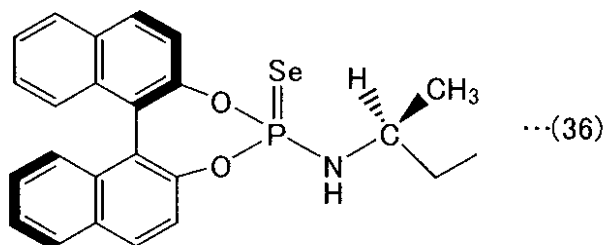
【0086】

【化41】



【0087】

【化42】



(実施例13) 25で(R)-ピナフチルセレノリン酸クロリド1.290g(3.00mmol)を10mLのトルエンに溶解させた後、該トルエンに前記アミンとしての1,2-ジメチルプロピルアミン0.702mL(6.10mmol)を加えて反応溶液を調製した。次いで、反応溶液を2時間還流した。続いて、試験例12と同様にして無色固体の化合物13a及び無色固体の化合物13bを得た。これら化合物13a及び13bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

【0088】

(化合物13a)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3251, 3056, 2959, 1619, 1587, 1507, 1461, 1411, 1369, 1133, 1115, 1070, 981, 940, 832, 771, 750, 696, 651, 610, 563, 535, 517 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.84(d, J=6.8 Hz, 3H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.88(d, J=6.8 Hz, 3H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.20(d, J=6.3 Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.68-1.78(m, 1H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 3.28(dd, J=5.6 Hz, 10.0 Hz, 1H, NH), 3.45-3.56(m, 1H, CHCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 7.18-7.56(m, 8H, Ar), 7.87-7.97(m, 4H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 17.7(CH<sub>3</sub>), 18.7(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 19.7(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 34.2(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 54.7(NCH(CH<sub>3</sub>) 中の N に結合する CH), 121.1, 121.7, 121.9, 122.3, 122.6, 125.6, 126.5, 126.8, 128.4, 128.6, 130.6, 130.8, 131.5, 131.9, 132.4, 132.5, 146.6, 146.6, 147.6, 147.7(Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 84.8(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=966.6 Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -300.9(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=966.6 Hz).

10

< 質量分析 > MS (EI) m/z 481 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal Calcd for C<sub>25</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>2</sub>PSe(481.07): C, 62.50; H, 5.04; N, 2.92. Found: C, 62.31; H, 5.09; N, 2.87.

(化合物 13b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr 錠剤) > 3258, 3065, 3013, 2968, 1617, 1557, 1518, 1464, 1423, 1351, 1134, 1106, 1072, 981, 946, 842, 770, 753, 699, 654, 611, 566, 535, 517 cm<sup>-1</sup>

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.89(d, J=6.8 Hz, 3H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 0.93(d, J=6.8 Hz, 3H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.07(d, J=6.3 Hz, 3H, CHCH<sub>3</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 1.65-1.70(m, 1H, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 3.28(dd, J=5.6 Hz, 10.0 Hz, 1H, NH), 3.37-3.49(m, 1H, CHCH<sub>3</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 7.17-7.55(m, 8H, Ar), 7.85-7.97(m, 4H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 17.7(CH<sub>3</sub>), 18.7(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 19.7(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 中の CH<sub>3</sub>), 34.2(CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> において CH<sub>3</sub> に結合する CH), 54.7(NCH(CH<sub>3</sub>) において N に結合する CH), 121.1, 121.7, 121.9, 122.3, 122.6, 125.6, 126.5, 126.8, 128.4, 128.6, 130.6, 130.8, 131.5, 131.9, 132.4, 132.5, 146.6, 146.6, 147.6, 147.7(Ar).、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 84.7(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=966.7 Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -304.8(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=966.7 Hz).

20

< 質量分析 > MS (EI) m/z 481 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal Calcd for C<sub>25</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>2</sub>PSe(481.07): C, 62.50; H, 5.04; N, 2.92. Found: C, 62.31; H, 5.09; N, 2.87.

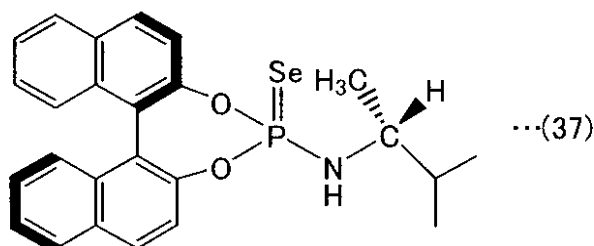
【0089】

以上の結果より、化合物 13a は下記式 (37) 及び下記式 (38) のどちらか一方に示した構造を有しており、化合物 13b は他方に示した構造を有していた。よって、これら化合物 13a 及び 13b は (R)-0,0-ピナフチル-N-1,2-ジメチルプロピルセレノリン酸アミドであると同一とした。化合物 13a の収率は 44% (収量: 0.633g, 1.32mmol) であり、融点は 273~274 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 0.50, CHCl<sub>3</sub>) は -373° であった。一方、化合物 13b の収率は 48% (収量: 0.691g, 1.44mmol) であり、融点は 212~213 であり、旋光度 [α]<sub>D</sub><sup>20</sup> (c 0.50, CHCl<sub>3</sub>) は -365° であった。このセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空気中で安定であった。

30

【0090】

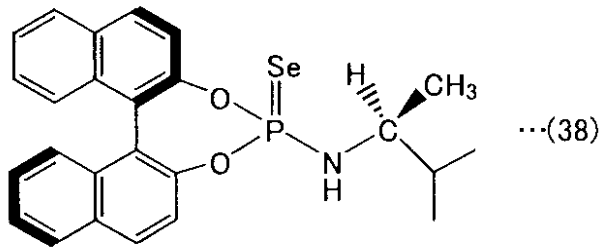
【化43】



40

【0091】

## 【化 4 4】



(実施例 14) 25 で(R)-ビナフチルセレノリン酸クロリド1.290g (3.00mmol) を10 mLのトルエンに溶解させた後、該トルエンに前記アミンとしての2-メチルピペリジン0.716mL (6.10mmol) を加えて反応溶液を調製した。次いで、反応溶液を2時間還流した。続いて、試験例 1 と同様にして残渣を得た後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (ヘキサン : ジクロロメタン = 1 : 1, Rf=0.60) で精製し、さらにHPLCで精製して無色固体の化合物14a及び無色固体の化合物14bを得た。これら化合物14a及び14bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

## 【0092】

(化合物14a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3054, 2935, 2864, 1618, 1589, 1507, 1461, 1432, 1389, 1322, 1267, 1225, 1208, 1157, 1133, 1085, 1063, 1014, 999, 979, 951, 916, 888, 866, 835, 810, 771, 749, 716, 698, 686, 650, 648, 595, 568, 528, 503, 485  $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.63(d, J=6.8Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 1.26-1.37(m, 2H, CH<sub>2</sub>), 1.42-1.45(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 1.57-1.61(m, 2H, CH<sub>2</sub>), 1.76-1.85(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 2.88-2.99(m, 1H, NCH<sub>2</sub>), 3.30-3.37(m, 1H, NCH<sub>2</sub>), 4.26-4.35(m, 1H, NCH), 7.21-7.62(m, 8H, Ar), 7.92-8.05(m, 4H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 16.2(CH<sub>3</sub>), 18.4(CH<sub>2</sub>), 26.0(CH<sub>2</sub>), 30.8(NCH), 41.4(CH<sub>2</sub>), 49.8(NCH<sub>2</sub>), 121.2, 121.7, 122.2, 125.5, 125.6, 126.4, 126.6, 127.1, 127.4, 128.4, 128.5, 130.4, 130.7, 131.3, 131.9, 132.5, 147.1, 147.2, 148.9, 149.1(Ar). <sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 85.3(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=960.0Hz). <sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -299.1(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=960.0Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 493 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal Calcd for C<sub>26</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>PSe(493.07): C, 63.24; H, 4.91; N, 2.84. Found: C, 63.42; H, 5.18; N, 2.84.

(化合物14b)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3054, 2936, 2864, 1619, 1589, 1507, 1461, 1432, 1375, 1322, 1267, 1225, 1208, 1158, 1135, 1087, 1064, 1014, 1000, 979, 951, 916, 889, 867, 854, 698, 686, 650, 619, 596, 568, 529, 502, 485, 455  $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.33(d, J=6.8Hz, 3H, CH<sub>3</sub>), 1.39-1.43(m, 2H, CH<sub>2</sub>), 1.48-1.52(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 1.56-1.58(m, 2H, CH<sub>2</sub>), 1.63-1.72(m, 1H, CH<sub>2</sub>), 2.71-2.80(m, 1H, NCH<sub>2</sub>), 3.35-3.41(m, 1H, NCH<sub>2</sub>), 4.31-4.40(m, 1H, NCH), 7.21-7.62(m, 8H, Ar), 7.92-8.05(m, 4H, Ar). <sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 16.8(CH<sub>3</sub>), 18.6(CH<sub>2</sub>), 26.3(CH<sub>2</sub>), 30.3(NCH), 41.6(CH<sub>2</sub>), 49.8(NCH<sub>2</sub>), 121.0, 122.1, 122.2, 125.5, 125.6, 126.4, 126.6, 127.1, 127.3, 128.4, 128.5, 130.6, 130.8, 131.4, 131.9, 132.4, 147.1, 147.2, 148.9, 149.1(Ar). <sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 86.1(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=963.6Hz). <sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -303.7(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=963.6Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 493 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal Calcd for C<sub>26</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>PSe(493.07): C, 63.24; H, 4.91; N, 2.84. Found: C, 63.42; H, 5.18; N, 2.84.

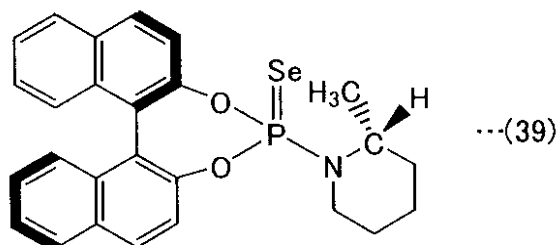
## 【0093】

以上の結果より、化合物14aは下記式(39)及び下記式(40)のどちらか一方に示した

構造を有しており、化合物14bは他方に示した構造を有していた。よって、これら化合物14a及び14bは1-(4-セレニドジナフトジオキサホスフェニル)-2-メチルピペリジンであると同定した。化合物14aの収率は36% (収量: 0.531g, 1.08mmol) であり、融点は214~215 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ ) は $-434^\circ$ であった。一方、化合物14bの収率は58% (収量: 0.856g, 1.74mmol) であり、融点は238~239 であり、旋光度 $[\alpha]_D^{20}$  (c 0.50,  $\text{CHCl}_3$ ) は $-376^\circ$ であった。このセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

【0094】

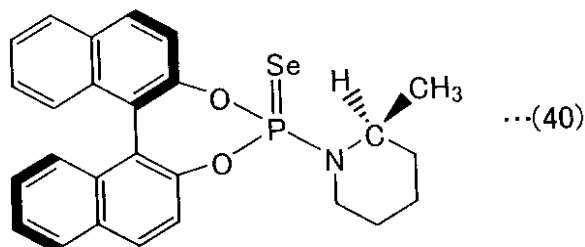
【化45】



10

【0095】

【化46】



20

(実施例15) 0 で、(R)-ビス(1-メチルベンジル)アミン0.709mL (3.10mmol) を5mLのTHFに溶解させた。次いで、該THFにブチルリチウム1.88mL (1.6M solution in hexane; 3.0mmol) を加えた後、THFを10分間攪拌して(R)-ビス(1-メチルベンジル)アミンのリチウム塩を得た。ここで、(R)-ビス(1-メチルベンジル)アミンのリチウム塩は前記アミンであり、THFに溶解した状態で得られた。このTHF溶液を溶液Gとする。一方、前記セレノリン酸塩化物としてのピナフチルセレノリン酸クロリド1.290g (3.00mmol) を5mLのTHFに溶解させた。このTHF溶液を溶液Hとする。続いて、0 で溶液Gを溶液Hに加えて反応溶液を調製し、該反応溶液を25 にまで加熱した後に3時間攪拌した。次に、試験例1と同様にして無色固体の化合物15a (Rf=0.55) 及び無色固体の化合物15b (Rf=0.49) を得た。これら化合物15a及び15bの構造解析を行った。結果を以下に記載する。

30

【0096】

(化合物15a)

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3058, 2928, 1957, 1619, 1589, 1500, 1462, 1375, 1321, 1278, 1224, 1201, 1156, 1136, 1069, 792, 748, 717, 696, 677, 659, 649, 632, 607, 564, 545, 531, 517 $\text{cm}^{-1}$

40

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.40(d, J=6.8Hz, 6H, CH<sub>3</sub>), 5.25-5.35(m, 2H, CH), 7.11-7.49(m, 18H, Ar), 7.88-8.00(m, 4H, Ar).、<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 20.4(CH<sub>3</sub>), 55.0(CH), 121.3, 122.0, 122.2, 122.5, 125.6, 126.4, 126.6, 127.0, 127.1, 127.3, 127.7, 128.0, 128.3, 128.5, 130.4, 130.6, 131.2, 131.9, 132.5, 132.6, 141.1, 141.2, 146.0, 146.1, 148.7, 148.9(Ar).、<sup>31</sup>P-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 87.2(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=959.1Hz).、<sup>77</sup>Se-NMR (CDCl<sub>3</sub>): -175.1(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=959.1Hz).

< 質量分析 > MS (EI) m/z 619 (M<sup>+</sup>).

< 元素分析 > Anal Calcd for C<sub>36</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>PSe (619.12): C, 69.90; H, 4.89; N, 2.26. Found

50



d : C, 69.84 ; H, 4.89 ; N, 2.13.

(化合物15b)

<赤外吸収スペクトル (KBr錠剤)> 3058, 2928, 1957, 1619, 1589, 1506, 1462, 1375, 1321, 1278, 1224, 1201, 1156, 1146, 1069, 792, 748, 717, 696, 677, 659, 649, 632, 607, 564, 545, 531, 517 $\text{cm}^{-1}$

<核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub>溶媒TMS内部標準)> <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.65(d, J=7.3Hz, 6H, CH<sub>3</sub>), 5.11-5.23(m, 2H, CH), 6.75-7.97(m, 22H, Ar).. <sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 19.0(CH<sub>3</sub>), 55.8(CH), 120.6, 122.2, 125.2, 125.4, 125.7, 126.0, 126.2, 126.8, 126.9, 127.1, 127.3, 127.6, 127.8, 127.9, 128.4, 128.5, 130.1, 130.5, 131.3, 131.8, 132.4, 141.5, 141.6, 146.0, 146.1, 148.4, 148.6(Ar).. <sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 87.8(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=957.6Hz).. <sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -206.5(<sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=957.6Hz).

10

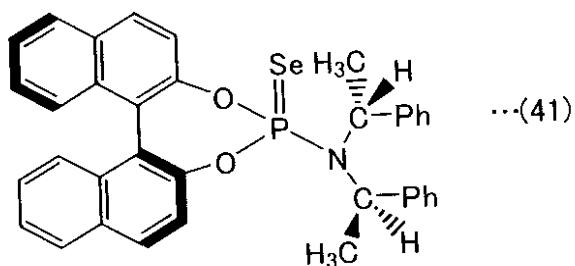
<質量分析> MS (EI) m/z 619 (M<sup>+</sup>).

【0097】

以上の結果より、化合物15aは下記式(41)に示した構造を有しており、(R,R,R)-ピナフチル-N,N-ビス-1-フェニルエチルセレノリン酸アミドであると同定した。このセレノリン酸アミドの収率は27%(収量:0.501g,0.81mmol)であり、融点は206~208 であり、旋光度[ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 0.50, CHCl<sub>3</sub>)は+246°であった。

【0098】

【化47】



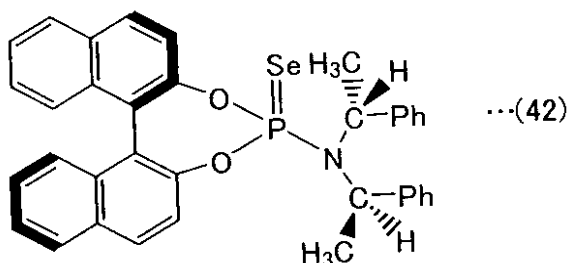
20

一方、化合物15bは下記式(42)に示した構造を有しており、(S,R,R)-ピナフチル-N,N-ビス-1-フェニルエチルセレノリン酸アミドであると同定した。このセレノリン酸アミドの収率は28%(収量:0.520g,0.84 mmol)であり、融点は231~233 であり、旋光度[ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 0.50, CHCl<sub>3</sub>)は-257°であった。これらセレノリン酸アミドは新規化合物であり、空气中で安定であった。

30

【0099】

【化48】



40

(実施例16) 0 で、三塩化リン3.0mL(30.0mmol)、トリエチルアミン8.4mL(60.0mmol)を50mLのトルエンに溶解させた。このトルエン溶液を溶液Iとする。一方、0 で、前記ピナフトール誘導体としての(R)-1,1'-ビ-2-ナフトール8.58g(30.0mmol)を10mLのトルエンに溶解させた。このトルエン溶液を溶液Jとする。続いて、0 で溶液Jを溶液Iに加えた後、3分間攪拌した。次に、溶液I及び溶液Jの混合溶液に粉末状のセレン2.45g(31.0mmol)を加えて反応溶液を調製した後、該反応溶液を6時間還流した。次いで、反応溶液の濃縮を行った後、濃縮された反応溶液から溶媒を留去して残渣を得た。続いて、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(ヘキサン:ジクロロメタン=1:1、Rf=0.70)

50

で精製し、無色固体の化合物16を得た。この化合物16の構造解析を行った。結果を以下に記載する。

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3006, 1588, 1509, 1460, 1433, 1355, 1214, 1190, 1157, 1142, 1067, 969, 946, 868, 840, 806, 769, 749, 705, 652 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 7.22-8.32(m, 12H, C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>)、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 120.4, 121.1, 122.4, 122.6, 126.3, 126.9, 127.0, 127.1, 127.2, 128.7, 131.3, 131.4, 132.0, 132.2, 132.3, 132.5, 146.5, 146.6, 147.8, 148.0(Ar)、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 69.0(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=1060.9Hz)、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -69.2(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=1060.9Hz)。

< 質量分析 > MS (EI) m/z 430 (M<sup>+</sup>)。 10

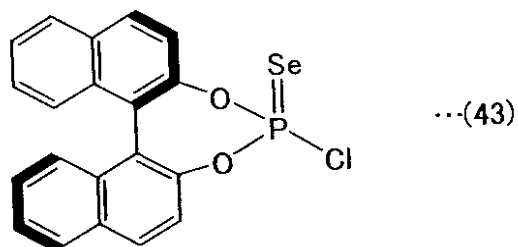
< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>ClO<sub>2</sub>PSe(426.96): C, 55.90; H, 2.81. Found: C, 55.65; H, 2.78.

【0100】

以上の結果より、化合物16は下記式(43)に示した構造を有しており、(R)-セレノリン酸塩化物であると同定した。このセレノリン酸塩化物の収率は94%(収量: 12.12g, 28.2mmol)であり、融点は240~241 であり、旋光度[ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 1.00, CHCl<sub>3</sub>)は-413°であった。このセレノリン酸塩化物は新規化合物であり、空气中及び水中で安定であった。

【0101】

【化49】



(実施例17) 0 で、ピナフトール誘導体としての(S)-1,1'-ビ-2-ナフトール8.58g (30.0mmol)を10mLのトルエンに溶解させた。このトルエン溶液を溶液Kとする。続いて、0 で溶液Kを試験例16の溶液Iに加えた後、3分間攪拌した。次に、試験例16と同様にして無色固体の化合物17(Rf=0.70)を得た。この化合物17の構造解析を行った。結果を以下に記載する。 30

< 赤外吸収スペクトル (KBr錠剤) > 3006, 1588, 1509, 1460, 1433, 1355, 1214, 1190, 1157, 1142, 1067, 969, 946, 868, 840, 806, 769, 749, 705, 652 $\text{cm}^{-1}$

< 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub> 溶媒 TMS 内部標準) > <sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 7.22-8.32(m, 12H, C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>)、<sup>13</sup>C-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 120.4, 121.1, 122.4, 122.6, 126.3, 126.9, 127.0, 127.1, 127.2, 128.7, 131.3, 131.4, 132.0, 132.2, 132.3, 132.5, 146.5, 146.6, 147.8, 148.0(Ar)、<sup>31</sup>P-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 69.0(<sup>1</sup>J<sub>P-Se</sub>=1061.0Hz)、<sup>77</sup>Se-NMR(CDCl<sub>3</sub>): -69.2(d, <sup>1</sup>J<sub>Se-P</sub>=1061.0Hz)。

< 質量分析 > MS (EI) m/z 430 (M<sup>+</sup>)。 40

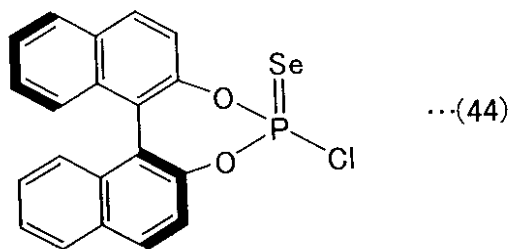
< 元素分析 > Anal. Calcd for C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>ClO<sub>2</sub>PSe(426.96): C, 55.90; H, 2.81. Found: C, 55.65; H, 2.78.

【0102】

以上の結果より、化合物17は下記式(44)に示した構造を有しており、(S)-セレノリン酸塩化物であると同定した。このセレノリン酸塩化物の収率は90%(収量: 11.60g, 27.0mmol)であり、融点は240~241 であり、旋光度[ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>20</sup>(c 1.00, CHCl<sub>3</sub>)は+413°であった。このセレノリン酸塩化物は新規化合物であり、空气中及び水中で安定であった。

【0103】

## 【化50】



(実施例18) 25 で、(R)-0,0-ピナフチル-N-1-フェニルエチルセレノリン酸アミド0.041g (0.08mmol) と、クロロシクロオクタンジエンロジウムダイマー0.017g ([Rh(CO)Cl]<sub>2</sub>, 0.04mmol) とを5mlのトルエンに加えてトルエン溶液を調製した後、1.5時間撹拌した。続いて、-10 で、アセトフェノン0.24g (2.0mmol) と、ジフェニルシラン0.442g (2.4mmol) とをトルエン溶液に加えた後、1時間撹拌した。次に、5mlのメタノールと、パラトルエンスルホン酸・一水和物0.038g (0.2mmol) とをトルエン溶液に加えて反応溶液を調製した後、反応溶液を25 で5時間撹拌した。次いで、反応溶液の濃縮を行った後、濃縮された反応溶液から溶媒を留去して残渣を得た。続いて、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (酢酸エチル：ヘキサン = 1：2、R<sub>f</sub>=0.5) で精製し、(S)-フェネチルアルコール0.126g (1.04mmol、収率：52%、鏡像体過剰率：40%ee) を得た。この結果から、光学活性セレノリン酸アミドは、金属原子と配位結合して金属錯体を形成することによって鏡像異性体を有する化合物の合成反応の触媒として作用し、合成される化合物の立体配置の選択性を容易に高めることが分かる。

## 【0104】

(実施例19) NMRチューブ内に(R)-セレノリン酸塩化物0.026g (0.06mmol) と、ラセミ-2-ブタノール2.75μl (0.03mmol) と、トリエチルアミン8.36μl (0.06mmol) と、0.5mlのCDCl<sub>3</sub>を加えて反応溶液を調製した後、反応溶液を1時間還流した。そして、反応溶液の<sup>31</sup>Pの核磁気共鳴スペクトルを測定したところ、78.08ppm及び78.21ppmに、ラセミ-2-ブタノールのCDCl<sub>3</sub>溶液では観測できなかった新たなシグナルが積分値1:1で観測された。この結果から、(R)-セレノリン酸塩化物がキラル識別化剤として作用することで、ラセミ体であるラセミ-2-ブタノールからキラル化合物を分離可能であることが分かる。

## 【0105】

なお、本実施形態は、次のように変更して具体化することも可能である。

・ 前記セレノホスフィン酸アミドの製造において、セレノホスフィン酸塩化物及びアミンのリチウム塩を低温で同じ溶媒に加えて反応溶液を調製してもよい。前記セレノリン酸アミドの製造において、ピナフチルセレノリン酸クロリドの溶液とアミンの溶液とを低温で混合して反応溶液を調製してもよい。前記三塩化リン、トリエチルアミン、ピナフトール誘導体、及びセレンを低温で同じ溶媒に加えて反応溶液を調製してもよい。このように構成した場合でも各化合物の製造が容易である。

## 【 国際調査報告 】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/018380

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07F9/36, 9/6574, //C07M7:00		
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) Int.Cl <sup>7</sup> C07F9/36, 9/6574		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, A	JP 2004-277408 A (Kokuritsu Daigaku Hojin Gifu Daigaku), 07 October, 2004 (07.10.04), & EP 1449845 A2 & US 2004/167356 A1	1-2
P, X	KIMURA, Tsutomu et al., <i>P</i> -Chiral phosphino selenoic chlorides and optically active <i>P</i> -chiral phosphinoselenoic amides: Synthesis and stereospecific interconversion with extrusion and addition reactions of the selenium atom, <i>Chemistry Letters</i> , 2004, Vol.33, No.7, pages 878 to 879	1-2
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> 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	"T"
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date	"X"
"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)	"Y"
"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	
Date of the actual completion of the international search 09 February, 2005 (09.02.05)		Date of mailing of the international search report 01 March, 2005 (01.03.05)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/018380

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	MALIK, Shahid et al., First direct discrimination of chiral phosphine selenide (P=Se) derivatives by multinuclear magnetic resonance spectroscopy in the presence of a chiral dirhodium complex, Chirality, 2002, Vol.14, No.5, pages 407 to 411	1-2
A	NECK, Helmut et al., Mass-spectrometric studies of organophosphorus compounds. III. Remarkable migration of chalcogen on electron impact of organophosphorus compounds, Organic Mass Spectrometry, 1980, Vol.15, No.11, pages 591 to 592	3-8

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/018380

**Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
  
2.  Claims Nos.:  
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
  
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

**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:

The inventions set forth in claim are divided into the following two groups:

- (1) claims 1-2 relating to selenophosphinic amides, and
  - (2) claims 3-8 relating to selenophosphoric amides,
- and there is no relationship between both groups involving one or more special technical features. Thus, the groups are not considered as being so linked as to form a single general inventive concept.

As described above, the number of inventions claimed in the international application is 2.

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 an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
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.:

**Remark on Protest**

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2004/018380	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))			
Int. Cl. <sup>7</sup>		C07F9/36, 9/6574, // C07M7:00	
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))			
Int. Cl. <sup>7</sup>		C07F9/36, 9/6574	
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			
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 (STN), 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 請求の範囲の番号	
PA	JP 2004-277408 A (国立大学法人岐阜大学) 2004.10.07 & EP 1449845 A2 & US 2004/167356 A1	1-2	
PX	KIMURA, Tsutomu et al., <i>P</i> -Chiral phosphinoselenoic chlorides and optically active <i>P</i> -chiral phosphinoselenoic amides: Synthesis and stereospecific interconversion with extrusion and addition reactions of the selenium atom, Chemistry Letters, 2004, Vol.33 No.7, p.878-879	1-2	
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。		<input type="checkbox"/> 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		の日の後に公表された文献	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの		「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	
「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		「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	
「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)		「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	
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		「&」同一パテントファミリー文献	
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願			
国際調査を完了した日 09.02.2005		国際調査報告の発送日 01.3.2005	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 本堂裕司	4H 9049
		電話番号 03-3581-1101	内線 3443

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/018380

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	MALIK, Shahid et al., First direct discrimination of chiral phosphine selenide (P=Se) derivatives by multinuclear magnetic resonance spectroscopy in the presence of a chiral dirhodium complex, Chirality, 2002, Vol.14 No. 5, p. 407-411	1-2
A	KECK, Helmut et al., Mass-spectrometric studies of organophosphorus compounds. III. Remarkable migration of chalcogen on electron impact of organophosphorus compounds, Organic Mass Spectrometry, 1980, Vol.15 No. 11, p. 591-592	3-8



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/018380

## 第II欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

## 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。

請求の範囲に記載された発明はそれぞれ、

①請求の範囲1～2 セレノホスフィン酸アミドに関する発明

②請求の範囲3～8 セレノリン酸アミドに関する発明

の群に区分され、それぞれの群の間は共通する特別な技術的特徴を含む関係にないから、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているものとは認められない。したがって、請求の範囲に記載されている国際出願の発明の数は2である。

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の範囲について作成した。
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の範囲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ため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲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ため、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の範囲について作成した。

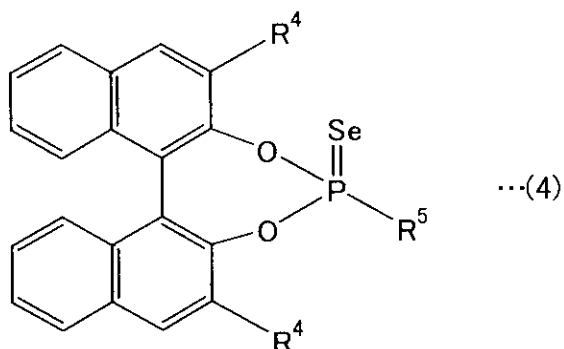
## 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 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なかった。

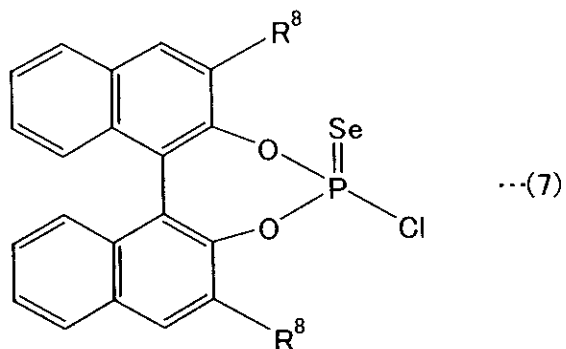
## フロントページの続き

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

## 【要約の続き】



## 【化3】



(注) この公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。