

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2010-275270

(P2010-275270A)

(43) 公開日 平成22年12月9日(2010.12.9)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 K 31/192 (2006.01)	A 6 1 K 31/192	4 C 2 0 6
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 1 1	
A 6 1 P 3/04 (2006.01)	A 6 1 P 3/04	
A 6 1 P 3/10 (2006.01)	A 6 1 P 3/10	
A 6 1 P 3/06 (2006.01)	A 6 1 P 3/06	

審査請求 未請求 請求項の数 10 O L (全 28 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2009-132055 (P2009-132055)
 (22) 出願日 平成21年6月1日(2009.6.1)

(71) 出願人 504147243
 国立大学法人 岡山大学
 岡山県岡山市北区津島中一丁目1番1号
 (74) 代理人 100137512
 弁理士 奥原 康司
 (74) 代理人 100149294
 弁理士 内田 直人
 (72) 発明者 宮地 弘幸
 岡山県岡山市北区津島中一丁目1番1号
 国立大学法人岡山大学大学院医歯薬学総合
 研究科内
 (72) 発明者 橋本 祐一
 東京都新宿区中落合2-16-18

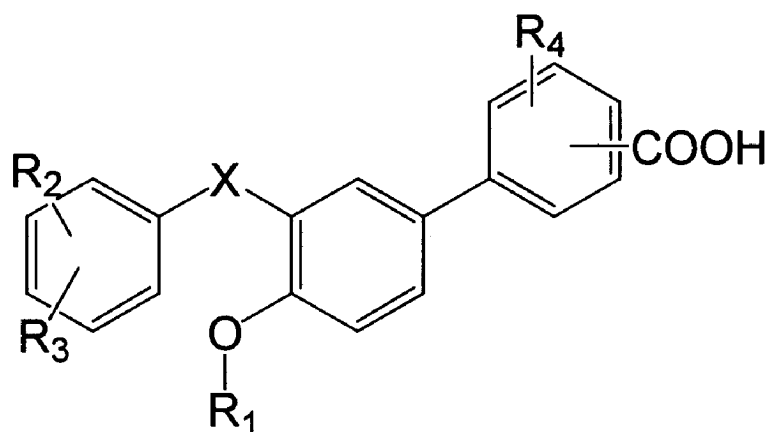
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規置換ビフェニルカルボン酸誘導体

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 P P A R のパーシャルアゴニスト又はアンタゴニストとして機能する置換ビフェニルカルボン酸誘導体の提供。

【解決手段】 下記一般式(1)で表される P P A R に選択的なパーシャルアゴニスト及び/又はアンタゴニスト。



(1)

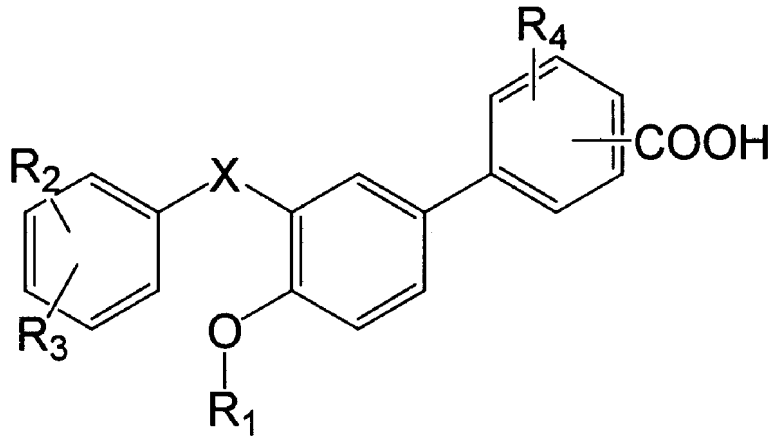
【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

一般式 (1) :

【化 1】



10

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基を表し、 R_2 は水素原子、ハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、 R_4 は水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基を表し、 X は、 CH_2NHCO 基又は $CONHCH_2$ 基を表す] で表される PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

20

【請求項 2】

X がカルボニル基である請求項 1 に記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

【請求項 3】

R_1 が n -ブチル基である請求項 1 に記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

30

【請求項 4】

R_2 が 4 位に結合するトリフルオロオ基であり、 R_3 が 2 位に結合するフッ素原子である請求項 1 に記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

【請求項 5】

R_4 が水素原子又はメチル基である請求項 1 に記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

【請求項 6】

一般式 (1) で表される化合物が、4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-4-カルボン酸、4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-3-カルボン酸、4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-2-メチルピフェニル-4-カルボン酸、4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-2-フルオロピフェニル-4-カルボン酸、3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)4'-メトキシエトキシピフェニル-3-カルボン酸のいずれかである請求項 1 に記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニスト。

40

【請求項 7】

請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニストを含む

50

PPAR 転写活性化剤。

【請求項 8】

請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の PPAR に選択的なアンタゴニストを含む PPAR 転写活性化抑制剤。

【請求項 9】

請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び/又はアンタゴニストを含むメタボリック症候群の治療剤又は予防剤。

【請求項 10】

請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び/又はアンタゴニストを含む、糖尿病、高脂血症、高コレステロール症、高血圧症、肥満症、動脈硬化症の治療剤又は予防剤。

10

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明はペルオキシゾーム増殖薬活性化受容体 に選択的なパーシャルアゴニスト（又は部分アゴニスト）又はアンタゴニストに関し、さらに、ペルオキシゾーム増殖薬活性化受容体 の異常調節に起因する疾患等の治療及び/又は予防のための医薬又は医薬組成物、並びに、ペルオキシゾーム増殖薬活性化受容体 の異常調節に起因する疾患等の治療及び/又は予防方法に関する。

【背景技術】

20

【0002】

ペルオキシゾーム増殖剤応答性受容体 (Peroxisome proliferator-activated receptor: PPAR、以下 PPAR とする) は、核内受容体スーパーファミリーに属するリガンド依存性の転写因子であり、標的遺伝子の転写をリガンド依存的に誘導する。すなわち、リガンドが PPAR に結合すると、PPAR は標的遺伝子のプロモーター領域に存在する PPAR 応答配列 (PPAR responsive element: PRE) に結合し、標的遺伝子の転写が誘導される。

これまでに組織分布を異にする 3 種類のアイソフォーム (型、 型、 型) がヒトをはじめとする様々な動物種で同定されている。これらのうち、PPAR は、脂肪酸の異化能の高い肝臓、腎臓、心臓及び筋肉等に分布しており、特に肝臓において高発現が認められ、PPAR によって標的遺伝子の転写が誘導されると、血中中性脂肪の低下、HDL コレステロールの増加、体重の減少、血管新生の促進等が誘起される。PPAR は、骨格筋を中心に生体内各組織に普遍的に発現しており、PPAR の活性化により、骨格筋における脂肪酸の異化、HDL コレステロールの増加、インスリン抵抗性の改善、肥満の抑制などが誘導されることが明らかとなってきた (非特許文献 1、非特許文献 2)。また、PPAR は、脂肪細胞やマクロファージに高発現しており、脂肪細胞の分化、インスリン感受性の獲得などに関与するタンパク質を誘導する。このように、PPAR の各アイソフォームは、特定の臓器又は組織において様々な機能を果たしている。

30

【0003】

細胞内において、PPAR はレチノイド X レセプター (RXR) とヘテロ二量体を形成する。このヘテロ二量体が PPAR 応答配列 (PRE) として知られる DNA 配列に結合して、各種遺伝子の転写を活性化する。また、PPAR / RXR ヘテロ二量体は、DRIP-205 や SRC-1 などの活性化補助因子を取り込んで、標的遺伝子にコードされる mRNA の発現レベルを調節する。

40

【0004】

PPAR の各アイソフォームは、各々のターゲット遺伝子の転写を誘導することにより、脂肪代謝、インスリン抵抗の改善など、いわゆる、メタボリック症候群として知られる諸症状の緩和に寄与していることが予想されている。すでに、PPAR に対する外因性リガンドとしてはフェノフィブラート、ベザフィブラート、クロフィブラートなどのいわゆるフィブラート系の薬剤が、また、PPAR に対する外因性リガンドとしてはトログ

50

リタゾンやピオグリタゾンのようないわゆるチアゾリジン系の薬剤が知られている。また、フィブラート系、チアゾリジン系以外で、PPARの各アイソフォームをターゲットとする化合物もいくつか報告されている（特許文献1～6を参照のこと）。

PPARについては、脂肪代謝あるいはコレステロール代謝に関与していることが予想されている。型のアイソフォームをターゲットとする有効な薬剤候補として、これまでに、例えば、L-165041（非特許文献3）、GW-501516（非特許文献1）などが報告されているが、薬剤として認可されるまでには至っていない。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0005】

【特許文献1】WO01/092201号

【特許文献2】WO00/75103号

【特許文献3】WO2004/056748号

【特許文献4】WO2004/046091号

【特許文献5】WO03/051821号

【特許文献6】WO02/098840号

【非特許文献】

【0006】

【非特許文献1】Oliver R, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 98: 5306-5311 2001

【非特許文献2】Tanaka R, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 100: 15924-15929 2003

【非特許文献3】Leibowitz R, FEBS Lett. 473: 333-336 2000

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0007】

本発明は、ペルオキシソーム増殖剤応答性受容体（PPAR）に選択的な部分アゴニスト（partial agonist；パーシャルアゴニスト）、及び/又はアンタゴニストの提供を目的とする。

また、本発明はこれらの化合物（部分アゴニスト又はアンタゴニスト）を有効成分として含むPPAR転写活性化剤、及びPPAR転写活性抑制剤の提供を目的とする。

さらに、本発明は、これらの化合物を有効成分として含む、PPAR転写活性の異常（転写活性の異常亢進あるいは異常抑制）に起因する疾患の治療剤及び/又は予防剤の提供を目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0008】

上述の通り、脂肪代謝異常などのメタボリック症候群の治療薬として注目を浴びているPPARアゴニストであるが、解決すべき問題も存在している。既存のPPARアゴニスト（例えば、PPARアゴニスト）の中には、その強力なアゴニスト活性に基づく副作用（例えば、肝機能障害、浮腫、体重増加など）を誘発する化合物が報告されている（特開2007-314464明細書などを参照）。そのため、最近では、PPARに対する完全な活性を有するアゴニスト（full agonist；フルアゴニスト）だけではなく、活性の弱いアゴニスト（部分アゴニスト、パーシャルアゴニスト）やアンタゴニストの開発も重要となってきた。

本発明者らは、上記事情に鑑み、鋭意研究を行ったところ、PPARに選択的なパーシャルアゴニスト及び/又はアンタゴニスト活性を示す化合物を見出し、本発明を完成させた。

【0009】

すなわち本発明は、一般式（1）：

10

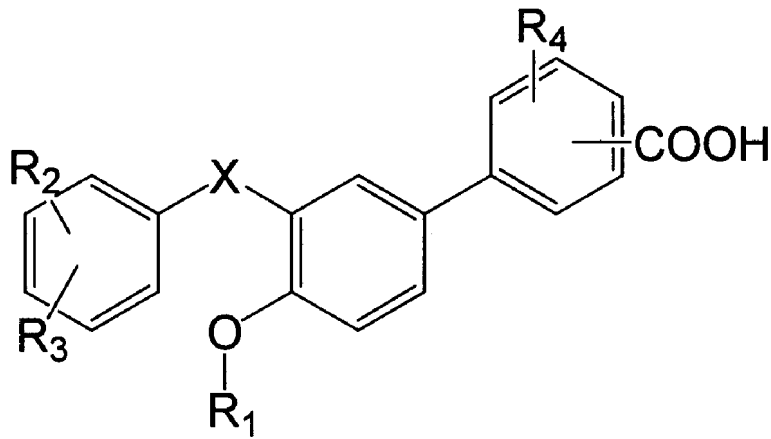
20

30

40

50

【化 1】



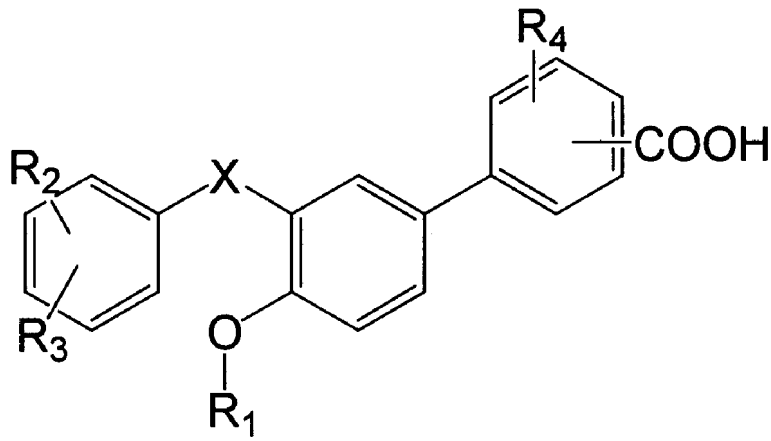
10

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基を表し、 R_2 は水素原子、ハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、 R_4 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基を表し、 X は、 $CH_2NHC(O)$ 基又は $CONHCH_2$ 基を表す] で表される PPAR に選択的なパーシャルアゴニスト及び / 又はアンタゴニストである。

20

また、本発明は、一般式 (1) :

【化 2】



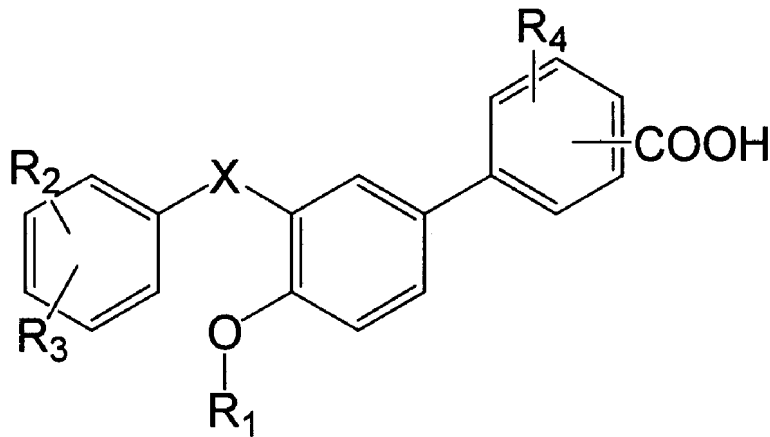
30

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基を表し、 R_2 は水素原子、ハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、 R_4 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基を表し、 X は、 $CH_2NHC(O)$ 基又は $CONHCH_2$ 基を表す] で表される PPAR に選択的なパーシャルアゴニストを含有する、PPAR 転写活性化剤である。

40

さらに、本発明は、一般式 (1) :

【化 3】



10

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、メトキシエトキシ基を表し、 R_2 は水素原子、ハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、 R_4 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1～10の炭化水素基を表し、 X は、 $CH_2NHC(O)$ 基又は $CONHCH_2$ 基を表す]で表されるPPARに選択的なアンタゴニストを含有する、PPAR転写活性抑制剤である。

20

【発明の効果】

【0010】

本発明により、PPARに選択的なアンタゴニスト又はパーシャルアゴニストが提供される。

【0011】

本発明の化合物により、あるいは、本発明の化合物と本発明の化合物以外のPPARアゴニストを組み合わせることで使用することにより、PPARの転写活性化状態を所望のレベルに調節することができる。

30

【0012】

本発明の化合物を有効成分とする、メタボリック症候群（例えば、糖尿病、高脂血症、高コレステロール（特に、LDL）症、高血圧症、肥満症、動脈硬化症など）の予防又は治療剤であって、副作用の少ない薬剤を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【0013】

【図1】PPAR転写活性に対する、本発明の化合物、4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-3-カルボン酸(J87)、及び4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-4-カルボン酸(J85)の影響を調べた結果である。GWは、コントロールとして使用したGW-501516である。GWの最大活性を100%として、GWに対する各化合物の最大活性の%を図中に記載した。

40

【発明を実施するための形態】

【0014】

一般式(1)において、 R_1 は、直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、メトキシエトキシ基のいずれかであり、好ましくは、 n -ブチル基である。 R_2 は水素原子又はハロゲン原子のいずれかであり、好ましくは、ハロゲン原子、より好ましくはフッ素原子である。 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基

50

のいずれかであり、好ましくは、トリフルオロメチル基、アダマンチル基である。R₄は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1～10の炭化水素基のいずれかであり、好ましくはメチル基、フッ素原子である。また、Xは、CH₂NHCO基又はCONHCH₂基のいずれかであり、好ましくは、CONHCH₂基である。一般式(1)中、カルボキシル基の結合位置は、特に限定はしないが、例えば、3位又は4位が好ましい。

【0015】

一般式(1)で表されるPPAR に選択的なパーシャルアゴニスト又はアンタゴニストは、一般式(1)で表されるビフェニル置換カルボン酸誘導体のみならず、その塩又はそれらの溶媒和物若しくは水和物であってもよい。ビフェニル置換カルボン酸誘導体の塩は特に限定されるものではなく、慣用の塩、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩等のアルカリ金属塩；カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩；アルミニウム塩等の金属塩が挙げられ、好ましくは薬理学上許容されるものである。

また、一般式(1)で表されるビフェニル置換カルボン酸誘導体には、特に断らない限り、その互変異性体、幾何異性体(例えば、E体、Z体など)、鏡像異性体等の立体異性体も含まれる。すなわち、一般式(1)で表されるビフェニル置換カルボン酸誘導体中に、1個又は2個以上の不斉炭素が含まれる場合、不斉炭素の立体化学については、それぞれ独立して(R)体又は(S)体のいずれかをとることができ、該誘導体の鏡像異性体又はジアステレオ異性体などの立体異性体として存在することがある。

本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の任意の立体異性体、立体異性体の任意の混合物、ラセミ体などを用いることが可能である。

【0016】

一般式(1)でPPAR に選択的なパーシャルアゴニスト又はアンタゴニスト及びその塩としては、限定はしないが、例えば、次のものが挙げられる。

4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ビフェニル-4-カルボン酸及びその塩

4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ビフェニル-3-カルボン酸及びその塩

4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-2-メチルビフェニル-4-カルボン酸及びその塩

4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-2-フルオロビフェニル-4-カルボン酸及びその塩

3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)4'-メトキシエトキシビフェニル-3-カルボン酸及びその塩

【0017】

本発明の一般式(1)で表される化合物の内、R₁が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、メトキシエトキシ基、R₂が水素原子又はハロゲン原子、R₃が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1～10の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換または置換基を有していてもよいアダマンチル基、XがCONHCH₂基、カルボキシル基の結合位置が3位又は4位である一般式(1a)

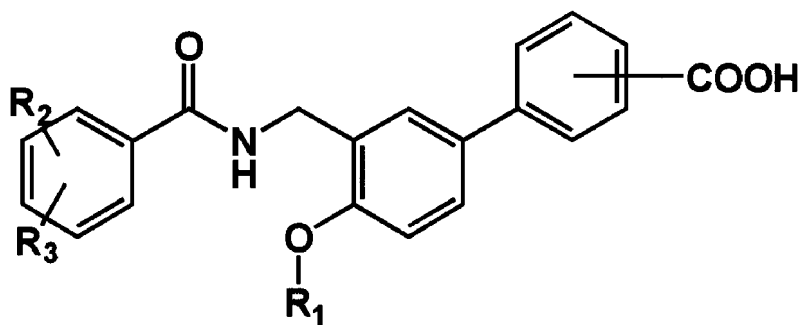
10

20

30

40

【化 4】

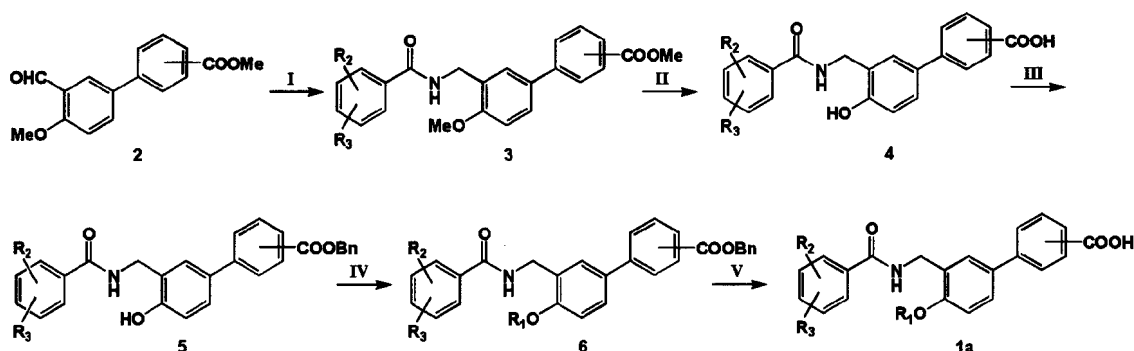


(1 a)

10

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 は水素原子又はハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である] は、以下の方法により製造することができる(スキーム 1)。

【化 5】



スキーム 1

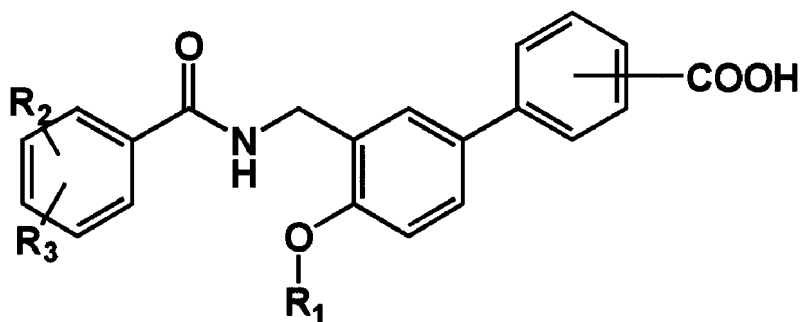
20

30

【 0 0 1 8 】

すなわち、一般式 (1 a)

【化 6】



(1 a)

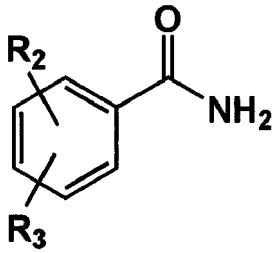
40

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 は水素原子又はハロゲン原子を表し、 R_3 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表し、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である]

50

は、メチル 4'-メトキシ-3'-ホルミルピフェニル-4-カルボキシレート(2)と一般式(7)

【化7】

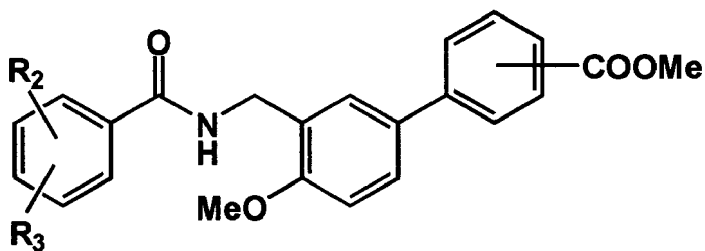


(7)

10

[式中、R₂、R₃は前述の通り]で表される化合物を反応させる(第I工程)ことにより製造される一般式(3)、

【化8】

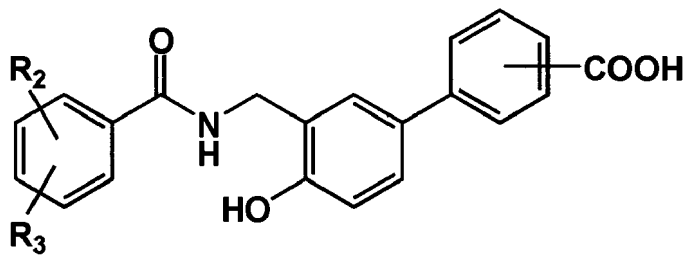


(3)

20

[式中、R₂、R₃は前述の通り]で表される化合物のエーテル部及びエステル部を脱保護する(第II工程)ことにより製造される一般式(4)、

【化9】

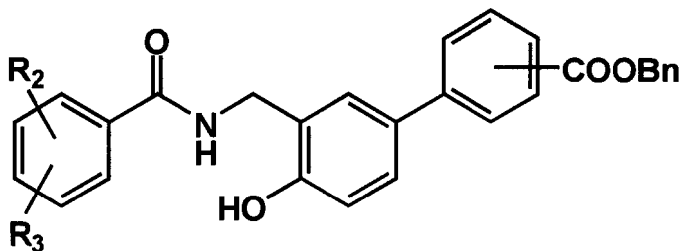


(4)

30

[式中、R₂、R₃は前述の通り]で表される化合物のカルボキシ基をベンジルエステル化する(第III工程)ことにより製造される一般式(5)、

【化10】

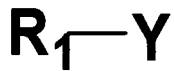


(5)

40

[式中、R₂、R₃は前述の通り]で表される化合物と一般式(8)、

【化 1 1】

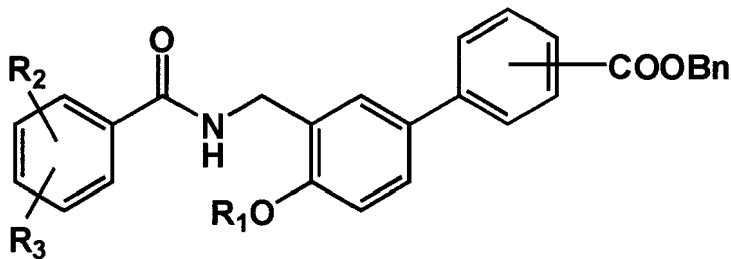


(8)

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基を表し、 Y はハロゲン原子を表す] で表される化合物とを反応させる (第 I V 工程) ことにより得られる一般式 (6)、

【化 1 2】

10



(6)

[式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 は前述の通り] で表される化合物を脱保護 (第 V 工程) して実施する事ができる。

20

【 0 0 1 9 】

第 I 工程の反応はトルエン、ベンゼン、アセトニトリル、ジオキサン、 N, N -ジメチルホルムアミド等の溶媒中、酸 (例えば、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸) の存在下、還元剤としてトリエチルシランの存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常 - 20 ~ 150、好ましくは 0 ~ 100 であり、反応時間は通常 1 ~ 48 時間、好ましくは 6 ~ 24 時間である。

第 I I 工程の反応はクロロホルム、塩化メチレン、四塩化炭素等の溶媒中、 BBr_3 または BCl_3 の存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常 - 100 ~ 100、好ましくは - 80 ~ 50 であり、反応時間は通常 1 ~ 72 時間、好ましくは 6 ~ 48 時間である。

30

第 I I I 工程の反応はクロロホルム、塩化メチレン、アセトニトリル等の溶媒中、ベンジルプロマイドをフッ化セシウム存在下、セライトまたはシリカゲルの存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常 0 ~ 150、好ましくは溶媒の沸騰温度であり、反応時間は通常 1 ~ 48 時間、好ましくは 3 ~ 24 時間である。

第 I V 工程の反応は N, N -ジメチルホルムアミド、 $DMSO$ 、トルエン、ベンゼン、アセトニトリル、ジオキサン等の溶媒中、塩基としては例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム等のアルカリ金属炭酸塩等の存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常 - 20 ~ 150、好ましくは 0 ~ 100 であり、反応時間は通常 1 ~ 48 時間、好ましくは 6 ~ 24 時間である。

40

第 V 工程の反応はパラジウム担持活性炭、白金担持活性炭、酸化白金、ロジウム担持アルミナ等の金属触媒存在下、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、 N, N -ジメチルホルムアミド等の溶媒中水素圧 1 kgf/cm^2 から 5 kgf/cm^2 で実施する事ができる。反応温度としては 0 から 100 にて、好適には室温から 80 にて実施する事ができる。

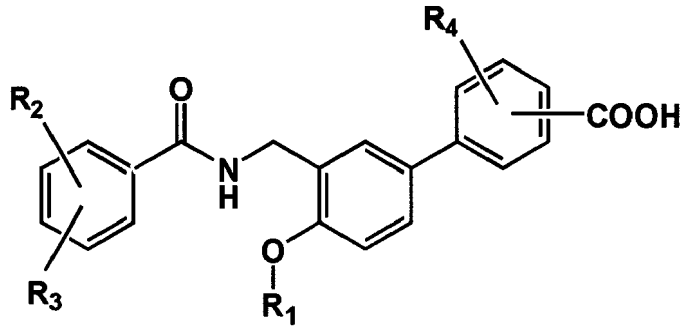
【 0 0 2 0 】

また、本発明の一般式 (1) で表される化合物の内、 R_1 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 が水素原子又はハロゲン原子、 R_3 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、

50

無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、 R_4 が、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、 X が $CONHCH_2$ 基、カルボキシル基の結合位置が 3 位または 4 位である一般式 (1 b)

【化 1 3】



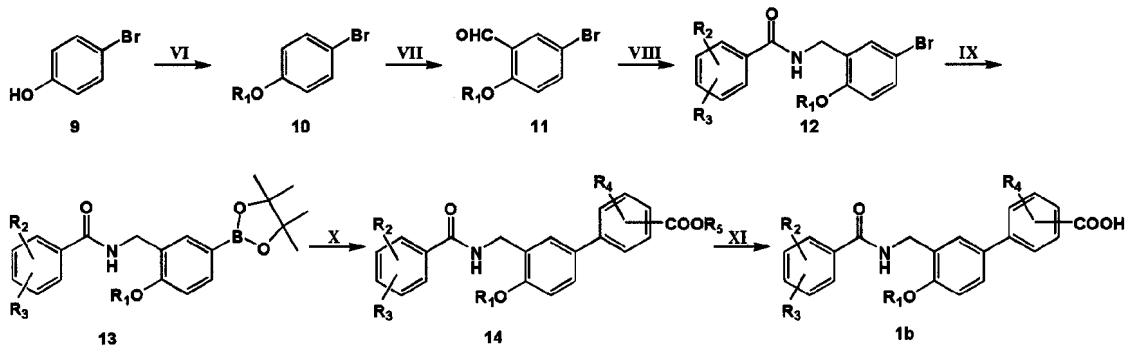
(1 b)

10

[式中、 R_1 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 が水素原子又はハロゲン原子、 R_3 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、 R_4 が、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、 X が $CONHCH_2$ 基、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である] は、以下の方法により製造することができる (スキーム 2)。

20

【化 1 4】



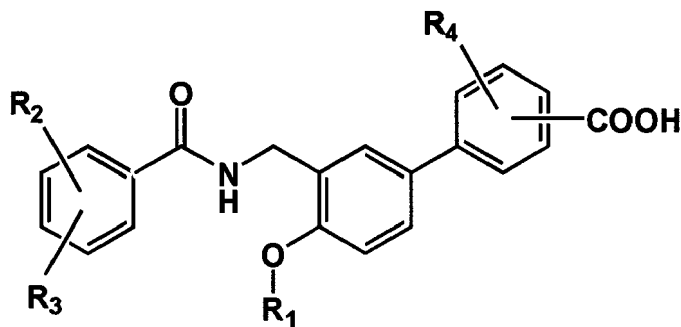
30

スキーム 2

【0021】

すなわち、一般式 (1 b)

【化 1 5】



(1 b)

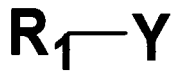
40

50

[式中、 R_1 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 が水素原子又はハロゲン原子、 R_3 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、 R_4 が、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、 X が $CONHCH_2$ 基、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である] は、4 - ブロモフェノール (9) と一般式 (8)、

【0022】

【化16】

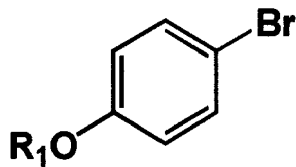


(8)

10

[式中、 R_1 は直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、を表し、 Y はハロゲン原子を表す] で表される化合物とを反応させる (第VI工程) ことにより得られる一般式 (10)、

【化17】

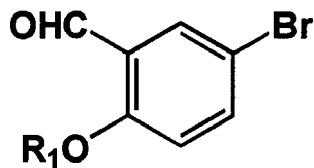


(10)

20

[式中、 R_1 は前述の通り] で表される化合物をホルミル化する (第VII工程) ことにより製造される一般式 (11)、

【化18】

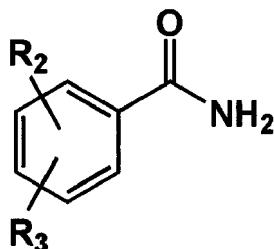


(11)

30

[式中、 R_1 は前述の通り] で表される化合物と一般式 (7)、

【化19】

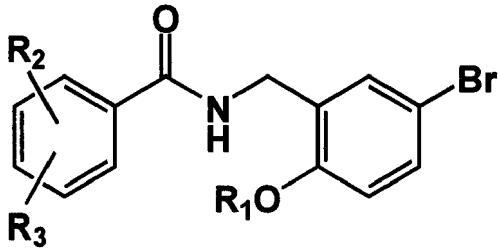


(7)

40

[式中、 R_2 、 R_3 は前述の通り] で表される化合物を反応させる (第VIII工程) ことにより製造される一般式 (12)、

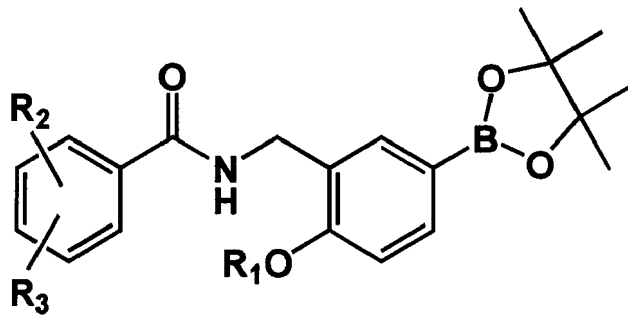
【化20】



(12)

[式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 は前述の通り]で表される化合物とビス(ピナコラト)ジボランとを反応させる(第IX工程)ことにより製造される一般式(13)、

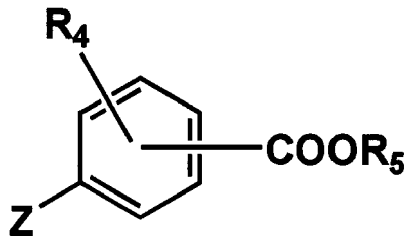
【化21】



(13)

[式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 は前述の通り]で表される化合物で表される化合物と一般式(15)、

【化22】



(15)

[式中、 R_4 が水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~10の炭化水素基、 R_5 が水素原子、炭素数1~10の炭化水素基、Zがハロゲン原子を表す]で表される化合物を反応させる(第X工程)ことにより製造することができる。 R_5 が炭素数1~10の炭化水素基の場合には一般式(14)の化合物を加水分解する(第XI工程)ことにより製造することができる。

【0023】

第VI工程の反応はN,N-ジメチルホルムアミド、DMSO、トルエン、ベンゼン、アセトニトリル、ジオキサン等の溶媒中、塩基としては例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム等のアルカリ金属炭酸塩等の存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常-20~150、好ましくは0~100であり、反応時間は通常1~48時間、好ましくは6~24時間である。

第VII工程の反応はクロロホルム、塩化メチレン、四塩化炭素等の溶媒中、ジクロロメチルメチルエーテルの存在下、四塩化チタン、塩化アルミニウム、四塩化スズ等のルイス酸の存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常-100~100、好ましくは-50~50であり、反応時間は通常1~72時間、好ましくは6~48時間

10

20

30

40

50

である。

第VII工程の反応は第I工程の反応はトルエン、ベンゼン、アセトニトリル、ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、酸（例えば、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸）の存在下、還元剤としてトリエチルシランの存在下で実施することができる。この際の反応温度は通常 - 20 ~ 150、好ましくは0 ~ 100であり、反応時間は通常1 ~ 48時間、好ましくは6 ~ 24時間である。

第XI工程の反応はN,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジオキサン等の溶媒中、塩基としては例えば酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の存在下、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム、ジクロロビス(トリ-O-トリルホスフィン)パラジウム等のパラジウム存在下で実施することができる。反応温度は通常 - 100 ~ 180、好ましくは0 ~ 150であり、反応時間は通常1 ~ 48時間、好ましくは6 ~ 24時間である。

10

第X工程の反応はN,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジオキサン、エタノール等の単一または混合溶媒中、塩基としては例えば酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の存在下、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム、ジクロロビス(トリ-O-トリルホスフィン)パラジウム等のパラジウム存在下で実施することができる。反応温度は通常 - 100 ~ 180、好ましくは0 ~ 150であり、反応時間は通常1 ~ 48時間、好ましくは6 ~ 24時間である。

第XI工程の反応は酸性条件下または塩基性条件下で実施することができる。酸性条件下としては、塩酸、酢酸、臭化水素酸等の単一または混合酸性溶媒中で実施することができる。反応温度は通常0 ~ 150、好ましくは20 ~ 100であり、反応時間は通常1 ~ 48時間、好ましくは6 ~ 24時間である。塩基性条件下としては水とメタノール、エタノール、ジオキサン等の有機溶媒との混合溶媒中で実施することができる。反応温度は通常0 ~ 120、好ましくは溶媒の沸騰温度であり、反応時間は通常1 ~ 48時間、好ましくは6 ~ 24時間である。

20

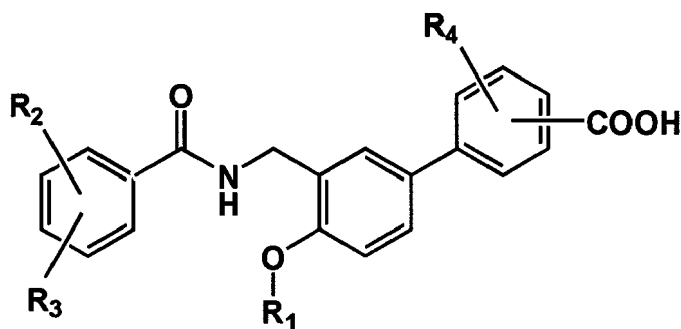
【0024】

また、本発明の一般式(1)で表される化合物の内、R₁が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1 ~ 10の炭化水素基、メトキシエトキシ基、R₂が水素原子又はハロゲン原子、R₃が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1 ~ 10の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、R₄が水素原子、ハロゲン原子、炭素数1 ~ 10の炭化水素基、XがCONHCH₂基、カルボキシル基の結合位置が3位又は4位である一般式(1b)

30

【0025】

【化23】



(1b)

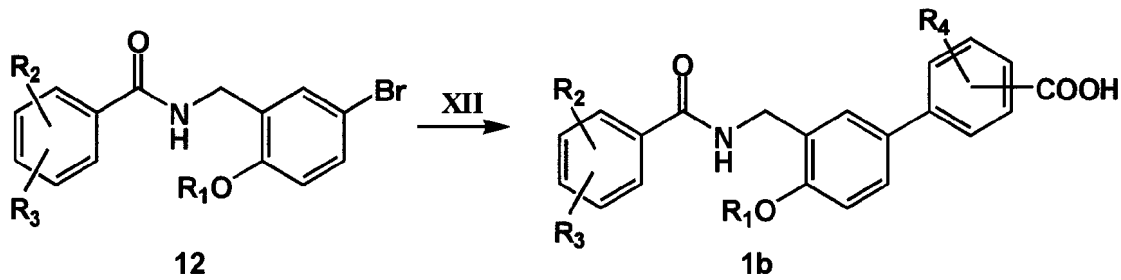
40

[式中、R₁が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1 ~ 10の炭化水素基、メトキシエトキシ基、R₂が水素原子又はハロゲン原子、R₃が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1 ~ 10の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、R₄が水素原子、ハロゲン原子、炭素数1 ~ 10の炭化水素基、XがCONHCH₂基、カルボキシル基の結合位置が3位又は4位である一般式(1b)]

50

もよいアダマンチル基、 R_4 が水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、 X が CONHCH_2 基、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である] は、以下の方法により製造することもできる (スキーム 3)。

【化 2 4】

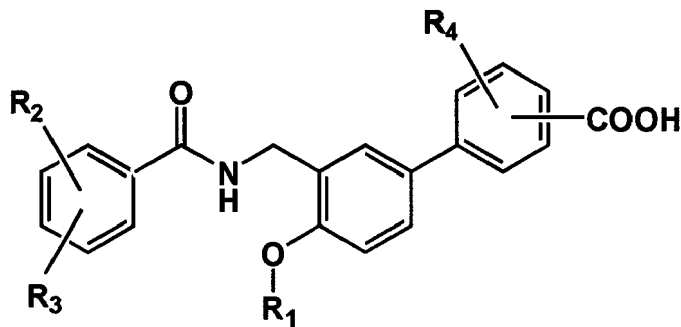


10

スキーム 3

すなわち、一般式 (1 b)

【化 2 5】

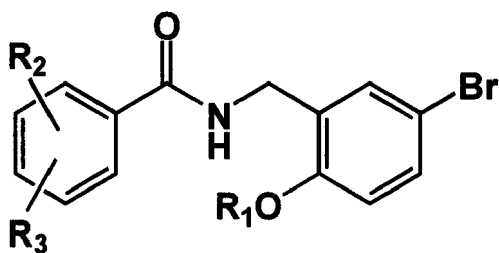


20

[式中、 R_1 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 が水素原子又はハロゲン原子、 R_3 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基、 R_4 が水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、 X が CONHCH_2 基、カルボキシル基の結合位置が 3 位又は 4 位である] は、一般式 (1 2)、

30

【化 2 6】

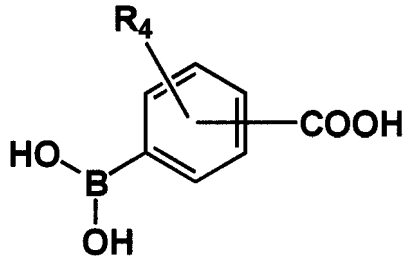


40

[式中、 R_1 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、メトキシエトキシ基、 R_2 が水素原子又はハロゲン原子、 R_3 が直鎖状、分岐状又は環状の炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基、トリフルオロメチル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェニル基、無置換又は置換基を有していてもよいフェノキシ基、無置換又は置換基を有していてもよいアダマンチル基を表す] で表される化合物と一般式 (1 6)、

50

【化 2 7】



(16)

[式中、 R_4 が水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 10 の炭化水素基を表す] で表される化合物を反応させる (第 X I I 工程) ことにより製造することができる。

10

【 0 0 2 6】

第 X I I 工程の反応は N , N - ジメチルホルムアミド、N , N - ジメチルアセトアミド、ジオキサン、エタノール等の単一又は混合溶媒中、塩基としては例えば酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の存在下、ジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム、ジクロロビス (トリ - O - トリルホスフィン) パラジウム等のパラジウム存在下で実施することができる。反応温度は通常 - 1 0 0 ~ 1 8 0 、好ましくは 0 ~ 1 5 0 であり、反応時間は通常 1 ~ 4 8 時間、好ましくは 6 ~ 2 4 時間である。

【 0 0 2 7】

20

本発明のある実施形態によれば、P P A R に選択的なパーシャルアゴニスト (部分アゴニスト) 又はアンタゴニストを含む P P A R 転写活性化剤 (P P A R 標的遺伝子の転写を活性化 (又は誘導) する薬剤) 又は P P A R 転写活性抑制剤 (アゴニスト等による P P A R 標的遺伝子の転写活性化を抑制する薬剤) が提供される。

ここで、「アゴニスト」とは、P P A R に結合して、P P A R による標的遺伝子の転写活性化を誘導する化合物のことである。また、「パーシャルアゴニスト (又は部分アゴニスト) 」とは、P P A R に結合して、P P A R による標的遺伝子の転写活性化を誘導するが完全なアゴニスト (フルアゴニスト ; 例えば、生体内において実際にアゴニストとして作用している化合物など) よりは作用が弱い化合物のことである。本明細書において、「パーシャルアゴニスト」とは、その最大活性が、フルアゴニストとして知られている G W - 5 0 1 5 1 6 の最大活性の数 % ~ 7 5 % 程度、好ましくは、1 0 % ~ 5 0 % 程度の化合物のことである。一方、「アンタゴニスト」とは、P P A R に結合はするが、P P A R による転写活性を誘導せず、アゴニストによる P P A R 転写活性の活性化を抑制する化合物のことである。本明細書において「アンタゴニスト」とは、フルアゴニストを共存させた場合に、フルアゴニストの活性を、例えば、7 0 % 以下に減少させる化合物、好ましくは 5 0 % 以下に減少させる化合物、より好ましくは 3 0 % 以下に減少させる化合物、さらにより好ましくは 1 0 % 以下に減少させる化合物のことである。

30

パーシャルアゴニストには、他のアゴニストと共存させた場合に、アンタゴニストとして作用する化合物も含まれる。

【 0 0 2 8】

40

本発明の化合物は、P P A R による標的遺伝子の転写活性をフルアゴニストより低い程度で誘導することができる。あるいは、本発明の化合物は、フルアゴニストによる P P A R の標的遺伝子の転写活性化を抑制することができる。従って、本発明の化合物を医薬として、P P A R が関連する疾患 (例えば、糖尿病、高脂血症、高コレステロール (特に、L D L) 症、高血圧症、肥満症、動脈硬化症など、及びこれらの疾患を惹起し易い状態として特徴づけられるメタボリック症候群の諸症状) の予防又は治療に使用する場合、公知のフルアゴニスト (例えば、G W - 5 0 1 5 1 6) によって惹起されることが予測されるような副作用の発症を低く抑え、対象疾患の予防又は治療を有効に行うことができる。

【 0 0 2 9】

50

本発明の医薬の有効成分としては、上記一般式(1)で表される化合物のほか、生理学的に許容されるその塩を用いてもよい。塩としては、例えば、酸性基が存在する場合には、リチウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム等のアルカリ金属及びアルカリ土類金属塩；アンモニア、メチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、ジシクロヘキシルアミン、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、N,N-ビス(ヒドロキシエチル)ピペラジン、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノール、エタノールアミン、N-メチルグルカミン、L-グルカミン等のアミンの塩；又はリジン、-ヒドロキシリジン、アルギニンなどの塩基性アミノ酸との塩を形成することができる。塩基性基が存在する場合には、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸の塩；メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸、酢酸、プロピオン酸塩、酒石酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、シュウ酸、コハク酸、クエン酸、安息香酸、マンデル酸、ケイ皮酸、乳酸、グリコール酸、グルクロン酸、アスコルビン酸、ニコチン酸、サリチル酸等の有機酸との塩；又はアスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸との塩などを挙げることができる。

10

さらに、本発明の医薬の有効成分として、一般式(1)で表される化合物又はその塩の溶媒和物若しくは水和物を用いることもできる。

【0030】

本発明の医薬は、有効成分である一般式(1)で表される化合物及び薬理的に許容されるその塩、又はそれらの溶媒和物若しくはそれらの水和物自体を投与してもよいが、一般的には、有効成分である上記物質と1又は2以上の製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で投与することが望ましい。本発明の医薬の有効成分としては、上記の物質の2種以上を組み合わせ用いることができ、上記医薬組成物には、糖尿病、高脂血症、高コレステロール(特に、LDL)症、高血圧症、肥満症、動脈硬化症など、及びこれらの疾患を惹起し易い状態として特徴づけられるメタボリック症候群の諸症状の予防又は治療のための他の既知の有効成分を配合することも可能である。

20

【0031】

医薬組成物の種類は特に限定されず、剤型としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤、懸濁剤、座剤、軟膏、クリーム剤、ゲル剤、貼付剤、吸入剤、注射剤等が挙げられる。これらの製剤は常法に従って調製される。なお、液体製剤にあっては、用時、水又は他の適当な溶媒に溶解又は懸濁する形であってもよい。また錠剤、顆粒剤は周知の方法でコーティングしてもよい。注射剤の場合には、本発明の化合物を水に溶解させて調製されるが、必要に応じて生理食塩水あるいはブドウ糖溶液に溶解させてもよく、また緩衝剤や保存剤を添加してもよい。経口投与用又は非経口投与用の任意の製剤形態で提供される。例えば、顆粒剤、細粒剤、散剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤又は液剤等の形態の経口投与用医薬組成物、静脈内投与用、筋肉内投与用、若しくは皮下投与用などの注射剤、点滴剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤、点鼻剤、吸入剤、坐剤などの形態の非経口投与用医薬組成物として調製することができる。注射剤や点滴剤などは、凍結乾燥形態などの粉末状の剤形として調製し、用時に生理食塩水などの適宜の水性媒体に溶解して用いることもできる。また、高分子などで被覆した徐放製剤を脳内に直接投与することも可能である。

30

40

【0032】

医薬組成物の製造に用いられる製剤用添加物の種類、有効成分に対する製剤用添加物の割合、又は医薬組成物の製造方法は、組成物の形態に応じて当業者が適宜選択することが可能である。製剤用添加物としては無機又は有機物質あるいは固体又は液体の物質を用いることができ、一般的には、有効成分重量に対して1重量%から90重量%の間で配合することができる。具体的には、その様な物質の例として乳糖、ブドウ糖、マンニット、デキストリン、シクロデキストリン、デンプン、蔗糖、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシプロピルデンプン、カルボキシメチルセルロースカルシウム、イオン交換樹脂、メチルセルロース、ゼラチン、アラビアゴム、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチ

50

ルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、トラガント、ベントナイト、ビーガム、酸化チタン、ソルビタン脂肪酸エステル、ラウリル硫酸ナトリウム、グリセリン、脂肪酸グリセリンエステル、精製ラノリン、グリセロゼラチン、ポリソルベート、マクロゴール、植物油、ロウ、流動パラフィン、白色ワセリン、フルオロカーボン、非イオン性界面活性剤、プロピレングルコール、水等が挙げられる。

【0033】

経口投与用の固形製剤を製造するには、有効成分と賦形剤成分例えば乳糖、澱粉、結晶セルロース、乳酸カルシウム、無水ケイ酸などと混合して散剤とするか、さらに必要に応じて白糖、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなどの結合剤、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウムなどの崩壊剤などを加えて湿式又は乾式造粒して顆粒剤とする。錠剤を製造するには、これらの散剤及び顆粒剤をそのまま或いはステアリン酸マグネシウム、タルクなどの滑沢剤を加えて打錠すればよい。これらの顆粒又は錠剤はヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、メタクリル酸-メタクリル酸メチルポリマーなどの腸溶剤基剤で被覆して腸溶剤製剤あるいはエチルセルロース、カルナウパロウ、硬化油などで被覆して持続性製剤とすることもできる。また、カプセル剤を製造するには、散剤又は顆粒剤を硬カプセルに充填するか、有効成分をそのまま或いはグリセリン、ポリエチレングリコール、ゴマ油、オリーブ油などに溶解した後ゼラチン膜で被覆し軟カプセルとすることができる。

10

【0034】

注射剤を製造するには、有効成分を必要に応じて塩酸、水酸化ナトリウム、乳糖、乳酸、ナトリウム、リン酸一水素ナトリウム、リン酸二水素ナトリウムなどのpH調整剤、塩化ナトリウム、ブドウ糖などの等張化剤と共に注射用蒸留水に溶解し、無菌濾過してアンブルに充填するか、更にマンニトール、デキストリン、シクロデキストリン、ゼラチンなどを加えて真空凍結乾燥し、用事溶解型の注射剤としてもよい。また、有効成分にレチシン、ポリソルベート80、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油などを加えて水中で乳化せしめ注射剤用乳剤とすることもできる。

20

【0035】

直腸投与剤を製造するには、有効成分をカカオ脂、脂肪酸のトリ、ジ及びモノグリセリド、ポリエチレングリコールなどの座剤用基材と共に加湿して溶解し型に流し込んで冷却するか、有効成分をポリエチレングリコール、大豆油などに溶解した後、ゼラチン膜で被覆すればよい。

30

【0036】

皮膚用外用剤を製造するには、有効成分を白色ワセリン、ミツロウ、流動パラフィン、ポリエチレングリコールなどに加えて必要ならば加湿して練合し軟膏剤とするか、ロジン、アクリル酸アルキルエステル重合体などの粘着剤と練合した後ポリアルキルなどの不織布に展延してテープ剤とする。

【0037】

本発明の医薬の投与量及び投与回数は特に限定されず、治療対象疾患の悪化・進展の防止及び/又は治療の目的、疾患の種類、患者の体重や年齢、疾患の重篤度などの条件に応じて、医師の判断により適宜選択することが可能である。一般的には、経口投与における成人一日あたりの投与量は0.01~1000mg(有効成分重量)程度であり、一日1回又は数回に分けて、或いは数日ごとに投与することができる。注射剤として用いる場合には、成人に対して一日量0.001~100mg(有効成分重量)を連続投与又は間欠投与することが望ましい。

40

【0038】

本発明の医薬は、植込錠及びマイクロカプセルに封入された送達システムなどの徐放性製剤として、体内から即時に除去されることを防ぎ得る担体を用いて調製することができる。担体として、例えば、エチレンビニル酢酸塩、ポリ酸無水物、ポリグリコール酸、コラーゲン、ポリオルトエステル、及びポリ乳酸などの、生物分解性、生物適合性ポリマー

50

を用いることができる。このような材料は、当業者によって容易に調製することができる。また、リポソームの懸濁液も薬剤的に受容可能な担体として使用することができる。有用なリポソームは、限定はしないが、ホスファチジルコリン、コレステロール及びPEG誘導ホスファチジルエタノール(PEG-PE)を含む脂質組成物として、使用に適するサイズになるように、適当なポアサイズのフィルターを通して調製され、逆相蒸発法によって精製される。

【0039】

本発明の医薬は、医薬組成物としてキットの形態で、容器、パック中に投与の説明書と共に含めることができる。本発明の医薬組成物がキットとして供給される場合、該組成物のうち異なる構成成分が別々の容器中に包装され、使用直前に混合される。このように構成成分を別々に包装するのは、活性構成成分の機能を失うことなく長期間の貯蔵を可能にするためである。

10

キット中に含まれる試薬は、構成成分が活性を長期間有効に持続し、容器の材質によって吸着されず、変質を受けないような容器中に供給される。例えば、封着されたガラスアンプルは、窒素ガスのような中性で不反応性ガスの下において包装されたバッファーを含む。アンプルは、ガラス、ポリカーボネート、ポリスチレンなどの有機ポリマー、セラミック、金属、又は試薬を保持するために通常用いられる他の何れかの適切な材料などから構成される。その他、適切な容器の例として、アンプルなどの類似物質から作られる簡単なボトル、及び内部がアルミニウム又は合金などのホイルで裏打ちされた包装材が含まれる。また、容器には、試験管、バイアル、フラスコ、ボトル、シリンジ、又はその類似物が含まれる。

20

【0040】

また、キットには使用説明書も添付される。本キットの使用説明は、紙又は他の材質上に印刷され、及び/又はフロッピー(登録商標)ディスク、CD-ROM、DVD-ROM、Zipディスク、ビデオテープ、オーディオテープなどの電氣的又は電磁的に読み取り可能な媒体として供給されてもよい。詳細な使用説明は、キット内に実際に添付されていてよく、或いは、キットの製造者又は分配者によって指定され又は電子メール等で通知されるウェブサイトに掲載されていてよい。

【0041】

さらに、本発明には、PPAR 転写活性の異常に起因して発症する疾患等(例えば、糖尿病、高脂血症、高コレステロール(特に、LDL)症、高血圧症、肥満症、動脈硬化症、及びこれらの疾患を惹起し易い状態として特徴づけられるメタボリック症候群)の予防又は治療方法が含まれる。

30

ここで「治療」とは、PPAR 転写活性の異常に起因して発症する疾患等に罹患した哺乳動物において、その病態の進行及び悪化を阻止又は緩和することを意味し、これによって該疾患の進行及び悪化を阻止又は緩和することを目的とする処置のことである。

また、「予防」とは、PPAR 転写活性の異常に起因して発症する疾患等に罹患するおそれがある哺乳動物について、該疾患の発症又は罹患を予め阻止することを意味し、これによって該疾患の諸症状等の発症を予め阻止することを目的とする処置のことである。

40

【0042】

治療の対象となる「哺乳動物」は、哺乳類に分類される任意の動物を意味し、特に限定はしないが、例えば、ヒトの他、イヌ、ネコ、ウサギなどのペット動物、ウシ、ブタ、ヒツジ、ウマなどの家畜動物などのことである。特に好ましい「哺乳動物」は、ヒトである。

【0043】

以下に実施例を示してさらに詳細に説明するが、本発明は実施例により何ら限定されるものではない。

【実施例】

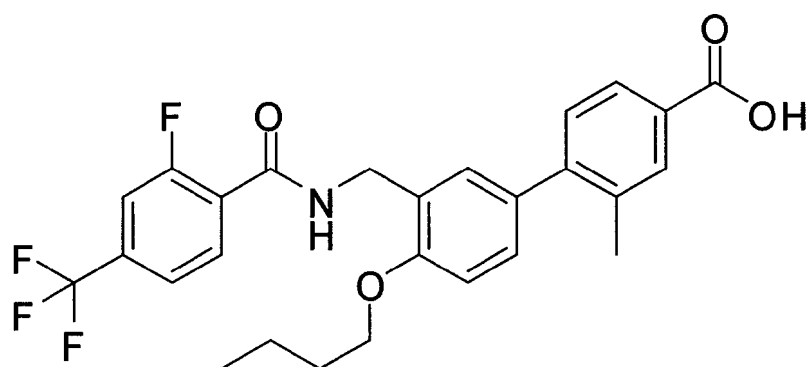
【0044】

〔合成例1〕4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベ

50

ンズアミド)メチル) - 2 - メチルピフェニル - 4 - カルボン酸 (1 7)

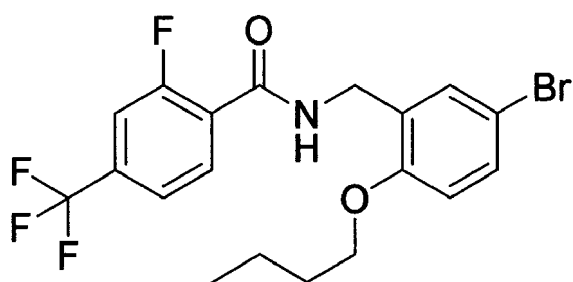
【化 2 8】



10

(1 7)

【化 2 9】



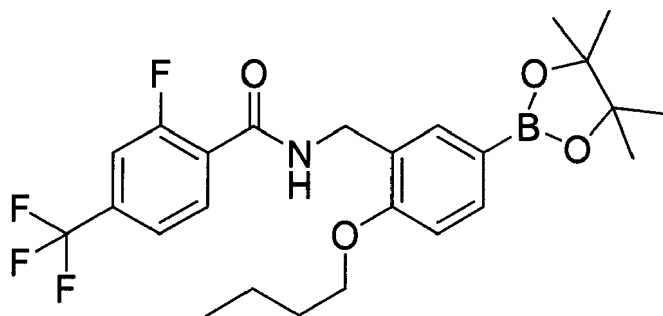
20

(1 8)

化合物 1 8 (1 4 5 m g 、 0 . 3 2 3 m m o l) 、 ビス (ピナコレート) ジボロン (1 2 0 m g 、 0 . 4 7 3 m m o l) 、 (P h ₃ P) ₂ P d C l ₂ (1 8 m g 、 0 . 0 3 9 8 m m o l) 及び K O A c (1 4 0 m g 、 1 . 4 3 m m o l) を ジオキサン (3 m L) に 溶 解 し 、 1 0 0 で 3 時 間 攪 拌 し た 。 反 応 物 を 酢 酸 エ チ ル 及 び 水 で 希 釈 し 、 酢 酸 エ チ ル で 抽 出 し た 。 有 機 層 を M g S O ₄ で 乾 燥 し 、 濃 縮 後 、 シ リ カ ゲ ル ク ロ マ ト グ ラ フ ィ ー (ヘ キ サ ン / 酢 酸 エ チ ル = 1 0 / 1) で 精 製 し 、 化 合 物 1 9 (1 3 9 m g 、 0 . 2 8 1 m m o l 、 8 7 %) を 得 た 。

30

【化 3 0】



40

(1 9)

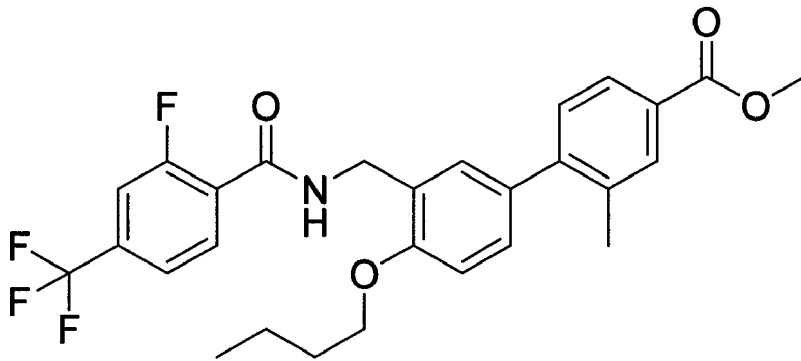
¹H-NMR (500 MHz, C D C l ₃) 8.24 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.78 (d, J = 1.4 Hz, 1H), 7.74 (dd, J = 8.0, 1.4 Hz, 1H), 7.51 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 7.37 (d, J = 11.6 Hz, 1 H), 7.31 (m, 1H), 6.89 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 4.69 (d, J = 4.9 Hz, 2H), 4.06 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 1.82 (m, 2H), 1.50 (m, 2H), 1.32 (s, 12H), 0.97 (t, J = 7.6 Hz,

50

3H); MS (FAB) 495 (M)⁺

化合物 19 (132 mg、0.266 mmol) とメチル 4 - プロモ - 3 - メチルベンゾエート (110 mg、0.480 mmol) を、DME (3 mL)、エタノール (2 mL) 及び 2 M Na₂CO₃ 水溶液に溶解し、(Ph₃P)₂PdCl₂ (35 mg、0.049 mmol) で処理し、60 で 5 時間攪拌した。反応物を酢酸エチルで希釈し、ブラインで急冷し、酢酸エチルで抽出した。有機層を MgSO₄ で乾燥し、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン / 酢酸エチル = 10 / 1) で精製し、化合物 20 (111 mg、0.214 mmol、81%) を得た。

【化 3 1】



(20)

¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) 8.25 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.93 (s, 1H), 7.86 (dd, J = 7.9, 1.8 Hz, 1H), 7.52 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.42 (m, 1H), 7.39 (d, J = 11.6 Hz, 1H), 7.31 (d, J = 2.2 Hz, 1H), 7.27 (m, 1H), 7.23 (dd, J = 8.3, 2.2 Hz, 1H), 6.95 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 4.73 (d, J = 5.5 Hz, 2H), 4.10 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 3.92 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 1.86 (m, 2H), 1.55 (m, 2H), 1.01 (t, J = 7.6 Hz, 3H); MS (FAB) 517 (M)⁺

【0045】

化合物 20 (32.1 mg、62.0 μmol) を 6 N HCl 水溶液 (3 mL) 及び酢酸 (8 mL) に溶解し、100 で 2 時間攪拌した。反応物を水に注ぎ、生じた沈殿をフィルターに通して、表題化合物 (4' - ブトキシ - 3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) - 2 - メチルピフェニル - 4 - カルボン酸) を白色個体として得た (30.1 mg、59.8 μmol、96%)。

mp. 240-241 ;

¹H-NMR (500 MHz, DMSO) 12.88 (s, 1H), 8.94 (t, J = 5.9 Hz, 1H), 7.84-7.77 (m, 4H), 7.66 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.28-7.25 (m, 3H), 7.08 (m, 1H), 4.50 (d, J = 5.9 Hz, 2H), 4.07 (t, J = 6.1 Hz, 2H), 2.28 (s, 3H), 1.76 (m, 2H), 1.50 (m, 2H), 0.95 (t, J = 7.6 Hz, 3H);

MS (FAB) 504 (M+H)⁺

【0046】

〔合成例 2〕 4' - ブトキシ - 3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) - 2 - フルオロピフェニル - 4 - カルボン酸 (21)

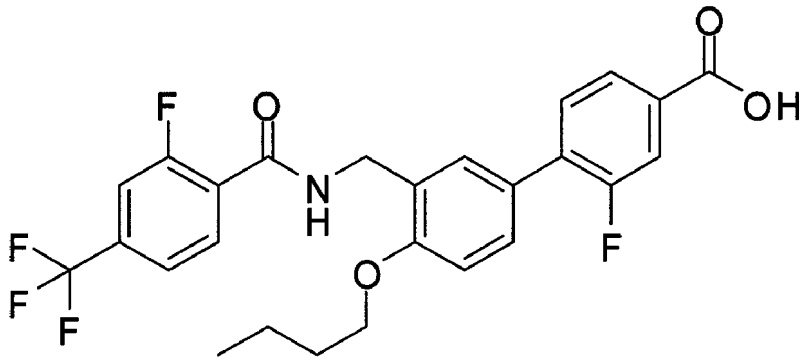
10

20

30

40

【化32】



(21)

10

化合物17の合成と同様にして、表題化合物(4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-2-フルオロビフェニル-4-カルボン酸)を無色個体として得た。

収率71%

mp. 219-221 ;

¹H-NMR (500 MHz, DMSO) 13.25 (s, 1H), 8.96 (t, J = 5.7 Hz, 1H), 7.83-7.78 (m, 3H), 7.72 (dd, J = 11.3, 1.5 Hz, 1H), 7.68 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.60 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.52-7.49 (m, 2H), 7.14 (d, J = 9.2 Hz, 1H), 4.51 (d, J = 5.7 Hz, 2H), 4.09 (t, J = 6.1 Hz, 2H), 1.76 (m, 2H), 1.49 (m, 2H), 0.95 (t, J = 7.3 Hz, 3H);

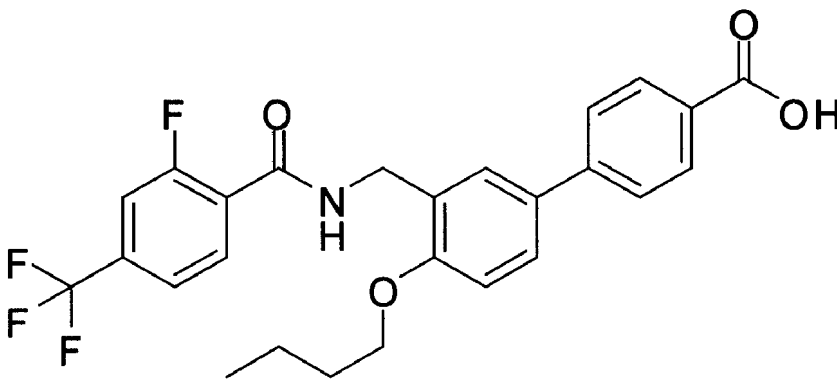
20

MS (FAB) 508 (M+H)⁺

【0047】

〔合成例3〕4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ビフェニル-4-カルボン酸(22)

【化33】



(22)

30

化合物19(60mg、0.13mmol)とメチル4-カルボキシフェニルボロン酸(50mg、0.30mmol)を、DME(6mL)、エタノール(4mL)及び2M Na₂CO₃水溶液に溶解し、(Ph₃P)₂PdCl₂(10mg、0.014mmol)で処理し、50℃で5時間攪拌した。反応物を酢酸エチルで希釈し、ブラインで急冷し、酢酸エチルで抽出した。有機層をMgSO₄で乾燥し、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製し、表題化合物(4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ビフェニル-4-カルボン酸)(30mg、0.061mmol、47%)を白色個体として得た。

40

mp. 263-265 ;

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) 8.96 (t, J = 5.7 Hz, 1H), 7.98 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.83 (m, 2H), 7.71 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.69-7.62 (m, 3H), 7.12 (d, J = 9.2 Hz, 1H)

50

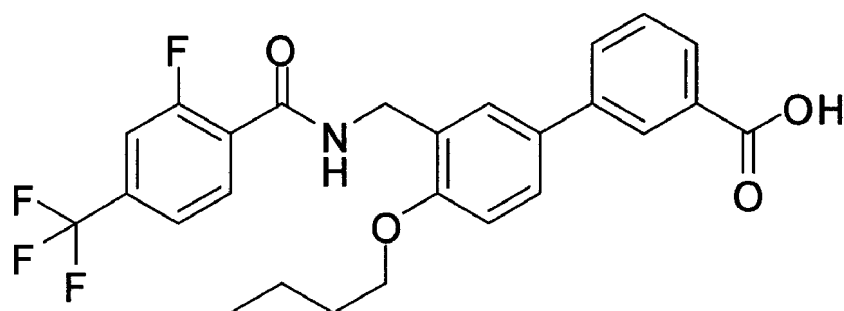
z, 1H), 4.52 (d, J = 5.7 Hz, 2H), 4.08 (t, J = 6.1 Hz, 2H), 1.75 (m, 2H), 1.49 (m, 2H), 0.95 (t, J = 7.6 Hz, 3H);

MS (FAB) 490 (M+H)⁺

【0048】

〔合成例4〕4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-3-カルボン酸(23)

【化34】



(23)

10

化合物22の合成と同様の方法により、表題化合物(4'-ブトキシ-3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)ピフェニル-3-カルボン酸)を得た。

20

67%;

mp. 263-265 ;

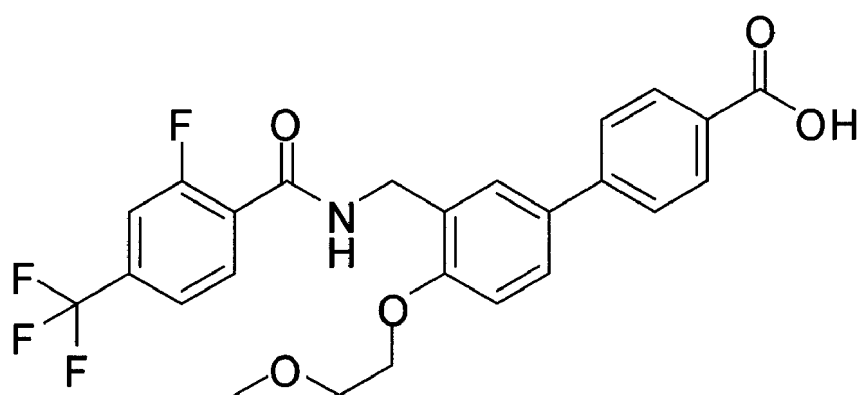
¹H-NMR (500 MHz, DMSO) 8.28 (t, J = 1.8 Hz, 1H), 8.26 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 8.03 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.79 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.63 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.56-7.50 (m, 3H), 7.42 (m, 1H), 7.40 (d, J = 11.6 Hz, 1H), 6.99 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 4.76 (d, J = 5.5 Hz, 2H), 4.11 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 1.87 (m, 2H), 1.55 (m, 2H), 1.01 (t, J = 7.6 Hz, 3H); MS (FAB) 490 (M+H)⁺

【0049】

〔合成例5〕3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)4'-メトキシエトキシピフェニル-3-カルボン酸(24)

30

【化35】



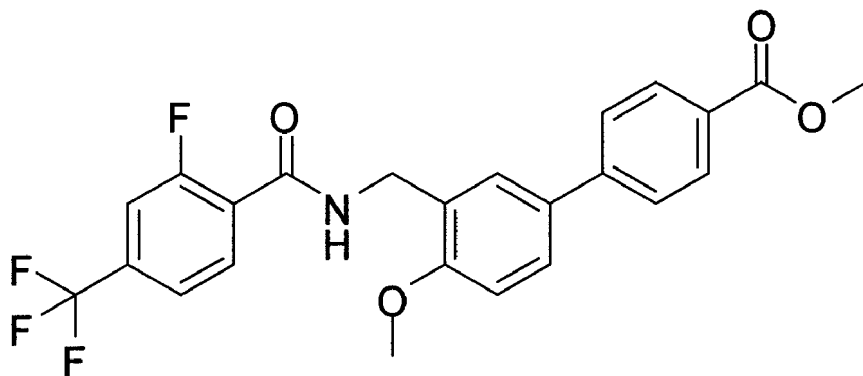
(24)

40

【0050】

3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-4'-メトキシピフェニル-4-カルボン酸メチル(25)の合成

【化 3 6】



(25)

10

3'-ホルミル-4'-メトキシビフェニル-4-カルボン酸メチル(1.08g, 4.00mmol)、2-フルオロ-4-トリフルオロメチルベンズアミド(1.66g, 8.01mmol)、トルエン(30mL)の混合溶媒中にトリフルオロ酢酸(0.5mL)、トリエチルシラン(0.5mL)を加え24時間加熱還流した。反応液を濃縮後水中に空け、酢酸エチルで抽出した。有機層をMgSO₄で乾燥し、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1から3/1)で精製し、化合物25(1.35g、73%)を白色個体として得た。

20

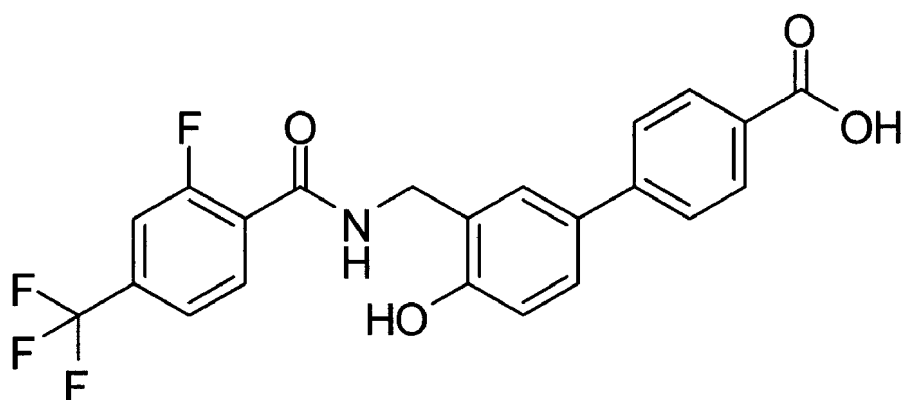
¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) 8.25 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 8.07 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.64 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 7.62 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.57 (dd, J = 8.5, 1.8 Hz, 1H), 7.52 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.42 (m, 1H), 7.39 (d, J = 11.6 Hz, 1H), 7.00 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 4.74 (d, J = 5.5 Hz, 2H), 3.96 (s, 3H), 3.93 (s, 3H);

MS (FAB) 461 (M)⁺

【0051】

3'-((2-フルオロ-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド)メチル)-4'-ヒドロキシビフェニル-4-カルボン酸(26)の合成

【化 3 7】



(26)

30

40

化合物25(1.15g, 2.49mmol)とジクロロメタン(80mL)を混合し-78°Cに冷却した。1mol/L三臭化ホウ素のジクロロメタン溶液(10mmol)を加え、3時間攪拌し、室温にまで戻した。反応液に飽和食塩水を加えジクロロメタンおよび酢酸エチルで抽出した。有機層をMgSO₄で乾燥し、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1から0/1)で精製し、化合物26(880mg、82%)を白色個体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO) 9.96 (s, 1H), 8.99 (t, J = 5.5 Hz, 1H), 7.96 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.84-7.81 (m, 2H), 7.68-7.66 (m, 3H), 7.59 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.50 (dd, J = 8.5, 2.4 Hz, 1H), 6.94 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 4.49 (d, J = 5.5 Hz, 2H);

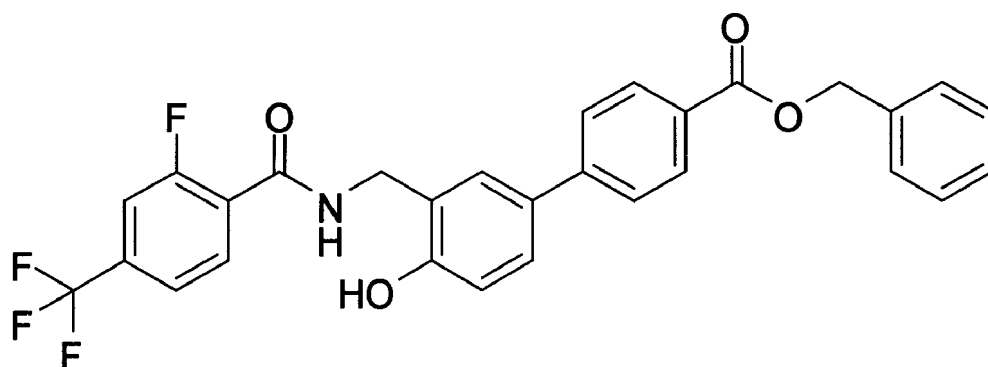
50

MS (FAB) 434 (M+H)⁺

【 0 0 5 2 】

3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) - 4' -
ヒドロキシビフェニル - 4 - カルボン酸ベンジルエステル (2 7) の合成

【化 3 8】



(27)

10

化合物 (2 6) (3 9 6 m g , 0 . 9 1 4 m m o l) とアセトニトリル (8 0 m L) を混
 合した。CsF - Celite (0 . 3 6 g) およびベンジルプロマイド (0 . 6 6 g ,
 3 . 9 m m o l) を加え 5 時間加熱還流した。反応液を濃縮し、残留物をシリカゲルク
 ロマトグラフィー (ヘキサン / 酢酸エチル = 5 / 1 から 2 / 1) で精製し、化合物 2 7 (20

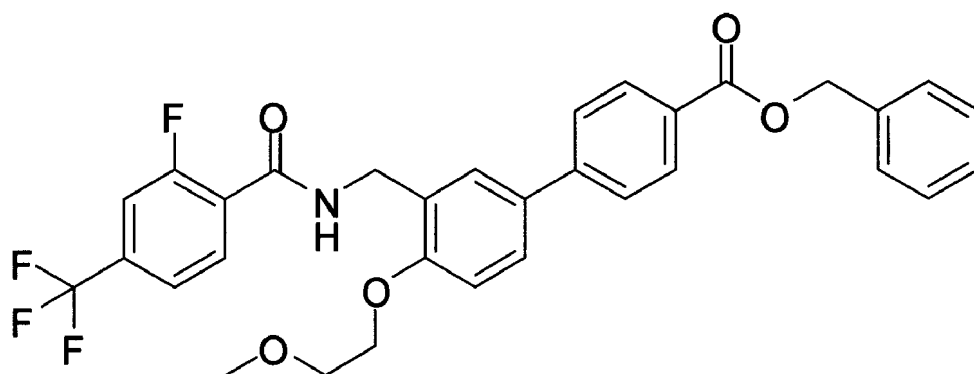
3 5 3 m g 7 4 %) を白色個体として得た。
¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) 9.25 (s, 1H), 8.29 (t, J = 8.2 Hz, 1H), 8.11 (d, J =
 8.2 Hz, 2H), 7.64 (m, 1H), 7.60 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.56 (d, J = 8.2 Hz, 1H), 7
 . 52 (dd, J = 8.5, 2.4 Hz, 1H), 7.47-7.34 (m, 7H), 7.06 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 5.38
 (s, 2H), 4.67 (d, J = 6.1 Hz, 2H);

MS (FAB) 524 (M+H)⁺;

【 0 0 5 3 】

3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) 4' - メ
トキシエトキシビフェニル - 3 - カルボン酸ベンジルエステル (2 8) の合成

【化 3 9】



(28)

30

40

【 0 0 5 4 】

化合物 (2 7) (3 0 . 2 m g , 5 7 . 7 μ m o l) 、メトキシエトキシクロライド (2
 0 m g , 0 . 2 1 m m o l) 、無水炭酸カリウム (1 0 m g) および DMF (1 m L)
 を混合し、80 にて 2 時間加熱攪拌した。反応液を飽和食塩水中に空け、ジクロロメタ
 ンで抽出した。有機層を MgSO₄ で乾燥し、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー (40
 ヘキサン / 酢酸エチル = 5 / 1 から 2 / 1) で精製し、化合物 2 8 (3 0 . 5 m g 、 9 1
 %) を白色個体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) 8.15 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 8.11 (d, J = 8.5 Hz, 2H),
 7.65 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.62 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.55-7.34 (m, 9H), 6.99 (d,
 J = 8.5 Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 4.75 (d, J = 4.9 Hz, 2H), 4.24 (t, J = 4.7 Hz, 2H)

50

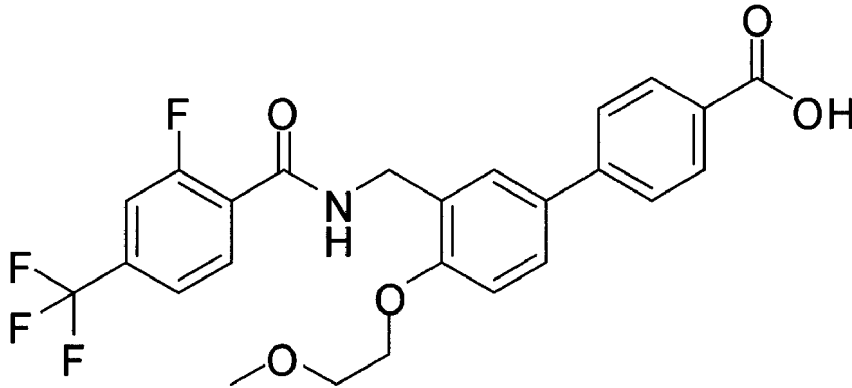
), 3.79 (t, J = 4.7 Hz, 2H), 3.35 (s, 3H);

MS (FAB) 582 (M+H)⁺

【 0 0 5 5 】

3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) 4' - メ
トキシエトキシビフェニル - 3 - カルボン酸 (2 4) の合成

【 化 4 0 】



(2 4)

化合物 2 8 (3 0 . 5 m g , 5 2 . 4 μ m o l)、1 0 % P d - C (2 0 m g) と A c O
E t (5 m L) を混合し、常温常圧下 1 時間接触還元を行った。反応液をセライトを通し
てろ過し、濃縮して表題化合物 (3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル)
ベンズアミド) メチル) 4' - メトキシエトキシビフェニル - 3 - カルボン酸) (2 1 .
0 m g、8 2 %) を白色固体として得た。

¹H-NMR (5 0 0 M H z , D M S O) 2 . 9 2 (s , 1 H) , 8 . 9 4 (t , J = 5 . 5 H z , 1 H) , 7 . 9 9 (d , J = 7
. 9 H z , 2 H) , 7 . 8 6 - 7 . 8 1 (m , 2 H) , 7 . 7 3 - 7 . 6 4 (m , 5 H) , 7 . 1 4 (d , J = 8 . 5 H z , 1 H) , 4 . 5 3
(d , J = 5 . 5 H z , 2 H) , 4 . 2 1 (t , J = 4 . 0 H z , 2 H) , 3 . 7 2 (t , J = 4 . 0 H z , 2 H) , 3 . 3 1 (s , 3 H) ;

MS (FAB) 492 (M+H)⁺

【 0 0 5 6 】

〔 実験例 〕 P P A R の転写活性に対する影響

ダルベッコ変法イーグル培地 (1 0 % F C S) 中でコンフルエントに培養したヒト胎児
腎臓由来細胞 H E K - 2 9 3 を 1 / 6 に希釈し、9 6 穴プレートに 1 0 0 μ L ずつ播き、
培養を行った。翌日、リン酸バッファー (7 0 μ L) の入った 1 4 m L チューブをボルテ
ックスで攪拌しながら、調製済みの各種プラスミド (G A L 4 D N A 結合領域とヒト P P
A R リガンド結合領域のキメラタンパク質を発現する受容体プラスミド、レポータープ
ラスミド (ルシフェラーゼアッセイ用)、ガラクトシダーゼプラスミド (内部標準用)
) 溶液 (7 0 μ L) を 1 滴ずつ添加した。2 0 分後、ボルテックスで攪拌しながら、1 0
μ L ずつ、9 6 穴プレートに添加した。9 6 穴プレートを約 8 時間培養したのち、化合物
(G W - 5 0 1 5 1 6 (フルアゴニストとしてのコントロール)、化合物 2 2 (4' - ブ
トキシ - 3' - ((2 - フルオロ - 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル)
ビフェニル - 4 - カルボン酸)、化合物 2 3 (4' - ブトキシ - 3' - ((2 - フルオロ
- 4 - (トリフルオロメチル) ベンズアミド) メチル) ビフェニル - 3 - カルボン酸))
を含む培地溶液を 2 5 μ L ずつ各穴に添加し、1 晩培養した。

培養後、ルシフェラーゼ活性と ガラクトシダーゼ活性を定法に従い測定した。得られ
たルシフェラーゼ活性を ガラクトシダーゼ活性で除した数値を R L U (R e l a t i v e
L i g h t U n i t) とした。

【 0 0 5 7 】

活性測定の結果、化合物 2 3 の最大活性は、フルアゴニストである G W - 5 0 1 5 1 6
の最大活性の約 5 0 % 程度であり、化合物 2 2 は、約 1 0 % であることが分かった。また
、 G W - 5 0 1 5 1 6 の存在下において、化合物 2 3 又は化合物 2 2 を添加すると、濃度

10

20

30

40

50

依存的に最大活性が低下することも明らかとなった（つまり、化合物 2 3 及び化合物 2 2 はアンタゴニスト活性も示す）。

化合物 1 7（4'-ブトキシ-3'-（（2-フルオロ-4-（トリフルオロメチル）ベンズアミド）メチル）-2-メチルピフェニル-4-カルボン酸）及び化合物 2 1（4'-ブトキシ-3'-（（2-フルオロ-4-（トリフルオロメチル）ベンズアミド）メチル）ピフェニル-4-カルボン酸）については、化合物 2 2 と同様に、GW-501516 の最大活性の約 10% 程度の最大活性を示し、アンタゴニスト活性も示した。

また、化合物 1 7、化合物 2 1、化合物 2 2 及び化合物 2 3 の PPAR に対する EC₅₀ は、各々、11 nM、53 nM、170 nM 及び 29 nM であった。

以上のことから、本発明の化合物は、パーシャルアゴニストとしての活性を有し、フルアゴニストと共存させるとアンタゴニストとしても作用することが明らかとなった。

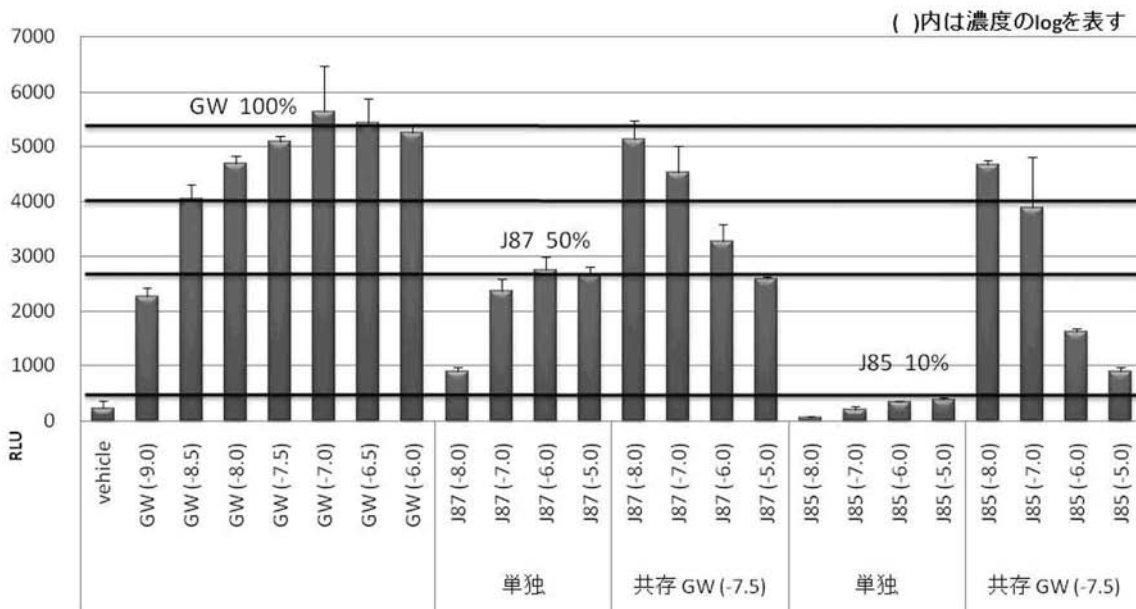
【産業上の利用可能性】

【0058】

本発明の化合物は、PPAR のパーシャルアゴニスト又はアンタゴニストとしての活性を有する。従って、これらの化合物を有効成分として含有する医薬は、PPAR のフルアゴニストによって惹起される可能性のある副作用などを回避した薬効を示すことが期待される。

10

【図 1】



フロントページの続き

(51)Int.Cl.			F I			テーマコード(参考)
A 6 1 P	9/12	(2006.01)	A 6 1 P	9/12		
A 6 1 P	9/10	(2006.01)	A 6 1 P	9/10	1 0 1	

(72)発明者 春日 淳一

東京都文京区白山2 - 3 1 - 8 メゾンドミエール104号室

Fターム(参考) 4C206 AA01 AA02 GA28 MA01 MA04 NA14 ZA42 ZA45 ZA70 ZC33
ZC35 ZC42