

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02015/129630

発行日 平成29年3月30日(2017.3.30)

(43) 国際公開日 平成27年9月3日(2015.9.3)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07C 201/12 (2006.01)	C07C 201/12	4C086
C07C 205/26 (2006.01)	C07C 205/26	4G169
C07B 53/00 (2006.01)	C07B 53/00 B	4H006
B01J 31/02 (2006.01)	B01J 31/02 102Z	4H039
C07B 61/00 (2006.01)	C07B 61/00 300	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 18 頁) 最終頁に続く

出願番号 特願2016-505204 (P2016-505204)	(71) 出願人 304021277 国立大学法人 名古屋工業大学 愛知県名古屋市昭和区御器所町字木市29番
(21) 国際出願番号 PCT/JP2015/055060	
(22) 国際出願日 平成27年2月23日(2015.2.23)	
(31) 優先権主張番号 特願2014-34045 (P2014-34045)	(74) 代理人 110001128 特許業務法人ゆうあい特許事務所
(32) 優先日 平成26年2月25日(2014.2.25)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(72) 発明者 大楠 賢 愛知県名古屋市昭和区御器所町字木市29番 国立大学法人名古屋工業大学内
	(72) 発明者 徳永 恵津子 愛知県名古屋市昭和区御器所町字木市29番 国立大学法人名古屋工業大学内
	(72) 発明者 柴田 哲男 愛知県名古屋市昭和区御器所町字木市29番 国立大学法人名古屋工業大学内

最終頁に続く

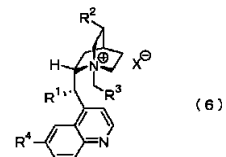
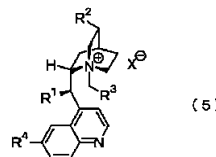
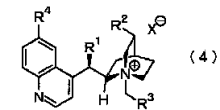
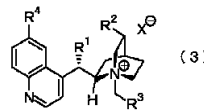
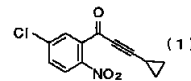
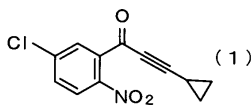
(54) 【発明の名称】 (S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロオロプト-3-イン-2-オールの製造方法

(57) 【要約】

【課題】 (S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロオロプト-3-イン-2-オールの新規な製造方法を提供する。

【解決手段】 溶媒中にて、塩基および触媒量の下記の一般式(3)、(4)、(5)または(6)で表されるキナアルカロイド相間移動触媒の存在下で、下記式(1)で表されるアルキニルケトンと(トリフルオロメチル)トリメチルシランとを反応させる。

【化10】



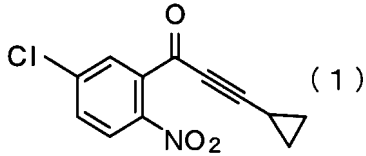
【化12】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

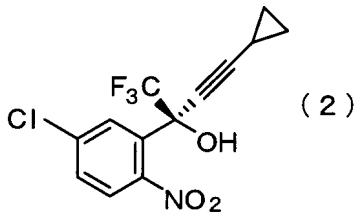
溶媒中にて、塩基および触媒量の下記の一般式(3)、(4)、(5)または(6)で表されるキナアルカロイド相間移動触媒の存在下で、下記の式(1)で表されるアルキニルケトンと(トリフルオロメチル)トリメチルシランとを反応させることを特徴とする下記の式(2)で表される(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オール

【化10】



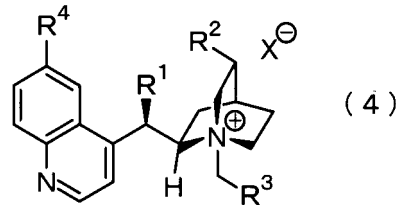
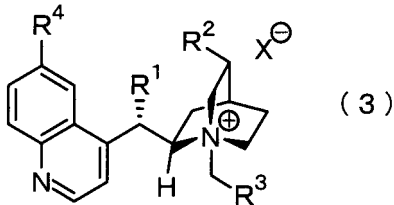
10

【化11】

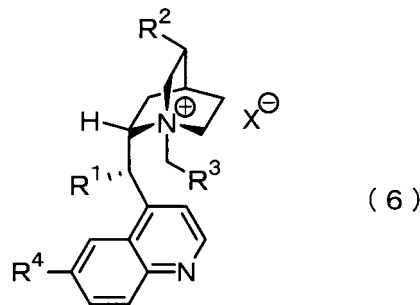
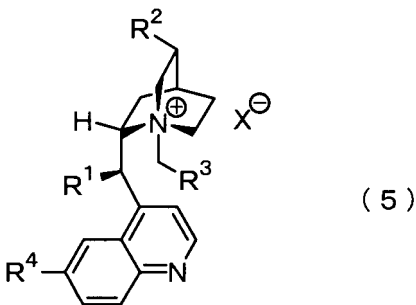


20

【化12】



30



40

(式中、R¹はアルコキシ基を示し、R²はエチル基またはビニル基を示し、R³はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基またはアリール基を示し、R⁴はアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アルキニル基、アリール基、アルコキシ基またはアミノ基を示し、Xはカウンターアニオンを示す。)

【請求項 2】

前記キナアルカロイド相間移動触媒として、前記R¹が直鎖のアルコキシ基であるものを用いることを特徴とする請求項1に記載の(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オールの製造方法。

【請求項 3】

前記溶媒として、トルエンと塩化メチレンの混合溶媒を用いる請求項1または2に記載の(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-

50

- トリフルオロプト - 3 - イン - 2 - オールの製造方法。

【請求項 4】

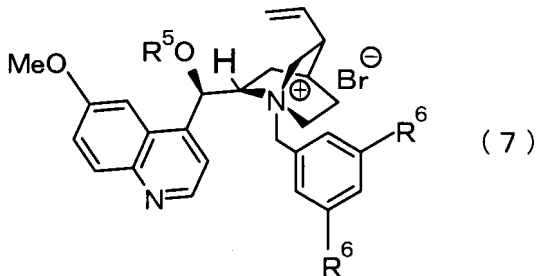
前記塩基として、アンモニウムフロリドを用いる請求項 1 ないし 3 のいずれか 1 つに記載の (S) - 2 - (5 - クロロ - 2 - ニトロフェニル) - 4 - シクロプロピル - 1, 1, 1 - トリフルオロプト - 3 - イン - 2 - オールの製造方法。

【請求項 5】

前記キナアルカロイド相間移動触媒として、下記の一般式 (7) で表される化合物を用いる請求項 1 に記載の (S) - 2 - (5 - クロロ - 2 - ニトロフェニル) - 4 - シクロプロピル - 1, 1, 1 - トリフルオロプト - 3 - イン - 2 - オールの製造方法。

【化 1 3】

10



(式中、R⁵ は、メチル基、n - ブチル基、n - ヘキシル基、n - オクチル基、n - デシル基またはセチル基であり、R⁶ は、フェニル基、3, 5 - t Bu₂ C₆ H₃ 基または 3, 5 - (CF₃)₂ C₆ H₃ 基である。)

20

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、エイズ治療薬であるエファビレンツ (Efavirenz) の鍵中間体となる (S) - 2 - (5 - クロロ - 2 - ニトロフェニル) - 4 - シクロプロピル - 1, 1, 1 - トリフルオロプト - 3 - イン - 2 - オールの製造方法に関するものである。

【背景技術】

【0002】

Merck社が開発したエファビレンツ (Efavirenz) はエイズ発症抑制剤 (非核酸系逆転写酵素阻害剤) であり、世界的なトップドラッグの一つであり、その売り上げは年間約 200 億円にのぼる。エファビレンツ (Efavirenz) はトリフルオロメチル基を持つ不斉炭素を有し、(S) - 体の光学異性体のみが抗 HIV 活性があり、(R) - 体には活性がないことが知られている。しかしながら、現在の実際の製造プロセスでは (-) - Camphanoyl chloride をキラル補助基として利用した光学分割が用いられているのが現状であり (非特許文献 1)、光学分割では中間体をラセミ体として合成し、光学分割剤を作用させた後にジアステレオマーを分離するので、半分の化合物は捨てていることになる。

30

【0003】

また、エファビレンツの鍵中間体となる (S) - 2 - (5 - クロロ - 2 - ニトロフェニル) - 4 - シクロプロピル - 1, 1, 1 - トリフルオロプト - 3 - イン - 2 - オールの製造方法には、大きく大別して二つ挙げられる。一つ目は、従来の方法であるトリフルオロメチルケトンに対する不斉アルキニル化反応であり (非特許文献 2、3、4 参照)、二つ目は、新たな方法であるアルキニルケトンに対する直接的な不斉トリフルオロメチル化反応である (非特許文献 5 参照)。

40

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0004】

【非特許文献 1】S. D. Young, F. S. Britcher, L. O. Tran, L. S. Payne, W. C. Lumma, T. A. Lyle, J. R. Huff, P. S. Anderson, D. B. Olsen, S. S. Carrol, D. J. Pett

50

ibone, J. A. O. Brien, R. G. Ball, S. K. Balani, J. H. Lin, I.-W. Chen, W. A. Sc hleif, V. V. Sardana, W. J. Long, V. W. Byrnes, E. A. Emini, *Antimicrob. Agents Chemother*, 1995, 39, 2602.

【非特許文献 2】A. S. Thompson, E. G. Corley, M. F. Huntington, E. J. J. Grabowski, *Tetrahedron Lett.* 1995, 39, 2602.

【非特許文献 3】L. Tan, C.-Y. Chen, R. Tillyer, E. J. J. Grabowski, P. J. Reider, *Angew. Chem. Int. Ed.* 1999, 38, 711.

【非特許文献 4】N. Chinkov, A. Warm, E. M. Carreira, *Angew. Chem. Int. Ed.* 2011, 50, 2957.

【非特許文献 5】H. Kawai, T. Kitayama, E. Tokunaga, N. Shibata, *Eur. J. Org. Chem.* 2011, 5959

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

しかし、以前に本発明者が上記二つ目の方法を報告しているが、エナンチオ選択性が中程度（50% ee）とあまり高くなかった。

【0006】

そのため、エナンチオ選択性をより高められるように、本発明者が以前に報告した方法を改良した新規な製造方法の開発が求められていた。

【0007】

本発明は上記点に鑑みて、エナンチオ選択的トリフルオロメチル化反応を利用した（S）-2-（5-クロロ-2-ニトロフェニル）-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オールの新規な製造方法を提供することを目的とする。

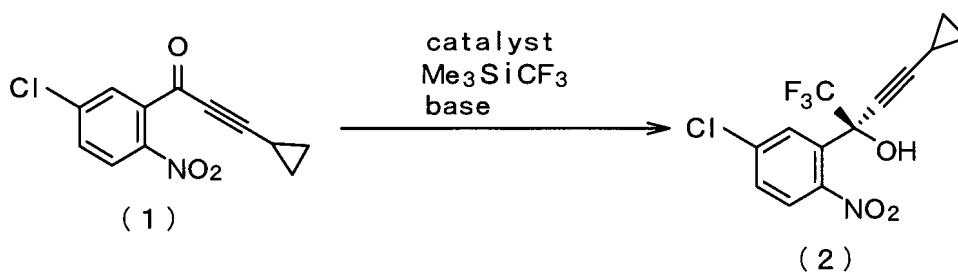
【課題を解決するための手段】

【0008】

上記目的を達成するために、本発明者らが鋭意検討したところ、上記非特許文献 5 に記載の触媒とは一部の官能基が異なるキナアルカロイド相間移動触媒と（トリフルオロメチル）トリメチルシランを用いることにより、次式で示すアルキニルケトンへの高エナンチオ選択的トリフルオロメチル化反応に成功した。

【0009】

【化 1】



【0010】

すなわち、請求項 1 に記載の発明は、溶媒中にて、塩基および触媒量の下記の一般式（3）、（4）、（5）または（6）で表されるキナアルカロイド相間移動触媒の存在下で、下記式（1）で表されるアルキニルケトンと（トリフルオロメチル）トリメチルシランとを反応させることを特徴とする下記式（2）で表される（S）-2-（5-クロロ-2-ニトロフェニル）-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オールの新規な製造方法である。

【0011】

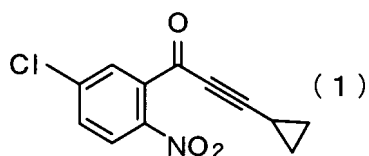
10

20

30

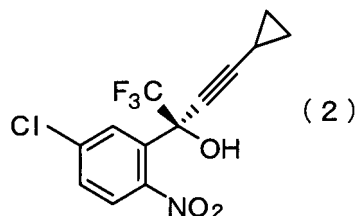
40

【化 2】



【0012】

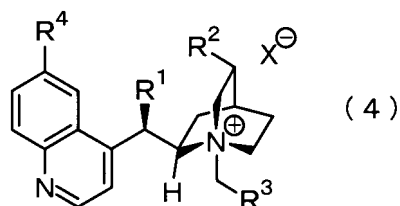
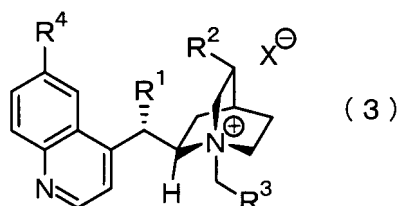
【化 3】



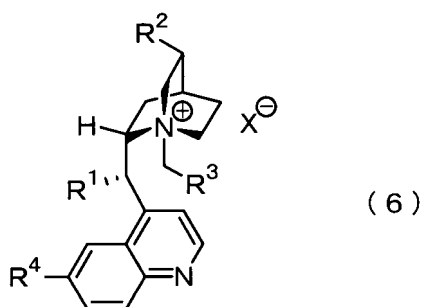
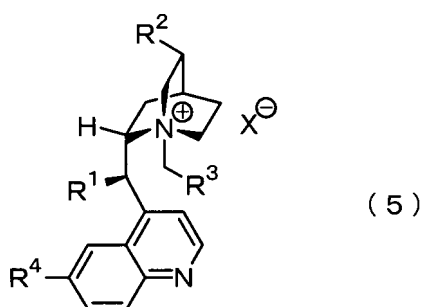
10

【0013】

【化 4】



20



30

【0014】

(式中、 R^1 はアルコキシ基を示し、 R^2 はエチル基またはビニル基を示し、 R^3 はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基またはアリール基を示し、 R^4 はアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アルキニル基、アリール基、アルコキシ基またはアミノ基を示し、 X はカウンターアニオンを示す。)

請求項 1 に記載の発明では、一般式 (3)、(4)、(5) または (6) で表され、式中の R^1 がアルコキシ基であるキナアルカロイド相間移動触媒を用いている。なお、非特許文献 5 に記載のキナアルカロイド相間移動触媒は、一般式 (3)、(4)、(5)、(6) 中の R^1 がヒドロキシ基であるものに相当する。

40

【0015】

請求項 1 に記載の発明によれば、(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロパン-3-イン-2-オールをエナンチオ選択的に製造することができる。

【0016】

請求項 1 に記載の発明においては、請求項 2 に記載の発明のように、キナアルカロイド相間移動触媒として、 R^1 が直鎖のアルコキシ基であるものを用いることが好ましい。

【0017】

請求項 1、2 に記載の発明においては、請求項 3 に記載の発明のように、溶媒として、

50

トルエンと塩化メチレンの混合溶媒を用いることが好ましい。

【0018】

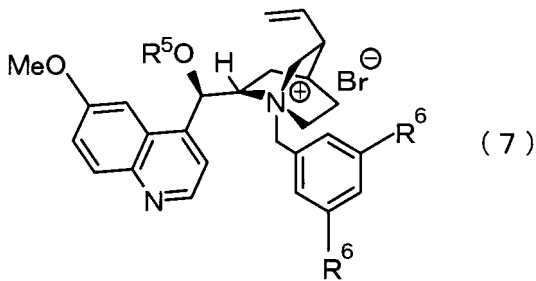
請求項1～3に記載の発明においては、請求項4に記載の発明のように、塩基として、アンモニウムフロリドを用いることが好ましい。

【0019】

請求項1に記載の発明においては、請求項5に記載の発明のように、キナアルカロイド相間移動触媒として、下記の一般式(7)で表される化合物を用いることが好ましい。

【0020】

【化5】



10

【0021】

(式中、 R^5 は、メチル基、 n -ブチル基、 n -ヘキシル基、 n -オクチル基、 n -デシル基またはセチル基であり、 R^6 は、フェニル基、3,5- t Bu₂C₆H₃基または3,5-(CF₃)₂C₆H₃基である。)

20

請求項5に記載の発明によれば、非特許文献5に記載の製造方法と比較して、(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オールを、高エナンチオ選択的に製造することができる(後述の実施例における表1中の7b、7c、7d、7e、7f、7j、7k、7l、7mの触媒を用いた反応例参照)。

【発明を実施するための形態】

【0022】

本発明では、溶媒中にて、塩基およびキナアルカロイド相間移動触媒の存在下で、上記の式(1)で表されるアルキニルケトンと(トリフルオロメチル)トリメチルシランとを反応させる。これにより、上記の式(2)で表されるトリフルオロメチルアルコール化合物、すなわち、(S)-2-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-4-シクロプロピル-1,1,1-トリフルオロプロト-3-イン-2-オールを製造する。

30

【0023】

式(1)で表されるアルキニルケトンは、1-(5-クロロ-2-ニトロフェニル)-3-シクロプロピル-2-プロピン-1-オールである。式(1)で表されるアルキニルケトンは、既存の製法で製造されたものを用いることができる。

【0024】

反応に用いるキナアルカロイド相間移動触媒は、上記の一般式(3)、(4)、(5)または(6)で表されるキナアルカロイド誘導体である。一般式(3)、(4)、(5)、(6)で表される化合物は、異性体の関係であり、同じ性能を有する。このため、キナアルカロイド相間移動触媒として、一般式(3)、(4)、(5)、(6)で表される化合物のいずれを用いてもよい。キナアルカロイド相間移動触媒の使用量は、相間移動触媒として作用する触媒量であればよい。

40

【0025】

一般式(3)、(4)、(5)、(6)中において、 R^1 はアルコキシ基を示し、 R^2 はエチル基またはビニル基を示し、 R^3 はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基またはアリール基を示し、 R^4 はアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アルキニル基、アリール基、アルコキシ基またはアミノ基を示し、Xはカウンターアニオンを示している。

50

【0026】

本明細書において、 R^3 及び R^4 のアルキル基としては、例えば、炭素数 1 乃至 20 程度のアルキル基を用いることができる。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基、ノナデシル基、イコシル基、又はこれらの環状アルキル基、分鎖アルキル基などを用いることができる。

【0027】

R^3 及び R^4 のアルケニル基又はアルキニル基に含まれる不飽和結合の数は特に限定されないが、好ましくは 1 乃至 2 個程度である。該アルケニル基又はアルキニル基は、直鎖状又は分枝鎖状のいずれでもよい。

10

【0028】

R^3 及び R^4 が示すアリール基は、ヘテロアリール基も含有し、具体例としては、例えば炭素数 2 ~ 30 のアリール基、具体的にはフェニル基、ナフチル基、アンスラニル基、ピレニル基、ピフェニル基、インデニル基、テトラヒドロナフチル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダニル基、ピペラジニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、キニル基、ピロリル基、インドリル基、フリル基などが挙げることができる。

【0029】

アルキル基はフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、シアノ基、ニトロ基、アリール基、アシル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基などの置換基で置換されていてもよく、2 個以上の置換基を有する場合には、それらは同一でも異なってもよい。

20

【0030】

アルケニル基はフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、シアノ基、ニトロ基、アリール基、アシル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基などの置換基で置換されていてもよく、2 個以上の置換基を有する場合には、それらは同一でも異なってもよい。

【0031】

アルキニル基はフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、シアノ基、ニトロ基、アリール基、アシル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基などの置換基で置換されていてもよく、2 個以上の置換基を有する場合には、それらは同一でも異なってもよい。

30

【0032】

アリール基はアルキル基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、シアノ基、ニトロ基、アリール基、アシル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基などの置換基で置換されていてもよく、2 個以上の置換基を有する場合には、それらは同一でも異なってもよい。

【0033】

R^4 のアラルキル基としては、例えば、ベンジル基、ペンタフルオロベンジル基、*o*-メチルベンジル基、*m*-メチルベンジル基、*p*-メチルベンジル基、*p*-ニトロベンジル基、ナフチルメチル基、フルフリル基、*o*-フェネチル基等が挙げられる。

40

【0034】

R^4 が示すアミノ基としては、N 上に水素、置換もしくは未置換のアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アルキニル基、アリール基の置換基が 1 つか 2 つ置換しているものが挙げられる。置換基はそれぞれ独立しており、同一である必要はない。アミノ基は、置換基を組み合わせて形成されうる環状構造を形成することができる。特に 3 員環から 20 員環でなる単環、双環、またはそれ以上の多環の構造を示すことができる。また、ヘテロ原子の介在もしくは非介在で環状構造の一部を形成してもよい。

【0035】

R^1 および R^4 が示すアルコキシ基は炭素数が 1 ~ 20 のアルコキシ基が好ましく、炭

50

素数が1～10のアルコキシ基がさらに好ましい。アルコキシ基の場合も上記のアルキル基の場合と同様の置換基により置換されていてもよい。エナンチオ選択性をより高めるといふ観点では、後述する実施例に示すように、R¹のアルコキシ基は、直鎖のアルコキシ基であることが好ましく、その中でも、炭素数が4または6の直鎖のアルコキシ基であることが最も好ましい。

【0036】

Xが示すカウンターアニオンとしては、ハロゲンやアルコキシドが挙げられ、より具体的には、フロリド、クロリド、ブロミド(Br)、ヨード、フェノキシド、トリフルオロボレート(BF₄)、ヘキサフルオロフォスフェート(PF₆)などが挙げられる。

【0037】

反応に用いる溶媒の種類は特に限定されないが、溶媒としては、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、n-ブチルメチルエーテル、tert-ブチルメチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒；ヘプタン、ヘキサン、シクロペンタン、シクロヘキサン等の炭化水素系溶媒；クロロホルム、四塩化炭素、塩化メチレン、ジクロロエタン、トリクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒；ベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、シメン、メシチレン、ジイソプロピルベンゼン、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン等の芳香族系溶媒；ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド等の溶媒；メタノール、エタノール、プロパノール、i-プロピルアルコール、アミノエタノール、N、N-ジメチルアミノエタノール等のアルコール系溶媒が挙げられる。これらは単独で使用し得るのみならず、2種類以上を混合して用いることも可能である。アルキニルケトンに対するエナンチオ選択的トリフルオロメチルアルコールの合成に用いる溶媒としては、後述する実施例に示すように、トルエンと塩化メチレンの混合溶媒が好ましく、トルエンと塩化メチレンの溶媒比が2対1の混合溶媒が最も好ましい。

【0038】

反応に用いる塩基として、無機塩基、有機塩基、有機金属試薬等が使用できる。塩基としては、例えば、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の炭酸塩；酢酸ナトリウム、酢酸カリウムなどの酢酸塩；テトラメチルアンモニウムフロリド、テトラエチルアンモニウムフロリド、テトラブチルアンモニウムフロリドなどのアンモニウムフロリド；フッ化カリウム、フッ化セシウムなどのフッ化アルカリ金属類；水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化物；ナトリウムメトキシド、カリウムtert-ブトキシド等のアルコキシド化合物；DABCO、DBU、トリエチルアミン、N、N-ジメチルアミノピリジン等の有機塩基；n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、ヘキサメチルジシラザンリチウム塩などのリチウム塩などが挙げられる。アルキニルケトンに対するエナンチオ選択的トリフルオロメチルアルコールの合成に用いる塩基としては、後述する実施例に示すように、アンモニウムフロリドが好ましく、テトラメチルアンモニウムフロリドが最も好ましい。使用量は一般的に式(1)に対して、0.1～10当量で、好ましくは0.5当量である。

【0039】

反応温度は特に限定されるものではないが、通常-80～120であり、より好ましくは室温付近である。反応器は大気開放型の反応器、またはオートクレーブ等の密閉型の反応器のいずれも可能である。反応圧力は大気圧下、または加圧下のいずれも可能である。反応時間は特に限定されるものではないが、通常1時間～5日で反応は完結する。

【0040】

反応後、上記の式(2)で示されるトリフルオロメチルアルコール化合物は一般的な手法によって反応液から単離および精製することができる。例えば、反応液を濃縮した後、シリカゲル、アルミナ等の吸着剤を用いたカラムクロマトグラフ法での精製、塩析、再結晶等が挙げられる。

【0041】

この反応では、キナアルカロイド相間移動触媒の構造が不斉収率(エナンチオ選択性)に影響する。特に、本発明では、一般式(3)、(4)、(5)、(6)中のR¹がアル

10

20

30

40

50

コキシ基であることによって、高エナンチオ選択的に、上記の式(2)で示されるトリフルオロメチルアルコール化合物を製造することが可能である。また、この反応は、金属触媒を用いず、キナアルカロイド相間移動触媒を用いるので、反応物に金属触媒が不純物として残存することがないため、安全な反応である。

【実施例】

【0042】

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の実施例に限定されることはない。

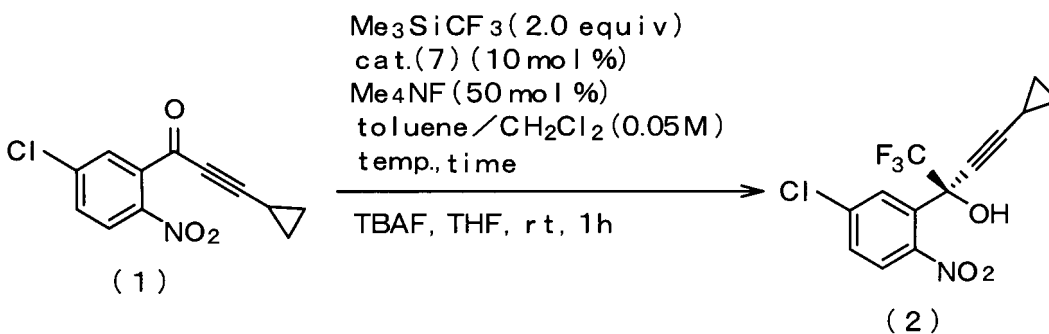
【0043】

下記の反応式に示すように、溶媒中にて、塩基およびキナアルカロイド相間移動触媒の存在下で、式(1)で表されるアルキニルケトンと(トリフルオロメチル)トリメチルシラン(Me_3SiCF_3)とを反応させることにより、式(2)で表されるトリフルオロメチルアルコール化合物を製造した。この反応では、溶媒として、トルエンと塩化メチレンの混合溶媒($\text{toluene}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$)を用い、塩基として、テトラメチルアンモニウムフロリド(Me_4NF)を用い、キナアルカロイド相間移動触媒として、下記の一般式(7)で表される化合物(cat. (7))を用いた。なお、この反応は、密閉型の容器内で、窒素雰囲気下で行った。

10

【0044】

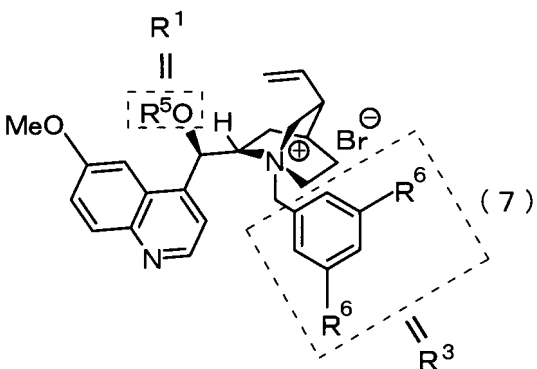
【化6】



20

【0045】

【化7】



30

【0046】

この一般式(7)で表されるキナアルカロイド相間移動触媒は、上記の一般式(5)で表され、 R^2 がビニル基であり、 R^3 がアリール基であり、 R^4 がメトキシ基(アルコキシ基)であり、 X がプロミドであるキナアルカロイド相間移動触媒に相当する。本実施例では、一般式(7)中の R^5 および R^6 が下記の表1に示す基である各触媒7a~7mを用いた。なお、 R^5 は一般式(5)中の R^1 の一部に相当し、 R^6 は一般式(5)中の R^3 の一部に相当する。

40

【0047】

下記の表1の R^5 の欄において、 Me はメチル基、 $n\text{-butyl}$ は n (ノルマル)-ブチル基、 $n\text{-hexyl}$ は n -ヘキシル基、 Bn はベンジル基、 allyl はアリール

50

基、*n*-*p*e*n*t*y*l は *n*-ペンチル基、*n*-*o*c*t*y*l* は *n*-オクチル基、*n*-*d*e*c*
*y*l は *n*-デシル基、*c*e*t*y*l* はセチル基を示す。表 1 の R⁶ の欄において、Ph は置
換していないフェニル基を示し、3,5-*t*Bu₂C₆H₃ 基および 3,5-(CF₃)
₂C₆H₃ 基は置換型のフェニル基である。
【0048】

【表 1】

cat.(7)	R ⁵	R ⁶	To l./CH ₂ Cl ₂	Temp.(°C)	Time (h)	Yield (%)	Ee (%)
7a	Me	H	2/1	-60	17	57	39
7b	Me	Ph	2/1	-60	17	71	65
7c	n-butyl	Ph	2/1	-60	8	72	61
7d	n-hexyl	Ph	2/1	-60	19	66	73
7e	n-hexyl	3, 5-tBu ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	15	7	69
7f	n-hexyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	4	34	80
7g	Bn	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	14	60	52
7h	allyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	11	72	47
7i	n-pentyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	27	49	39
7j	n-octyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	6	99	66
7k	n-decyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	10	70	60
7l	cetyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	2/1	-60	6	99	62
7m	n-butyl	3, 5-(CF ₃) ₂ C ₆ H ₃	1/1	-70	10	74	80

10

20

30

40

【0049】

具体的には、アルキニルケトン(0.10 mmol)、テトラメチルアンモニウムフロ
リド(0.05 mmol)および表1に示す7a~7mのいずれか1つのキナアルカロイ

50

ド相間移動触媒 (0.01 mmol) を、溶媒 2 mL に溶かし、表 1 に示す温度において (トリフルオロメチル) トリメチルシラン (0.20 mmol) を加えた。このとき用いた溶媒のトルエンと塩化メチレンの溶媒比 (Tol. / CH₂Cl₂) は、表 1 に示す通り、トルエン : 塩化メチレン = 2 : 1 または 1 : 1 である。

【0050】

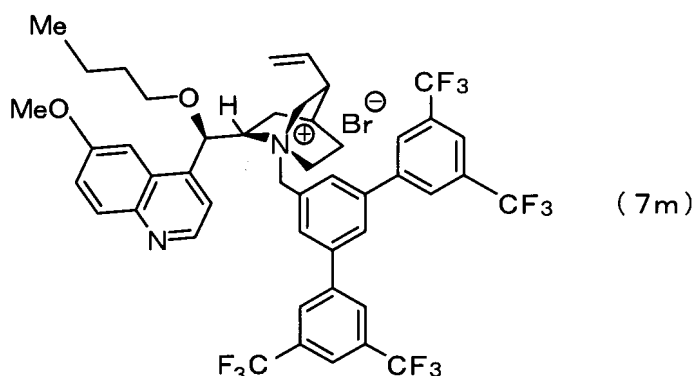
そして、表 1 に示す時間撹拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて反応を停止した。塩化メチレンを用いて抽出し、集めた有機相を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。減圧下で溶媒を留去、テトラヒドロフラン (THF) 1 mL とテトラブチルアンモニウムフロリド (TBAF) を加え、室温で 1 時間撹拌した。その後、減圧下で溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、下記の式 (2) で表されるトリフルオロメチルアルコール化合物を得た。

【0051】

本実施例の一例として、表 1 中の 7 m のキナアルカロイド相間移動触媒の構造式を以下に示すとともに、表 1 中の 7 m のキナアルカロイド相間移動触媒を用いたときの得られた式 (2) の化合物の NMR 等による分析結果を以下に示す。

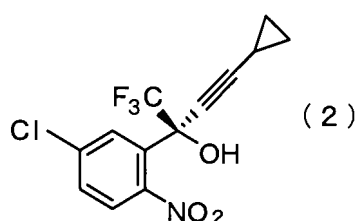
【0052】

【化 8】



【0053】

【化 9】



【0054】

化合物 (2) : (S) - 2 - (5 - クロロ - 2 - ニトロフェニル) - 4 - シクロプロピル - 1, 1, 1 - トリフルオロブト - 3 - イン - 2 - オール

¹H NMR (CDCl₃, 300 MHz) 0.79-0.92 (m, 4H), 1.26-1.36 (m, 1H), 3.57 (s, 1H), 7.44-7.52 (m, 2H), 7.80 (s, 1H); ¹⁹F NMR (CDCl₃, 188 MHz) -78.8 (s, 3F); MS (ESI, m/z) 318 [M-H]⁻. The ee of the product was determined by HPLC using an OD-3 column (n-hexane/i-PrOH = 95/5, flow rate 1.0 mL/min, λ = 254 nm, t_{major} = 8.4 min, t_{minor} = 9.5 min); [α]_D²⁵ = -10.9 (c = 0.27, CHCl₃), 74% 収率, 80% ee.

表 1 に、本実施例で得られた化合物のエナンチオ選択性 (Ee (%)) を示している。表 1 に示す結果より、7 a ~ 7 m のキナアルカロイド相間移動触媒のいずれを用いたときでも、エナンチオ選択的に式 (2) の化合物が得られたことがわかる。

【0055】

また、非特許文献 5 に記載の製造方法でのエナンチオ選択性は最高で 50% であったのに対して、7 b、7 c、7 d、7 e、7 f、7 j、7 k、7 l、7 m のキナアルカロイド相間移動触媒を用いたときは、エナンチオ選択性は 60% 以上であり、非特許文献 5 に記

載の製造方法と比較して、エナンチオ選択性が高いことがわかる。これらの触媒のうち、7 c、7 d、7 e、7 f、7 j、7 k、7 mは、一般式(5)において、 R^1 が直鎖のアルコキシ基であるキナアルカロイド相間移動触媒に該当する。したがって、一般式(3)、(4)、(5)または(6)において、 R^1 が直鎖のアルコキシ基であるキナアルカロイド相間移動触媒を用いたときに、エナンチオ選択性が高くなる傾向があることがわかる。

【0056】

また、7 f、7 mのキナアルカロイド相間移動触媒を用いたときに、エナンチオ選択性が80%と最も高いことから、一般式(7)で表され、 R^5 がn-ブチル基またはn-ヘキシル基であるキナアルカロイド相間移動触媒を用いることが最も好ましいことがわかる。

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2015/055060

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER <i>C07C201/12</i> (2006.01)i, <i>B01J31/02</i> (2006.01)i, <i>C07C205/26</i> (2006.01)i, <i>C07D453/04</i> (2006.01)i, <i>A61K31/536</i> (2006.01)n, <i>A61P31/18</i> (2006.01)n, <i>A61P43/00</i> (2006.01)n, <i>C07B53/00</i> (2006.01)n, <i>C07B61/00</i> (2006.01)n 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) <i>C07C201/12</i> , <i>B01J31/02</i> , <i>C07C205/26</i> , <i>C07D453/04</i> , <i>A61K31/536</i> , <i>A61P31/18</i> , <i>A61P43/00</i> , <i>C07B53/00</i> , <i>C07B61/00</i> Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2015 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2015 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2015 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS/REGISTRY (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, X	Satoshi Okusu et al., Asymmetric Synthesis of Efavirenz via Organocatalyzed Enantioselective Trifluoromethylation, ASIAN JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, 2014.04, 3 (4), 449-452	1-5
A	Hiroyuki Kawai et al., A New Synthetic Approach to Efavirenz through Enantioselective Trifluoromethylation by Using the Ruppert-Prakash Reagent, EUROPEAN JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, 2011, (30), 5959-5961	1-5
<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 "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 01 May 2015 (01.05.15)		Date of mailing of the international search report 19 May 2015 (19.05.15)
Name and mailing address of the ISA/ Japan Patent Office 3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan		Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2015/055060

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Hiroyuki Kawai et al., Organocatalytic Asymmetric Synthesis of Trifluoromethyl-substituted Diarylpyrrolines: Enantioselective Conjugate Cyanation of β -Aryl- β -trifluoromethyl-disubstituted Enones, ANGEWANDTE CHEMIE INTERNATIONAL EDITION, 2012, 51 (20), 4959-4962	1-5
A	Xiaolei Hu et al., Cinchona alkaloid-derived quaternary ammonium salt combined with NaH: a facile catalyst system for the asymmetric trifluoromethylation of ketones, TETRAHEDRON LETTERS, 2009, 50 (30), 4378-4380	1-5
A	JP 2014-1177 A (Nagoya Institute of Technology), 09 January 2014 (09.01.2014), abstract; claims; examples (Family: none)	1-5
A	JP 2009-215196 A (Nagoya Institute of Technology), 24 September 2009 (24.09.2009), abstract; claims; examples (Family: none)	1-5
A	JP 2005-306769 A (Tosoh F-Tech, Inc.), 04 November 2005 (04.11.2005), abstract; claims; examples (Family: none)	1-5

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 5 / 0 5 5 0 6 0	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07C201/12(2006.01)i, B01J31/02(2006.01)i, C07C205/26(2006.01)i, C07D453/04(2006.01)i, A61K31/536(2006.01)n, A61P31/18(2006.01)n, A61P43/00(2006.01)n, C07B53/00(2006.01)n, C07B61/00(2006.01)n			
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. C07C201/12, B01J31/02, C07C205/26, C07D453/04, A61K31/536, A61P31/18, A61P43/00, C07B53/00, C07B61/00			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2015年 日本国実用新案登録公報 1996-2015年 日本国登録実用新案公報 1994-2015年			
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAplus/REGISTRY(STN)			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号	
P, X	Satoshi Okusu et al., Asymmetric Synthesis of Efavirenz via Organocatalyzed Enantioselective Trifluoromethylation, ASIAN JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, 2014.04, 3 (4), 449-452	1-5	
A	Hiroyuki Kawai et al., A New Synthetic Approach to Efavirenz through Enantioselective Trifluoromethylation by Using the Ruppert-Prakash Reagent, EUROPEAN JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, 2011, (30), 5959-5961	1-5	
<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 01.05.2015		国際調査報告の発送日 19.05.2015	
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) 土橋 敬介	4H 3839
		電話番号 03-3581-1101 内線	3443

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 5 / 0 5 5 0 6 0
C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	Hiroyuki Kawai et al., Organocatalytic Asymmetric Synthesis of Trifluoromethyl-substituted Diarylpyrrolines: Enantioselective Conjugate Cyanation of β -Aryl- β -trifluoromethyl-disubstituted Enones, ANGEWANDTE CHEMIE INTERNATIONAL EDITION, 2012, 51 (20), 4959-4962	1-5
A	Xiaolei Hu et al., Cinchona alkaloid-derived quaternary ammonium salt combined with NaH: a facile catalyst system for the asymmetric trifluoromethylation of ketones, TETRAHEDRON LETTERS, 2009, 50 (30), 4378-4380	1-5
A	JP 2014-1177 A (国立大学法人 名古屋工業大学) 2014.01.09, 要約、特許請求の範囲、実施例 (ファミリーなし)	1-5
A	JP 2009-215196 A (国立大学法人 名古屋工業大学) 2009.09.24, 要約、特許請求の範囲、実施例 (ファミリーなし)	1-5
A	JP 2005-306769 A (東ソー・エフテック株式会社) 2005.11.04, 要約、特許請求の範囲、実施例 (ファミリーなし)	1-5

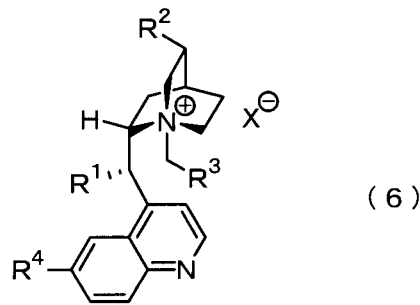
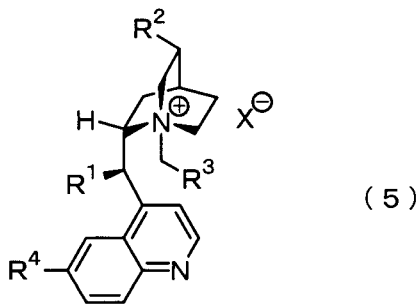
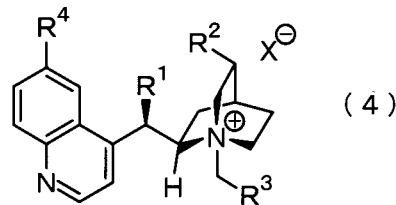
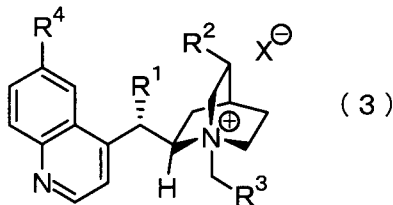
フロントページの続き

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 1 1	
A 6 1 P 31/18 (2006.01)	A 6 1 P 31/18	
A 6 1 K 31/536 (2006.01)	A 6 1 K 31/536	

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

Fターム(参考) 4C086 AA04 BC72 GA16 NA20 ZB33 ZC20 ZC55
 4G169 AA06 BA21A BA21B BA49 BE16A BE16B BE33A BE33B BE37A BE37B
 BE38A BE38B CB25 CB57 CB69 CB70 DA02 FA01 FB77
 4H006 AA02 AC41 AC81 BA65 BB11 BB12
 4H039 CA19 CA60 CF30

【要約の続き】



(式中、R¹、R²、R³、R⁴、Xは、請求項1に記載の意味を表す。)

【選択図】なし

(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。