

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2009年8月6日 (06.08.2009)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2009/096197 A1

- (51) 国際特許分類:
C07D 277/12 (2006.01) G01N 21/76 (2006.01)
C09K 11/07 (2006.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2009/000376
- (22) 国際出願日: 2009年2月2日 (02.02.2009)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願2008-023396 2008年2月2日 (02.02.2008) JP
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 国立大学法人電気通信大学 (THE UNIVERSITY OF ELECTRO-COMMUNICATIONS) [JP/JP]; 〒1828585 東京都調布市調布ヶ丘一丁目5番地1 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 牧昌次郎 (MAKI, Shojiro) [JP/JP]; 〒1828585 東京都調布市調布ヶ丘一丁目

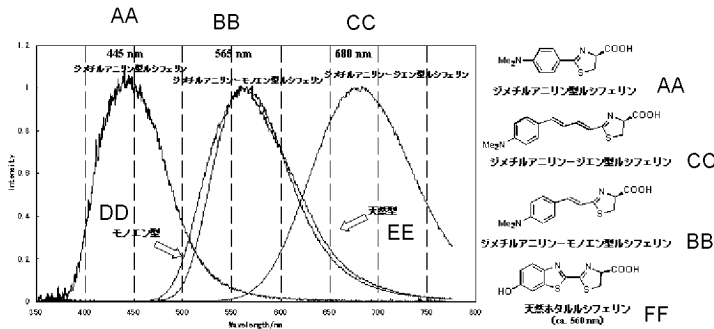
- 目番5番地1 Tokyo (JP). 小島哲 (KOJIMA, Satoshi) [JP/JP]; 〒1828585 東京都調布市調布ヶ丘一丁目番5番地1 Tokyo (JP). 丹羽治樹 (NIWA, Haruki) [JP/JP]; 〒1828585 東京都調布市調布ヶ丘一丁目番5番地1 Tokyo (JP).
- (74) 代理人: 相原礼路 (AIHARA, Reiji); 〒1820024 東京都調布市布田四丁目19番地1 ライオンズプラザ調布305 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

[続葉有]

(54) Title: LUMINESCENT SUBSTRATE FOR LUCIFERASE

(54) 発明の名称: ルシフェラーゼの発光基質

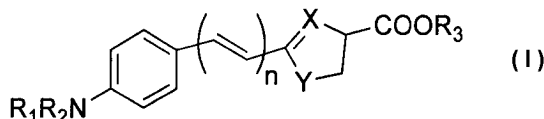
[図1]



- AA DIMETHYLANILINE-TYPE LUCIFERIN
- BB DIMETHYLANILINE-MONOENE-TYPE LUCIFERIN
- CC DIMETHYLANILINE-DIENE-TYPE LUCIFERIN
- DD MONOENE-TYPE
- EE NATURAL-TYPE
- FF NATURAL FIREFLY LUCIFERIN (ca. 560 nm)

(57) Abstract: Disclosed is a compound having a structure analogous to a firefly luciferin. More specifically disclosed is a heterocyclic compound which can emit light at a wavelength different from a wavelength at which natural firefly luciferin can emit light. The heterocyclic compound is represented by general formula (I). In the general formula, R₁, R₂ and R₃ independently represent H or a C₁₋₄ alkyl; X and Y independently represent C, N, S or O; and the length of the olefin chain moiety represented by "n" may be altered to a desired length.

(57) 要約: 【課題】 本発明は、ホタルルシフェリン類似構造を有する化合物に関する。より詳細には、本発明は、天然のホタルルシフェリンとは異なる発光波長で発光する複素環化合物に関する。【解決手段】 本発明は、以下の一般式 I の複素環化合物を提供する。上記一般式において、R₁、R₂およびR₃は、それぞれ独立してHまたはC₁₋₄アルキルであることができる。上記一般式において、XおよびYは、それぞれ独立してC、N、SまたはOであることができる。上記一般式において、「n」として表されたオレフィン鎖部分は、所望の長さに変更する



ことができる。

WO 2009/096197 A1



(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (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,

SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:
— 国際調査報告書

明 細 書

ルシフェラーゼの発光基質

技術分野

[0001] 本発明は、ホタルルシフェリン類似構造を有する化合物に関する。より詳細には、本発明は、天然のホタルルシフェリンとは異なる発光波長で発光する複素環化合物に関する。

背景技術

[0002] ホタルルシフェリン

近年、生物学的事象および現象の可視化が重要視され、可視化対象の拡大が望まれてきている。これに伴い、標識技術にも多様化が求められている。特に分子イメージングのための標識技術は、診断および検査機器の進歩と相まって大きく発展している。たとえば、癌や心疾患などに対する個別化医療などの先端技術に応用するための標識技術が精力的に研究されている。また、計測技術の進歩に伴い、より高感度および高性能な機器や標識材料に対する需要が急速に高まっている。

[0003] 周知のように、ホタル生物発光系は、発光効率が非常に高く、最も効率よくエネルギーを光に変換することができる系といわれている。また、生物発光の分子機構解釈も進んでいる。

[0004] このホタル生物発光は、発光基質であるルシフェリンが発光酵素ルシフェラーゼの作用で化学反応することによって光を放出することが知られている。この反応では、発光基質が発光酵素内でアデノシン三リン酸（ATP）および2価のマグネシウムイオン（ Mg^{2+} ）の存在下で、アデニル化（AMP化）されて、活性型基質であるアデニル体へと誘導される。次に、これが酵素化されてペルオキシドアニオンとなり、高エネルギー過酸化物であるジオキセタンへと変換される。不安定なジオキセタンは、分解しながらプロトンと二酸化炭素とを放出し、モノアニオン型励起1重項状態となる。さらにこれが脱プロトン化して、ジアニオン型励起1重項状態となる。モノ

アニオン型励起 1 重項状態からの発光は、赤色であるとされている。一方、ジアニオン型励起 1 重項状態からの発光は、黄緑色であり、これがホタルの発光であるとされている。また、発光後の生成物は、オキシルシフェリンと称される。

[0005] 上記のように、発光効率が非常に高く、また生物発光の分子機構の解明が進んでいる。これらの事情から、ホタル生物発光系を利用した多岐にわたる発光材料が多くの企業から販売されている。しかし、ホタル生物発光関連の発光材料開発は、医学生化学的分野を中心に実用化が進んでいるため、一般にタンパク質（酵素）側からの研究開発は盛んであるが、低分子化合物（基質）側からのアプローチは非常に少ない。特に、発光基質の骨格変換を行ったような構造と活性の相関研究はほとんど存在しない。

[0006] さらに、発光酵素を組換え技術によって安価に供給できるにもかかわらず、キット製品などのホタル生物発光系を応用した発光標識材料が安価ではない。これは、発光基質がルシフェリンであることに起因する。現在、天然の発光基質である D 体のルシフェリンは、非天然アミノ酸である D-システインから合成されているが、D-システインは、非常に高価である。

[0007] 生物発光系を利用した多色発光のニーズと状況

多現象を観測するために、標識を利用した検出系においても、多色発光が求められている。このため、検出系に利用できる標識材料の波長域は、幅広い方が望ましい。また、生体内深部標識における用途では、短波長光よりも長波長光のほうが優れた光透過性を有するという観点から、赤色発光標識材料が望まれている。たとえば、多色発光を利用した研究には、標識として 450 nm 以下程度～650 nm 以上程度の波長にわたる発光を有する標識材料が準備されることが望ましい。

[0008] 現在、ホタル生物発光系のための発光基質として入手可能なものには、いくつかの発光波長をもつ基質が存在する。これらの基質の最短および最長の両端の波長は、セレンテラジン系の青色（約 480 nm）とホタル系の赤色（約 613 nm）である。これらは、プロメガ社から入手可能であり、製品

化されている。また、鉄道虫発光酵素を利用したより長波長の赤色発光材料（約630nm）が、東洋紡から最近市販されている。しかし、これらの発光波長だけでなく、発光波長の最短および最長の両端の波長のさらなる拡張には、潜在的需要が見込まれる。

[0009] 生物発光系を利用した赤色と青色発光の既存製品の例を以下に示す：

1. プロメガ社：Chroma-Luc：約613nm（非特許文献1）

この系は、ヒカリコメツキ虫（クリックビートル）の突然変異体および天然型ホタル発光基質を利用した系である。

2. 東洋紡績（株）：MultiReporter Assay System-Tripluc：約630nm（非特許文献2）

この系は、鉄道虫赤色発光酵素および天然型ホタル発光基質を利用した系である。緑色発光ルシフェラーゼ（SLG、最大発光波長550nm）、橙色発光ルシフェラーゼ（SLO、580nm）および赤色発光ルシフェラーゼ（SLR、630nm）の色のルシフェラーゼ遺伝子を使用して発光色を変化させている。これは、異なる発光色を与える発光酵素を利用している。

3. 東京大学：アミノルシフェリン：約610nm（特許文献1）

これは、ルシフェリン誘導体を開示している。

4. プロメガ社：Chroma-Luc：約480nm（非特許文献3）

この系は、セレンテラジンおよびウミシイタケルシフェラーゼを利用した系である。

5. ATTO社：ウミホタル生物発光 約460nm（非特許文献4）

セレンテラジン系基質およびウミホタルルシフェラーゼを利用した系である。

[0010] また、本発明者らも、特許文献2において、ルシフェリン類似化合物を開示している。これらの化合物は、ルシフェリンと同様の骨格を有する化合物である。

特許文献1：特開2007-091695号公報

特許文献2：国際公開公報第2007/116687号パンフレット

非特許文献1：プロメガ社総合カタログ2007 12. 16

非特許文献2：Upload vol. 79, 2005 p 1-10,
Toyobo Biochemicals for Lifescience 2006/2007 p4-67.

非特許文献3：プロメガ社総合カタログ2007 12. 14

非特許文献4：アトー総合カタログ2008-2009 p 247

発明の開示

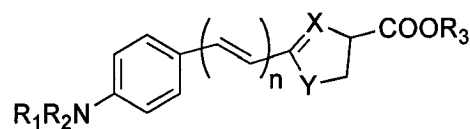
発明が解決しようとする課題

- [0011] 上記した状況に鑑み、本発明は、ホタル生物発光系において、天然型ホタル発光基質以外の、広範な発光波長で発光する基質を提供することを目的とする。また、本発明は、安価に合成することができる基質を提供することを目的とする。すなわち、天然型ホタル発光基質よりも合成が簡易なホタル生物発光系の基質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

- [0012] 上記課題を解決すべく、鋭意研究の結果、天然型ホタル発光基質であるルシフェリンの骨格は、簡易な骨格に変更しても発光基質として作用することを見いだした。また、天然のフェノール型のルシフェリンをアニリン型にすることにより、発光波長を変化させることができることを見いだした。さらに、上記の簡易化された基質骨格において、オレフィン鎖単位の長さを変更することにより、発光波長を変化させることができることを見いだした。これらの知見により、本発明を完成するに至った。
- [0013] 本発明は、以下の一般式 I の複素環化合物を提供する：

[化2]



式中、

R_1 、 R_2 および R_3 は、それぞれ独立してHまたは C_{1-4} アルキルであり、
 X および Y は、それぞれ独立してC、N、SまたはOであり、
 n は、0、1、2または3である。

[0014] また、本発明は、 R_1 、 R_2 および R_3 がそれぞれ独立してHまたは C_{1-4} アルキルであり、 X がNであり、 Y がSであり、並びに n が0、1、2または3である、上記複素環化合物またはその可能な塩を提供する。

[0015] さらに、本発明は、 R_1 および R_2 がそれぞれメチルであり、 R_3 がHであり、 X がNであり、 Y がSであり、並びに n が0、1、2または3である、上記複素環化合物またはその可能な塩を提供する。

[0016] さらに、本発明は、 n が0、1または2である、上記複素環化合物またはその可能な塩を提供する。

[0017] また、本発明は、上記の化合物をATPおよび Mg^{2+} と共に含む、発光検出のためのキットを提供する。

[0018] また、本発明は、化合物を発光甲虫ルシフェラーゼと反応させる工程と、該化合物からの発光を検出する工程とことを含む、発光検出方法を提供する。

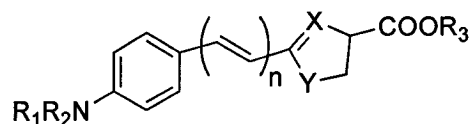
発明の効果

[0019] 本発明の化合物により、天然型ホタル発光基質以外の、広範な発光波長で発光する基質が提供される。また、本発明の化合物により、天然型ホタル発光基質よりも合成が簡易なホタル生物発光系の基質が提供される。

発明を実施するための最良の形態

[0020] 本発明は、以下の一般式 I

[化3]



の複素環化合物を提供する。

[0021] 上記一般式において、 R_1 、 R_2 および R_3 は、それぞれ独立してHまたはC

C_{1-4} アルキルであることができる。置換としてのこのような低級アルキルは、活性に影響を及ぼす可能性が低いと考えられる。

[0022] 本明細書において、「 C_{1-4} アルキル」という用語は、1～4炭素原子を含む飽和直鎖状または分枝鎖アルキル基、たとえばメチル、エチル、*n*-プロピル、イソプロピル、*n*-ブチル、イソブチル、*sec*-ブチルおよび*tert*-ブチルをいう。同様に、「 C_1-C_3 アルキル」という用語は、1～3炭素原子を含む飽和直鎖状または分枝鎖アルキル基（たとえば、メチル、エチルまたはイソプロピル）をいう。

[0023] 上記のように、 R_3 が C_{1-4} アルキルであってもよいことは、当業者であれば容易に想到することができるであろう。たとえば、本発明者らによる上記特許文献2には、本発明の化合物の R_3 部分に対応する部分がAMPであるルシフェリン類似化合物が、ホタル生物発光系の基質となり得る結果が示されている。

[0024] 上記一般式において、XおよびYは、それぞれ独立してC、N、SまたはOであることができる。XおよびYのヘテロ原子がC、N、SまたはOであってもよいことは、当業者であれば容易に想到することができるであろう。たとえば、本発明者らによる上記特許文献2に記載された種々のルシフェリン類似化合物には、本発明の化合物と対応する部分が種々のヘテロ原子であるルシフェリン類似化合物が、ホタル生物発光系の基質となり得る結果が示されている。

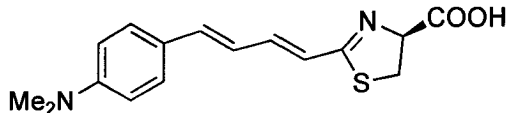
[0025] 上記一般式において、「*n*」として表されたオレフィン鎖単位は、所望の長さに変更することができる。また、このオレフィン鎖部分の長さを変化させることにより、発光波長を変化させることができる。たとえば、*n*=0の場合、天然のルシフェリンよりも短波長の445 nmの青色の発光を有する。また、*n*=1の場合、天然のルシフェリンとほぼ同じ565 nmの黄緑色の発光を有する。また、*n*=2の場合、天然のルシフェリンよりも長波長の680 nmの赤色の発光を有する。さらに、*n*=3以上の場合、680 nmの赤色の発光よりも長波長の赤外領域以上の波長を有すると考えられる。

[0026] 本明細書において、「波長」とは、基質の発光波長について使用される場合、その極大波長を意味する。たとえば、ジメチルアニリン型ルシフェリンで得られる発光スペクトル（左）は、図1に記載したように、およそ445 nm極大波長を有する発光スペクトルを示すが、本明細書では、単に445 nmの発光を有すると表現される。

[0027] 上記のとおり、一般式 I の化合物は、天然型ホタル発光基質であるルシフェリンと比較して、大幅に簡略化された骨格を有する。

[0028] 一つの態様において、本発明の化合物は、以下の一般式 I I

[化4]

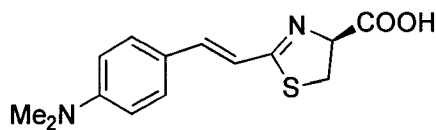


ジメチルアニリン—ジエン型ルシフェリン

の複素環化合物である。この化合物は、天然のルシフェリンよりも長波長の680 nmの赤色の発光を有する。

[0029] 一つの態様において、本発明の化合物は、以下の一般式 I I I

[化5]

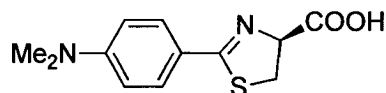


ジメチルアニリン—モノエン型ルシフェリン

の複素環化合物である。この化合物は、天然のルシフェリンとほぼ同じ565 nmの黄緑色の発光を有する。

[0030] 一つの態様において、本発明の化合物は、以下の一般式 I V

[化6]



ジメチルアニリン型ルシフェリン

の複素環化合物である。この化合物は、天然のルシフェリンよりも短波長の 445 nm の青色の発光を有する。

[0031] 上記本発明の化合物には、その塩が含まれる。「塩」とは、本発明の化合物において、該化合物のいずれかの部分が塩基を形成することができる場合にのみ想定される。

[0032] 「塩」という表現には、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、スルファミン酸、リン酸、硝酸、亜磷酸、亜硝酸、クエン酸、ギ酸、酢酸、シュウ酸、マレイン酸、乳酸、酒石酸、フマル酸、安息香酸、マンデル酸、ケイ皮酸、パモ酸、ステアリン酸、グルタミン酸、アスパラギン酸、メタンスルホン酸、エタンジスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、サリチル酸、コハク酸、トリフルオロ酢酸および生きた生物に対して非中毒性であるそのような無機酸または有機酸とのいずれかの塩、または式 I の化合物の性質が酸性である場合、アルカリまたはアルカリ土類塩基、たとえば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウムそのような無機塩基との塩も包含する。

[0033] 本発明の化合物は、たとえば以下の実施例 1 に記載した手順に従って作製することができる。より詳細な手順は、下記の実施例に記載してある。実施例 1 には、一般式 I の R_1 および R_2 がそれぞれメチルであり、 R_3 が H であり、 n が 2 であるジメチルアニリン型の化合物の合成手順を記載してある。簡単には、開始物質として市販の 4-ジメチルアミノシンナミックアルデヒドなどのアルデヒド体を使用し、カルベトキシメチレントリフェニルホスホランと反応させてエチルエステル体を得る。次いで、このエチルエステル体を水酸化ナトリウム水溶液中でカルボキシル体に変換する。一方、D-システイン-S-トリチル化合物を塩化水素、1, 4-ジオキサン溶液中で反応させて、メチルエステル体を作製しておく。次いで、このメチルエステル体をカルボキシル体をと反応させて、アミド体を形成する。次いで、このアミド体をトリフェニルホスフィンオキシドおよびトリフルオロメタンスルホン酸無水物によって環化させて複素環を形成させ、チアゾリン体を得る。次い

で、チアゾリン体のメチルエステル部分を所望の置換基に変換して所望の化合物を得る。

当業者であれば、 R_1 および R_2 を所望の置換基と置き換えた開始物質から開始して、実施例1と同様の手順によって、D-システイン- α -トリチル由来のメチルエステル体との反応により、対応する化合物を合成することができることを理解するであろう。また、最後の工程において、チアゾリン体のメチルエステル部分を所望のエステルに置換することにより、対応する R_3 を有する化合物を得ることができるであろう。さらに、開始物質と指定使用するエチルエステル体のオレフィン部分の長さを変更することにより、一般式Iにおいて所望の長さの n を有する化合物を得ることができるであろう。

[0034] 本発明の化合物は、発光甲虫ルシフェラーゼ、ATPおよび Mg^{2+} の存在する系に添加することによって、発光甲虫ルシフェラーゼにより酸化して発光する。本発明の化合物は、単独で発光基質として利用可能であるが、必要に応じて、その他の発光基質と組み合わせて使用してもよい。本発明の化合物は、ATPおよび Mg^{2+} と共にキットとして提供することもできる。また、キットには、その他の発光基質や適切なpHに調製した溶液を含めることもできる。さらに、本発明の化合物は、ATPおよび Mg^{2+} と共に本発明の化合物を適切なpHに調製した発光基質組成物を発光剤キットとして提供することもできる。

[0035] ホタル生物発光系は、水性系であるので、親水性有機化合物が存在していてもよい。たとえば、テトラフルオロ酢酸、酢酸およびギ酸などが存在していてもよい。本発明の化合物を発光系に応用する場合、好適な発光強度を得るためには、 $1\mu M$ 以上の発光基質の濃度で使用されることが好ましく、たとえば $5\mu M$ 以上で使用される。また、発光系のpHは、4~10、好ましくは6~8であることが想定されるが、特に限定されない。必要に応じて、pHを安定化させるために、リン酸カリウム、トリス塩酸、グリシンおよびHEPESなどの緩衝剤を使用することができる。

[0036] また、本発明の化合物は、ホタル発光甲虫ルシフェラーゼ発光系において

、種々の酸化酵素によって発光させることができる。ルシフェラーゼは、北アメリカ産ホタル (*Photinus pyralis*) および鉄道虫 (*Railroad worm*) などの種々の生物から単離されており、それらのいずれを使用することもできる。使用可能な酸化酵素には、たとえばヒカリコメツキムシルシフェラーゼ、イリオモテボタルルシフェラーゼおよびフラビン含有モノオキシゲナーゼなどを含む。

[0037] 本発明の化合物を発光基質とする生物発光は、発光系にコエンザイムA (CoA)、ピロリン酸またはMgイオン (Mg^{2+}) が存在すると、その発光が増強されることが知られている。したがって、これらを発光甲虫ルシフェラーゼ発光系の発光増強剤として利用することができる。これらの化合物の発光増強効果は、発光系におけるCoA、ピロリン酸または Mg^{2+} の濃度がそれぞれ5 μ M以上において顕著であり、濃度の増加にしたがって増強されることが知られている。

[0038] ホタル生物発光系を測定/検出に使用するためには、酵素の失活を防止してプラトーな発光挙動を示すように、発光を安定化させることが重要である。たとえば、ホタル生物発光系における発光の安定化には、Mgイオンが有効である。発光系にMgイオンが存在すると、立ち上がった後の減衰が抑制されるように発光挙動が変化する。特に、ピロリン酸およびMgイオンが発光系に共存すると、発光挙動が大きく変化する。すなわち、発光安定化がきわめて顕著となり、発光基質に対して大過剰のピロリン酸およびMgイオンが共存する場合の発光挙動は、急速に立ち上がり、これが維持されてプラトーな状態が形成される。Mgイオン単独の場合、発光系のMgイオン濃度が0.5 mM以上において、発光安定化効果が顕著であり、Mgイオンの濃度の増加にしたがって増強される。プラトーな発光挙動を達成するために、たとえば10 μ M以上、好ましくは100 μ M以上の濃度のピロリン酸マグネシウムを存在させることができる。また、ピロリン酸とMgイオンとの割合は、当量比である必要はない。ピロリン酸マグネシウムは、水溶性が低いものの、これを使用することにより、ピロリン酸およびMgイオンをそれぞれ

別個に供給することができる。これらは、遊離形態および塩の形態で発光系に供給することができる。使用可能なMg塩には、硫酸マグネシウムおよび塩化マグネシウムなどの無機酸塩、並びに酢酸マグネシウムなどの有機酸塩を含む。ピロリン酸塩には、ナトリウムおよびカリウムなどのアルカリ金属との塩、並びにマグネシウムおよびカルシウムなどのアルカリ土類金属との塩、鉄などとの塩を含む。これらは、水溶液状態で発光系に含めてもよい。また、酵素に対する影響を考慮して、発光系のpHは、2~10になるように含めることが好ましい。

[0039] 本発明の化合物は、化学発光における基質として使用してもよい。化学発光は、本発明の化合物を酸化して過酸化物を生成し、この過酸化物の分解物が励起状態の発光種となることによって生じる。酸化は、たとえばDMSO中でt-ブトキシカリウムを使用して空気酸化させることによって進行させることができる。化学発光の場合、ホタル生物発光系における発光よりも短波長の発光が想定される。

[0040] 本発明の化合物は、生物学的測定／検出における発光標識として利用することができる。たとえば、アミノ酸、ポリペプチド、タンパク質および核酸などを標識するために使用することができる。本発明の化合物をこれらの物質に結合させるための手段は、当業者に周知である。たとえば、本発明の化合物は、当業者に周知の方法を使用して、目的の物質のカルボキシル基およびアミノ基に対して結合させることができる。

[0041] また、本発明の化合物は、発光基質の発光によって発光甲虫ルシフェラーゼ活性を検出することを利用した測定／検出に利用することができる。たとえば、本発明の化合物を、上記のような発光甲虫ルシフェラーゼとの反応に適した条件下で反応させる。次いで、該化合物からの発光を検出する。たとえば、ルシフェラーゼ遺伝子を導入した細胞または動物に対して本発明の化合物を投与することにより、インビボにおける標的遺伝子またはタンパク質の発現などを測定／検出することができる。本発明の化合物は、それぞれ異なる発光波長で発光させることができる。したがって、複数の化合物を使用

することにより、複数の標的による発光を同時に測定／検出することができる。また、波長が長波長であるほど光透過性を有するため、組織透過性も高い。したがって、本発明の化合物のうち、長波長の発光を有する化合物は、生体内深部標識のために有用である。

[0042] 本発明の化合物により、上記のように445 nmの青色発光色と天然とほぼ同じ565 nmの黄緑色、さらに680 nmの赤色発光が実現される。これら一連の類似体基質により、光の3原色であるRGBの発光をホタルルシフェリン類似体で実現できる。また、この両端にあたる450 nmよりも短波長な青色と650 nmよりも長波長な赤色は、既存のホタル生物発光系では達し得なかった発光波長領域である。

[0043] 上記のとおり、本発明の化合物による発光は、光の3原色であるRGBに対応する。光の3原色を組み合わせることにより、あらゆる色調を得ることができることが周知である。したがって、3原色に対応する発光波長の化合物を組み合わせることにより、無限の色調の発光を得ることができる。また、3原色に対応する発光波長の化合物を発光基質の発光によって発光甲虫ルシフェラーゼ活性を検出することを利用した測定・検出に利用した場合、その結果として、3原色のそれぞれの発光の程度に応じた色調の発光が得られるであろう。したがって、得られた発光の色調から、3原色のそれぞれの発光の程度を同時に判断することができるであろう。また、フィルタなどを用いて、所望の波長を選別して測定し、検出することもできるであろう。

[0044] ホタルルシフェリンよりも短波長（約500 nm以下）で発光する発光基質は、発光オワンクラゲの緑色蛍光タンパク（GFP）にエネルギー移動が可能である。このようなエネルギー移動により、緑色のGFPから蛍光（約520 nm）が発光される。この発光基質を使用して、GFP／発光甲虫ルシフェラーゼ融合タンパク質によるBRET（Bioluminescence Resonance Energy Transfer）型発光系を構成することができる。BRET型発光系により、種々のタンパク質翻訳後修飾および遺伝子発現のバイオイメージングが可能になる。たとえば、GF

Pと発光甲虫ルシフェラーゼ融合タンパク質とがタンパク質プロセッシング配列を介している状態で発現される場合、融合タンパク質がプロセッシングを受けると、GFPの緑色蛍光が検出される。逆に、融合タンパク質がプロセッシングを受けると、発光基質の青色発光が検出される。したがって、発光状態に基づいて、融合タンパク質をプロセッシングする酵素の発現についてのバイオイメージングが可能になる。また、タンパク量の測定およびタンパク質の局在化状態のバイオイメージングも可能になる。さらに、タンパク質の熟成に必要な糖鎖の付加プロセスのバイオイメージングに利用することもできる。また、タンパク質／タンパク質間の相互作用等を観測するために利用することができる。

実施例

- [0045] 以下の実施例において、本発明を具体的に説明してあるが、本発明は、これらの範囲に限定されるわけではない。
- [0046] 1) 機器分析および測定装置
- pH測定：東洋濾紙株式会社製pH試験紙UNIVを使用して測定した。また、pHメータとして、堀場社製pH/IONMETER F-23を使用して測定した。
- [0047] 融点測定 (m. p.) : Yamamoto社製model MP-2を使用して測定。測定値は未補正である。
- [0048] 赤外吸収スペクトル (IR) : 堀場製作所社製FT-730フーリエ変換赤外分光光度計を使用して、錠剤法 (KBr)、溶液法 (CHCl₃、CH₃OH) により測定を行った。測定値は、波数 (cm⁻¹) で記載した。なお、幅広い吸収は、brと記した。
- [0049] ¹H核磁気共鳴スペクトル (¹H NMR) : 日本電子社製Lambda-270型装置 (270MHz) を使用して測定した。“¹H NMR (測定周波数, 測定溶媒) : δケミカルシフト値 (水素の数, 多重度, スピン結合定数)” と記載した。ケミカルシフト値 (δ) はテトラメチルシラン (δ = 0) を内部基準とし、ppで表記した。多重度は、s (単一線)、d (二

重線)、t (三重線)、q (四重線)、m (多重線あるいは複雑に重なったシグナル) で表示し、幅広いシグナルは、br と記した。スピン結合定数 (J) は、Hz で記載した。

[0050] ^{13}C 核磁気共鳴スペクトル (^{13}C NMR) : 日本電子社製 Lambda-270 型装置 (67.8 MHz) を使用して測定した。“ ^{13}C NMR (測定周波数, 測定溶媒) : δ ケミカルシフト値 (多重度)” と記載した。ケミカルシフト値 (δ) は、テトラメチルシラン ($\delta = 0$) を内部基準とし、ppm で表記した。多重度は、s (単一線)、d (二重線)、t (三重線)、q (四重線) で表示した。

[0051] 質量スペクトル (MS) : 日本電子社製 JMS-600H 型質量分析計を用い、電子衝撃法 (EI、イオン化エネルギー: 70 eV) により測定した。日本電子社製 JMS-T100LC 型 TOF 質量分析計 AccuTOF を用い、エレクトロスプレーイオン化法 (ESI) により測定した。なお、装置の設定は脱溶媒ガス 250°C、オリフィス1 温度 80°C、ニードル電圧 2000 V、リングレンズ電圧 10 V、オリフィス1 電圧 85 V、オリフィス2 電圧 5 V とした。サンプル送液はインフュージョン法で行い、流速 10 $\mu\text{l}/\text{min}$ とした。“MS (測定法) m/z 質量数 (相対強度)” と記載した

比旋光度 : 日本分光社製 DIP-1000 型旋光計を使用して測定した。光源は、ナトリウムランプ、セルは円筒型ガラスセル ($\Phi 10 \times 100 \text{mm}$) を使用した。測定値は未補正であり、データは 5 回測定の平均値である。それぞれ D 体、L 体について “D or L : $[\alpha]_{\text{温度}}$ 測定値 (濃度, 測定溶媒)” と記載した。

[0052] 2) クロマトグラフィー

分析用薄層クロマトグラフィー (TLC) : E. Merck 社製の TLC プレート、シリカゲル 60 F₂₅₄ (Art. 5715) 厚さ 0.25 mm を使用した。TLC 上の化合物の検出は UV 照射 (254 nm あるいは 365 nm) および発色剤に浸した後に加熱して発色させることによって行った。発

色剤としてはp-アニスアルデヒド（9.3ml）と酢酸（3.8ml）をエタノール（340ml）に溶解し、濃硫酸（12.5ml）を添加したものを使用した。

[0053] 分取用薄層クロマトグラフィー（PTLC）：E. Merck社製のTLCプレート、シリカゲル60F₂₅₄（Art. 5744）厚さ0.5mmを用いるか、あるいはE. Merck社製の薄層クロマトグラフィー用シリカゲル60GF₂₅₄（Art. 7730）を20cm×20cmのガラスプレート上に、厚さ1.75mmに調整したものを使用して行った。

[0054] シリカゲルカラムクロマトグラフィー：E. Merck社製のシリカゲル60F₂₅₄（Art. 7734）を使用して行った。

[0055] 3) 基本操作

反応溶液の冷却は、冷媒を満たしたジュワー瓶に反応容器を浸して行った。室温～4℃では、氷水、4～-9℃では、液体窒素-アセトン冷媒として用いた。反応後の抽出溶液の乾燥は、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムまたは無水硫酸マグネシウムを加えることで行った。反応後の中和を樹脂で行ったものについては、オルガノ株式会社製陽イオン交換樹脂アンバーライトIR120B NAまたは陰イオン交換樹脂アンバーライトIRA400 OH AGを使用した。溶液の減圧濃縮は、アスピレーターの減圧下（20～30mmHg）、ロータリーエバポレーターを使用して行った。痕跡量の溶媒の除去は、液体窒素浴で冷却したトラップを装着させた真空ポンプ（約1mmHg）を使用して行った。溶媒の混合比は全て体積比で表した。

[0056] 4) 溶媒

蒸留水は、アドバンテック東洋株式会社製GS-200型蒸留水製造装置を使用して蒸留およびイオン交換処理したものを使用した。

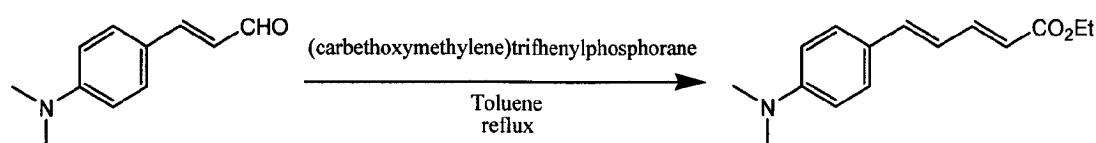
[0057] トルエン、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミド、2-ブタノンは、関東化学株式会社製の有機合成用脱水溶媒または特級溶媒をモレキュラーシ

ーブス（4A）を使用して乾燥させて使用した。

[0058] NMR測定用溶媒は、以下に示すものをそのまま用いた。CDCl₃：ISOTEC Inc. 製 99.7 ATOM%D、0.03% TMS、CD₃OD：ISOTEC Inc. 製 99.8 ATOM%D（～0.7 ATOM%¹³C）、0.05% TMS。

[0059] 実施例1-1：エチルエステル体の合成

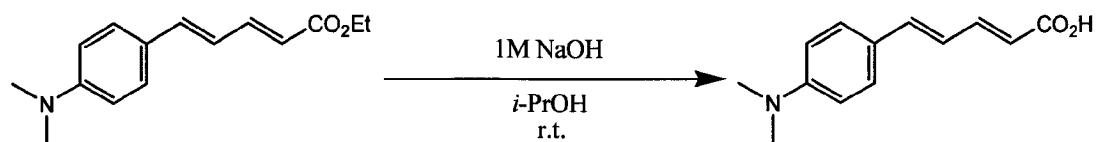
[化7]



4-ジメチルアミノシンナミックアルデヒド（104 mg, 0.592 mmol）をトルエン（9 ml）に溶解させ、カルベトキシメチレントリフェニルホスホラン（621.6 mg, 1.78 mmol）を加え4.5時間加熱還流した。反応混合物を放冷した後、水（50 ml）を加え、酢酸エチル（3×50 ml）で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー〔シリカゲル192 g；ヘキサンー酢酸エチル（3：2）〕にて精製し、エチルエステル体（144 mg, 99%）を黄色固体として得た。

[0060] 実施例1-2：カルボキシル体の合成

[化8]

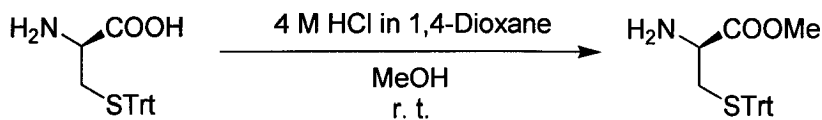


上記エチルエステル体（235 mg, 1.08 mmol）をイソプロピルアルコール（7 ml）に溶解させ、1M水酸化ナトリウム水溶液（4 ml, 4 mmol）を加えた。室温で3日攪拌した後、1M塩酸を使用して中和した。それに水（50 ml）を加え、酢酸エチル（3×50 ml）で抽出

し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮するとカルボキシル体（137.1 mg, 58%）が黄色固体として得られた。

実施例 1-3 : メチルエステル 1 の合成

[化9]



D-システイン-S-トリチル化合物（497 mg, 1.37 mmol）をメタノール（60 ml）に溶解させ、4 N塩化水素 1,4-ジオキサン溶液（4 ml）を加えた。室温で18日間攪拌した後、陰イオン交換樹脂 IRA400 OH AG を用いて中和した。樹脂を濾別し、得られた溶液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル44.0 g; ヘキサン-酢酸エチル（2:3）} にて精製し、メチルエステル 1（421 mg, 81%）を薄黄色油状として得た。

メチルエステル 1

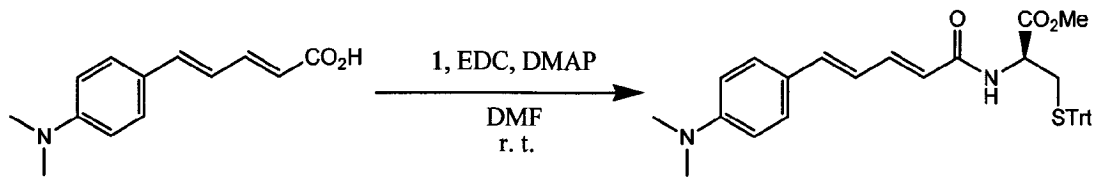
IR (neat) 3381, 3317, 1739, 1595 cm^{-1}

^1H NMR (270 MHz, CD_3OD) : δ 2.46 (1H, dd, $J=7.1, 12.4$ Hz), 2.58 (1H, dd, $J=5.8, 12.4$ Hz), 3.11 (1H, dd, $J=5.8, 7.1$ Hz), 3.65 (3H, s), 7.19–7.32 (9H, complex), 7.32–7.42 (6H, complex)

^{13}C NMR (67.8 MHz, CD_3OD) : δ 37.37 (t), 52.62 (q), 54.42 (d), 67.86 (s), 127.87 (d), 128.97 (d), 130.64 (d), 145.82 (s), 174.98 (s)。

[0061] 実施例 1-4 : アミド体の合成

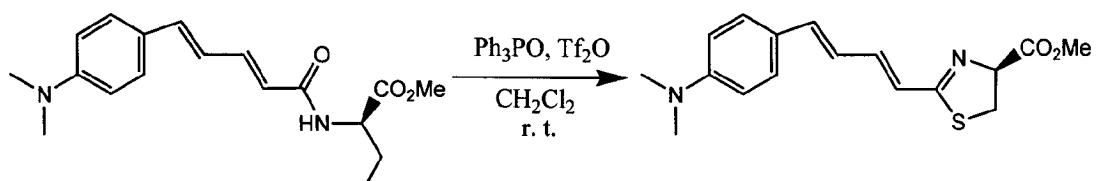
[化10]



メチルエステル体 1 (147 mg, 0.387 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (4 ml) にアルゴン雰囲気下、カルボキシル体 (81.4 mg, 0.375 mmol)、塩酸 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (181 mg, 0.944 mmol)、4-ジメチルアミノピリジン (103 mg, 0.845 mmol) を加え、室温で 18 時間攪拌した。反応混合物に水 (100 ml) を加え、ジエチルエーテル (3 × 100 ml) で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル 112 g; ヘキサン-酢酸エチル (3:2)} にて精製し、アミド体 (158 mg, 73%) を黄色油状として得た。

[0062] 実施例 1-5: チアゾリン体の合成

[化11]



アミド体 (43.3 mg, 0.0751 mmol) のジクロロメタン溶液 (5 ml) にアルゴン雰囲気下、トリフェニルホスフィンオキシド (44.9 mg, 0.161 mmol)、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (17 μl, 0.101 mmol) を加え、室温で 80 分攪拌した。反応混合物に水 (50 ml) を加え、クロロホルム (50 ml)、酢酸エチル (2 × 50 ml) で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー {20 cm × 20 cm

× 0.5 mm 3枚; ヘキサン-酢酸エチル (1:1) } にて精製し、チアゾリン体 (17.6 mg, 74%) を薄黄色固体として得た。

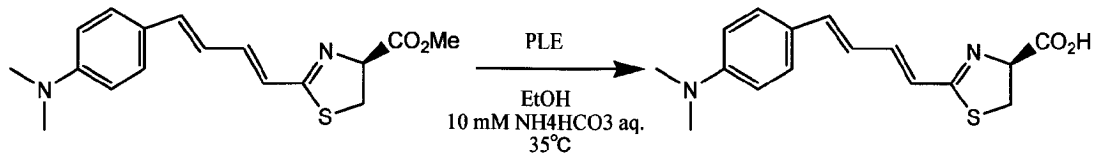
[0063] ジメチルアミノジエンのチアゾリン

$^1\text{H NMR}$ (270 MHz, CDCl_3)

δ 3.00 (6H, s), 3.54 (1H, dd, $J=8.9, 11\text{ Hz}$), 3.57 (1H, dd, $J=8.9, 11\text{ Hz}$), 5.17 (1H, t, $J=8.9\text{ Hz}$), 6.54 (1H, d, $J=15\text{ Hz}$), 6.65–6.80 (4H, complex), 6.94 (1H, dd, $J=8.9, 15\text{ Hz}$) 7.36 (2H, d, $J=8.9\text{ Hz}$)。

[0064] 実施例 1-6: ジエン体発光基質の合成

[化12]



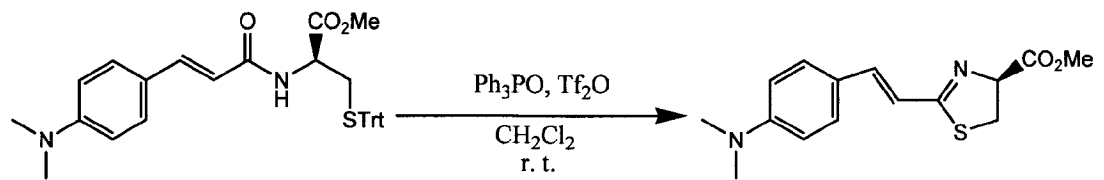
チアゾリン体 (12.7 mg, 0.0402 mmol) を、エタノール (2 ml) と 10 mM 炭酸水素アンモニウム水溶液 (6 ml) の混合溶媒に溶解させ、アルゴン雰囲気下、少量のブタ肝臓エステラーゼを加えた。36 °C で 25 時間攪拌した後、反応混合物を濾過し、その濾液を減圧濃縮して、類似体 (10.2 mg, quant.) を薄黄色固体として得た。

[0065] ジメチルアミノジエン体発光基質

$^1\text{H NMR}$ (270 MHz, CD_3OD)

δ 2.98 (6H, s), 3.54 (1H, d, $J=8.9\text{ Hz}$), 3.57 (1H, d, $J=8.9\text{ Hz}$), 5.19 (1H, t, $J=8.9\text{ Hz}$), 6.47 (1H, d, $J=15\text{ Hz}$), 6.70–7.06 (5H, complex), 7.38 (2H, d, $J=8.9\text{ Hz}$)。

[化14]



アミド体 (118 mg, 0.214 mmol) のジクロロメタン溶液 (10 ml) にアルゴン雰囲気下、トリフェニルホスフィンオキシド (124 mg, 0.446 mmol)、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (360 μ l, 2.14 mmol) を加え、室温で40分撹拌した。反応混合物に水 (50 ml) を加え、クロロホルム (50 ml)、酢酸エチル (2 \times 50 ml) で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー [シリカゲル42 g; ヘキサン-酢酸エチル (1:2)] にて精製し、チアゾリン体 (44.2 mg, 71%) を黄色固体として得た。

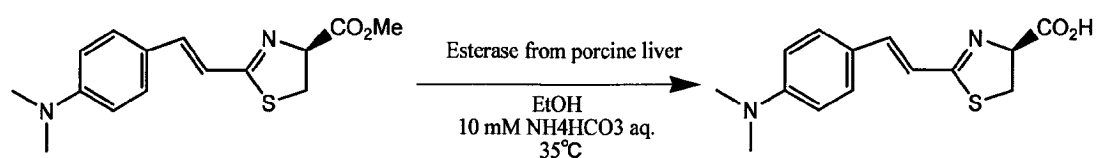
[0069] ジメチルアミノモノエンのチアゾリン体

 $^1\text{H NMR}$ (270 MHz, CDCl_3)

δ 3.00 (6H, s), 3.56 (1H, dd, $J=9.2, 11\text{ Hz}$), 3.58 (1H, dd, $J=9.2, 11\text{ Hz}$), 3.83 (3H, s), 5.18 (1H, t, $J=9.2\text{ Hz}$), 6.67 (2H, d, $J=9.5\text{ Hz}$), 6.91 (1H, d, $J=16\text{ Hz}$), 7.07 (1H, d, $J=16\text{ Hz}$), 7.38 (2H, d, $J=9.5\text{ Hz}$)。

[0070] 実施例2-3: モノエン体発光基質の合成

[化15]



チアゾリン体 (16.3 mg, 0.0591 mmol) を、エタノール (2 ml) と 10 mM 炭酸水素アンモニウム水溶液 (8 ml) の混合溶媒に溶解させ、アルゴン雰囲気下、少量のブタ肝臓エステラーゼを加えた。36 °C で 19 時間攪拌した後、反応混合物を濾過し、その濾液を減圧濃縮して、類似体 (15.2 mg, quant.) を橙色固体として得た。

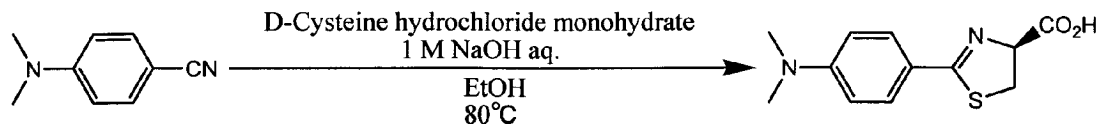
[0071] モノエン体発光基質

^1H NMR (270 MHz, CD_3OD)

δ 3.02 (6H, s), 3.57 (1H, dd, $J=8.6, 11.1$ Hz), 3.72 (1H, dd, $J=8.6, 11.1$ Hz), 5.03 (1H, t, $J=8.6$ Hz), 6.73 (2H, d, $J=8.9$ Hz), 6.87 (1H, d, $J=16$ Hz), 7.24 (1H, d, $J=16$ Hz), 7.45 (2H, d, $J=8.9$ Hz)。

[0072] 実施例 3 : ジメチルアニリン型発光基質の合成

[化16]



4-ジメチルアミノベンズニトリル (103 mg, 0.706 mmol)、D-システイン塩酸塩一水和物 (371 mg, 2.12 mmol) をエタノール (4 ml) に溶解させ、アルゴン雰囲気下、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (5 ml) を加え、80 °C で 5 時間攪拌した。反応混合物に 1 M 塩酸 (5 ml) を加え酸性にした後、減圧濃縮した。得られた固体を濾過し、蒸留水で洗浄して類似体 (50.9 mg, quant.) を黄色固体として得た。

[0073] ジメチルアニリン型発光基質

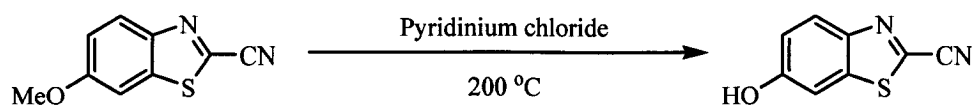
^1H NMR (270 MHz, CDCl_3)

δ 3.01 (6H, s), 3.50 (1H, dd, $J=9.2,$

1.1 Hz), 3.61 (1H, dd, J=9.2, 1.1 Hz), 5.00 (1H, t, J=9.2 Hz), 6.71 (2H, dd, J=2.4, 7.0 Hz), 7.71 (2H, dd, J=2.4, 7.0 Hz)

[0074] 実施例4-1: メチルの脱保護 (フェノール体13の合成)

[化17]



市販の2-シアノ-6-メトキシベンゾチアゾール (651.7 mg、3.43 mmol) に、ピリジニウムクロライド (30.6 g、265 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下で20 °Cに加熱し、塩化ピリジニウムを融解させ30分間攪拌した。反応混合物を放冷した後、1M塩酸 (80 ml) を加え、酢酸エチル (4 × 60 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル85 g; クロロホルム-メタノール (10:1)} にて精製し、フェノール体13 (448.8 mg、74%) を黄色固体として得た。また原料 (213.4 g、1.12 mmol) を回収した。

[0075] フェノール体13

mp 155-170 °C decomp.

IR (film) 3178, 2225 cm⁻¹

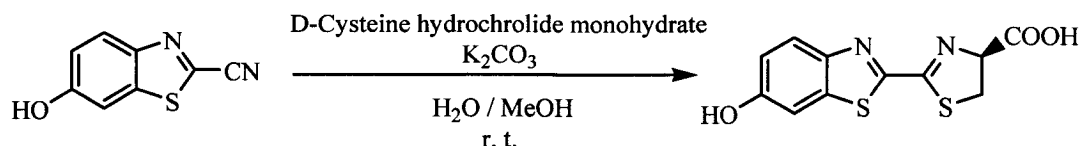
¹H NMR (270 MHz, CD₃OD): δ 7.17 (1H, dd, J=2.6, 8.9 Hz), 7.40 (1H, d, J=2.6 Hz), 7.99 (1H, d, J=8.9 Hz)

¹³C NMR (67.8 MHz, CD₃OD): δ 107.00 (d), 114.29 (s), 119.61 (d), 126.58 (d), 133.91 (s), 139.01 (s), 147.29 (s), 160.32 (s)

MS (EI) m/z 176 (M^{+} , 100), 124 (5)。

[0076] 実施例 4-2: ホタルルシフェリン (1) の合成

[化18]



フェノール体 13 (20.0 mg, 0.114 mmol)、D-システイン塩酸塩一水和物 (19.7 mg, 0.125 mmol) をメタノール: 蒸留水 (2:1) (3.0 ml) に溶解し、アルゴン雰囲気下、炭酸カリウム (17.0 mg, 0.123 mmol) を加え、室温で 30 分間攪拌した。反応混合物に 1M 塩酸 0.2 ml を加え、酸性にした後、減圧濃縮した。得られた固体を濾過し、蒸留水で洗浄してホタルルシフェリン (1) (23.5 mg, 74%) を黄色固体として得た。

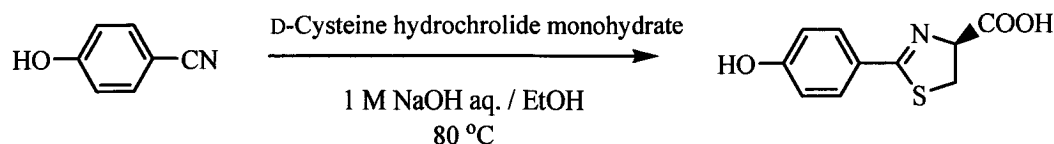
[0077] ホタルルシフェリン (1)

^1H NMR (270 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): δ 3.66 (1H, dd, $J=8.2, 11.2$ Hz), 3.67 (1H, dd, $J=9.9, 11.2$ Hz), 5.40 (1H, dd, $J=8.2, 9.9$ Hz), 7.06 (1H, dd, $J=2.6, 8.9$ Hz), 7.51 (1H, d, $J=2.6$ Hz), 7.96 (1H, d, $J=8.9$ Hz), 10.24 (1H, br. s, OH)

^{13}C NMR (67.8 MHz, $\text{DMSO}-d_6$): δ 34.5 (t), 78.0 (d), 106.7 (d), 117.0 (d), 124.8 (d), 137.1 (s), 146.1 (s), 157.3 (s), 159.8 (s), 164.3 (s), 171.1 (s)。

[0078] 実施例 4-3: 類似体 7 の合成

[化19]



p - シアノフェノール (229.6 mg、1.93 mmol)、D - システイン塩酸塩一水和物 (1.73 g、9.82 mmol) をアルゴン雰囲気下、脱気したエタノール (5.0 ml) と 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (15.0 ml) の混合溶液に溶解させ、80 °C で 18 時間加熱撹拌した。反応混合物を放冷後、陽イオン交換樹脂を使用して中和した。樹脂を濾別し得られた溶液に水 (80 ml) を加え、酢酸エチル (3 × 130 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、類似体 (388.2 mg、90%) を無色固体として得た。

[0079] 類似体 7

mp 200–204 °C decomp.

IR (film) 3066, 1652, 1583 cm⁻¹

¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) : δ 3.70 (1H, dd, J = 7.9, 11.5 Hz), 3.76 (1H, dd, J = 8.9, 11.5 Hz), 5.23 (1H, dd, J = 7.9, 8.9 Hz), 6.85 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.9 Hz)

¹³C NMR (67.8 MHz, CD₃OD) : δ 35.95 (t), 77.97 (d), 116.53 (d) × 2, 124.48 (s), 131.80 (d) × 2, 163.00 (s), 173.94 (s), 174.63 (s)

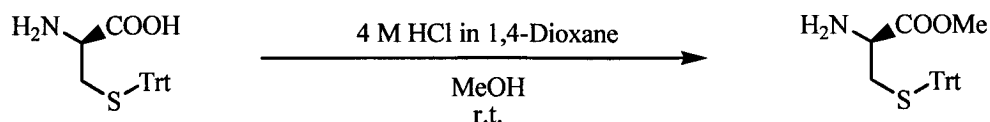
MS (EI) m/z 223 (M⁺, 44), 178 (100), 137 (43), 119 (46)

Optical rotation: L: [α]²⁵ -1.0600° (c

= 1.2000, CH_3OH), D: $[\alpha]^{22} + 6.6979^\circ$ ($c = 0.7692$, CH_3OH).

[0080] 実施例 5-1: エステル体 15 の合成

[化20]



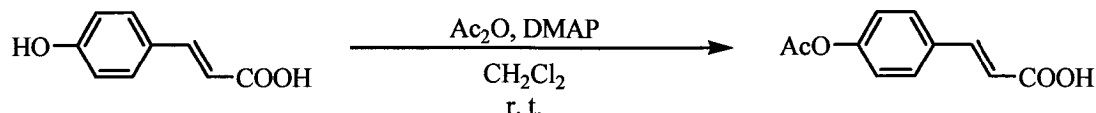
D-システイン-S-トリチル化合物 (932.8 mg, 2.57 mmol) をメタノール (200 ml) に溶解させ、4 N塩化水素1,4-ジオキサン溶液 (10 ml, 40 mmol) を加えた。室温で2日間攪拌した後、陰イオン交換樹脂 IRA 400 OH AG を使用して中和した。樹脂を濾別し、得られた溶液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル 85 g; ヘキサン-酢酸エチル (2:1) → クロロホルム-メタノール (10:1)} にて精製し、エステル体 15 (414.6 mg, 43%) を薄黄色油状物として得た。

[0081] エステル体 15

IR (neat) 3381, 3315, 1739, 1595 cm^{-1}
 ^1H NMR (270 MHz, CDCl_3): δ 2.47 (1H, dd, $J = 7.7, 12.4$ Hz), 2.60 (1H, dd, $J = 4.8, 12.4$ Hz), 3.20 (1H, br. dd, $J = 4.8, 7.7$ Hz), 3.65 (3H, s), 7.18–7.31 (9H, complex), 7.40–7.45 (6H, complex)
 ^{13}C NMR (67.8 MHz, CDCl_3): δ 36.90 (t), 52.16 (q), 53.78 (d), 66.83 (s), 126.76 (d) $\times 3$, 127.94 (d) $\times 6$, 129.57 (d) $\times 6$, 144.51 (s) $\times 3$, 174.18 (s)
 MS (FAB) m/z 378 ($\text{M} + \text{H}^+$, 10), 243 (100)。

[0082] 実施例 5-2 : アセチル体 16 の合成

[化21]



p - ヒドロキシ桂皮酸 (254.2 mg、1.55 mmol) のジクロロメタン溶液 (20 ml) に、無水酢酸 (0.5 ml、5.3 mmol)、4 - ジメチルアミノピリジン (572.0 mg、4.68 mmol) を加えた。室温にて 4 時間攪拌した後、反応混合物に 1 M 塩酸 (40 ml) を加え、ジクロロメタン (1 × 50 ml)、酢酸エチル (2 × 50 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル 200 g ; ヘキサン - 酢酸エチル (2 : 1)} にて精製し、アセチル体 16 (303.4 mg、95%) を無色結晶として得た。

[0083] アセチル体 16

mp 182 - 183 °C

IR (film) 3050, 1743, 1680, 1630 cm⁻¹

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ 2.33 (3H, s),
6.41 (1H, d, J = 16.0 Hz), 7.15 (2H, d,
J = 8.7 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.7 Hz),
7.77 (1H, d, J = 16.0 Hz)

¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) : δ 2.28 (3H, s),
6.47 (1H, d, J = 16.0 Hz), 7.14 (2H, d,
J = 8.6 Hz), 7.58 - 7.64 (3H, complex)

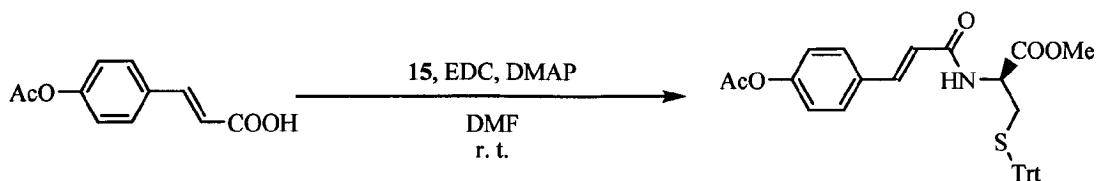
¹³C NMR (67.8 MHz, CD₃OD) : δ 20.95 (q), 120.99 (d), 123.37 (d) × 2, 130.20 (d) × 2,
133.86 (s), 144.18 (d), 153.60 (s),

170.85 (s), 171.23 (s)

MS (EI) m/z 206 (M^+ , 14), 164 (100), 147 (20), 119 (12), 92 (14)。

[0084] 実施例5-3: アミド体17の合成

[化22]



エステル体15 (164.0 mg、0.435 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド溶液 (80 ml) にアルゴン雰囲気下、アセチル体16 (109.4 mg、0.531 mmol)、塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (252.6 mg、1.32 mmol)、4-ジメチルアミノピリジン (166.4 mg、1.36 mmol) を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物に水 (100 ml) を加え、ジエチルエーテル (3 × 180 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー [シリカゲル245 g; ヘキサン-酢酸エチル (2:1)] にて精製し、アミド体17 (111.4 mg、37%) を薄黄色油状物として得た。

[0085] アミド体17

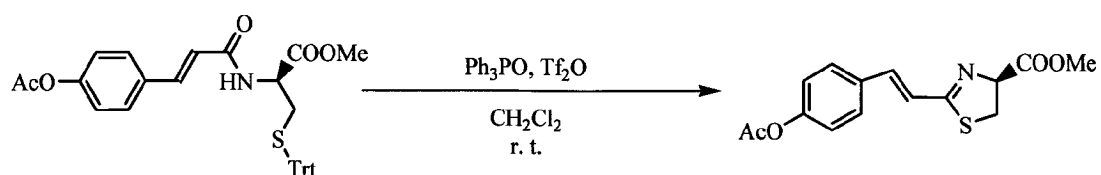
IR (neat) 3282, 1763, 1743, 1662, 1626 cm^{-1}

^1H NMR (270 MHz, CDCl_3): δ 2.32 (3H, s), 2.70 (1H, dd, $J=4.8, 12.4$ Hz), 2.78 (1H, dd, $J=5.4, 12.4$ Hz), 3.74 (3H, s), 4.58 (1H, ddd, $J=4.8, 5.4, 7.7$ Hz), 6.10 (1H, d, $J=7.7$ Hz), 6.30 (1H, d, $J=15.7$ Hz), 7.12 (2H, d, $J=8.6$ Hz)

z), 7.18–7.31 (9H, complex), 7.37–7.41 (6H, complex), 7.52 (2H, d, J=8.6 Hz), 7.57 (1H, d, J=15.7 Hz)
 ^{13}C NMR (67.8 MHz, CDCl_3): δ 21.16 (q), 33.94 (t), 51.20 (d), 52.74 (q), 67.00 (s), 120.04 (d), 122.09 (d) \times 2, 126.94 (d) \times 3, 128.04 (d) \times 6, 129.00 (d) \times 2, 129.49 (d) \times 6, 132.38 (s), 140.78 (d), 144.27 (s) \times 3, 151.77 (s), 165.07 (s), 169.25 (s), 170.93 (s)
 MS (FAB) m/z 566 ($\text{M}+\text{H}^+$, 1), 243 (100)
 Optical rotation : L: $[\alpha]^{19} -4.3639^\circ$ (c=13.946, CHCl_3), D: $[\alpha]^{19} +2.1802^\circ$ (c=5.3462, CHCl_3).

[0086] 実施例5-4: チアゾリン体18の合成

[化23]



アミド体17 (44.5 mg、0.0787 mmol) のジクロロメタン溶液 (15 ml) にアルゴン雰囲気下、トリフェニルホスフィンオキシド (45.6 mg、0.164 mmol)、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (50 μ l、0.297 mmol) を加え、室温で45分間攪拌した。反応混合物に水 (40 ml) を加え、クロロホルム (1 \times 60 ml)、酢酸エチル (2 \times 60 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー {20 cm \times 20 cm \times 0.5 mm \times 4枚; ヘキサン-酢酸エチル (1:1)} にて精製

し、チアゾリン体18 (19.6 mg、82%) を無色固体として得た。

[0087] チアゾリン体18

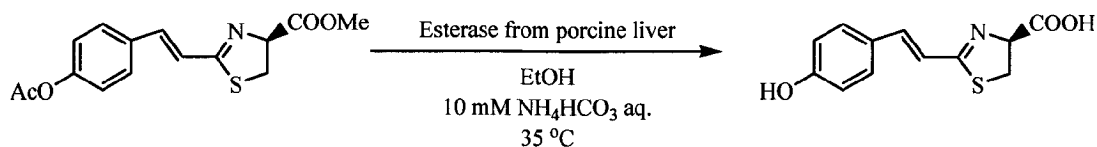
mp 118–121°C

IR (film) 1757, 1724 cm^{-1}

^1H NMR (270 MHz, CDCl_3): δ 2.31 (3H, s), 3.58 (1H, dd, $J=9.3, 11.2$ Hz), 3.65 (1H, dd, $J=9.1, 11.2$ Hz), 3.85 (3H, s), 5.22 (1H, dd, $J=9.1, 9.3$ Hz), 7.04 (1H, d, $J=16.1$ Hz), 7.12 (2H, d, $J=8.6$ Hz), 7.13 (1H, d, $J=16.1$ Hz), 7.51 (2H, d, $J=8.6$ Hz), ^{13}C NMR (67.8 MHz, CDCl_3): δ 21.15 (q), 34.64 (t), 52.89 (q), 77.96 (d), 122.15 (d) $\times 2$, 122.42 (d), 128.69 (d) $\times 2$, 132.75 (s), 141.09 (d), 151.66 (s), 169.20 (s), 170.01 (s), 171.17 (s), MS (EI) m/z 305 ($\text{M}^{+\cdot}$, 44), 263 (88), 205 (100), 177 (69), 163 (15), 145 (87), Optical rotation: L: $[\alpha]^{22} +9.0924^\circ$ ($c=2.9308$, CHCl_3), D: $[\alpha]^{22} -10.9198^\circ$ ($c=0.4077$, CHCl_3).

[0088] 実施例5-5: 類似体8の合成

[化24]



チアゾリン体18 (19.6 mg、0.0642 mmol) を、エタノール (7 ml) と 10 mM 炭酸水素アンモニウム水溶液 (28 ml) の混合溶

液に溶解させ、アルゴン雰囲気下、少量のブタ肝臓由来エステラーゼを加えた。35°Cで14時間攪拌した後、反応混合物を濾過し、その濾液を減圧濃縮して、類似体8 (18.0mg、quant.) を黄色結晶として得た。

[0089] 類似体8

mp 138–140°C decomp.

IR (film) 3151, 1626, 1568 cm⁻¹

¹H NMR (270MHz, CD₃OD) : δ 3.52 (1H, dd, J=8.9, 10.9 Hz), 3.61 (1H, dd, J=8.9, 10.9 Hz), 5.01 (1H, t, J=8.9 Hz), 6.80 (2H, d, J=8.9 Hz), 6.91 (1H, d, J=16.0 Hz), 7.10 (1H, d, J=16.0 Hz), 7.42 (2H, d, J=8.9 Hz)

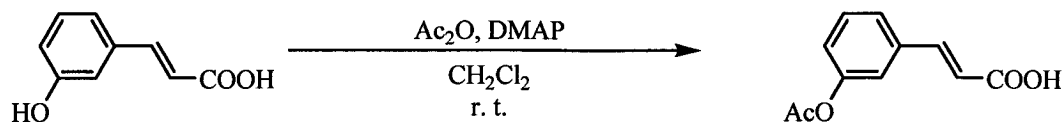
¹³C NMR (67.8MHz, CD₃OD) : δ 36.54 (t), 81.19 (d), 116.86 (d) × 2, 119.72 (d), 128.00 (s), 130.52 (d) × 2, 143.65 (d), 160.70 (s), 171.97 (s), 177.53 (s)

MS (EI) m/z 248 (M⁺-H, 100), 204 (57), 177 (59), 163 (4), 145 (1)

Optical rotation: L: [α]²³ +2.2244° (c=1.2462, CH₃OH)、D: [α]²³ -2.3653° (c=0.4769, CH₃OH)。

[0090] 実施例6-1: アセチル体19の合成

[化25]



m-ヒドロキシ桂皮酸 (1.80g、11.0mmol) のジクロロメタ

ン溶液 (200 ml) に、無水酢酸 (4.0 ml、42 mmol)、4-ジメチルアミノピリジン (6.70 g、54.8 mmol) を加えた。室温にて4時間攪拌した後、反応混合物に水 (150 ml) を加え、ジクロロメタン (1×100 ml)、酢酸エチル (2×80 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー {シリカゲル200 g; ヘキサン-酢酸エチル (2:1)} にて精製し、アセチル体19 (1.28 mg、71%) を無色結晶として得た。

[0091] アセチル体19

mp 140–142°C、IR (film) 3037, 1761, 1687, 1631 cm⁻¹

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ 2.30 (3H, s), 6.44 (1H, br. d, J=15.6 Hz), 7.10–7.35 (3H, complex), 7.71 (1H, br. d, J=15.6 Hz)

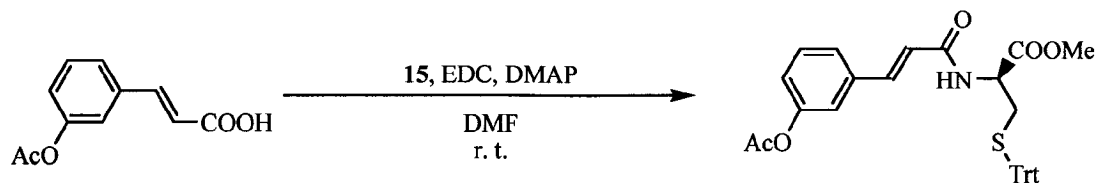
¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) : δ 2.28 (3H, s), 6.49 (1H, d, J=16.0 Hz), 7.12 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.34–7.46 (3H, complex), 7.63 (1H, d, J=16.0 Hz)

¹³C NMR (67.8 MHz, CD₃OD) : δ 20.91 (q), 21.03 (d), 122.06 (d), 124.55 (d), 126.64 (d), 130.91 (d), 137.45 (s), 144.75 (s), 152.66 (s), 170.47 (br. s), 170.99 (s)

MS (EI) m/z 206 (M⁺, 26), 164 (100), 147 (23), 119 (6), 91 (10)。

[0092] 実施例6-2: アミド体20の合成

[化26]



エステル体 15 (119.0 mg、0.315 mmol) の N, N - ジメチルホルムアミド溶液 (60 ml) にアルゴン雰囲気下、アセチル体 19 (133.0 mg、0.645 mmol)、塩酸 1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド (181.2 mg、0.945 mmol)、4 - ジメチルアミノピリジン (197.2 mg、1.61 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応混合物に水 (250 ml) を加え、ジエチルエーテル (4 × 200 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー {シリカゲル 200 g ; ヘキサン - 酢酸エチル (3 : 2)}、更に分取薄層クロマトグラフィー {20 cm × 20 cm × 0.5 mm × 4 枚 ; クロロホルム - 酢酸エチル (5 : 1)} にて精製し、アミド体 20 (159.3 mg、89%) を薄黄色油状物として得た。

[0093] アミド体 20

IR (neat) 3283, 1764, 1739, 1663, 1624 cm^{-1}

^1H NMR (270 MHz, CDCl_3) : δ 2.31 (3H, s), 2.70 (1H, dd, $J=4.8, 12.5$ Hz), 2.78 (1H, dd, $J=5.4, 12.5$ Hz), 3.72 (3H, s), 4.75 (1H, ddd, $J=4.8, 5.4, 7.9$ Hz), 6.18 (1H, br. d, $J=7.9$ Hz), 6.33 (1H, d, $J=15.6$ Hz), 7.09 (1H, dt, $J=2.1, 7.1$ Hz), 7.17–7.41 (18H, complex), 7.55 (1H, d, $J=15.6$ Hz)

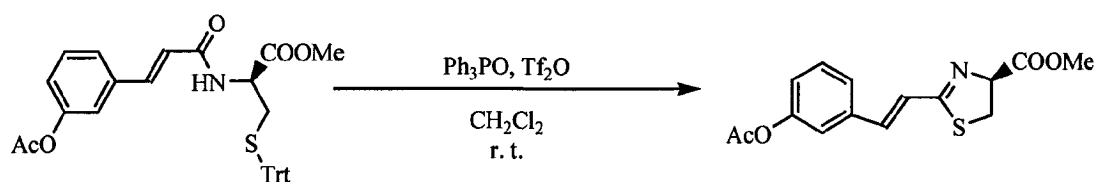
^{13}C NMR (67.8 MHz, CDCl_3): δ 21.15 (q), 33.88 (t), 51.22 (d), 52.72 (q), 66.97 (s), 120.61 (d), 121.03 (d), 122.94 (d), 125.45 (d), 126.92 (d) \times 3, 128.02 (d) \times 6, 129.47 (d) \times 6, 129.82 (d), 136.26 (s), 140.70 (d), 144.25 (s) \times 3, 151.01 (s), 164.88 (s), 169.31 (s), 170.88 (s)

MS (FAB) m/z 566 ($\text{M}+\text{H}^+$, 1), 243 (100)

Optical rotation: L: $[\alpha]^{23} -3.3299^\circ$ ($c=12.254$, CHCl_3), D: $[\alpha]^{23} +4.1534^\circ$ ($c=7.9231$, CHCl_3).

[0094] 実施例6-3: チアゾリン体21の合成

[化27]



アミド体20 (508.1 mg、0.898 mmol) のジクロロメタン溶液 (10 ml) にアルゴン雰囲気下、トリフェニルホスフィンオキシド (758.0 mg、2.72 mmol)、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (0.70 ml、4.16 mmol) を加え、室温で5分間攪拌した。反応混合物に水 (50) を加え、クロロホルム (3 \times 50 ml) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー {20 cm \times 20 cm \times 1.75 mm \times 2枚; ヘキサン-酢酸エチル (1:2)} にて精製し、チアゾリン体21 (93.6 mg、36%) を無色油状物として得た。

[0095] チアゾリン体21

IR (neat) 1768, 1743, 1633 cm^{-1}

^1H NMR (270MHz, CDCl_3) : δ 2.32 (3H, s), 3.58 (1H, dd, $J=9.2, 11.2$ Hz), 3.65 (1H, dd, $J=9.2, 11.2$ Hz), 3.82 (3H, s), 5.22 (1H, t, $J=9.2$ Hz), 7.06–7.10 (3H, complex), 7.21 (1H, m), 7.34–7.42 (2H, complex)

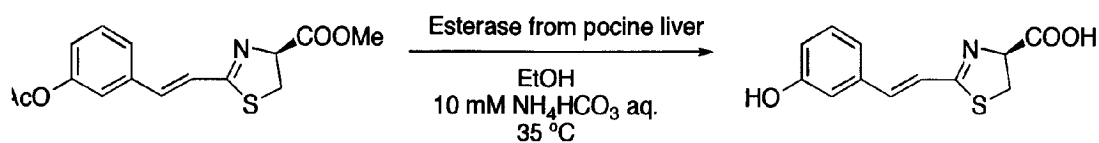
^{13}C NMR (67.8MHz, CDCl_3) : δ 21.13 (q), 34.65 (t), 52.89 (q), 77.99 (d), 120.62 (d), 122.85 (d), 123.23 (d), 124.91 (d), 129.89 (d), 136.60 (s), 141.07 (d), 151.06 (s), 169.27 (s), 169.84 (s), 171.13 (s)

MS (EI) m/z 305 ($\text{M}^{+\cdot}$, 31), 246 (100), 204 (86)

Optical rotation: L: $[\alpha]^{26} +6.2401^\circ$ ($c=0.6923$, CHCl_3), D: $[\alpha]^{18} -5.5608^\circ$ ($c=1.1538$, CHCl_3).

[0096] 実施例 6-4 : 類似体 9 の合成

[化28]



チアゾリン体 21 (38.8 mg、0.127 mmol) を、エタノール (4 ml) と 10 mM 炭酸水素アンモニウム水溶液 (16 ml) の混合溶媒に溶解させ、アルゴン雰囲気下、少量のブタ肝臓由来エステラーゼを加えた。35 °C で 20 時間攪拌した後、反応混合物を濾過し、その濾液を減圧濃縮

して、類似体9 (34.6 mg、quant.) を黄色結晶として得た。

[0097] 類似体9

mp 163–165°C decomp.

IR 3180, 1583, 1628 cm⁻¹

¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) : δ 3.54 (1H, dd, J=8.9, 10.9 Hz), 3.63 (1H, dd, J=9.2, 10.9 Hz), 5.05 (1H, dd, J=8.9, 9.2 Hz), 6.79 (1H, ddd, J=1.0, 2.3, 7.9 Hz), 6.99–7.23 (5H, complex)

¹³C NMR (67.8 MHz, CD₃OD) : δ 36.53 (t), 81.23 (d), 114.66 (d), 118.12 (d), 120.44 (d), 122.89 (d), 131.02 (d), 137.82 (s), 143.45 (d), 159.13 (s), 171.45 (s), 177.05 (s)

MS (EI) m/z 249 (M⁺, 15), 204 (98), 145 (100)。

[0098] 実施例7

生物発光スペクトルの測定

[0099] 1) 測定装置

高速液体クロマトグラフィー (HPLC)

アジレント・テクノロジー株式会社製の Agilent 1100 series HPLC を使用した。装置の内訳は、デガッサー、クォータナリポンプ、マニュアルインジェクター、カラムコンパートメント、ダイオードアレイ検出器、蛍光検出器、ケミステーション (PC用ソフトウェア) である。用いたカラムはダイセル化学工業株式会社製 CHIRALCEL OD-RH (内径 0.46 cm、長さ 15 cm) である。

[0100] pH測定

堀場製作所製 F-23 型ガラス電極式水素イオン濃度指示計を使用して行

った。

[0101] 発光光子量測定

A T T O株式会社製L u m i n e s c e n c e r - P S N A B - 2 2 0
0を使用して測定した。

[0102] 発光スペクトル測定

A T T O株式会社製微弱発光蛍光スペクトル装置A B - 1 8 5 0を使用し
て測定した。測定したスペクトルは全て検出器の特性を補正したスペクトル
である。

[0103] 2) 試薬

超純水は、M I L L I P O R E製M i l l i - R X 1 2 α から採水したも
のを使用した

メタノール、t-ブタノールは、関東化学株式会社製の特級溶媒を使用し
た。

[0104] ルシフェラーゼ（北米産ホタルP h o t i n u s p y r a l i s由来）
は、S i g m a社製またはP r o m e g a社製の組換え型を使用した。

[0105] A T P - M gは、S i g m a社製のものを使用した。

[0106] リン酸緩衝液は、和光純薬工業株式会社製のリン酸水素二カリウム・1 2
水和物（特級）とリン酸二水素カリウム・2水和物（特級）を超純水に溶か
し、p Hを調節して用いた。

[0107] カリウムt-ブトキシドは、東京化成工業株式会社製のものを使用した。

[0108] 蒸留水、アセトニトリルは、関東化学株式会社製の高速度液体クロマトグラ
フィー用溶媒を使用した。

[0109] トリフルオロ酢酸は、和光純薬工業株式会社製のもの（特級）を使用した
。

[0110] 3) 試料調製

基質溶液

基質を電子天秤で秤量し希釈した。溶媒として、生物発光の測定の場合は
リン酸緩衝液（5 0 m M, p H 6. 0）を、化学発光測定の場合はt-

ブタノールを使用した。

[0111] 酵素溶液

ルシフェラーゼを $1 \mu\text{g}/\mu\text{l}$ になるように Tris-HCl 緩衝液 (50 mM, pH 8.0) で希釈し小分けにした。これをストック溶液とし、必要量をその都度希釈して用いた。なお、ストック溶液は -80°C の冷凍庫に保存した。

[0112] ATP-Mg 溶液

ATP-Mg を超純水で希釈した。

[0113] 生物発光スペクトル

200 μL ポリスチレンチューブ内で、リン酸カリウム緩衝液 (0.5 M, pH 8.0, 20 μl) 基質溶液 (2.5 mM, 20 μl)、酵素溶液 (20 μl)、次いで ATP-Mg 溶液 (10 mM, 40 μl) を混合して発光スペクトル測定を行った。酵素溶液の濃度は、 $17 \mu\text{M}$ のものを使用した。ただし、ホタルルシフェリン (1) は、 $1.7 \mu\text{M}$ 、フェノール型ルシフェリンは、 $170 \mu\text{M}$ の酵素をそれぞれ使用した。また、発光スペクトル測定の露光時間は、60 秒とした。ただし、ホタルルシフェリンは、5 秒で行った。

[0114] 実験結果

上記実験より本発明のホタルルシフェリン類似体 I I、I I I および I V は、445 nm、565 nm および 680 nm の発光を生じる基質であることが明らかとなった (図 1 を参照されたい)。一方、アニリン型ではなく、フェノール型のホタルルシフェリン類似体に関しては、類似体 9 は発光しなかった。また、類似体 7 および類似体 8 は、それぞれ 415 nm と 520 nm の発光波長に発光活性があった (図 2 を参照されたい)。

[0115] 一方、ジメチルアニリン部分が Me- の類似体およびアセチルで類似体では、活性がなかった。したがって、生物発光の変化を検出することができなかった。

[0116] 考察

上記式 I I、I I I および I V の化合物は、図 1 に示したように、それぞれ青色、黄緑色および赤色に対応している。したがって、本発明のホタルルシフェリン類似体を使用することにより、光の 3 原色である RGB に対応する発光を得ることができる。また、450 nm よりも短波長の青色と 650 nm よりも長波長の赤色は、既存のホタル生物発光系では達し得なかった発光波長領域である。

[0117] また、上記式 I I、I I I および I V の化合物は、天然のルシフェリンと比較して、格段に合成が容易である。

[0118] また、実験結果から、オレフィン部分の鎖長が波長の変化に寄与していると考えられる。本発明のジメチルアニリン型の発光基質では、二重結合が一つ増えることにより、およそ 120 nm 波長が変化している。したがって、二重結合の数を調節することにより、さらに長波長側に発光ピークを有する化合物を作製することができると考えられる。さらに、この知見から、ベンゼン環を有する部分（式 I の左）と複素環部分（式の右）との間の結合の距離を調節することにより、類似した構造をもつ基質の発光ピークも変化させることができると思われる。したがって、ジメチルアニリン型以外であっても、 $-NR_1R_2$ 部分が他の基に置換されている発光基質についても、二重結合の数を調節することにより、発光ピークを調節することができるであろう。

図面の簡単な説明

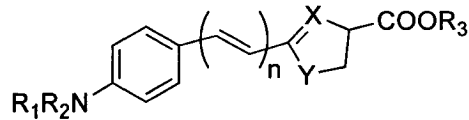
[0119] [図1] 本発明の化合物による生物発光スペクトルを示す図。

[図2] ルシフェリン類似体による生物発光スペクトルを示す図。

請求の範囲

[1] 以下の一般式 I の複素環化合物またはその塩：

[化1]



式中、

R_1 、 R_2 および R_3 は、それぞれ独立してHまたは C_{1-4} アルキルであり、

X および Y は、それぞれ独立してC、N、SまたはOであり、

n は、0、1、2または3である。

[2] R_1 、 R_2 および R_3 がそれぞれ独立してHまたは C_{1-4} アルキルであり、

X がNであり、

Y がSであり、並びに、

n が0、1、2または3である、

請求項1に記載の複素環化合物またはその塩。

[3] R_1 および R_2 がそれぞれメチルであり、

R_3 がHであり、

X がNであり、

Y がSであり、並びに、

n が0、1、2または3である、

請求項1に記載の複素環化合物またはその塩。

[4] n が0、1または2である、

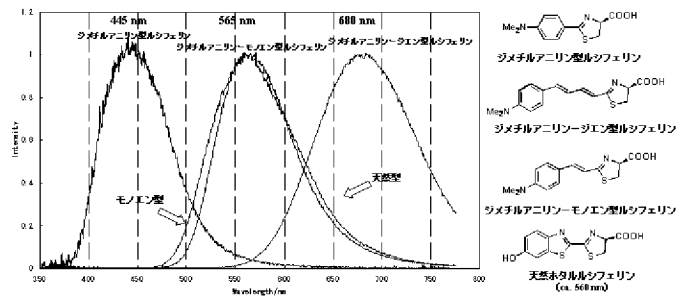
請求項1に記載の複素環化合物またはその塩。

[5] 請求項1～7のいずれか1項に記載の化合物をATPおよび Mg^{2+} と共に含む、発光検出のためのキット。

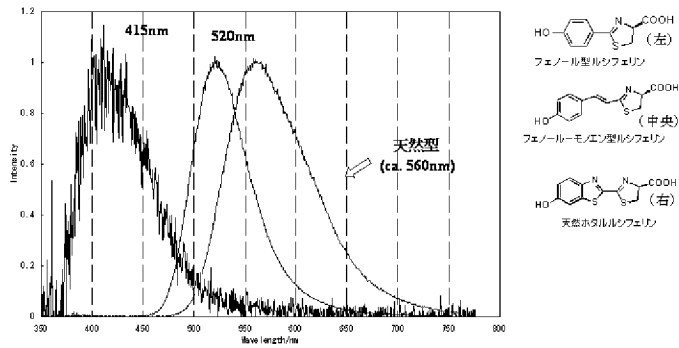
[6] 請求項1～7のいずれか1項に記載の化合物を発光甲虫ルシフェラーゼと反応させる工程と、該化合物からの発光を検出する工程とを含む、発光

検出方法。

[図1]



[図2]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2009/000376

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C07D277/12(2006.01) i, C09K11/07(2006.01) i, G01N21/76(2006.01) i

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

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D277/12, C09K11/07, G01N21/76

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	1996-2009
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2009	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2009

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.
X A	GOLINSKI, M., Prostaglandin photoaffinity probes: Synthesis and binding affinity of aryl azide-substituted C-1 esters of prostaglandin F2 α , Eicosanoids, 1992, 5(2), p. 99-107 compound 15a	1, 2, 4 3, 5, 6
X A	MUSHKALO, L. K., N-Acylpolymethinecyanines, Khimiya Geterotsiklicheskikh Soedinenii, Sbornik, 1971, 3, p. 108-111 Table I, compound IIIa	1, 2, 4 3, 5, 6
X A	FOURNIE-ZALUSKI, M., Design of Orally Active Dual Inhibitors of Neutral Endopeptidase and Angiotensin-Converting Enzyme with Long Duration of Action, Journal of Medicinal Chemistry, 1996, 39(13), p. 2594-2608 Scheme 1, compound 2b	1, 4 2, 3, 5, 6

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

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

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

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

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

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

"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
06 April, 2009 (06.04.09)Date of mailing of the international search report
14 April, 2009 (14.04.09)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2009/000376

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	GERSHON, H., Amino Acid Analogs. I. Analogs of the Glutamic Acid-Proline Interconversion. III. Substituted 2-Acetamido-4-benzoylbutyric Acids and 5-Phenylprolines, Journal of Medicinal Chemistry, 1965, 8(6), p. 877-881 TABLE IV, h	1,4 2,3,5,6
X A	US 3164597 A (Gelgy Chemical Corp.), 05 January, 1965 (05.01.65), Example 13 & US 3250771 A & GB 1057289 A & GB 1057290 A & DE 1545924 A & DE 1545925 A & FR 1464233 A & FR 1473934 A & FR 5259 M & FR 5287 M	1,4 2,3,5,6
A	JP 2007-91695 A (The University of Tokyo), 12 April, 2007 (12.04.07), Full text & US 2007/0155806 A1	1-6
A	WO 2006/130551 A2 (PROMEGA CORP.), 07 December, 2006 (07.12.06), Full text & US 2007/0015790 A1 & US 2008/0299593 A1 & EP 1885875 A & EP 1935986 A2	1-6
A	BRANCHINI, B. R., Naphthyl- and quinolylluciferin: green and red light emitting firefly luciferin analogues, Photochemistry and Photobiology, 1989, 49(5), p. 689-695	1-6

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
 Int.Cl. C07D277/12(2006.01)i, C09K11/07(2006.01)i, G01N21/76(2006.01)i

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. C07D277/12, C09K11/07, G01N21/76

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 1971-2009年
 日本国実用新案登録公報 1996-2009年
 日本国登録実用新案公報 1994-2009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)
 CPlus(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 請求項の番号
X A	GOLINSKI, M., Prostaglandin photoaffinity probes: Synthesis and binding affinity of aryl azide-substituted C-1 esters of prostaglandin F2 α , Eicosanoids, 1992, 5(2), p. 99-107 compound 15a	1, 2, 4 3, 5, 6
X A	MUSHKALO, L. K., N-Acylpolymethinecyanines, Khimiya Geterotsiklicheskikh Soedinenii, Sbornik, 1971, 3, p. 108-111 Table I, compound IIIa	1, 2, 4 3, 5, 6

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

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

国際調査を完了した日 06.04.2009	国際調査報告の発送日 14.04.2009
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) 早乙女 智美 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

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
X A	FOURNIE-ZALUSKI, M., Design of Orally Active Dual Inhibitors of Neutral Endopeptidase and Angiotensin-Converting Enzyme with Long Duration of Action, Journal of Medicinal Chemistry, 1996, 39(13), p. 2594-2608 Scheme 1, compound 2b	1, 4 2, 3, 5, 6
X A	GERSHON, H., Amino Acid Analogs. I. Analogs of the Glutamic Acid-Proline Interconversion. III. Substituted 2-Acetamido-4-benzoylbutyric Acids and 5-Phenylprolines, Journal of Medicinal Chemistry, 1965, 8(6), p. 877-881 TABLE IV, h	1, 4 2, 3, 5, 6
X A	US 3164597 A (Gelgy Chemical Corporation) 1965.01.05, Example 13 & US 3250771 A & GB 1057289 A & GB 1057290 A & DE 1545924 A & DE 1545925 A & FR 1464233 A & FR 1473934 A & FR 5259 M & FR 5287 M	1, 4 2, 3, 5, 6
A	JP 2007-91695 A (国立大学法人 東京大学) 2007.04.12, 全文参照 & US 2007/0155806 A1	1-6
A	WO 2006/130551 A2 (PROMEGA CORPORATION) 2006.12.07, 全文参照 & US 2007/0015790 A1 & US 2008/0299593 A1 & EP 1885875 A & EP 1935986 A2	1-6
A	BRANCHINI, B. R., Naphthyl- and quinolylluciferin: green and red light emitting firefly luciferin analogues, Photochemistry and Photobiology, 1989, 49(5), p. 689-695	1-6