

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02011/040434

発行日 平成25年2月28日(2013.2.28)

(43) 国際公開日 平成23年4月7日(2011.4.7)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
C07C 15/14 (2006.01)	C07C 15/14 CSP	4H006
C07C 13/64 (2006.01)	C07C 13/64	4H050
C07F 15/00 (2006.01)	C07F 15/00 F	
C07F 19/00 (2006.01)	C07F 19/00	
C07F 17/02 (2006.01)	C07F 17/02	

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 37 頁) 最終頁に続く

出願番号 特願2011-534265 (P2011-534265)	(71) 出願人 504132272 国立大学法人京都大学 京都府京都市左京区吉田本町36番地1
(21) 国際出願番号 PCT/JP2010/066900	
(22) 国際出願日 平成22年9月29日(2010.9.29)	
(31) 優先権主張番号 特願2009-224788 (P2009-224788)	(74) 代理人 110000796 特許業務法人三枝国際特許事務所
(32) 優先日 平成21年9月29日(2009.9.29)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(72) 発明者 山子 茂 京都府宇治市五ヶ庄 国立大学法人京都大学化学研究所内
	Fターム(参考) 4H006 AA01 AA02 AB84 AB91 AB92 AC22 AC28 4H050 AA01 AB84 AB91 AB92

最終頁に続く

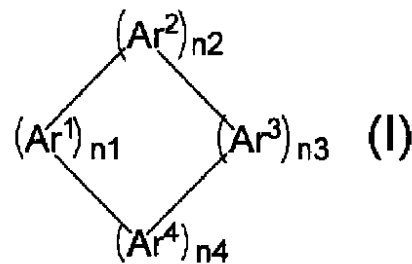
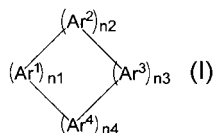
(54) 【発明の名称】 シクロパラ (ヘテロ) アリーレン化合物およびその製造方法

(57) 【要約】

シクロパラ (ヘテロ) アリーレン化合物およびその製造方法を提供する。

一般式(1)で示されるシクロパラフェニレン化合物。

【化1】



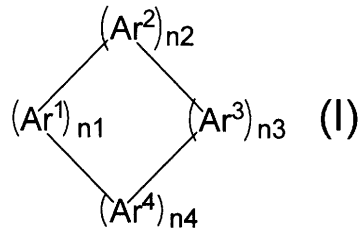
(式中、 Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 は、同一または異なって、2価の芳香族基もしくは2価のヘテロ芳香族基を示す。 $n1$, $n2$, $n3$, $n4$ は、同一または異なって、1以上の整数を示す。) で表される化合物。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

一般式 (I)

【化 1】



10

(式中、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 、 Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい 2 価の芳香族基もしくは置換されていてもよい 2 価のヘテロ芳香族基を示す。

$n1$ 、 $n2$ 、 $n3$ 、 $n4$ は、同一または異なって、1 以上の整数を示す。

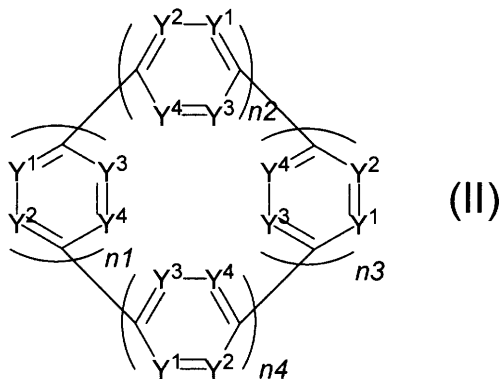
ただし、 $Ar^1 = Ar^2 = Ar^3 = Ar^4 = 1,4$ -フェニレンの場合、 $n1 + n2 + n3 + n4$ は、9、12、18 以外の数である)

で表される化合物。

【請求項 2】

一般式 (II)

【化 2】



20

30

(式中、

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 または N を示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 または N を示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 または N を示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 または N を示す。

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラルキル、 OH 、 CN 、 NO_2 、 $COOH$ 、 NH_2 、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接する R^1 と R^2 、もしくは R^3 と R^4 は、それらが結合している炭素原子と一緒に、置換されていてもよい 5 員環もしくは 6 員環の環状基であってもよい。

40

$n1$ 、 $n2$ 、 $n3$ 、 $n4$ は、同一または異なって、1 以上の整数を示す。

ただし、 $Y^1 = Y^2 = Y^3 = Y^4 = CH$ の場合、 $n1 + n2 + n3 + n4$ は、9、12、18 以外の数である)

で表される請求項 1 に記載の化合物。

【請求項 3】

前記 2 価の芳香族基が、ベンゼン、ナフタレン、フルオレン、インダン、インデン、アズ

50

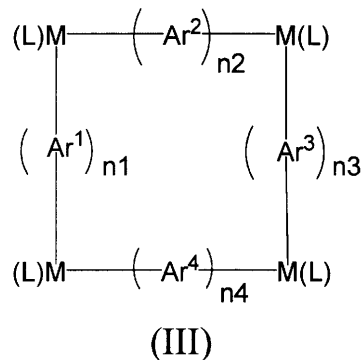
レン、アントラセン、フェナントレン、フェナレン、ジヒドロアントラセン、インダセン、ジベンゾスベラン、テトラセン、ピレンからなる群から選択される芳香族基に由来し、前記2価のヘテロ芳香族基がピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、キノリン、イソキノリン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、チアントレン、ベンゾイミダゾール、クロメン、キサテン、フェノキサチイン、イソインドール、インドリジン、シンノリン、カルバゾール、カルボリン、フェナンスリジン、アクリジン、フェナンスロリン、フェノチアジン、フェノオキサジン、フェナントリジン、イソクロマン、クロマン、フェナジン、カルバゾール、インドリン、イソインドリンからなる群から選択されるヘテロ芳香族基に由来する、請求項1に記載の化合物。

10

【請求項4】

下記式(III)

【化3】



20

(式中、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 、 Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。

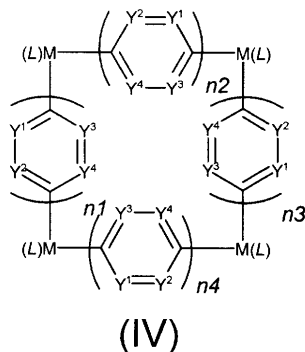
n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)

で表される化合物。

【請求項5】

下記式(IV)

【化4】



40

(式中、Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 またはNを示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 またはNを示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 またはNを示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 またはNを示す。

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、ア

50

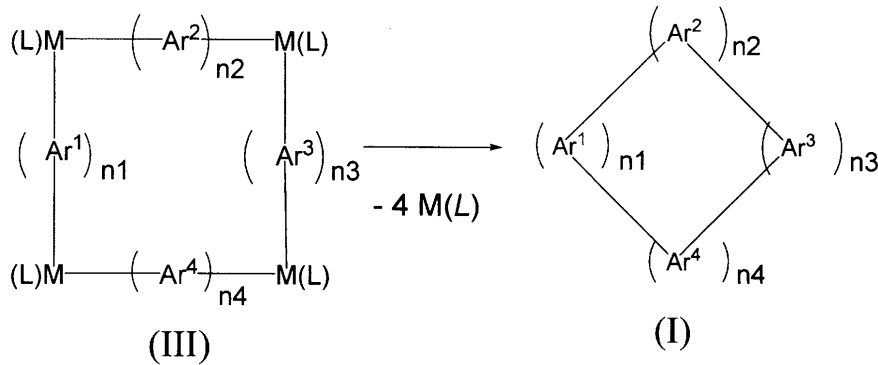
ラルキル、OH、CN、NO₂、COOH、NH₂、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコシカルボニル、アルコシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接するR¹とR²、もしくはR³とR⁴は、それらが結合している炭素原子と一緒にあって、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。

n₁、n₂、n₃、n₄は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)
で表される請求項4に記載の化合物。

【請求項6】

一般式(III)の化合物からM(L)を脱離させることを特徴とする一般式(I)の化合物の製造法。

【化5】



(式中、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

n₁、n₂、n₃、n₄は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。)

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、シクロパラ(ヘテロ)アリーレン化合物およびその製造方法に関する。

【背景技術】

【0002】

これまでに二つのシクロパラフェニレンの合成例がある。1つは、Bertozzi(USA, UC Berkeley)らが、下記に示した方法によりフェニレンが9個、12個および18個からなるシクロパラフェニレン(n=5, 8, 14)を初めて合成した(非特許文献1)。

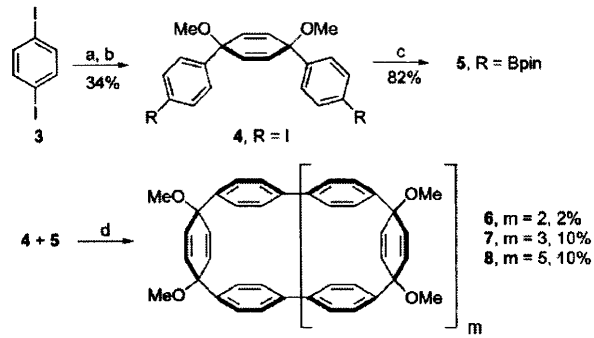
【0003】

10

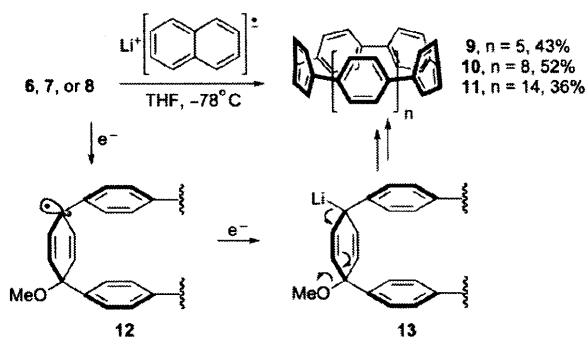
20

30

【化 1】



“ Reagents and conditions: (a) (i) *n*BuLi, THF, -78°C , (ii) benzoquinone; (b) (i) NaH, THF, 0°C , (ii) MeI, 0°C to rt; (c) (i) *n*BuLi, THF, -78°C , (ii) isopropyl pinacol borate (Bpin), -78°C ; (d) Pd(PPh₃)₄, Cs₂CO₃, toluene/methanol (10:1), 80°C .



【 0 0 0 4】

特徴は、化合物4におけるシス置換シクロヘキサジエン-1,4-ジオールにおけるsp³炭素を用いてシクロパラフェニレンに必要な曲面を作り、最後のステップでsp²炭素へと変換する方法である。この方法は、環状生成物を作るときを含め、収率が低いと共にその選択性も低い欠点がある。

【 0 0 0 5】

伊丹（名古屋大学）らは選択的に12個のベンゼン環からなるシクロパラフェニレンを合成する下記の方法を報告している（非特許文献2）。

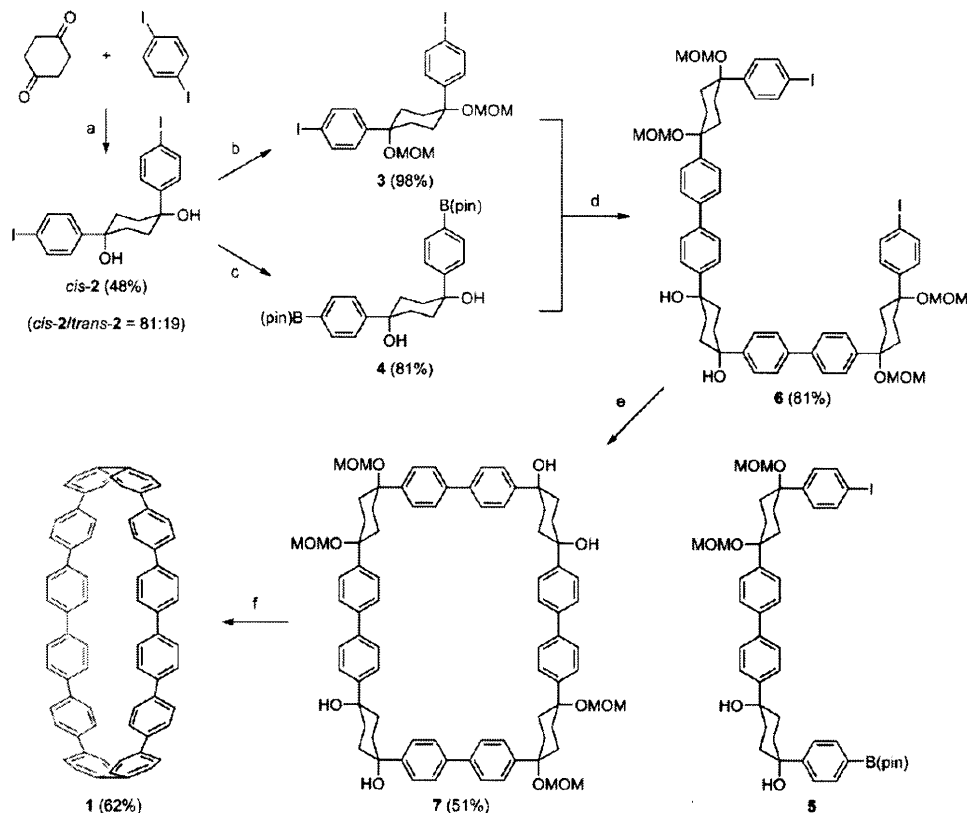
【 0 0 0 6】

10

20

30

【化2】



Scheme 3. Synthetic route toward 1. Conditions and reagents: a) 1. 1,1,4-diodobenzene (3.0 equiv), *n*BuLi (3.0 equiv), THF, -78°C , 1 h; 2. cyclohexane-1,4-dione (1.0 equiv), RT, 2 h; b) *cis*-2 (1.0 equiv), $\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{Cl}$ (7.6 equiv), *i*Pr₂NEt (7.6 equiv), CH_2Cl_2 , RT, 19 h; c) *cis*-2 (1.0 equiv), $\text{B}_2(\text{pin})_2$ (2.4 equiv), $[\text{PdCl}_2(\text{dppf})]$ (3 mol%), KOAc (6.0 equiv), DMSO, 80°C , 13 h; d) 3 (10 equiv), 4 (1.0 equiv), $[\text{PdCl}_2(\text{dppf})]$ (10 mol%), NaOH (5.0 equiv), H_2O (16 equiv), 1,4-dioxane (8 mM with respect to 4), 60°C , 24 h; e) 6 (1.0 equiv), 4 (1.4 equiv), $\text{Pd}(\text{OAc})_2$ (20 mol%), X-Phos (20 mol%), NaOH (5.0 equiv), H_2O (26 equiv), 1,4-dioxane (2 mM with respect to 6), 80°C , 24 h; f) 7 (1.0 equiv), *p*TsOH (1.0 equiv), *m*-xylene, 150°C (microwave), 30 min. DMSO = dimethyl sulfoxide, pin = pinacol, THF = tetrahydrofuran.

【0007】

この方法では、化合物シスのシクロヘキサン-1,4-ジオールを用いて曲面を作り、最後のステップで sp^2 炭素へと変換している。選択的に12個のフェニレンを有するシクロパラフェニレンのみを得ることができるが、この他の環数の化合物が合成できるかは不明である。

【0008】

いずれの合成例も最終ステップの芳香族化反応の反応条件が厳しい。すなわち、Bertozziらはリチウムナフチドを用い（強塩基性）、伊丹らはパラトルエンスルホン酸を加えて 150°C で加熱（強酸性）を用いていることから、種々の官能基を持つシクロパラフェニレン誘導体を合成するには適していないと考えられる。

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0009】

【非特許文献1】 Jasti, R.; Bhattacharjee, J.; Neaton, J. B.; Bertozzi, C. R. J. Am. Chem. Soc. 2008, 130, 17646.

【非特許文献2】 Takaba, H.; Omachi, H.; Yamamoto, Y.; Bouffard, J.; Itami, K. Angew. Chem. Int. Ed. 2009, 48, 6112.

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0010】

本発明は、新規なシクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物およびその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】

10

20

30

40

50

【 0 0 1 1 】

シクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物は、複数の（ヘテロ）アリールが互いに180度の角度を有する2つの結合（典型的には、1,4-（ヘテロ）アリーレン結合）で環状に結合した分子である。歪んだ共役構造を持ち、アームチェア型のカーボンナノチューブの最小構成単位であることから、その合成や物性は大変興味を持たれている。しかし、その合成は困難であることから、これまで2例の合成例しかない（非特許文献1,2）。本発明者は、従来法とは全く異なる合成ルートで、高収率、高選択的に、これまで報告されていない環数を含む、シクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物の一般的な合成法を開発した。

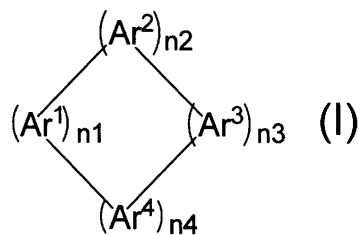
【 0 0 1 2 】

本発明は、以下のシクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物もしくはその前駆体の金属錯体およびその製造方法を提供するものである。

項1. 一般式（I）

【 0 0 1 3 】

【 化 3 】



10

20

【 0 0 1 4 】

（式中、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 、 Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

$n1$ 、 $n2$ 、 $n3$ 、 $n4$ は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

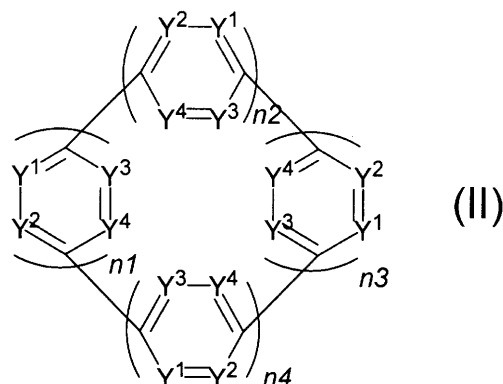
ただし、 $Ar^1 = Ar^2 = Ar^3 = Ar^4 = 1,4$ -フェニレンの場合、 $n1 + n2 + n3 + n4$ は、9、12、18以外の数である）

で表される化合物。

項2. 一般式（II）

【 0 0 1 5 】

【 化 4 】



30

40

【 0 0 1 6 】

（式中、

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 またはNを示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 またはNを示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 またはNを示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 またはNを示す。

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、ア

50

ラルキル、OH、CN、NO₂、COOH、NH₂、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコシカルボニル、アルコシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接するR¹とR²、もしくはR³とR⁴は、それらが結合している炭素原子と一緒にあって、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。

n₁、n₂、n₃、n₄は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

ただし、Y¹ = Y² = Y³ = Y⁴ = CHの場合、n₁ + n₂ + n₃ + n₄は、9、12、18以外の数である)

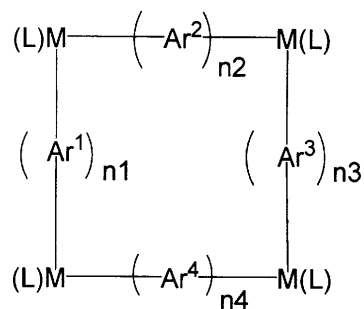
で表される項1に記載の化合物。

項3. 前記2価の芳香族基が、ベンゼン、ナフタレン、フルオレン、インダン、インデン、アズレン、アントラセン、フェナントレン、フェナレン、ジヒドロアントラセン、インダセン、ジベンゾスベラン、テトラセン、ピレンからなる群から選択される芳香族基に由来し、前記2価のヘテロ芳香族基がピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、キノリン、イソキノリン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、チアントレン、ベンゾイミダゾール、クロメン、キサンテン、フェノキサチン、イソインドール、インドリジン、シンノリン、カルバゾール、カルボリン、フェナンスリジン、アクリジン、フェナンスロリン、フェノチアジン、フェノオキサジン、フェナントリジン、イソクロマン、クロマン、フェナジン、カルバゾール、インドリン、イソインドリンからなる群から選択されるヘテロ芳香族基に由来する、項1に記載の化合物。

項4. 下記式(III)

【0017】

【化5】



(III)

【0018】

(式中、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。

n₁、n₂、n₃、n₄は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)

で表される化合物。

項5. 下記式(IV)

【0019】

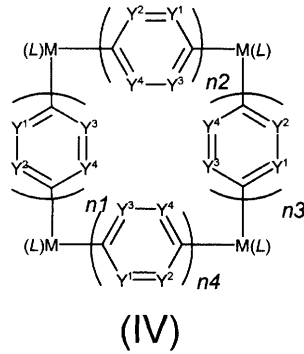
10

20

30

40

【化6】



10

【0020】

(式中、Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

【0021】

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 またはNを示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 またはNを示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 またはNを示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 またはNを示す。

R^1, R^2, R^3, R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラルキル、OH、CN、 NO_2 、COOH、 NH_2 、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接する R^1 と R^2 、もしくは R^3 と R^4 は、それらが結合している炭素原子と一緒に、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。

20

n_1, n_2, n_3, n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)

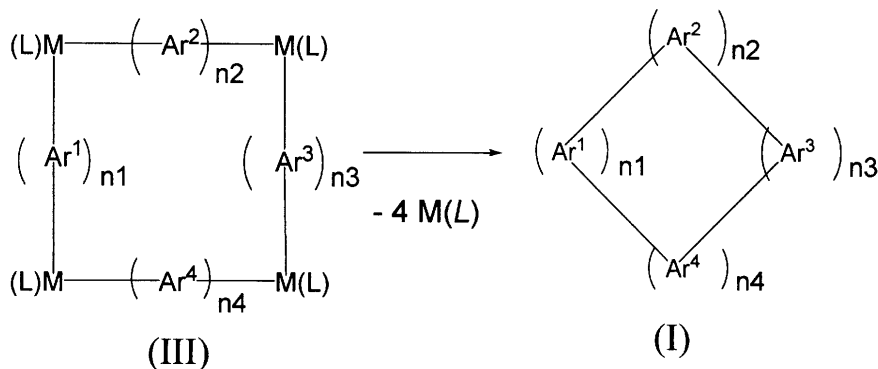
で表される項4に記載の化合物。

30

項6. 一般式(III)の化合物からM(L)を脱離させることを特徴とする一般式(I)の化合物の製造法。

【0022】

【化7】



40

【0023】

(式中、 Ar^1, Ar^2, Ar^3, Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

n_1, n_2, n_3, n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

50

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。）

【発明の効果】

【0024】

様々な環数を持つシクロパラ（ヘテロ）アリーレンを選択的に、かつ高収率で得ることができる。反応条件が中性で穏和な加熱条件で進行することから、様々な官能基を（ヘテロ）芳香族基に導入することができる。

【発明を実施するための形態】

【0025】

シクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物は、置換されていてもよい複数の2価の（ヘテロ）芳香族基が1,4-結合等の互いに180度の角度をなす2つの結合で環状に結合した分子である。歪んだ共役構造を持ち、特にシクロパラフェニレンはカーボンナノチューブの最小構成単位であることから、その合成や物性は大変興味を持たれている。しかし、その合成は困難であることから、これまでその2例の合成例しかない（非特許文献1,2）。本発明者は、従来法とは全く異なる合成ルートで、高収率、高選択的に、これまで報告されていない環数を含む、シクロパラフェニレンの一般的な合成法を開発した。

10

【0026】

本明細書において、MはPtまたはPdまたはNiを示し、好ましくはPtまたはPd、より好ましくはPtである。Mは複数の金属の混合物であってもよいが、好ましくは単一の金属が使用される。Mは通常2価のカチオンである。

【0027】

Lは、Mに配位可能なリガンドを示し、単座もしくは二座のオレフィン、アミン、イミン、ピリジン、ホスフィン、アルシン、ニトリル配位子であり、例えばシクロオクタジエン(cod)、ノルボルナジエン(nbd)、エチレン、エチレンジアミンおよびそのN-アルキル誘導体、(2,2'-、3,3'-、4,4'-、2,3'-、2,4'-もしくは3,4'-ビピリジンまたはそのアルキル置換誘導体)、1,10-フェナントロリン、トリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィン、ジメチルフェニルホスフィン、1,1'-ビスジフェニルフォスフィノエタン、1,1'-ビスジフェニルフォスフィノフェロセン(dppf)等の1,1'-ビス（ジアリアル）フェロセニルホスフィン、ジフェニルホスフィノエタン等のジアリアルフォスフィノエタン、ジフェニルホスフィノブタン、ザントフォス、2,2'-ビス（ジフェニルホスフィノ）-1,1'-ピナフタレン、トリシクロヘキシルホスフィン、シクロドデカトリエン、ノルボルネン、1,5-ヘキサジエン、ベンゾニトリル、ブタジエン、アセチレンジカルボン酸ジメチル、ジベンジリデンアセトン、1,5-ビス（ジフェニルホスフィノ）ペンタン、ジフェニルメチルホスフィンまたはそれらの誘導体が挙げられ、シクロオクタジエン、フェロセニルホスフィンまたはそれらの誘導体が好ましく例示される。上記リガンドの誘導体としては、特に限定されないが、フェニル基などのアリール基にフッ素原子やトリフルオロメチル基などの電子吸引性基を置換基として有する誘導体が挙げられ、例えばジフェニルホスフィノエタンの誘導体として、ジ(2,3,4,5,6-ペンタフルオロフェニル)ホスフィノエタン、ジ(2,3,5,6-テトラフルオロフェニル)ホスフィノエタン、ジ(4-トリフルオロメチル-2,3,5,6-テトラフルオロフェニル)ホスフィノエタンなどのフェニル基がフッ素原子やトリフルオロメチル基などの電子吸引性基で4置換もしくは5置換されたホスフィノエタンが挙げられる。

20

30

40

【0028】

Xは、Cl, Br, Iなどのハロゲン原子、などが挙げられる。

【0029】

Zは、カルバニオンを生成可能な金属を含む基であり、例えばSn(CH₃)₃、Sn(C₄H₉)₃、Li、MgBr、MgCl、MgI、Cu、ZnBr、ZnI、B(OC₂H₅)₂、B(OCMe₂CH₂)₂などのホウ素誘導体などが挙げられる。

【0030】

Y¹、Y²、Y³、Y⁴は、全てが炭素原子を含む基（CR¹、CR²、CR³、CR⁴）であってもよく、Y¹、Y²、Y³、Y⁴の合計のN原子の数は、0~4個、好まし

50

くは 0 ~ 3 個、より好ましくは 0 ~ 2 個である。

【 0 0 3 1 】

アルキルとしては、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、tert - ブチル、n - ペンチル、イソペンチル、ヘキシルなどの直鎖状又は分枝鎖状の C_{1 - 18} アルキルが挙げられる。

【 0 0 3 2 】

シクロアルキルとしては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル及びシクロヘプチルなどの C_{3 - 10} シクロアルキルが挙げられる。環の一部がヘテロ元素で置換されていたり、置換基を持っていてもよい。

【 0 0 3 3 】

アルコキシとしては、メトキシ、エトキシ、n - プロポキシ、イソプロポキシ、n - ブトキシ、イソブトキシ、tert - ブトキシ、n - ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ポリエチレングリコール誘導体などの直鎖状又は分枝鎖状の C_{1 - 18} アルコキシが挙げられる。

【 0 0 3 4 】

アルケニルとしては、ビニル、1 - プロペニル、2 - メチル - 2 - プロペニル、イソプロペニル、1 - 、2 - 若しくは 3 - ブテニル、2 - 、3 - 若しくは 4 - ペンテニル、2 - メチル - 2 - ブテニル、3 - メチル - 2 - ブテニル、5 - ヘキセニル、1 - シクロペンテニル、1 - シクロヘキセニル、3 - メチル - 3 - ブテニルなどの直鎖状、分枝鎖状又は環状の C_{2 - 18} アルケニルが挙げられる。

【 0 0 3 5 】

アルキニルとしては、三重結合を少なくとも 1 個有するものを意味し、例えばエチニル、1 - 若しくは 2 - プロピニル、1 - 、2 - 若しくは 3 - ブチニル、1 - メチル - 2 - プロピニルなどの直鎖状、分枝鎖状又は環状の C_{2 - 6} アルキニルが挙げられる。

【 0 0 3 6 】

ハロゲン原子としては、F , Cl , Br , I が挙げられる。

【 0 0 3 7 】

アリールとしては、5 又は 6 員の芳香族炭化水素環からなる単環又は多環系の基を意味し、具体例としては、フェニル、ナフチル、トルイル、キシリル、フルオレニル、アントリル、ピフェニル、テトラヒドロナフチル、クロマニル、2 , 3 - ジヒドロ - 1 , 4 - ジオキサナフタレニル、インダニル及びフェナントリルが挙げられる。

【 0 0 3 8 】

ヘテロシクリルとしては、アクリジニル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾジオキサソラン、1 , 3 - ベンゾジオキサソール - 5 - イル、ベンゾフラニル、ベンゾチオフェニル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、カルバゾリル、シンノリニル、2 , 3 - ジヒドロベンゾフラニル、ジオキサニル、モルホリノ、フラニル、イミダゾリジニル、イミダゾリニル、イミダゾリル、1 H - インダゾリル、インドリニル、インドリル、3 H - インドリル、イソインドリル、イソキノリニル、イソチアゾリル、イソオキサゾリル、モルホリニル、1 , 8 - ナフチリジニル、オキサジアゾリル、1 , 3 - オキサチオラニル、オキサゾリジニル、オキサゾリル、オキシラニル、パラチアジニル、フェナジニル、フェノチアジニル、フェノキサジニル、フタラジニル、ペペラジニル、ペペリジニル、プテリジニル、ピラニル、ピラジニル、ピラゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾロ [1 , 5 - c] トリアジニル、ピラゾリル、ピリダジニル、ピリジニル、ピリミジニル、ピリミジニル、ピロリル、ピロリジニル、プリニル、キナゾリニル、キノリニル、4 H - キノリジニル、キノキサリニル、テトラゾリジニル、テトラゾリル、チアジアゾリル、チアゾリジニル、チアゾリル、チエニル、チオモルホリニル、トリアジニル、およびトリアゾリルが挙げられる。

【 0 0 3 9 】

アラルキルとしては、ベンジル、フェネチル、ナフチルメチルなどが挙げられる。

【 0 0 4 0 】

モノアルキルアミノとしては、メチルアミノ、エチルアミノ、n - プロピルアミノ、イ

10

20

30

40

50

ソプロピルアミノ、*n*-ブチルアミノ、イソブチルアミノ、*tert*-ブチルアミノ、*n*-ペンチルアミノ、イソペンチルアミノ、ヘキシルアミノが挙げられる。

【0041】

ジアルキルアミノとしては、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジ*n*-プロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジ*n*-ブチルアミノ、ジイソブチルアミノ、ジ*tert*-ブチルアミノ、ジ*n*-ペンチルアミノ、ジイソペンチルアミノ、ジヘキシルアミノが挙げられる。

【0042】

アシルアミノとしては、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、イソブチリルアミノ、バレリルアミノ、ベンゾイルアミノなどが挙げられる。

【0043】

アシルとしては、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、ベンゾイルが挙げられる。

【0044】

アルキルカルボニルオキシの具体例としては、メチルカルボニルオキシ、エチルカルボニルオキシ、*n*-プロピルカルボニルオキシ、イソプロピルカルボニルオキシ、*n*-ブチルカルボニルオキシ、イソブチルカルボニルオキシ、*tert*-ブチルカルボニルオキシ、*n*-ペンチルカルボニルオキシ、イソペンチルカルボニルオキシ、ヘキシルカルボニルオキシが挙げられる。

【0045】

アリールカルボニルオキシの具体例としては、フェニルカルボニルオキシ、ナフチルカルボニルオキシ、フルオレニルカルボニルオキシ、アントリルカルボニルオキシ、ピフェニリルカルボニルオキシ、テトラヒドロナフチルカルボニルオキシ、クロマニルカルボニルオキシ、2,3-ジヒドロ-1,4-ジオキサナフタレニルカルボニルオキシ、インダニルカルボニルオキシ及びフェナントリルカルボニルオキシが挙げられる。

【0046】

アルコキシカルボニルとしては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、*tert*-ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、イソペンチルオキシカルボニル及びヘキシルオキシカルボニルなどのC₁ - C₆アルコキシカルボニルが挙げられる。

【0047】

アルコキシカルボニルアミノとしては、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、イソプロポキシカルボニルアミノ、ブトキシカルボニルアミノ、イソブトキシカルボニルアミノ、*tert*-ブトキシカルボニルアミノ、ペンチルオキシカルボニルアミノ、イソペンチルオキシカルボニルアミノ及びヘキシルオキシカルボニルアミノなどのC₁ - C₆アルコキシカルボニルアミノが挙げられる。

【0048】

フルオロアルキルとしては、モノフルオロメチル、ジフルオロメチルが挙げられる。

【0049】

パーフルオロアルキルとしては、C_nF_{2n+1} (nは1~6の整数)で表される直鎖または分岐鎖を有するパーフルオロアルキル、特にトリフルオロメチルが挙げられる。

【0050】

モノアルキルカルバモイルとしては、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、*n*-プロピルカルバモイル、イソプロピルカルバモイル、*n*-ブチルカルバモイル、イソブチルカルバモイル、*tert*-ブチルカルバモイル、*n*-ペンチルカルバモイル、イソペンチルカルバモイル、ヘキシルカルバモイルが挙げられる。

【0051】

ジアルキルカルバモイルとしては、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、ジ*n*-プロピルカルバモイル、ジイソプロピルカルバモイル、ジ*n*-ブチルカルバモイル、ジイソブチルカルバモイル、ジ*tert*-ブチルカルバモイル、ジ*n*-ペンチルカルバモイル、ジイソペンチルカルバモイル、ジヘキシルカルバモイルが挙げられる。

10

20

30

40

50

【 0 0 5 2 】

モノアルキル置換スルファモイルとしては、メチルスルファモイル、エチルスルファモイル、*n*-プロピルスルファモイル、イソプロピルスルファモイル、*n*-ブチルスルファモイル、イソブチルスルファモイル、*tert*-ブチルスルファモイル、*n*-ペンチルスルファモイル、イソペンチルスルファモイル、ヘキシルスルファモイルが挙げられる。

【 0 0 5 3 】

ジアルキル置換スルファモイルとしては、ジメチルスルファモイル、ジエチルスルファモイル、ジ*n*-プロピルスルファモイル、ジイソプロピルスルファモイル、ジ*n*-ブチルスルファモイル、ジイソブチルスルファモイル、ジ*tert*-ブチルスルファモイル、ジ*n*-ペンチルスルファモイル、ジイソペンチルスルファモイル、ジヘキシルスルファモイルが挙げられる。

10

【 0 0 5 4 】

アルキルスルホニルアミノとしては、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、*n*-プロピルスルホニルアミノ、イソプロピルスルホニルアミノ、*n*-ブチルスルホニルアミノ、イソブチルスルホニルアミノ、*tert*-ブチルスルホニルアミノ、*n*-ペンチルスルホニルアミノ、イソペンチルスルホニルアミノ、ヘキシルスルホニルアミノが挙げられる。

【 0 0 5 5 】

隣接する R^1 と R^2 、もしくは R^3 と R^4 は、それらが結合している炭素原子と一緒にあって、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。隣接するとは、同一の芳香環/ヘテロ芳香環に結合していてもよく(下記Case A)、隣接する芳香環/ヘテロ芳香環に結合した最も近い基との間で5員環もしくは6員環の環状基を形成してもよい(下記Case B)。5員環もしくは6員環の環状基は、飽和又は不飽和であり、炭化水素系の環状基であってもヘテロ原子(O,N,S)を少なくとも1個有する環状基であってもよい。また、下記の例では隣接する Y^1 、 Y^2 が5員環もしくは6員環の環状基を表す例を示しているが、 Y^3 、 Y^4 がさらに5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。さらに5員環もしくは6員環の環状基は、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラルキル、OH、CN、NO₂、COOH、NH₂、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノで表される1~3個の置換基で置換されていてもよい。

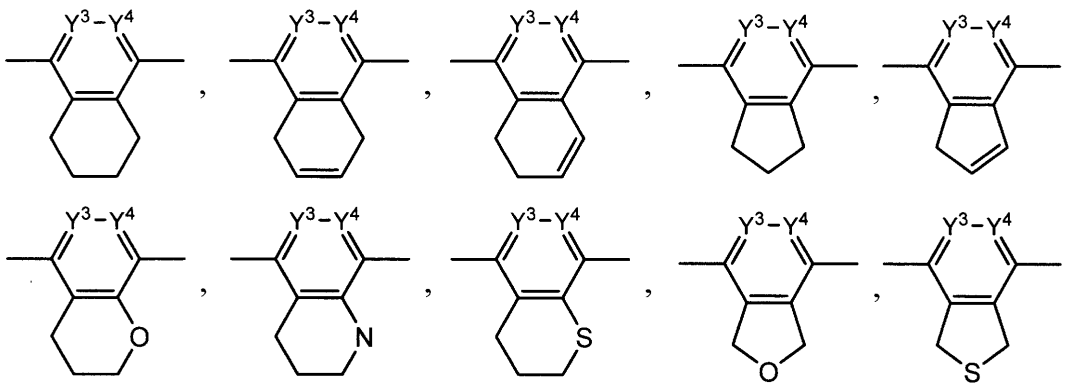
20

30

【 0 0 5 6 】

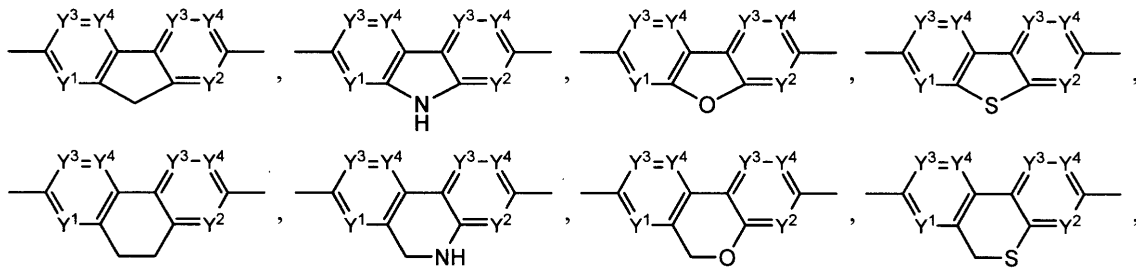
【化 8】

Case A



10

Case B



20

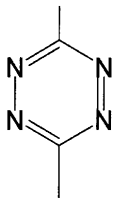
【0057】

二価の芳香族基とは、6員の芳香族炭化水素環を含む単環又は多環系の2価基を意味し、芳香族基の具体例としては、ベンゼン、ナフタレン、フルオレン、フルオレノン、フルオレノール、インダン、インデン、アズレン、アントラセン、フェナントレン、フェナレン、ジヒドロアントラセン、インダセン、ジベンゾスベラン、テトラセン、ピレンなどの環を1個または2個以上有し、これらがベンゼンの1,4位、ナフタレンの1,4位もしくは1,5位もしくは2,6位、アントラセンの1,4位もしくは1,5位もしくは1,6位もしくは2,7位、フェナンスレンの1,4位もしくは1,6位もしくは2,7位もしくは3,9位、フルオレンの1,4位などの、2つの結合が互いに180度をなす位置で隣接する(ヘテロ)芳香族基と結合する基を意味し、二価の(ヘテロ)芳香族基が縮合しない(ヘテロ)芳香族基を複数有する場合には、2以上の(ヘテロ)芳香族基は、直接結合(例えばビフェニル、ピピリジルなど)、 $-CH=CH-$ 、 $-C=C-$ 、 $-N=N-$ 、

30

【0058】

【化 9】



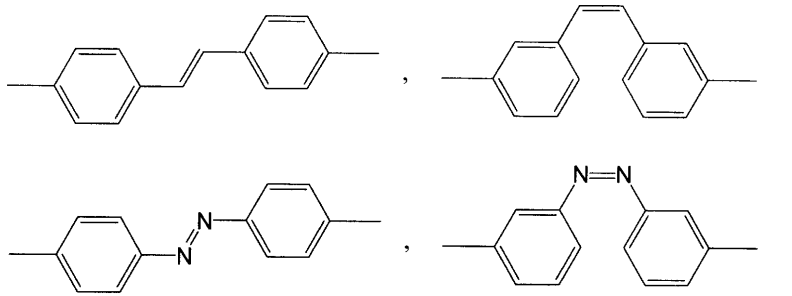
40

【0059】

などの任意の2価の基で連結されていてもよい。二価の芳香族基は、上記の芳香族基から芳香環に結合する2個の水素原子を除いた基である。このような場合であっても、二価の芳香族基の2つの結合は、互いに180度をなす。例えば $-Ph-CH=CH-Ph-$ や $-Ph-N=N-Ph-$ の場合、

【0060】

【化 1 0】



10

【 0 0 6 1】

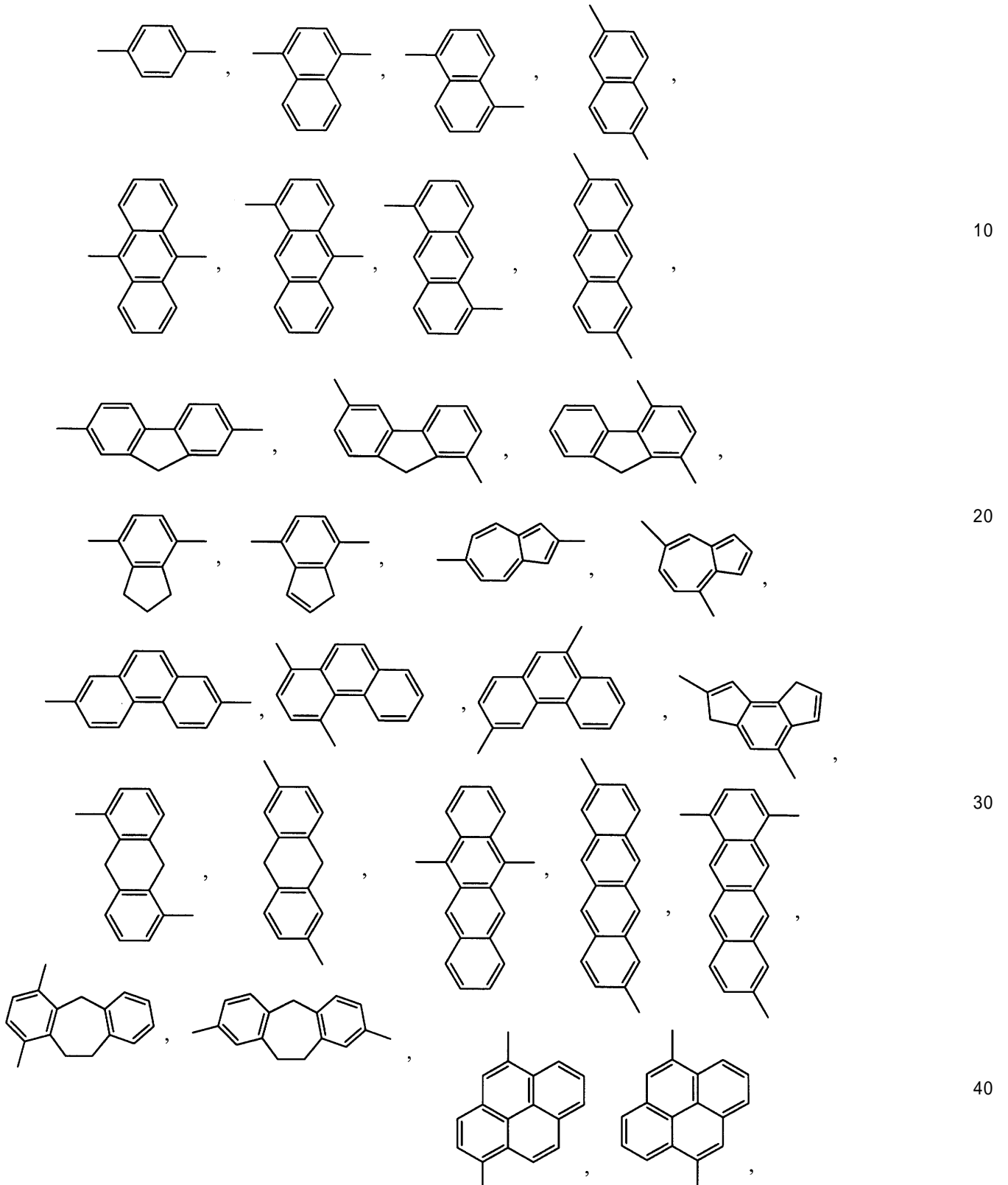
の芳香族基が挙げられる。2個の（ヘテロ）芳香族基が -CH=CH-、-N=N- で連結した場合を上記に示したが、3個以上の（ヘテロ）芳香族基が、複数の2価の基で連結されたものも本発明に包含される。また、（ヘテロ）芳香族基がジアゾベンゼン誘導体である本発明の化合物は、本発明の好ましい実施形態の1つである。

【 0 0 6 2】

本発明の二価の芳香族基の2つの結合位置は、例えば以下に例示される。

【 0 0 6 3】

【化 1 1】



【0064】

二価のヘテロ芳香族基としては、O、N、Sからなる群から選ばれるヘテロ原子を1個以上含む5又は6員のヘテロ芳香環を有する単環又は多環系の基を意味し、6員のヘテロ芳香環は、隣接する基との結合に関与する。ヘテロ芳香族基の具体例としては、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、キノリン、イソキノリン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、チアントレン、ベンゾイミダゾ

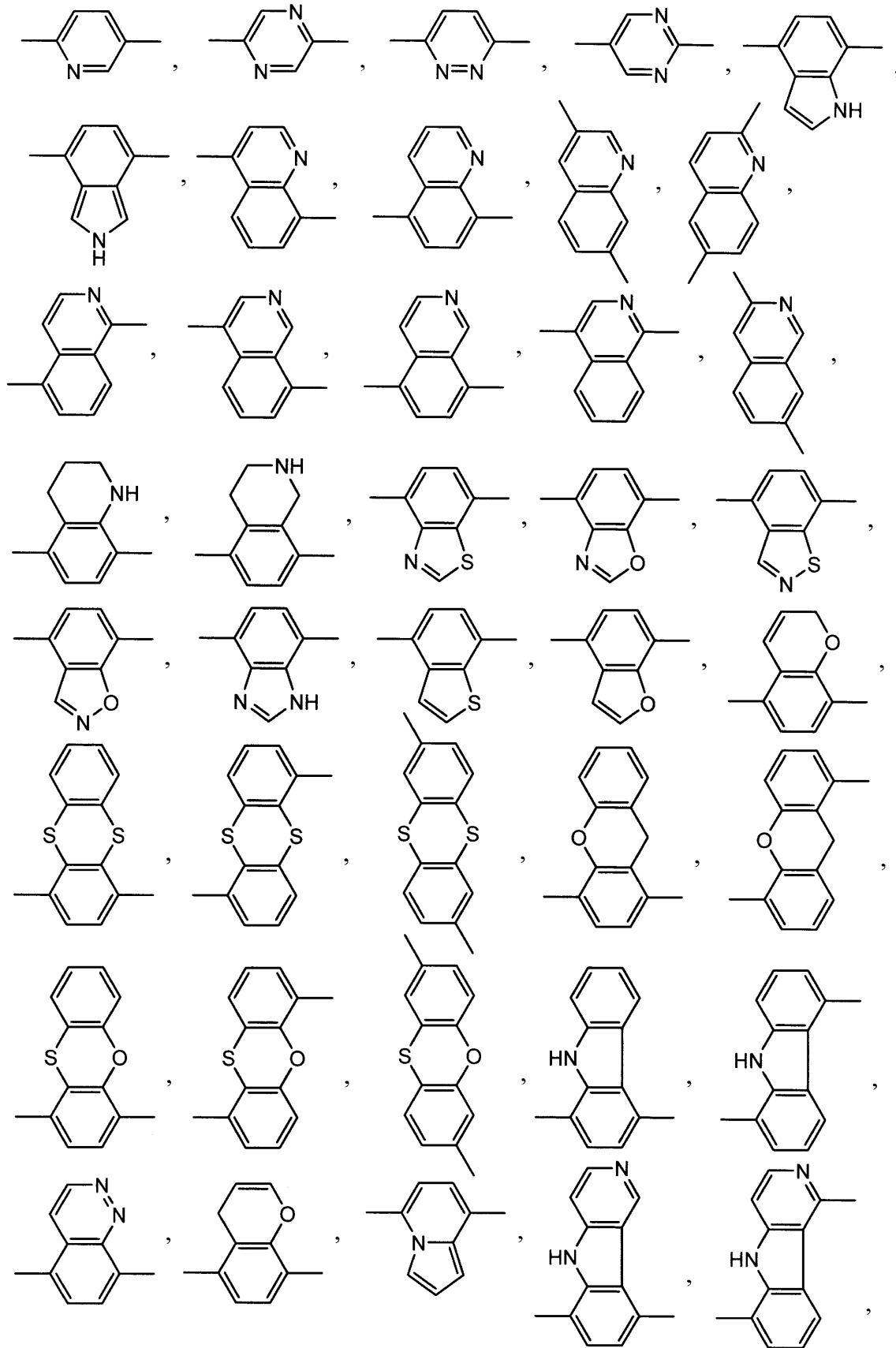
ール、クロメン、キサントエン、キサントノン、キサントノール、フェノキサチイン、イソインドール、インドリジン、シンノリン、カルバゾール、カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナンスロリン、フェノチアジン、フェノオキサジン、フェナントロリン、イソクロマン、クロマン、フェナジン、カルバゾール、インドリン、イソインドリンが挙げられる。二価のヘテロ芳香族基は、上記のヘテロ芳香族基からヘテロ芳香環に結合する2個の水素原子を除いた基である。

【0065】

本発明の二価のヘテロ芳香族基の2つの結合位置は、例えば以下に例示される。

【0066】

【化 1 2】



10

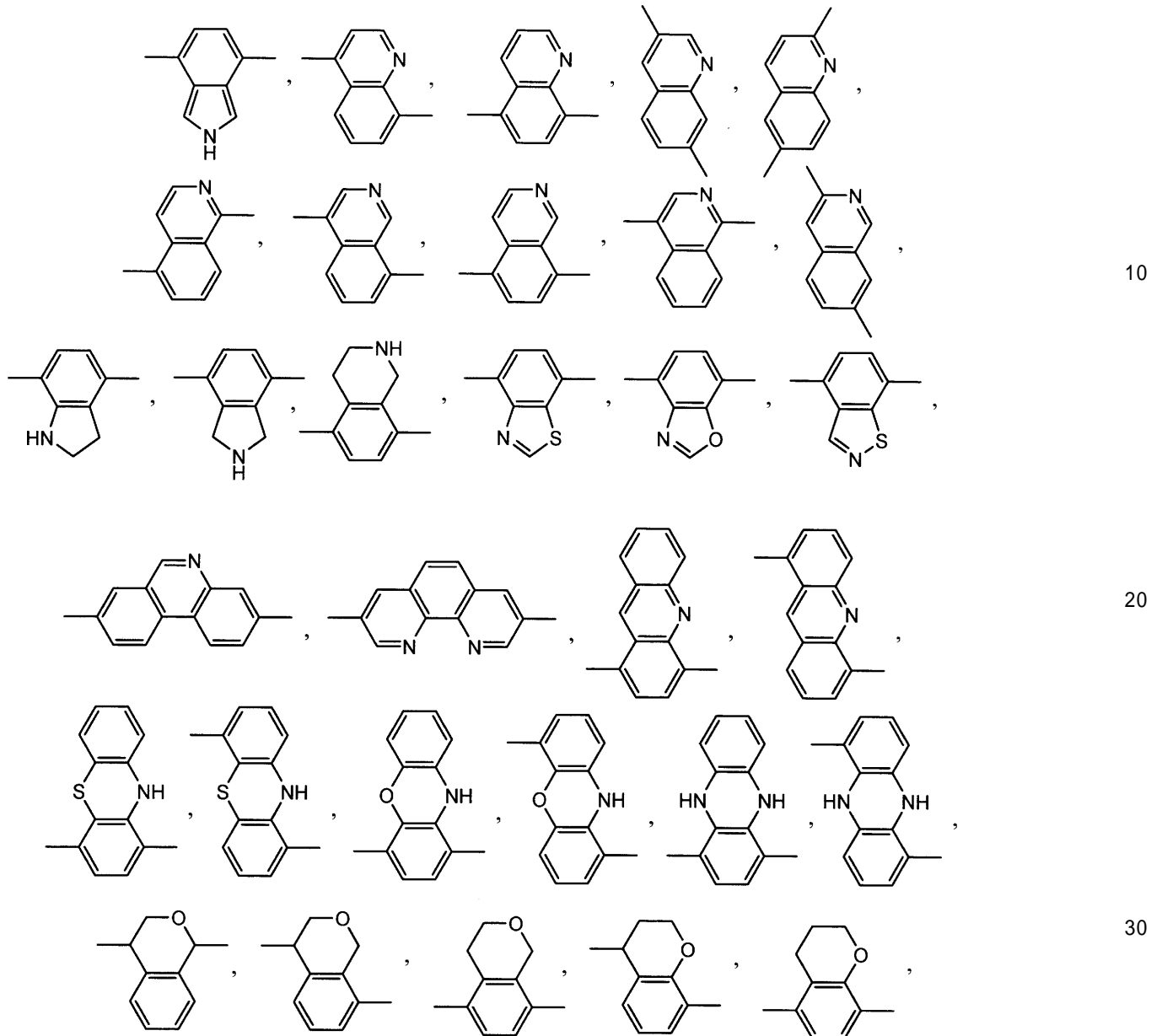
20

30

40

【 0 0 6 7 】

【化 1 3】



【 0 0 6 8】

二価の芳香族基、二価のヘテロ芳香族基の置換基としては、上記に例示されたアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラルキル、OH、CN、NO₂、COOH、NH₂、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノが挙げられる。置換基の数は、1～3個、好ましくは1～2個、特に1個が挙げられる。

【 0 0 6 9】

電子求引性の置換基(例えばF、Cl、Br等のハロゲン原子、CF₃等のパーフルオロアルキル基、CN、NO₂、COOH、アセチルなどのアシル基、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等のアルコキシカルボニル基)が結合すると、電子移動材料として好適であり、電子供与性の置換基(例えばメトキシ等のアルコキシ基、アミノ基、メチルアミノ等のモノアルキルアミノ基、ジメチルアミノ等のジアルキルアミノ基、OH、メチル等のアルキル、シクロペンチル等のシクロアルキルなど)が結合した場合にはホール輸送材料として好適である。また、電子求引性の置換基を有する2価のアリール基/ヘテロア

リール基と、電子供与性の置換基を有する2価のアリール基/ヘテロアリール基を組み合わせた本発明の化合物は、新しい特性を有する電荷移動材料として好ましい。

【0070】

n1、n2、n3、n4は、同一または異なって、1以上の整数、好ましくは1~30、より好ましくは1~20、さらに好ましくは1~15、特に1~10、1~5、1~4、1~3、または、1~2である。

【0071】

n1、n2、n3およびn4の合計は、4以上、好ましくは4~100、5~80、6~60、7~40、8~30程度、例えば4~20、4~19、4~18、4~17、4~16、4~15、4~14、4~13である。これらの合計の数字は、原料の二価の芳香族基もしくは二価のヘテロ芳香族基を有する化合物を適宜選択し、必要に応じて目的の数の化合物を単離することにより得ることができる。n1、n2、n3およびn4の合計が異なる化合物の精製は、例えばゲルろ過などの分子ふるいの原理により行うことができる。

10

【0072】

本発明の化合物は、単一の化合物であってもよいが、n1、n2、n3およびn4の合計が異なる複数の化合物の混合物であってもよい。

【0073】

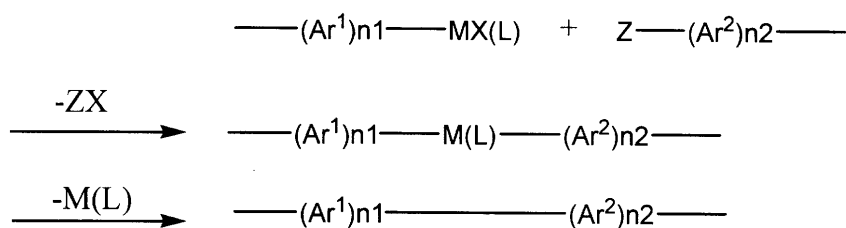
後の実施例に示されるように、ピフェニル若しくはジメチルフルオレンのように芳香環を2個連結したタイプのAr基を有する原料を使用する場合、Ar基(ピフェニル若しくはジメチルフルオレン)が4個連結された化合物を得ることができる。一方、ピフェニルとトリフェニレンのように芳香環が2個連結された化合物と3個連結された化合物を反応させると、複雑な反応が起こり、芳香環の数として8~12若しくは9~13の化合物の混合物が得られている。簡単に説明すると、-(Ar)-M(L)-(Ar)-結合を生じさせる反応には、以下の(Pattern A)と(Pattern B)の2種が挙げられる。

20

【0074】

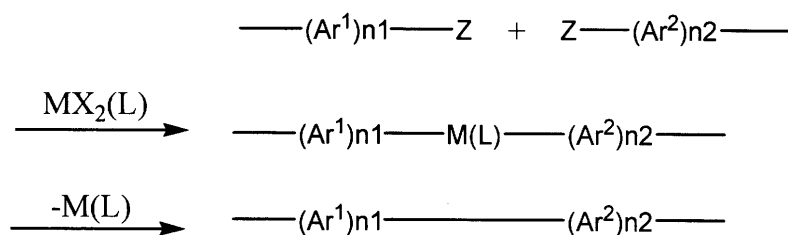
【化14】

(Pattern A)



30

(Pattern B)



40

【0075】

(式中、Ar¹、Ar²、M、L、n1、n2、Zは、前記に定義されるとおりである。)

上記のようにMX(L)とZの反応、あるいはMX₂(L)の存在下における2つのZの反応により(Ar¹)_{n1}-M(L)-(Ar²)_{n2}の結合が生じ、次いでM(L)が脱離して(Ar¹)_{n1}-(Ar²)_{n2}の結

50

合が生じる。従って、 $(Ar1)n1 = (Ar2)n2 = (Ar3)n3 = (Ar4)n4 = -C_6H_4 - C_6H_4 -$ のビフェニル化合物の場合、フェニレン基が 8 個の環状化合物が得られ、 $(Ar1)n1 = (Ar3)n3 =$ ビフェニル化合物、 $(Ar2)n2 = (Ar4)n4 =$ トリフェニル化合物 ($-C_6H_4 - C_6H_4 - C_6H_4 -$) の場合、フェニレン基 ($-C_6H_4 -$) が 10 個 ($=2+3+2+3$) の環状化合物が得られると考えられる。しかしながら、反応条件にもよるが、この反応でフェニレン基 ($-C_6H_4 -$) が 8 ~ 12 個あるいは 9 ~ 13 個の化合物が得られており、多角形構造が関与している可能性がある。

【0076】

本発明の化合物の合成の鍵は平面的な構造が最も安定であるパラ（ヘテロ）アリーレン化合物を折り曲げて環状にする点である。今回、一般式(III)、(IV)で表されるような四角形構造、あるいは多角形構造を持つ安定な金属錯体（特に白金錯体）をシクロパラフェニレンの前駆体として用いることで、シクロパラ（ヘテロ）アリーレンの効率的な合成法を確立した。一般式(III)、(IV)で表される四角形構造は、 4×4 で[8]シクロパラフェニレンができる時の中間体と考えられるが、[9]~[13]シクロパラフェニレンができるときは、多角形構造が関与している可能性がある。理論に拘束されることを望むものではないが、本発明者は、一種類の化合物から出発すると正方形、形（長さ）が異なる置換基が入ると、四角形を含む多角形錯体ができると考えている。

10

【0077】

四角形構造を持つ安定な金属錯体の合成に三通りのルートがあり、第 1 は 4 つの金属化された芳香族化合物 ($Z-(Ar^1)_{n1}-Z$ 、 $Z-(Ar^2)_{n2}-Z$ 、 $Z-(Ar^3)_{n3}-Z$ 、 $Z-(Ar^4)_{n4}-Z$) から 1 段階で錯体を合成するルートであり、本発明の式 (I) の化合物が得られる（スキーム 1、ルート a）。第 2 は 1 つの金属化された芳香族化合物 ($Z-(Ar^1)_{n1}-Z$) から 1 段階で錯体を合成するルートであり、 $[4 \times n1]$ シクロパラ（ヘテロ）アリーレンの合成に適している（スキーム 1、ルート b）。もう一つは、2 段階で金属錯体（好ましくは白金錯体）を合成するルートであり、奇数の環数を含む様々なシクロパラフェニレンの合成に適している（スキーム 1、ルート c）。金属錯体（特に白金錯体）の還元的脱離反応により、シクロパラ（ヘテロ）アリーレンが高収率で得られる。

20

【0078】

さらに、スキーム 2 には、スキーム 1 のルート b、ルート c において、原料がヘテロパラフェニレン誘導体である場合の例を示す。

30

【0079】

スキーム 1 のルート a は、 $Z-(Ar^1)_{n1}-Z$ 、 $Z-(Ar^2)_{n2}-Z$ 、 $Z-(Ar^3)_{n3}-Z$ 、 $Z-(Ar^4)_{n4}-Z$ の存在下に $MX_2(L)$ を反応させて化合物 (III) を得、これをそのまま、あるいはトリフェニルホスフィンのような中性配位子や、 $Br_2(I_2)$ でのよい) のようなハロゲンの存在下で $M(L)$ 、特に $Pt(L)$ を脱離させて、目的とする化合物 (I) を得る。 $Z-(Ar^1)_{n1}-Z$ 、 $Z-(Ar^2)_{n2}-Z$ 、 $Z-(Ar^3)_{n3}-Z$ 、 $Z-(Ar^4)_{n4}-Z$ の存在下に $MX_2(L)$ を反応させて化合物 (III) を得る反応は、-78 ~ 溶媒の沸騰する温度下に 30 分 ~ 24 時間程度反応させることにより、有利に進行させることができる。溶媒を用いる場合には、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒や、塩化メチレンや 1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系の溶媒、ベンゼンやトルエンなどの炭化水素系の溶媒を用いることができる。 $Z-(Ar^1)_{n1}-Z$ 、 $Z-(Ar^2)_{n2}-Z$ 、 $Z-(Ar^3)_{n3}-Z$ 、 $Z-(Ar^4)_{n4}-Z$ の合計 1 モルに対し、 $MX_2(L)$ を 1 モル程度使用する。

40

【0080】

次に、化合物 (III) を溶媒（例えばテトラヒドロフランやジオキサンなどのエーテル系溶媒、トルエンやメシチレンのような炭化水素系溶媒、1,2-ジクロロエタンや 1,2-ジクロロベンゼンのようなハロゲン系溶媒）の存在下、あるいは無溶媒で室温から 200 程度の温度下に 1 ~ 48 時間程度反応させることで、 $M(L)$ 、特に $Pt(L)$ を脱離させて、目的とするシクロパラ（ヘテロ）アリーレン化合物 (I) を得る。このとき、

50

化合物 (I I I) 1 モルに対し、 Br_2 (I_2 でもよい) のようなハロゲンを 4 モルから過剰量使用したり、トリフェニルホスフィンのような中性配位子を 4 モルから過剰量使用しても良い。

【 0 0 8 1 】

スキーム 1 のルート b は、 $Z - (Ar^1)_{n_1} - Z$ の存在下に $MX_2(L)$ を反応させて化合物 (I I I a) を得、これを Br_2 (I_2 でもよい) のようなハロゲンの存在下で ML 、特に $Pt(L)$ を脱離させて、目的とするシクロパラ (ヘテロ) アリーレン化合物 (I a) を得る。 $Z - (Ar^1)_{n_1} - Z$ 1 モルに対し $MX_2(L)$ を 1 モル程度使用し、 $-78 \sim$ 溶媒の沸騰する温度下に 30 分 ~ 24 時間程度反応させることにより化合物 (I I I a) を得ることができる。溶媒を用いる場合には、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒を用いることができる。次に、化合物 (I I I a) 1 モルに対し、 Br_2 (I_2 でもよい) のようなハロゲンを 1 モルから過剰量使用し、必要に応じて溶媒 (例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒) の存在下に室温から 100 程度の温度下に 1 ~ 24 時間程度反応させることで、 $M(L)$ 、特に $Pt(L)$ を脱離させて、目的とするシクロパラ (ヘテロ) アリーレン (I a) を得る。

10

【 0 0 8 2 】

スキーム 1 のルート c は、 $Z - (Ar^1)_{n_1} - Z$ 1 モルに対し $MX_2(L)$ を 2 モル以上の量で、 $-78 \sim$ 溶媒の沸騰する温度下に 30 分 ~ 24 時間程度反応させることにより Z が $MX(L)$ に置換された化合物を得、これをほぼ等モルの $Z - (Ar^2)_{n_2} - Z$ と $-78 \sim$ 溶媒の沸騰する温度下に 30 分 ~ 24 時間程度反応させることにより化合物 (I I I b) を得ることができる。溶媒を用いる場合には、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒を用いることができる。次に、化合物 (I I I b) 1 モルに対し、 Br_2 (I_2 でもよい) のようなハロゲンを 1 モルから過剰量使用し、必要に応じて溶媒 (例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒) の存在下に室温から 100 程度の温度下に 1 ~ 24 時間程度反応させることで、 ML 、特に $Pt(L)$ を脱離させて、目的とするシクロパラ (ヘテロ) アリーレン (I b) を得る。

20

【 0 0 8 3 】

スキーム 2 のルート b , c は、スキーム 1 のルート b , c と同様な条件で反応させることにより有利に進行する。

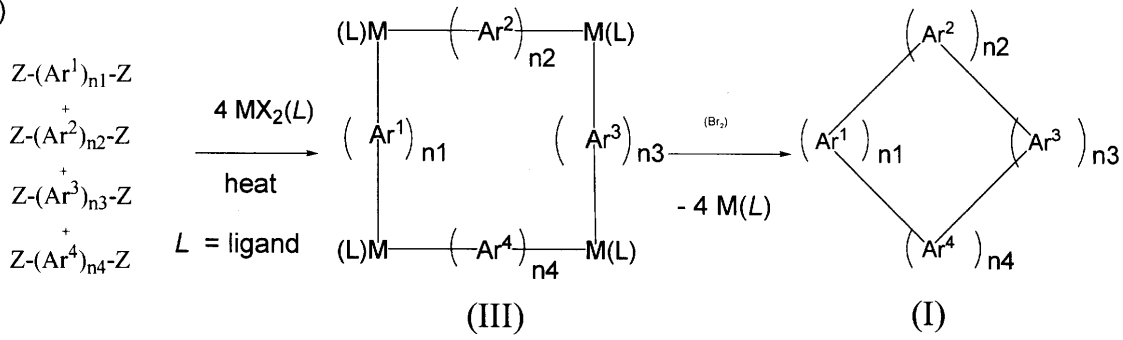
30

【 0 0 8 4 】

【化15】

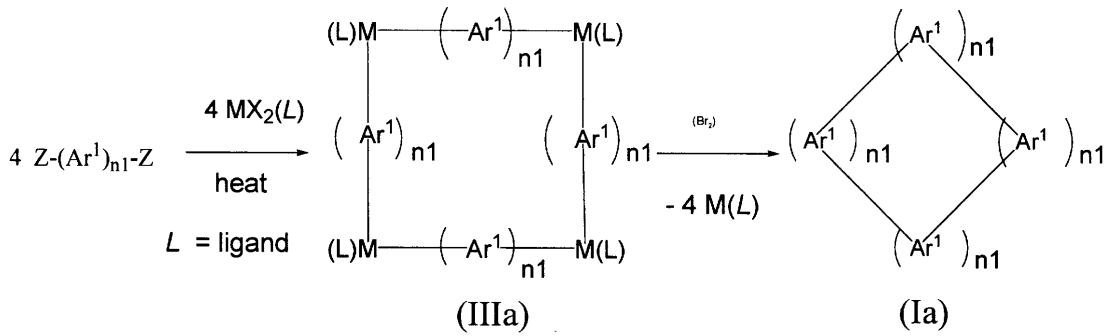
<スキーム1>

a)



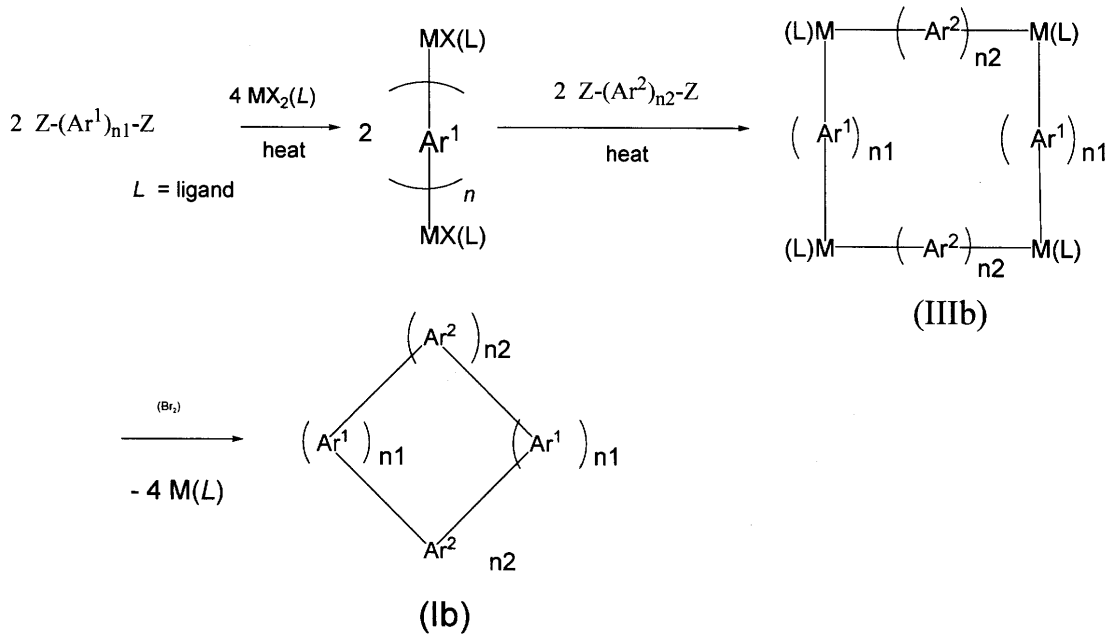
10

b)



20

c)



30

【0085】

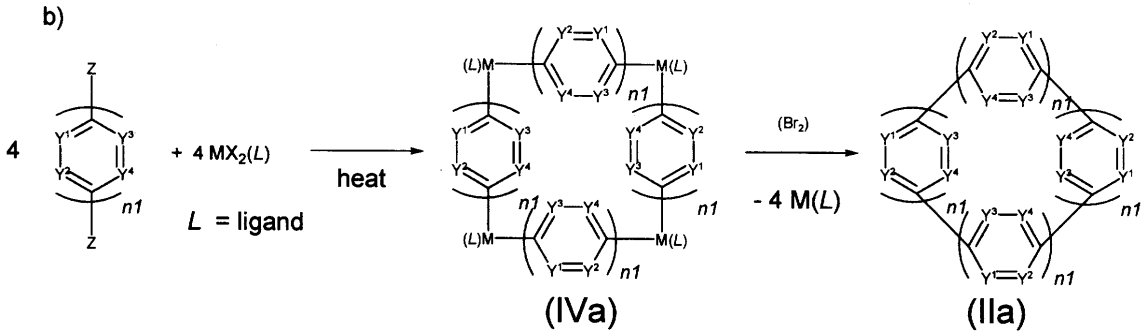
(式中、Ar¹、Ar²、Ar³、Ar⁴、n₁、n₂、n₃、n₄、M、L、X、Zは、前記に定義されるとおりである。)

【0086】

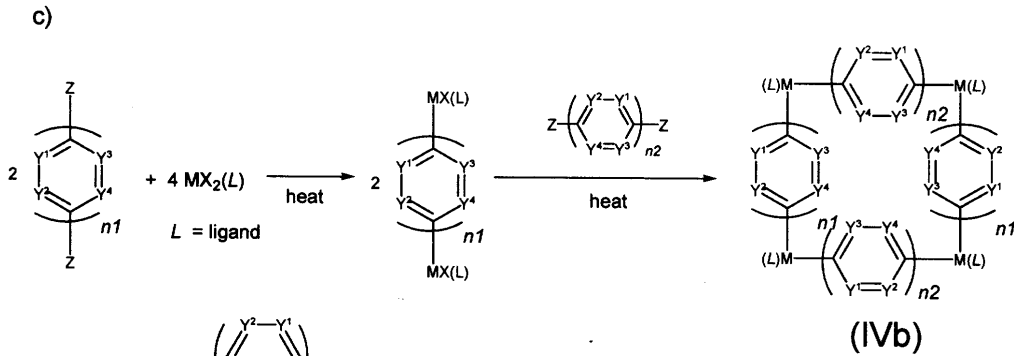
40

【化16】

<スキーム2>



10



20

【0087】

(式中、 $Y^1, Y^2, Y^3, Y^4, n1, n2, M, X, L, Z$ は、前記に定義されるところである。)

30

【0088】

上記スキーム1, 2では、転位あるいは五角形以上の多角形構造の反応が起こらない場合の例を示しているが、 $n1 = n2 = n3 = n4 = 2$ の場合には、理論通りに8個のアリール基/ヘテロアリール基(Ar)が結合された本発明の化合物が得られるが、 $n1, n2, n3, n4$ のいずれかに3以上のアリール基/ヘテロアリール基を含む場合、複雑な転位反応若しくは多角形構造を生じる反応が起こり、種々のアリール基の個数を有する化合物の混合物が得られ、これらを精製することで、目的とする化合物が得られ得る。

【0089】

従って、本明細書において、一般式は4つの(ヘテロ)アリール単位{ $(\text{Ar}^1)n1, (\text{Ar}^2)n2, (\text{Ar}^3)n3, (\text{Ar}^4)n4$ }、さらに場合により4つ以上の金属 $\text{M}(\text{L})$ を含む化合物が例示されているが、これは、5つ以上の(ヘテロ)アリール単位{ $(\text{Ar}^1)n1, (\text{Ar}^2)n2, (\text{Ar}^3)n3, (\text{Ar}^4)n4, (\text{Ar}^5)n5, \dots$ }、さらに場合により5つ以上の金属 $\text{M}(\text{L})$ を含む化合物であり得る。

40

【0090】

一般式(I)、(II)の化合物の場合、5つの以上の(ヘテロ)アリール単位を含む環状化合物になった場合でも、これらの式に含まれる化合物は、本発明に包含される。一般式(III)、(IV)の化合物の場合、(ヘテロ)アリール単位と金属 $\text{M}(\text{L})$ が同数、かつ、5以上である化合物も包含される。

【実施例】

50

【 0 0 9 1 】

以下、本発明を実施例を用いてより詳細に説明するが、本発明がこれら実施例に限定されないことは言うまでもない。

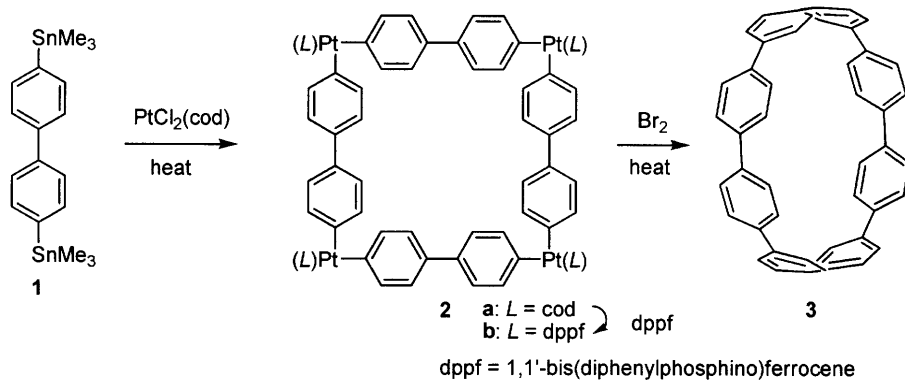
【 0 0 9 2 】

実施例 1

[8]シクロパラフェニレン(3)の選択的合成

【 0 0 9 3 】

【 化 1 7 】



10

【 0 0 9 4 】

[(cod)Pt(4,4'-biphenyl)]₄(2a)の合成 (cod = 1,5-シクロオクタジエン) : 4,4'-ビス(トリメチルスタニル)ビフェニル(1) ^[1] (298 mg, 0.621 mmol) とPt(cod)Cl₂ (233 mg, 0.623 mmol) を窒素気流下で1,2-ジクロロエタン150 mLに溶解し、その溶液を70度で59時間加熱攪拌した。生じた沈殿物をろ過により分別した。集めた固体をヘキサンで洗浄した後、少量の塩化メチレンで洗浄することで51%の収率で2aを淡黄色の固体として得た (145.2 mg, 0.317 mmol)。¹H NMR (400 MHz, CD₂Cl₂) 2.52 (bs, 32 H), 5.10 (bs, 16 H), 7.12 (d, J = 6.8 Hz, 16 H), 7.19 (d, J = 8.0 Hz, 16 H); ¹³C NMR (100 MHz, CD₂Cl₂) 30.1, 104.8, 125.6, 135.0, 136.1, 154.3; MS (FAB) m/z calcd for C₈₀H₈₀Pt₄(M)⁺ 1820.5, found 1820.4.

20

【 0 0 9 5 】

[(dppf)Pt(4,4'-biphenyl)]₄(2b)の合成 : 2a (31.1 mg, 17.0 μmol)と1,1'-ビス(ジフェニルフォスフィノ)フェロセン(dppf, 39.5 mg, 71.2 μmol) を窒素気流下において10 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で6時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を酢酸エチルで洗浄することで91%の収率で2bが淡いオレンジ色の固体として得られた(55.8 mg, 15.5 μmol)。¹H NMR (400 MHz, CD₂Cl₂) 4.20 (bs, 16 H), 4.29 (bs, 16 H), 6.37 (d, J = 7.6 Hz, 16 H), 6.69 (m, 16 H), 7.21 (t, 32 H), 7.31 (t, 16H), 7.48 (t, 32 H)。

30

【 0 0 9 6 】

なお、2aを単離せずに、得られた固体をそのまま次のステップに用いたところ、2bが74%の収率(2段階の合計)で得られた。

40

【 0 0 9 7 】

[8]シクロパラフェニレン(3)の合成 : 2b (24.2 mg, 6.71 μmol)を窒素気流下で5 mLのトルエンに懸濁し、そこに臭素(3 μL, 49 μmol)を室温に加えた。反应用液を95 °Cで17時間攪拌した後、不溶物を濾別した。ろ液の溶媒を減圧下で留去することで固体を得た。これを分取ゲルろ過クロマトグラフィー(GPC, 移動相はクロロホルム)で精製した後、さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(移動相はクロロホルム/ヘキサン1/4~1/1の混合溶液)で精製することで49%の収率で3を黄色固体として得た(2.0 mg, 3.29 μmol)。¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) 7.48 (s, 32 H); ¹³C NMR (100 MHz) 127.6, 137.8; MS (MALDI-TOF) m/z calcd for C₄₈H₃₂(M)⁺ 608.2505, found 608.2504.

【 0 0 9 8 】

50

臭素の代わりにPPh₃およびI₂を加えた実験との比較を以下の表に示した。反応条件（溶媒、温度）は臭素の時と同じ。

【0099】

【表1】

Entry	Reagent (equiv)	Reaction time (h)	Yield(%)	(注)
1	Br ₂ (7)	17	49	上の結果
2	I ₂ (7)	24	5.3	
3	PPh ₃ (9)	24	2.6	

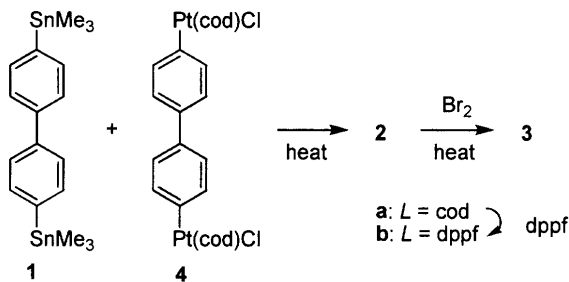
10

【0100】

[8]シクロパラフェニレン(3)の選択的合成の別法（実際は2の合成の別法）

【0101】

【化18】



20

【0102】

1 (246 mg, 0.511 mmol) と白金錯体4 (di- μ -[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)dichlorobis[(1,2,5,6- η)-1,5-cyclooctadiene]diplatinum^[2] (416 mg, 0.501 mmol) を窒素気流下で250 mLの1,2-ジクロロエタンに溶解し、その溶液を50 °Cで7日間攪拌した。不溶物をろ過した後、ろ液の溶媒を減圧下で留去することで固体を得た。この固体をヘキサンで洗浄することで2aが淡黄色の固体として得られた(421 mg)。この化合物は精製することなく、そのまま次のステップに用いた。

30

【0103】

2a (70 mg) とdppf (89 mg, 0.16 mmol) の混合物を窒素気流下で20 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で17時間攪拌した。溶媒を留去した後、得られた固体を酢酸エチルで洗浄することで3を淡いオレンジ色の固体として得た(103.6 mg)。

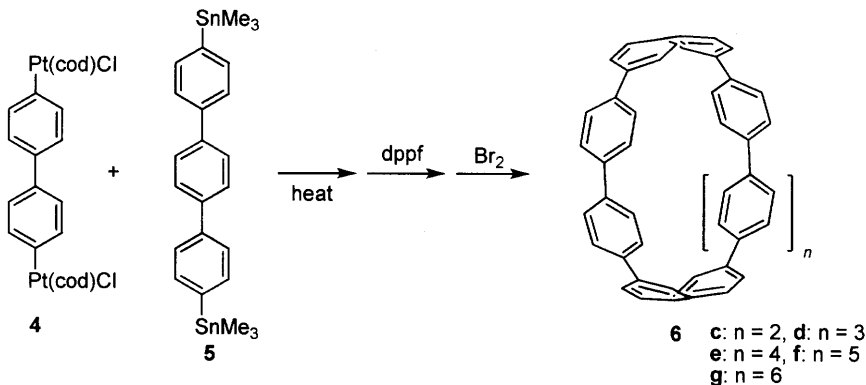
【0104】

実施例2

[9], [10], [11], [12], [13]シクロパラフェニレンの合成

【0105】

【化19】



40

50

【 0 1 0 6 】

4 (58.2 mg, 70.2 μmol) と化合物5 (1,1'-[1,1':4',1''-terphenyl]-4,4''-diyl[1,1,1-trimethylstanane]) (40.8 mg, 73.4 μmol) を窒素気流下で1,2-ジクロロエタン30 mLに溶解し、50 °Cで20時間加熱した。固体を濾別した後、ろ液の溶媒を減圧下留去した。得られた固体をヘキサンで洗浄し、環状構造の白金錯体59.8 mgを淡黄色の固体として得た。

【 0 1 0 7 】

得られた固体 (31.1 mg, 17.0 μmol) とdppf (53.3 mg, 97.9 μmol) を窒素気流下において10 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で17時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を酢酸エチルで洗浄することでdppfが配位した環状白金錯体79.3 mgを淡いオレンジ色の固体として得た。

10

【 0 1 0 8 】

得られた固体 (52.0 mg) を窒素気流下で5 mLのトルエンに懸濁し、そこに臭素 (5 μL , 98 μmol) を室温で加えた。反応液を90 °Cで1時間攪拌した後、不溶物を濾別した。ろ液の溶媒を減圧下で留去することで固体を得た。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (移動相はクロロホルム/ヘキサン1/4~1/1の混合溶液) で精製した。 ^1H NMRにより生成物を分析したところ、[9]-, [10]-, [11]-, [12]-, [13]シクロパラフェニレン (6a~e) がそれぞれ5.4%, 9.6%, 7.7%, 3.8%, 0.8%の収率 (4を基準とした3段階の通算収率) 生成していることがわかった。

【 0 1 0 9 】

20

[9]-Cycloparaphenylene (6a): ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 7.52 (s, 36 H); MS (MALDI-TOF) m/z calcd for $\text{C}_{54}\text{H}_{36}(\text{M})^+$ 684.3, found 684.3.

[10]-Cycloparaphenylene (6b): ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 7.56 (s, 40 H); MS (MALDI-TOF) m/z calcd for $\text{C}_{60}\text{H}_{40}(\text{M})^+$ 760.3, found 760.3.

[11]-Cycloparaphenylene (6c): ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 7.58 (s, 44 H); MS (MALDI-TOF) m/z calcd for $\text{C}_{66}\text{H}_{44}(\text{M})^+$ 836.3, found 836.4.

[12]-Cycloparaphenylene (6d): ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 7.61 (s, 48 H); MS (MALDI-TOF) m/z calcd for $\text{C}_{72}\text{H}_{48}(\text{M})^+$ 912.4, found 912.5.

[13]-Cycloparaphenylene (6e): ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 7.64 (s, 52 H).

【 0 1 1 0 】

30

大量合成

4 (501 mg, 0.604 mmol)、5 (335 mg, 0.603 mmol) を窒素気流下で1,2-ジクロロエタン300 mLに溶解し、50 °Cで32時間加熱した。固体を濾別した後、ろ液の溶媒を減圧下留去した。得られた固体をヘキサンで洗浄し、環状構造の白金錯体641 mgを淡黄色の固体として得た。この固体とdppf (630 mg, 1.23 mmol) を窒素気流下において100 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で14時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を酢酸エチルで洗浄することでdppfが配位した環状白金錯体を淡いオレンジ色の固体として得た。この固体を85 mLのトルエンに懸濁し、そこに臭素 (62 μL , 1.21 mmol) を室温で加えた。反応液を90 °Cで12時間攪拌した後、不溶物を濾別した。ろ液の溶媒を減圧下で留去することで固体を得た。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (移動相はクロロホルム/ヘキサン1/4~1/1の混合溶液) で精製した。 ^1H NMR解析により、[8]-, [9]-, [10]-, [11]-, [12]シクロパラフェニレンがそれぞれ2.4%, 3.2%, 5.3%, 4.7%, 2.3%生成していることがわかった。さらに、分取ゲルろ過クロマトグラフィー (GPC、移動相はクロロホルム) で生成することで、それぞれのシクロパラフェニレンを単離した。

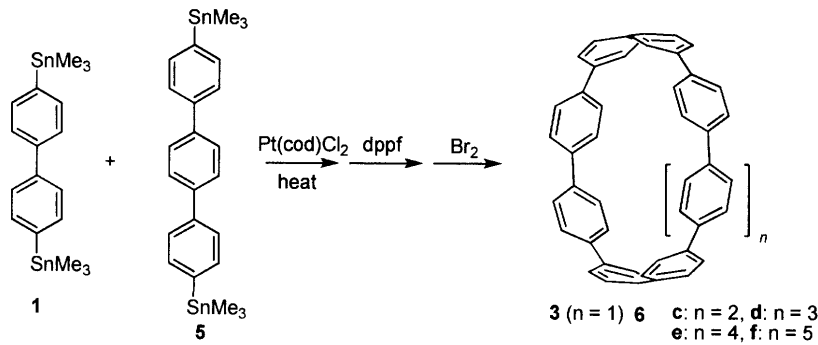
40

【 0 1 1 1 】

実施例 3

【 0 1 1 2 】

【化20】



10

【0113】

1(32.1 mg, 0.0668 mmol)、5(37.1 mg, 0.0668 mmol)、Pt(cod)Cl₂ (50 mg, 0.1336 mmol) を窒素気流下で35 mLの1,2-ジクロロエタンに溶解し、70 °Cで24時間攪拌した。溶媒を留去後、生じた固体を液酸で洗浄した。その個体に塩化メチレンを加え、固体をろ過した。塩化メチレン溶液を減圧下で留去することで、白色固体を得た(71.2 mg)。

【0114】

得られた固体を30 mg取りだし、これにdppf (31.8 mg、0.05743 mmol)を加えた後、窒素気流下で10 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で24時間攪拌した。溶媒を留去後、酢酸エチルで洗浄することで固体を得た(56.0 mg)。

20

【0115】

得られた固体を23.8 mg取りだし、トルエン3.75 mLを加えた。そこに、Br₂のトルエン溶液(1.95 × 10⁻² mol/L)を1.25 mL加えた後、95 °Cで12時間攪拌した。反応溶液をアルミナカラムを通した後(移動相はクロロホルム/ヘキサン1/4~1/1の混合溶液)、溶媒を留去した。反応生成物を¹H NMRで測定したところ、[8]-、[9]-、[10]-、[11]-、[12]シクロパラフェニレンがそれぞれ0.7%、3.0%、7.3%、9.8%、3.7%生成していることがわかった。

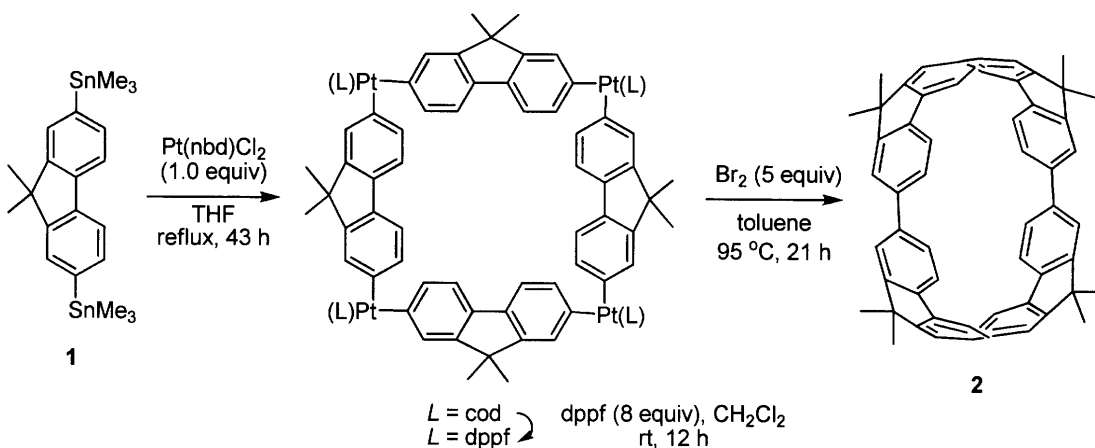
【0116】

実施例4

【0117】

30

【化21】



40

【0118】

化合物1 (9,9-dimethyl-9H-fluorene-2,7-diyl)bis(trimethylstannane) (104 mg, 0.2 mmol) と[(nbd)Pt(4,4'-biphenyl)]₄ (72 mg, 0.2 mmol) を窒素気流下でTHF 150 mLに溶解し、66 °Cで43時間加熱した。溶媒を減圧下で留去した後、固体を酢酸エチルで洗浄することで淡オレンジ色をした固体を得た(100 mg)。この固体とdppf (231 mg, 0.42 mmol) を窒素気流下で67 mLの塩化メチレンに懸濁し、室温で12時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、固体を酢酸エチルで洗浄することで淡オレンジ色をした固体を得た(44.

50

2 mg)。この固体を窒素気流下で25 mLのトルエンに懸濁した後、室温で臭素 (6.8 μ L, 0.13 mmol) を加えた。反応溶液を95 $^{\circ}$ Cで21時間加熱した後、溶媒を減圧下で留去した。素生成物をシリカゲルクロマトグラフィー (移動相は塩化メチレン/ヘキサン= 1 / 1の溶液) で精製した後、さらに分取ゲルろ過クロマトグラフィー (GPC, 移動相はクロロホルム) で精製することで化合物2を11%の収率で得た (0.85 mg)。

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) 1.17 (s, 12H), 6.89 (s, 8 H), 7.52 (d, 8 H), 7.58 (d, 8 H); ^{13}C NMR (100 MHz, CDCl_3) 23.9, 31.7, 122.2, 123.9, 126.6, 138.3, 139.7, 157.2; MS (MALDI-TOF) m/z calcd for $\text{C}_{60}\text{H}_{48}(\text{M})^+$ 768.376, found 768.366.

【 0 1 1 9 】

リファレンス

10

[1] M. D. Curtis, A. L. Allred, J. Am. Chem. Soc. 1965, 87, 2554.

[2] D. C. Caskey, R. K. Shoemaker, J. Michl, Org. Lett. 2004, 6, 2093.

【産業上の利用可能性】

【 0 1 2 0 】

化合物が蛍光を持つことから、有機EL、有機トランジスター、有機太陽電池材料などの有機エレクトロニクスデバイス開発に対して新しい骨格を提供するものである。また、カーボンナノチューブの利用が検討されている、光、電子材料などを初めとする様々なナノテク材料への応用も期待される。

【手続補正書】

【提出日】平成23年7月27日(2011.7.27)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

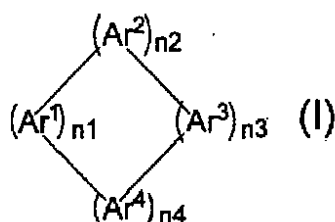
【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式 (I)

【化1】



(式中、 Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

n_1 , n_2 , n_3 , n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

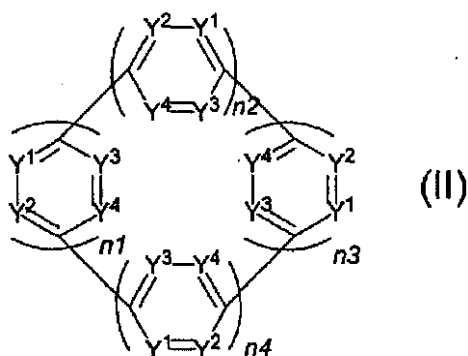
ただし、 $\text{Ar}^1 = \text{Ar}^2 = \text{Ar}^3 = \text{Ar}^4 = 1$, 4-フェニレンの場合、 $n_1 + n_2 + n_3 + n_4$ は、9, 12, 18以外の数である)

で表される化合物。

【請求項2】

一般式 (II)

【化 2】



(式中、

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 または N を示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 または N を示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 または N を示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 または N を示す。

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラルキル、 OH 、 CN 、 NO_2 、 $COOH$ 、 NH_2 、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコシカルボニル、アルコシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接する R^1 と R^2 、もしくは R^3 と R^4 は、それらが結合している炭素原子と一緒にあって、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。 n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

ただし、 $Y^1 = Y^2 = Y^3 = Y^4 = CH$ の場合、 $n_1 + n_2 + n_3 + n_4$ は、9、12、18以外の数である)

で表される請求項1に記載の化合物。

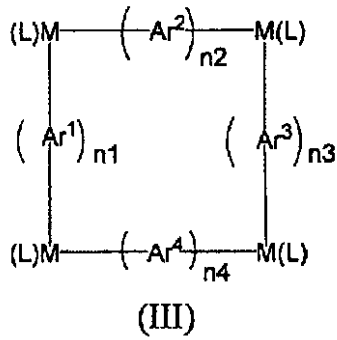
【請求項3】

前記2価の芳香族基が、ベンゼン、ナフタレン、フルオレン、インダン、インデン、アズレン、アントラセン、フェナントレン、フェナレン、ジヒドロアントラセン、インダセン、ジベンゾスベラン、テトラセン、ピレンからなる群から選択される芳香族基に由来し、前記2価のヘテロ芳香族基がピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、インドール、キノリン、イソキノリン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、チアントレン、ベンゾイミダゾール、クロメン、キサテン、フェノキサチン、イソインドール、インドリジン、シンノリン、カルバゾール、カルボリン、フェナンスリジン、アクリジン、フェナンスロリン、フェノチアジン、フェノオキサジン、フェナントリジン、イソクロマン、クロマン、フェナジン、カルバゾール、インドリン、イソインドリンからなる群から選択されるヘテロ芳香族基に由来する、請求項1に記載の化合物。

【請求項4】

下記式(III)

【化3】



(式中、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 、 Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

M は、同一または異なって、 Pt または Pd または Ni を示す。

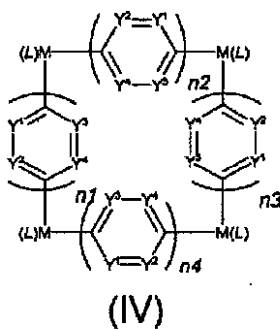
L は、同一または異なって、 M に配位可能なリガンドを示す。ただし、 M が Pt のとき、 L はシクロオクタジエン(cod)、ノルボルナジエン(nbd)、エチレンジアミンおよびその N -アルキル誘導体、 $2, 2'$ 、 $3, 3'$ -、 $4, 4'$ -、 $2, 3'$ -、 $2, 4'$ -もしくは $3, 4'$ -ピピリジンまたはそのアルキル置換誘導体、 $1, 10$ -フェナントロリン、トリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィン、ジメチルフェニルホスフィン、 $1, 1'$ -ビスジフェニルフォスフィノフェロセン($dppf$)等の $1, 1'$ -ビス(ジアリール)フェロセニルホスフィン、ジフェニルホスフィノエタン等のジアリールフォスフィノエタン、ジフェニルホスフィノブタン、ザントフォス、 $2, 2'$ -ビス(ジフェニルホスフィノ)- $1, 1'$ -ピナフタレン、トリシクロヘキシルホスフィン、シクロドデカトリエン、ノルボルネン、 $1, 5$ -ヘキサジエン、ベンゾニトリル、ブタジエン、アセチレンジカルボン酸ジメチル、ジベンジリデンアセトン、 $1, 5$ -ビス(ジフェニルホスフィノ)ペンタン、ジフェニルメチルホスフィンまたはそれらの誘導体である、 n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)

で表される化合物。

【請求項5】

下記式(IV)

【化4】



(式中、 M は、同一または異なって、 Pt または Pd または Ni を示す。

L は、同一または異なって、 M に配位可能なリガンドを示す。

Y^1 は、同一または異なって、 CR^1 または N を示し、

Y^2 は、同一または異なって、 CR^2 または N を示し、

Y^3 は、同一または異なって、 CR^3 または N を示し、

Y^4 は、同一または異なって、 CR^4 または N を示す。

R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 は、同一または異なって、水素原子、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルケニル、アルキニル、ハロゲン原子、アリール、ヘテロシクリル、アラキル、 OH 、 CN 、 NO_2 、 $COOH$ 、 NH_2 、モノアルキルアミノ、ジアルキルア

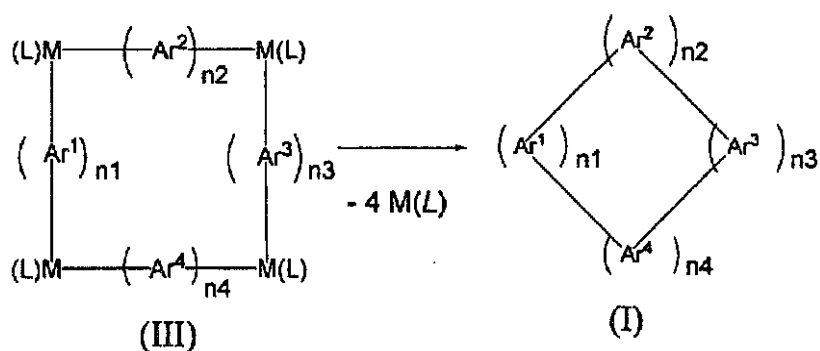
ミノ、アシルアミノ、アシル、アルキルカルボニルオキシ、アリールカルボニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルコキシカルボニルアミノ、フルオロアルキル、パーフルオロアルキル、カルバモイル、モノ若しくはジ置換カルバモイル、スルファモイル、モノ若しくはジ置換スルファモイル、アルキルスルホニルアミノを示す。隣接する R^1 と R^2 、もしくは R^3 と R^4 は、それらが結合している炭素原子と一緒に、置換されていてもよい5員環もしくは6員環の環状基であってもよい。 n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。)

で表される請求項4に記載の化合物。

【請求項6】

一般式(III)の化合物からM(L)を脱離させることを特徴とする一般式(I)の化合物の製造法。

【化5】



(式中、 Ar^1 、 Ar^2 、 Ar^3 、 Ar^4 は、同一または異なって、置換されていてもよい2価の芳香族基もしくは置換されていてもよい2価のヘテロ芳香族基を示す。

n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_4 は、同一または異なって、1以上の整数を示す。

Mは、同一または異なって、PtまたはPdまたはNiを示す。

Lは、同一または異なって、Mに配位可能なリガンドを示す。)

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2010/066900
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07C15/14(2006.01)i, C07C13/64(2006.01)i, C07F15/00(2006.01)i, C07F19/00(2006.01)i, C07F9/50(2006.01)n, C07F17/02(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) C07C15/14, C07C13/64, C07F15/00, C07F19/00, C07F9/50, C07F17/02 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 1996-2010 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2010 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2010 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA/REGISTRY/WPIDS (STN), JSTPlus (JDreamII), JST7580 (JDreamII)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	Rolf Friederich et al., "Auf dem Weg zu makrocyclischen para-Phenylenen", Chemische Berichte, 1993, Vol.126, No.7, p.1723-1732	1-3 6
X A	Mavinahalli N. Jagadeesh et al., "The Interplay of Angle Strain and Aromaticity: Molecular and Electronic Structures of [0 _n]Paracyclophanes", Journal of Molecular Modeling, 2000, Vol.6, No.2, p.226-233	1-3 6
X A	Douglas C. Caskey et al., "Toward Self-Assembled Surface-Mounted Prismatic Altitudinal Rotors. A Test Case: Molecular Rectangle", Organic Letters, 2004, Vol.6, No.13, p.2093-2096	4 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 10 December, 2010 (10.12.10)		Date of mailing of the international search report 21 December, 2010 (21.12.10)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/066900

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
T	Shigeru Yamago et al., "Synthesis of [8] Cycloparaphenylene from a Square-Shaped Tetranuclear Platinum Complex", <i>Angewandte Chemie International Edition</i> , 2010, Vol.49, No.4, p.757-759	1-6

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 0 / 0 6 6 9 0 0	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07C15/14(2006.01)i, C07C13/64(2006.01)i, C07F15/00(2006.01)i, C07F19/00(2006.01)i, C07F9/50(2006.01)n, C07F17/02(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. C07C15/14, C07C13/64, C07F15/00, C07F19/00, C07F9/50, C07F17/02			
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 1971-2010年 日本国実用新案登録公報 1996-2010年 日本国登録実用新案公報 1994-2010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) CA/REGISTRY/WPIDS (STN), JSTPlus (JDreamII), JST7580 (JDreamII)			
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	Rolf Friederich et al., "Auf dem Weg zu makrocyclischen para-Phenylenen", Chemische Berichte, 1993, Vol.126, No. 7, p.1723-1732	1-3 6	
X A	Mavinahalli N. Jagadeesh et al., "The Interplay of Angle Strain and Aromaticity: Molecular and Electronic Structures of [O _n]Paracyclophanes", Journal of Molecular Modeling, 2000, Vol.6, No.2, p.226-233	1-3 6	
<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 「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		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	
国際調査を完了した日 10.12.2010		国際調査報告の発送日 21.12.2010	
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) 坂崎 恵美子	4H 9451
		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 0 / 0 6 6 9 0 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
X	Douglas C. Caskey et al., "Toward Self-Assembled	4
A	Surface-Mounted Prismatic Altitudinal Rotors. A Test Case : Molecular Rectangle", Organic Letters, 2004, Vol.6, No.13, p.2093-2096	5
T	Shigeru Yamago et al., "Synthesis of [8]Cycloparaphenylene from a Square-Shaped Tetranuclear Platinum Complex", Angewandte Chemie International Edition, 2010, Vol.49, No.4, p.757-759	1 - 6

フロントページの続き

(51) Int.Cl. F I テーマコード(参考)
 C 0 7 F 9/50 (2006.01) C 0 7 F 9/50

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, 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, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, 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, IS, JP, 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, PE, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(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。