

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02015/076359

発行日 平成29年3月16日(2017.3.16)

(43) 国際公開日 平成27年5月28日(2015.5.28)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07F 5/02 (2006.01)	C07F 5/02	CSPC 4C086
A61K 31/69 (2006.01)	A61K 31/69	4H048
A61P 43/00 (2006.01)	A61P 43/00	111
A61P 35/00 (2006.01)	A61P 35/00	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 39 頁)

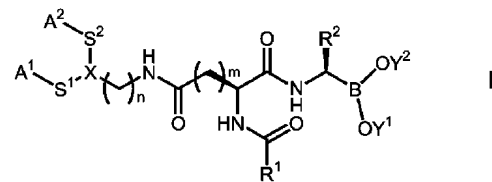
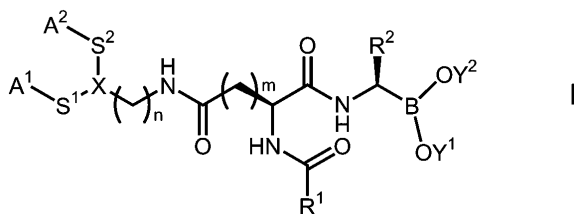
出願番号 特願2015-549201 (P2015-549201)	(71) 出願人 504173471 国立大学法人北海道大学 北海道札幌市北区北8条西5丁目
(21) 国際出願番号 PCT/JP2014/080859	
(22) 国際出願日 平成26年11月21日(2014.11.21)	
(31) 優先権主張番号 特願2013-241039 (P2013-241039)	(71) 出願人 506374708 一般社団法人ファルマバレープロジェクト 支援機構 静岡県三島市文教町一丁目7番25号
(32) 優先日 平成25年11月21日(2013.11.21)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(74) 代理人 100102842 弁理士 葛和 清司
	(72) 発明者 浅井 章良 静岡県静岡市駿河区谷田52-1 静岡県立大学内
	(72) 発明者 海野 雄加 静岡県静岡市駿河区谷田52-1 静岡県立大学内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プロテアソーム阻害性化合物

(57) 【要約】

本発明は、プロテアソーム阻害活性を有する新規な化合物、該化合物を含む医薬組成物、とくにがんなどのプロテアソーム関連疾患を処置するための医薬組成物、前記化合物を用いたプロテアソーム関連疾患を処置する方法等を提供することを目的とする。下記一般式



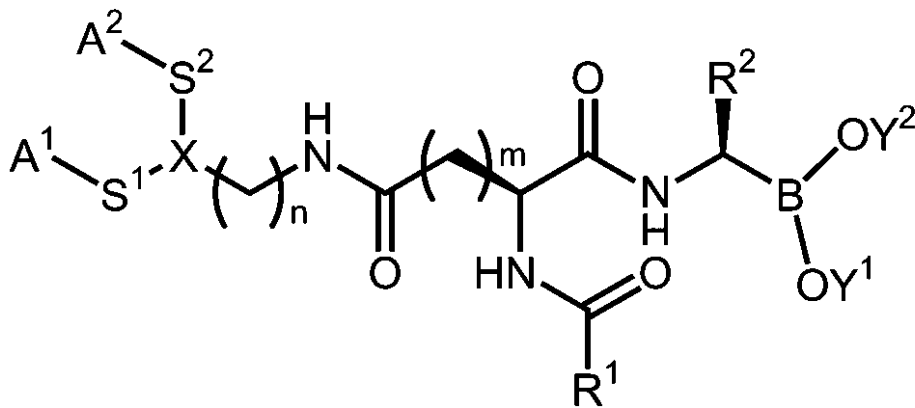
で表される化合物を提供することにより、上記目的が達成された。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

以下の式 I

【化 1】



10

式中、

A¹ および A² は、互いに独立して、5員または6員の芳香環であり、該芳香環に存在する1または2以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、シアノ基またはC¹ ~ 10のアルキル基から選択される基で置換されていてもよく、

20

S¹ および S² は、互いに独立して、C¹ ~ 5のアルキレンであり、該アルキレンに存在する炭素原子のうち、X および A¹ もしくは A² に隣接していない炭素原子のいずれか1つが任意に酸素原子で置き換えられていてもよく、

X は、C または N であり、

R¹ は、C¹ ~ 5のアルキル基であり、

R² は、C¹ ~ 10の炭化水素基であり、

ここで R¹ および R² に存在する1または2以上の炭素原子は、酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていく、ただし2以上の原子が置き換えられている場合は、これらの原子は互いに隣接せず、

R¹ および R² に存在する1または2以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される置換基で置換されていてもよく、

30

Y¹ および Y² は、互いに独立して、水素原子またはボロニル基の保護基であり、ここで Y¹ および Y² が一緒になって環構造を形成してもよく、

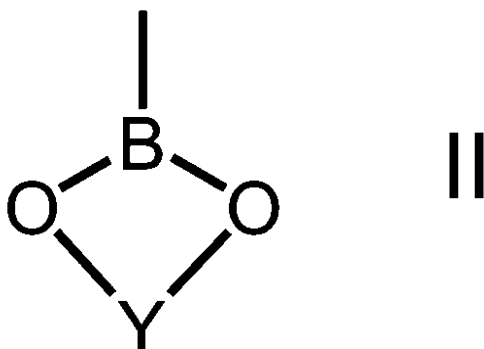
m および n は、互いに独立して、1、2または3である、

で表される化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 2】

式 I の - B (O Y¹) O Y² 部分の構造が、以下の式 I I

【化 2】



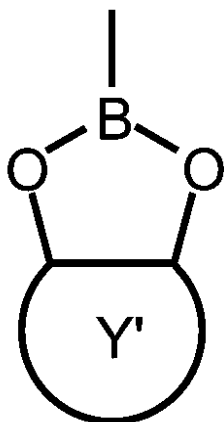
40

50

式中、YはC 1 ~ 1 0のアルキレン基であって、該アルキレンに存在する炭素原子のうち、Oに隣接していない炭素原子のいずれか1つが任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、また該アルキレン基が有する1または2以上の水素原子は、ハロゲン、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また1つの炭素原子が有する2つの水素原子が1つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成してもよい、

または式 I I I

【化 3】



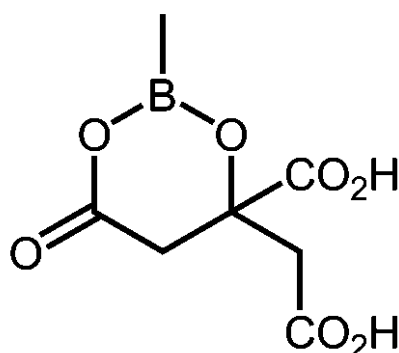
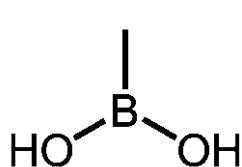
III

式中、環 Y ' は、C 4 ~ 1 0のシクロアルケニル基またはアリーレン基であって、Y ' を構成する1または2以上の環員炭素原子は、任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、各環員原子が有する1または2以上の水素原子はハロゲン、C 1 ~ 4アルキル基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また1つの炭素原子が有する2つの水素原子が1つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成してもよい、

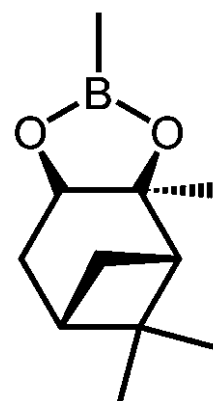
【請求項 3】

式 I の - B (O Y ¹) O Y ² 部分の構造が、

【化 4】



または



である、請求項 1 または 2 に記載の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 4】

R ² が、イソブチル基、シクロヘキシルメチル基またはベンジル基である、請求項 1 ~ 3 のいずれか一項に記載の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 5】

S ¹ および S ² が、ともに、- C - C - C - または - C - O - C - である、請求項 1 ~ 4 のいずれか一項に記載の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 6】

10

20

30

40

50

A¹ および A² が、ともにフェニルである、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

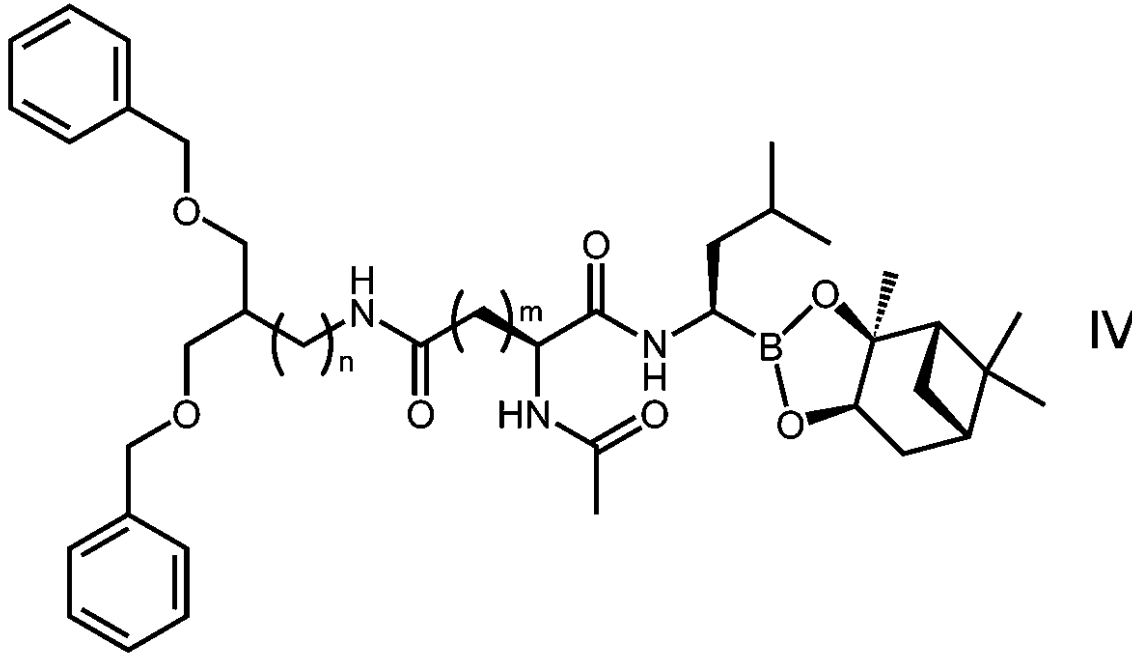
【請求項 7】

X が、C である、請求項 1 ~ 6 のいずれか一項に記載の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 8】

以下の式 I V

【化 5】



10

20

式中、

m および n は、互いに独立して、1、2 または 3 である、
で表される化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【請求項 9】

有効量の請求項 1 ~ 8 のいずれか一項に記載の化合物またはその薬学的に許容可能な塩を含む、プロテアソーム阻害剤。

30

【請求項 10】

請求項 1 ~ 8 のいずれか一項に記載の化合物またはその薬学的に許容可能な塩を少なくとも 1 種含む、プロテアソーム関連疾患を処置するための医薬組成物。

【請求項 11】

プロテアソーム関連疾患が、腫瘍である、請求項 10 に記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、プロテアソーム阻害活性を有する新規な化合物、該化合物を含むプロテアソーム阻害剤、該化合物を有効成分とする医薬組成物、特にがんなどのプロテアソーム関連疾患を処置するための医薬組成物に関する。

40

【背景技術】

【0002】

真核生物の細胞には、正常にフォールディングできない、活性酸素などの外部ストレスにより失活する、寿命を迎える、などの理由で不要となったタンパク質を分解するためのユビキチン・プロテアソーム系と呼ばれるタンパク質分解系が存在することが知られている。ユビキチン・プロテアソーム系は、不要となったタンパク質を複数のユビキチンと呼ばれる 76 アミノ酸からなるタンパク質で修飾することにより目印とし、かかるタンパク

50

質をプロテアソームと呼ばれる巨大な酵素複合体で認識して分解するものである。

【0003】

近年の研究により、ユビキチン・プロテアソーム系は、不要タンパク質の分解処理だけでなく、細胞周期関連因子、シグナル伝達因子および転写因子などの量的調節なども行っており、細胞分裂、DNA修復、免疫反応、アポトーシスの制御などにも関与していることが明らかにされてきており、生命活動の根幹に関わる系であることが分かってきた。そしてこのユビキチン・プロテアソーム系に異常が生じると、細胞に様々な変調をきたすことが知られてくるにつれ、このユビキチン・プロテアソーム系の働きを制御することにより、ユビキチン・プロテアソームの異常が関与すると考えられる多様な疾患や、アポトーシスの誘導が困難である悪性細胞を処置できる可能性が指摘され、種々の疾患に対する治療薬として、プロテアソーム阻害剤が注目されている。

10

【0004】

プロテアソームは、ユビキチン標識されたあらゆるタンパク質を認識し、分解する巨大な酵素複合体である。この複合体は、コア粒子(CP、20Sプロテアソーム)と呼ばれる、2つのリングおよび2つのリングからなる4つのリング構造が積み重なった筒状構造体の両端に19S複合体または11S複合体と呼ばれる構造が結合した形状をしており、20Sプロテアソームにある空洞部分でタンパク質分解が行われる。コア粒子を構成する分子のうち、1、2および5と呼ばれる分子がそれぞれカスパーゼ様、トリプシン様、キモトリプシン様という異なる触媒活性を有することが知られている。

20

【0005】

このプロテアソームの活性を阻害することで、プロテアソームの異常活性化を正常に近づけたり、不要タンパク質を細胞内に蓄積させることでアポトーシスを誘導したりして疾患を処置することができると考えられている。プロテアソーム阻害剤としては、例えばボルテゾミブなどの化合物またはそのエステル化合物(例えば特許文献1~5など)、ペラクトシンなどのペプチド様構造を有する化合物などが知られている。

ボルテゾミブ(商品名:ベルケイド)は、化合物名をN-2-ピラジンカルボニル-L-フェニルアラニン-L-ロイシンボロン酸といい、難治性の多発性骨髄腫の治療薬として、日本で最初に認可されたプロテアソーム阻害剤である。がん細胞に対する作用メカニズムは完全に解明されていないものの、がん細胞の異常な細胞分裂を停止したり、細胞内の不要タンパク質の蓄積によりアポトーシスを誘導したりすることがわかっている。

30

【先行技術文献】

【特許文献】

【0006】

【特許文献1】米国特許第6,083,903号公報

【特許文献2】米国特許第6,297,217号公報

【特許文献3】米国特許第6,617,317号公報

【特許文献4】米国特許第6,713,446号公報

【特許文献5】米国特許第6,958,319号公報

【非特許文献】

【0007】

【非特許文献1】Kawamura et al., J. Med. Chem. 2013, 56, 3689-3700

【非特許文献2】Kawamura et al., J. Med. Chem. 2014, 57, 2726-2735

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0008】

従来のプロテアソーム阻害剤を医薬製剤として用いる場合の最大の問題点は、強い副作用を有していることである。例えばボルテゾミブでは、末梢神経障害、嘔吐や下痢などの消化管障害、骨髄抑制などが副作用として認められる。これはプロテアソームが正常細胞にも異常細胞にも共通して存在することにより、正常細胞においてもプロテアソームを阻害してしまうために生じると考えられている。したがって、異常細胞においてのみ選択的

40

50

に効果を発揮するプロテアソーム阻害剤の開発が望まれている。

【0009】

一方、近年の生物学的研究により、血液癌においてプロテアソーム阻害によって影響される重要な異常シグナル伝達経路が、固形腫瘍においても存在することが示されてきている。また、がん細胞は正常細胞よりプロテアソームの発現が亢進しており、プロテアソーム阻害剤に対する感受性が高いことも知られている。したがってプロテアソーム阻害剤は、現在認可されている多発性骨髄腫のみならず、他の固形腫瘍などにおいても有効な治療剤となり得ることが期待される。しかしながら上述のとおり、プロテアソーム阻害剤を疾患の処置に用いる場合、副作用が問題となる。したがって従来のプロテアソーム阻害剤とは異なる阻害作用、プロテアーゼ選択性を有する新規なプロテアソーム阻害剤の開発が求められている。

10

【0010】

したがって本発明の目的は、従来技術の問題点を解決でき、高度にプロテアソーム選択的であり、阻害反応がより不可逆的であるため高用量でも副作用が少なく、従来のプロテアソーム阻害性化合物と同等またはそれ以上のプロテアソーム阻害活性を有する新規な化合物、該化合物を含む医薬組成物、とくにがんなどのプロテアソーム関連疾患を処置するための医薬組成物、前記化合物を用いたプロテアソーム関連疾患を処置する方法等を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0011】

本発明者らは、上記課題を解決するために新規なプロテアソーム阻害性化合物を模索する中で、現在知られているプロテアソーム阻害性化合物であるベラクトシンを改良し、ベラクトシン以上のプロテアソーム阻害活性を有する化合物を開発した（非特許文献1）。しかしながらかかる化合物はその骨格中に多数の不斉点を有するものであり、合成の煩雑さや膜透過性、生物学的安定性などの観点から、医薬としての実用性の点ではさらなる改良が必要であるという新たな課題に直面した。そこで、さらにかかる化合物のペプチド骨格部分を改良し、プロテアソーム活性を保持したままで非ペプチド化し、さらに β -ラクトン部分をペプチドボロン酸エステルに置換することで、十分なプロテアソーム阻害活性、良好な阻害選択性、およびがん細胞の増殖抑制活性を発揮し、さらに容易に合成することも可能であることを見出し、本発明を完成させた。

20

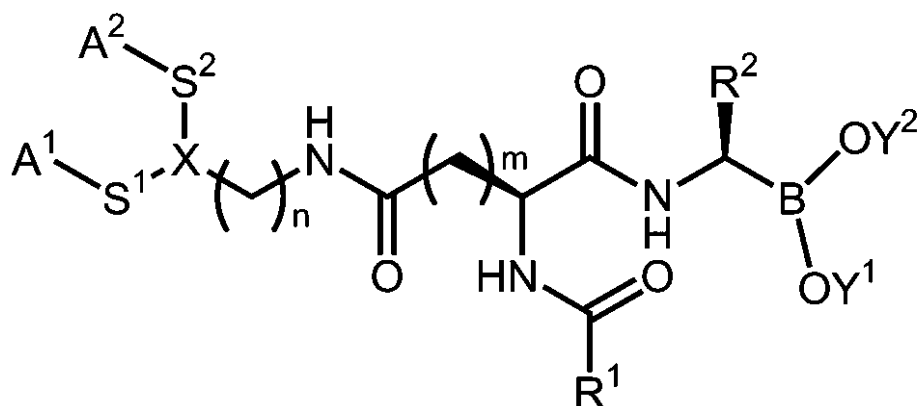
30

【0012】

すなわち本発明は以下に関する：

[1] 以下の式 I

【化1】



40

式中、

A¹ および A² は、互いに独立して、5員または6員の芳香環であり、該芳香環に存在する1または2以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、シアノ基またはC₁~C₁₀のアルキル基から選択される基で置換されていてもよく、

50

S¹ および S² は、互いに独立して、C¹ ~ 5 のアルキレンであり、該アルキレンに存在する炭素原子のうち、X および A¹ もしくは A² に隣接していない炭素原子のいずれか 1 つが任意に酸素原子で置き換えられていてもよく、

X は、C または N であり、

R¹ は、C¹ ~ 5 のアルキル基であり、

R² は、C¹ ~ 10 の炭化水素基であり、

ここで R¹ および R² に存在する 1 または 2 以上の炭素原子は、酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていく、ただし 2 以上の原子が置き換えられている場合は、これらの原子は互いに隣接せず、

R¹ および R² に存在する 1 または 2 以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される置換基で置換されていてもよく、

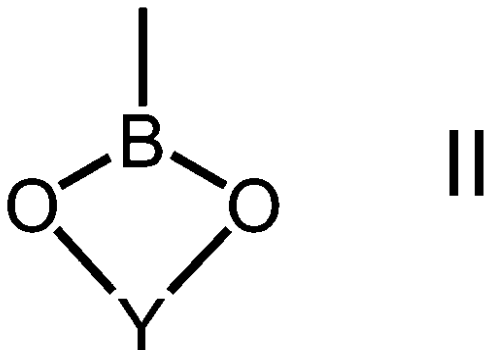
Y¹ および Y² は、互いに独立して、水素原子またはボロニル基の保護基であり、ここで Y¹ および Y² が一緒になって環構造を形成してもよく、

m および n は、互いに独立して、1、2 または 3 である、
で表される化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【0013】

[2] 式 I の -B(OY¹)OY² 部分の構造が、以下の式 I I

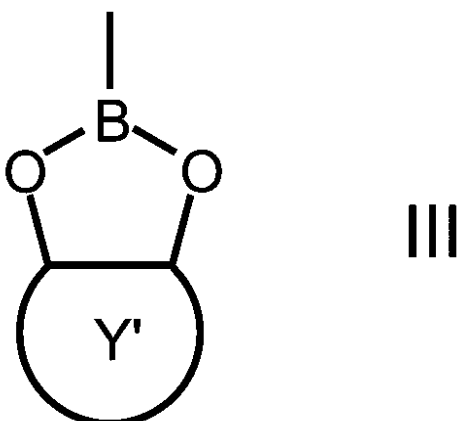
【化 2】



式中、Y は C¹ ~ 10 のアルキレン基であって、該アルキレンに存在する炭素原子のうち、O に隣接していない炭素原子のいずれか 1 つが任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、また該アルキレン基が有する 1 または 2 以上の水素原子は、ハロゲン、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また 1 つの炭素原子が有する 2 つの水素原子が 1 つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成してもよい、

または式 I I I

【化 3】



10

20

30

40

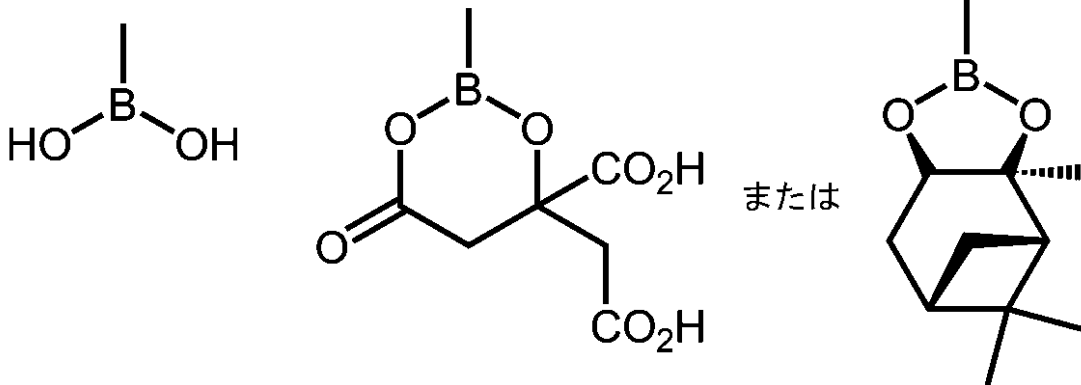
50

式中、環 Y' は、C₄ ~ C₁₀ のシクロアルケニル基またはアリーレン基であって、Y' を構成する 1 または 2 以上の環員炭素原子は、任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、各環員原子が有する 1 または 2 以上の水素原子はハロゲン、C₁ ~ C₄ アルキル基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また 1 つの炭素原子が有する 2 つの水素原子が 1 つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成してもよい、で表される構造である、[1] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

【 0 0 1 4 】

[3] 式 I の - B (O Y¹) O Y² 部分の構造が、
【化 4】

10



20

である、[1] または [2] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

[4] R² が、イソブチル基、シクロヘキシルメチル基またはベンジル基である、[1] ~ [3] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

[5] S¹ および S² が、ともに、- C - C - C - または - C - O - C - である、[1] ~ [4] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

[6] A¹ および A² が、ともにフェニルである、[1] ~ [5] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

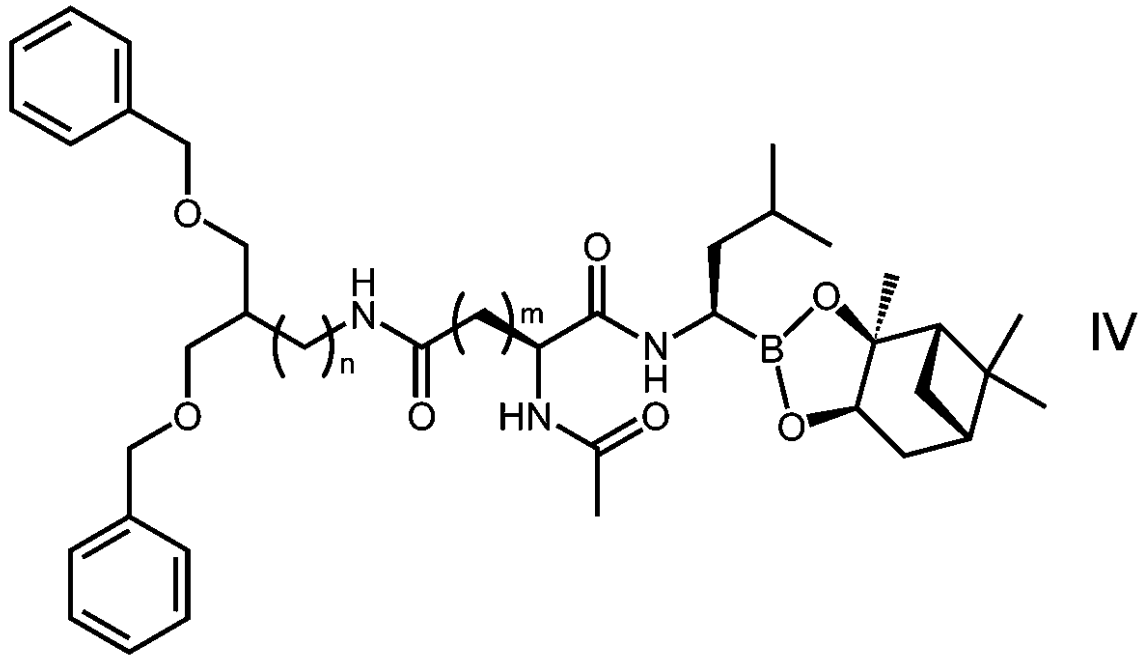
[7] X が、C である、[1] ~ [6] の化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

30

【 0 0 1 5 】

[8] 以下の式 I V

【化 5】



10

式中、

20

mおよびnは、互いに独立して、1、2または3である、
で表される化合物、またはその薬学的に許容可能な塩。

[9] 有効量の [1] ~ [8] の化合物またはその薬学的に許容可能な塩を含む、プロテアソーム阻害剤。

[10] [1] ~ [8] の化合物またはその薬学的に許容可能な塩を少なくとも1種含む、プロテアソーム関連疾患を処置するための医薬組成物。

[11] プロテアソーム関連疾患が、腫瘍である、[10] の医薬組成物。

【発明の効果】

【0016】

本発明によれば、従来のプロテアソーム阻害活性を有する化合物と遜色ないプロテアソーム阻害活性を有し、かつ好適なプロテアーゼ選択性および生体内環境における安定性（バイオスタビリティ）を発揮する新規化合物が提供される。したがって本発明の化合物は、十分な抗腫瘍活性および少ない副作用など、従来のプロテアソーム阻害性化合物を含む抗腫瘍剤と比較して優れた抗腫瘍剤として用いることができる。

30

【図面の簡単な説明】

【0017】

【図1】図1は、本発明の化合物（下）および公知のプロテアソーム阻害性化合物であるボルテゾミブ（上）の可逆性試験の結果を表すグラフである。ボルテゾミブは洗浄すると大きく阻害活性が低下するのに対し、本発明の化合物は阻害活性がほとんど低下しないことが分かる。

40

【図2】図2は、本発明の化合物4a、本発明の化合物と類似の構造を有する化合物11aおよび公知のプロテアソーム阻害性化合物であるボルテゾミブの可逆性試験の結果を比較したグラフである。グラフの縦軸は、コントロールのキモトリプシン様プロテアソーム活性を100%とした場合の割合を示す。類似化合物11aおよびボルテゾミブは洗浄するとキモトリプシン様プロテアソーム活性が大きく回復するのに対し、本発明の化合物4aはキモトリプシン様プロテアソーム活性が低く保たれていることが分かる。

【発明を実施するための形態】

【0018】

以下本発明について詳細に説明する。

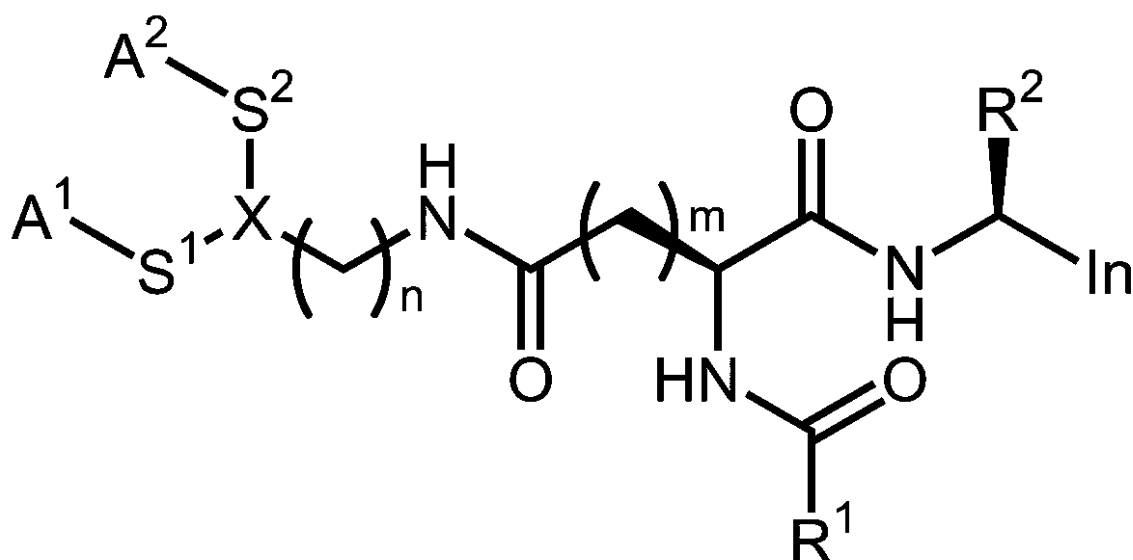
(1) 本発明の化合物

50

本発明は一側面において、プロテアソーム阻害活性を有する新規な化合物に関する。

本側面の化合物は、一態様において以下の一般式

【化6】



10

で表される構造を有する化合物である。

【0019】

本発明において「プロテアソーム阻害性化合物」という語は、プロテアソームの酵素反応を阻害する活性を有する化合物を意味する。プロテアソームは酵素複合体であり、例えばキモトリプシン様活性、トリプシン様活性、カスパーゼ様活性など複数の酵素活性を有すると考えられているが、そのいずれか1つでも阻害することができれば本発明の「プロテアソーム阻害性化合物」に該当する。もちろん複数の酵素活性を同時に阻害することができてもよい。また、本発明のプロテアソーム阻害性化合物は、本明細書中で述べるとおり、医薬組成物として好適な化合物である。したがって、単に「化合物」または「プロテアソーム阻害性化合物」という場合、別段の記載がない限り、「その薬学的に許容可能な塩」も含むことを意図している。

20

【0020】

本発明において「アルキル」または「アルキル基」という語は、飽和の直鎖もしくは分枝鎖アルキル基、ならびにアルケニル基およびアルキニル基などの不飽和の直鎖もしくは分枝鎖アルキル基を含む。本発明において「アルキレン」または「アルキレン基」は、前記アルキルから水素原子が一つ脱離した基を意味する。

30

本発明において「シクロアルキル」または「シクロアルキル基」という語は、環状の飽和アルキル基、ならびにアルケニル基およびアルキニル基などの不飽和の環状アルキル基を含む。また、例えば2-メチルシクロヘキシルなどの、環員原子にさらにアルキル基またはシクロアルキル基が置換されている基や、2-シクロヘキシルエチルなどの、アルキル基の水素原子がシクロアルキル基に置換されている基も「シクロアルキル」に包含される。したがって炭素原子数が指定されているシクロアルキルにおける炭素原子数は、これらの置換アルキル基に含まれる炭素数も包含した基全体での炭素原子数を意味する。

40

【0021】

本発明において「アリール」または「アリール基」は、芳香族炭化水素基を意味し、例えば2-メチルフェニルなどの、環員原子にさらにアルキル基またはシクロアルキル基が置換されている基や、ベンジルなどの、アルキル基またはシクロアルキル基の水素原子がアリール基に置換されている基も「アリール基」に包含される。したがって炭素原子数が指定されているアリール基における炭素原子数は、これらの置換アルキル基に含まれる炭素数も包含した基全体での炭素原子数を意味する。

本発明において「炭化水素基」という語は、前記「アルキル基」、「シクロアルキル基」および「アリール基」を全て包含する語である。

50

【0022】

本発明において「保護基」という語は、保護対象となる官能基の反応活性を不活性化するための基であって、適切な反応により容易に脱離して元の官能基を生じさせることができる基を意味する。例えば「ボロニル基の保護基」といった場合、ボロニル基の有するヒドロキシ基の保護基であるエーテル系保護基、アセタール系保護基、アシル系保護基などが包含され、ボロニル基の保護基の例としては、これに限定するものではないが、ピナンジオール基、ピナコール基、メチル基、フェニル基などが挙げられる。

【0023】

上記一般式において、 S^1 および S^2 は、互いに独立して同一でも異なってもよく、炭素原子数が1～5のアルキレンを意味する。 S^1 および S^2 は共に飽和アルキレンであっても不飽和アルキレンであってもよいが、好ましくは飽和アルキレンである。炭素原子の数は1～5個 ($C^1 \sim C^5$) であればいずれであってもよいが、好ましくは2個または3個であり、最も好ましくは3個である。

10

ここで S^1 および S^2 の炭素数が3以上である場合、両端の炭素原子、すなわち A^1 または A^2 に隣接する炭素原子および X に隣接する炭素原子以外の炭素原子のいずれか1つは、任意に S または O に置き換えられてよく、好ましくは O に置き換えられている。したがって、 S^1 および S^2 は、最も好ましくは $-CH_2-O-CH_2-$ である

【0024】

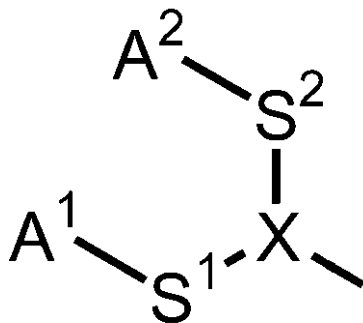
上記一般式において、 A^1 および A^2 は、互いに独立して、5員または6員の芳香環であり、該芳香環に存在する1または2以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシ基、ニトロ基、アミノ基、シアノ基、 $C^1 \sim C^{10}$ のアルキル基から選択される基で置換されていてもよい。かかる芳香環としては、好ましくはフェニル、ピリジル、フラニル、チオフェニル、ナフチル、ピフェニルなどであり、最も好ましいのはフェニルである。

20

上記一般式において、 X は C または N を表し、好ましくは C である。また、合成の簡便さなどの観点から、化合物の骨格中に不斉点が少ないことが好ましい。したがって X は不斉中心ではない、すなわち $-S^1-A^1$ と $-S^2-A^2$ が同一であることが好ましい。

したがって、最も好ましい一態様において、上記一般式における構造

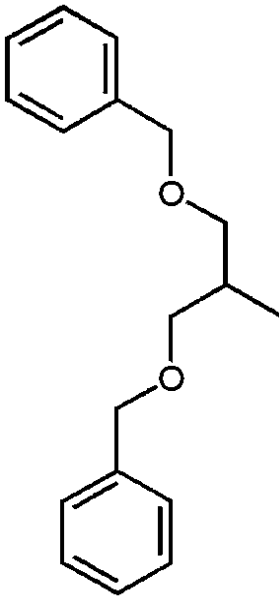
【化7】



30

は

【化 8】



10

の構造を有する

【0025】

上記一般式において、 m および n は化合物全体のプロテアソーム阻害活性に悪影響を与えない限りいかなる整数であってもよいが、あまり大きすぎると化合物自体が大きくなりすぎてプロテアソームに結合しにくくなるため、小さい数の方が好ましい。したがって好ましい一態様において、 m および n は1、2または3である。 m と n とは互いに独立しており、同じ数であってもよいし異なる数であってもよい。

20

上記一般式において、 R^1 および R^2 は、互いに独立して、 $C_1 \sim C_{12}$ の任意の炭化水素基であってもよく、また該炭化水素基に存在する1または2以上の炭素原子は、酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよいが、2以上の原子が置き換えられている場合は、これらの原子は互いに隣接しない。また、該炭化水素基が有する1または2以上の水素原子は、任意にハロゲン、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基、シアノ基などの置換基で置換されていてもよい。

30

【0026】

R^1 は、化合物全体のプロテアソーム阻害活性に悪影響を与えない限り、いかなる炭化水素基であってもよいが、好ましくは $C_1 \sim C_6$ の炭化水素基であり、より好ましくは $C_1 \sim C_5$ のアルキル基である。 R^1 の例としては、これに限定するものではないが、例えばメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル、イソブチル、イソペンチル、*t*-ブチル、ビニル、2-プロペン-2-イルなどが挙げられる。

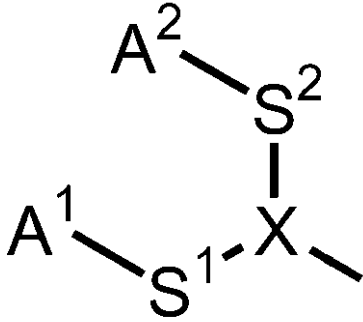
R^2 は、化合物全体のプロテアソーム阻害活性に悪影響を与えない限り、いかなる炭化水素基であってもよく、好ましい一態様においては $C_1 \sim C_7$ の炭化水素基であり、より好ましい態様においては $C_1 \sim C_5$ のアルキル基である。また、別の好ましい一態様において、 R^2 は天然アミノ酸の側鎖である。

40

【0027】

上記一般式において、 I_n はプロテアソーム阻害活性部位を表す。公知のプロテアソーム阻害性化合物であるベラクトシンAは、プロテアソームのCPに存在するS1ポケットと呼ばれる部分と結合する部分を有し、またプロテアソーム活性部位であるトレオニン1 (Thr1) に対して、ベラクトシンA中の γ -ラクトン環が開環してトレオニン残基をアシル化することで結合し、酵素活性を阻害すると考えられている。本発明の化合物の一態様において、上記一般式中の構造

【化 9】



10

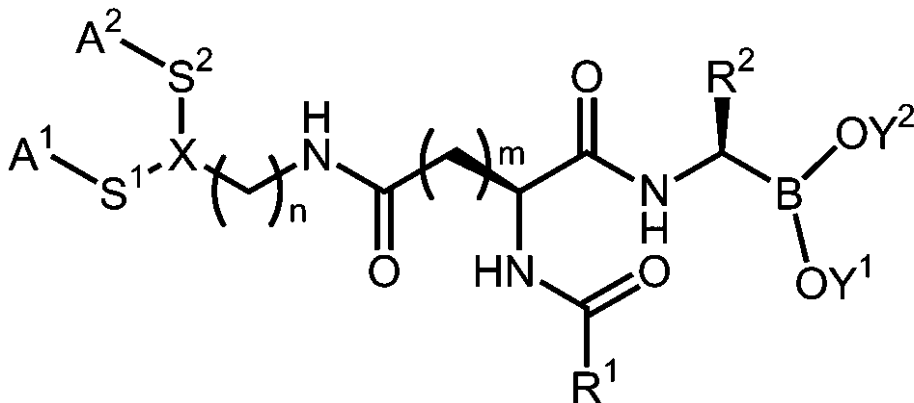
が、プロテアソームの C P に存在する S 1 ポケットに結合し、I n がプロテアソーム活性部位である T h r 1 に結合することでプロテアソーム阻害活性を発揮すると推定される。したがって I n としては、トレオニンの側鎖に存在する水酸基に対して、例えば水素結合あるいは求電子的に攻撃可能であるなど、結合を形成しやすい部位を有していることが好ましい。また、プロテアソーム阻害性化合物として公知の化合物に存在するプロテアソーム阻害活性部位もまた、本願発明の I n として好ましい。I n としては、これに限定するものではないが、例えば -ラクトン環、ボロン酸、ボロン酸エステル、エポキシドなどが挙げられ、より好ましくはボロン酸、ボロン酸エステルなど、生体内安定性の高い構造である。したがって本発明の好ましい一態様において、I n はボロン酸またはボロン酸

20

【0028】

したがって、好ましい一態様において、本発明のプロテアソーム阻害性化合物は、以下の式 I

【化 10】



30

で表される化合物である。

【0029】

上記式 I 中、A¹、A²、S¹、S²、X、R¹、R²、m および n は上記で定義したとおりである。

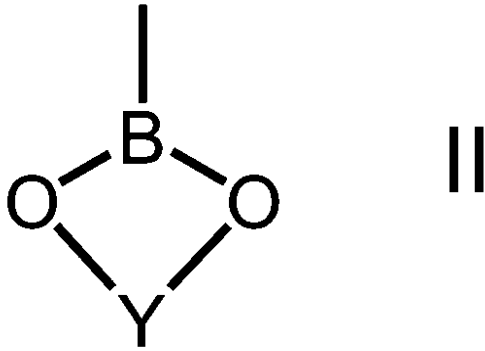
40

上記式 I 中、Y¹ および Y² は、互いに独立して、水素原子またはボロニル基の保護基である。また、Y¹ および Y² が一緒になって環構造を形成してもよい。Y¹ および Y² の例としては、これに限定するものではないが、上述のボロニル基の保護基が挙げられる。

【0030】

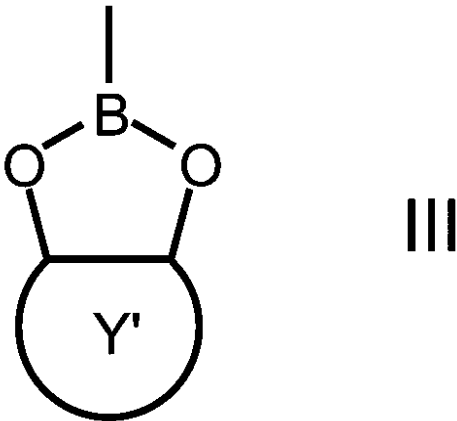
また、上記式 I 中の構造である - B (O Y¹) O Y² において、Y¹ および Y² が一緒になって環構造を形成する場合、例えば下記一般式 I I および I I I

【化 1 1】



10

【化 1 2】



20

などの構造をとり得る。

【0031】

上記式 I I において、Y は C 1 ~ 1 0 のアルキレン基であって、該アルキレンに存在する炭素原子のうち、O に隣接していない炭素原子のいずれか 1 つが任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、また該アルキレン基が有する 1 または 2 以上の水素原子は、ハロゲン、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また 1 つの炭素原子が有する 2 つの水素原子が 1 つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成してもよい。

30

【0032】

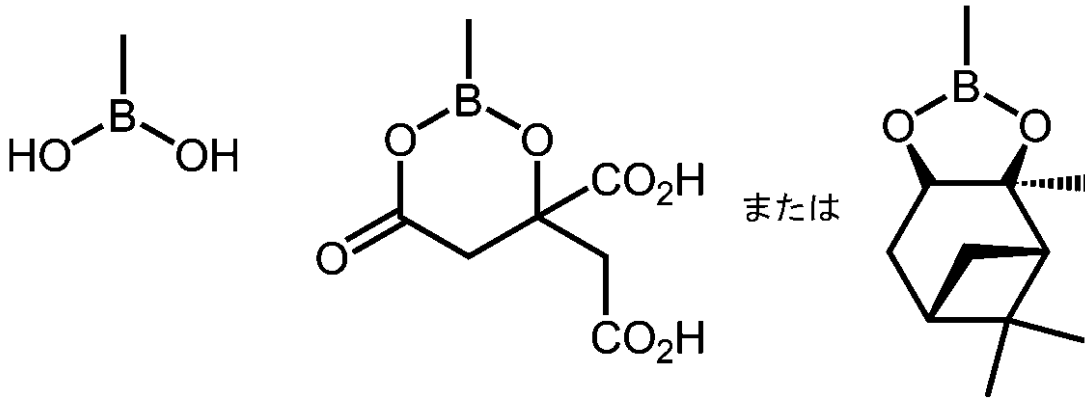
また上記式 I I I において、環 Y ' は、C 4 ~ 1 0 のシクロアルケニル基またはアリーレン基であって、Y ' を構成する 1 または 2 以上の環員炭素原子は、任意に酸素原子、窒素原子または硫黄原子で置き換えられていてもよく、各環員原子が有する 1 または 2 以上の水素原子はハロゲン、C 1 ~ 4 アルキル基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、ニトロ基、アミノ基またはシアノ基から選択される基で任意に置換されていてもよく、また 1 つの炭素原子が有する 2 つの水素原子が 1 つの酸素原子に置換されてカルボニル基を形成し

40

【0033】

さらに好ましい一態様において、 $-B(OY^1)OY^2$ は

【化 1 3】



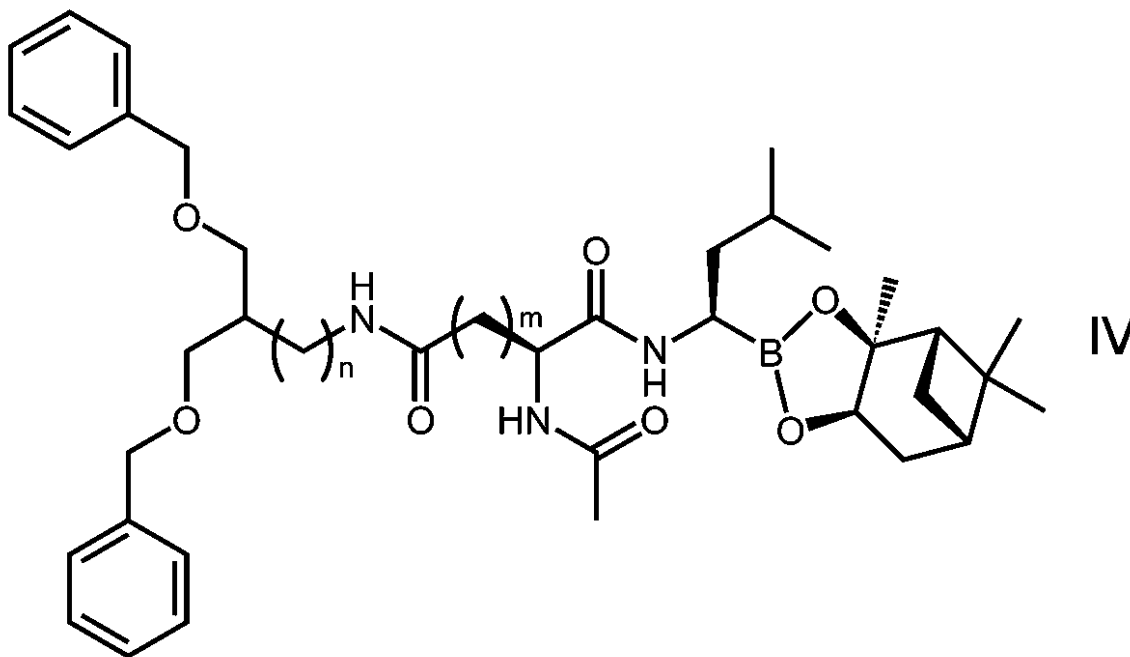
10

である。これらの構造もまた公知のプロテアソーム阻害性化合物の阻害活性部位として知られた構造である。

【0034】

上記に鑑みると、本願発明の化合物の非常に好ましい一態様において、本発明の化合物は下記式 I V

【化 1 4】



20

30

式中、 m および n は上記で定義したとおりである、
で表される化合物である。

【0035】

本発明の化合物の合成には、任意の公知の合成方法を単独で、または組み合わせて用いることができる。当業者であれば、本発明の化合物に最適の合成方法を適宜選択し、必要な条件を適宜求めることが可能であると理解される。下記例において、本発明に含まれる具体的化合物の一部の合成例を示しているが、代替可能な別の合成方法を用いてもよいことは、当業者には当然に理解されるものである。

40

【0036】

(2) 本発明の化合物を含むプロテアソーム阻害剤

本発明の化合物は、上述のとおり、プロテアソーム阻害活性を有する化合物である。したがって有効量の本発明の化合物を含むプロテアソーム阻害剤も本発明に含まれる。

本発明において「有効量」とは、組成物の用途を達成するため、すなわち組成物が有効

50

に機能するために必要な有効成分の量を意味し、該有効成分の使用による利益を超える悪影響が生じない量が好ましい。かかる量は組成物の用途、使用方法、有効成分として用いられる化合物の種類、および使用対象の条件などにより変化するが、例えば培養細胞などを用いた *in vitro* 試験や、マウス、ラットなどのモデル動物における試験など、当業者によく知られた試験法により適宜決定することができる。

【0037】

本発明のプロテアソーム阻害剤は、有効成分として少なくとも一種の本発明の化合物を含むものであるが、プロテアソーム阻害活性に悪影響がない限り、さらに他の本発明の化合物および/または公知のプロテアソーム阻害性化合物を含んでよい。また、例えば医薬として許容されるキャリアーなどの本発明の化合物のプロテアソーム阻害活性効果を効果的に達成するための成分や、賦形剤など、他の任意の成分を含んでもよい。これらの他の成分は当該技術分野において周知であり、当業者はその目的や使用方法に応じて、これらの成分を適宜選択することが可能である。

10

【0038】

(3) 本発明の化合物を含む医薬組成物

本発明の化合物は新規化合物であり、プロテアソームの活性を阻害する性質を有し、また生体内安定性も有しているため、医薬組成物の成分として好適である。したがって、有効量の本発明の化合物を含む医薬組成物もまた、本発明に包含される。本発明の医薬組成物は、特にプロテアソーム関連疾患、すなわちプロテアソームの機能を阻害することで病態が改善する疾患を処置するために好適に用いることができる。

20

【0039】

本発明において「プロテアソーム関連疾患」とは、プロテアソームの活性が疾患の発症や増悪へ関係する疾患を意味する。ユビキチン・プロテアソーム系は、生体内においてタンパク質の品質管理を行っていると考えられており、このシステムに異常が生じることでホメオスタシスが維持できなくなり、細胞の異常化が起こると考えられている。プロテアソーム関連疾患の例としては、これに限定するものではないが、例えばアルツハイマー病、パーキンソン病、ポリグルタミン病、プリオン病、筋萎縮性側索硬化症などの神経変性疾患、癌などの腫瘍、リウマチを含む免疫系疾患などが挙げられる。

【0040】

プロテアソーム阻害性化合物は、正常なタンパク質の異常ユビキチン化やプロテアソーム発現の亢進により、正常タンパク質が過剰に分解された結果ホメオスタシスが維持できなくなった細胞において、正常タンパク質の異常分解を抑制することにより機能不全を解消し、アポトーシスに導くことが可能である。したがって本発明の医薬組成物は、特にプロテアソーム関連疾患の処置に好適に用いることができる。

30

プロテアソーム阻害性化合物は、特にがんにおいて治療効果があることが知られており、医薬として認可もされている。例えば腫瘍細胞においては、p53などの種々の正常タンパク質が異常にユビキチン化されていることが知られており、これらの正常タンパク質を過剰に分解することが腫瘍化の原因の一端を担っていると考えられる。プロテアソーム阻害性化合物は、正常細胞の異常分解を抑制することで腫瘍細胞をアポトーシスへと導くことができる。したがって好ましい一態様において、本発明の医薬組成物は、がんを処置するために用いられる。

40

【0041】

本発明において「腫瘍 (tumor)」は、良性腫瘍および悪性腫瘍 (がん、悪性新生物) を含む。「がん (cancer)」は、血液癌を含む造血系の腫瘍、上皮性の悪性腫瘍 (癌、carcinoma) と非上皮性の悪性腫瘍 (肉腫、sarcoma) とを含む。

本発明の医薬組成物によって処置されるがんの例としては、これに限定するものではないが、例えば血液癌、大腸癌、皮膚癌などが挙げられる。

【0042】

本発明の医薬組成物は、有効成分として少なくとも一種の本発明の化合物を含むものであるが、薬理効果に悪影響がなく、また使用による利益を超える悪影響が生じない限り、

50

さらに他の本発明の化合物および/または公知のプロテアソーム阻害性化合物を含んでよい。また、例えば医薬として許容されるキャリアー、界面活性剤などの、本発明の化合物のプロテアソーム阻害活性効果を効果的に達成するための成分や、賦形剤など、他の任意の成分を含んでもよい。これらの他の成分は当該技術分野において周知であり、当業者はその目的や使用方法に応じて、これらの成分を適宜選択することが可能である。

【0043】

また、本発明のプロテアソーム阻害性化合物を有効成分とする医薬組成物の剤形としては、特に限定はないが、錠剤、液剤、油乳濁液（エマルジョン製剤）、高分子ナノ粒子、リポソーム製剤、直径数 μm のビーズに結合させた粒子状の製剤、リピッドを結合させた製剤、マイクロスフェア製剤、マイクロカプセル製剤などが挙げられ、当業者であれば適宜好適な剤形を選択することができる。

本発明の医薬組成物の投与方法としては、皮内投与、皮下投与、筋肉内投与、静脈内投与などの既知の任意の投与方法が挙げられる。製剤中の本発明のプロテアソーム阻害性化合物の投与量は、治療目的の疾患、患者の年齢、体重等により適宜調整することができるが、通常 $1\text{mg} \sim 1000\text{mg}$ 、好ましくは $10\text{mg} \sim 100\text{mg}$ を1日に1回投与するのが好ましい。

【0044】

(4) がんの予防および/または治療方法

本発明はまた、対象におけるがんを予防および/または治療する方法であって、1種または2種以上の本発明のプロテアソーム阻害性化合物の有効量を、それを必要とする対象に投与する工程を含む方法にも関する。

本発明における「対象」は、がん罹患し得る生物個体であればいかなる生物個体であってもよいが、好ましくはヒトおよび非ヒト哺乳動物（例えば、マウス、ラット、モルモット、ハムスターなどの齧歯類、チンパンジーなどの霊長類、ウシ、ヤギ、ヒツジなどの偶蹄目、ウマなどの奇蹄目、ウサギ、イヌ、ネコなど）の個体であり、より好ましくはヒトの個体である。本発明において、対象は健常であっても、何らかの疾患に罹患していてもよいものとするが、がんの予防および/または治療が企図される場合には、典型的にはがん罹患しているか、罹患するリスクを有する対象を意味する。本発明の一態様において、がんはプロテアソーム発現の異常亢進が認められるがんである。

【0045】

本発明の予防/治療方法に用いる本発明のプロテアソーム阻害性化合物としては、本明細書に記載の任意のものが挙げられる。有効成分の具体的な用量は、それを必要とする対象に関する種々の条件、例えば、症状の重篤度、対象の一般健康状態、年齢、体重、対象の性別、食事、投与の時期および頻度、併用している医薬、治療への反応性、剤形、および治療に対するコンプライアンスなどを考慮して決定され得る。

具体的な用量としては、例えば、本発明のプロテアソーム阻害性化合物の場合、通常 $1\text{mg} \sim 1000\text{mg}$ 、好ましくは $10\text{mg} \sim 100\text{mg}$ を1日に1回投与するのが好ましい。また、投与方法としては、皮内投与、皮下投与、筋肉内投与、静脈内投与などの既知の任意の適切な投与方法を用いることができる。

【0046】

本発明の予防/治療方法は、投与する工程の前に、プロテアソーム阻害性化合物の投与が有効である対象を、予防/治療の対象として選択する工程をさらに含んでよい。本発明のこの態様は、上記選択する工程の前に、対象の腫瘍細胞においてプロテアソーム発現の異常亢進の有無を決定する工程をさらに含んでもよい。対象のプロテアソーム発現の異常亢進の有無は、既知の任意の手法により行うことができる。

【0047】

本明細書中で言及する全ての特許、出願および他の出版物は、その全体を参照により本明細書に援用する。

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されない。

10

20

30

40

50

【実施例】

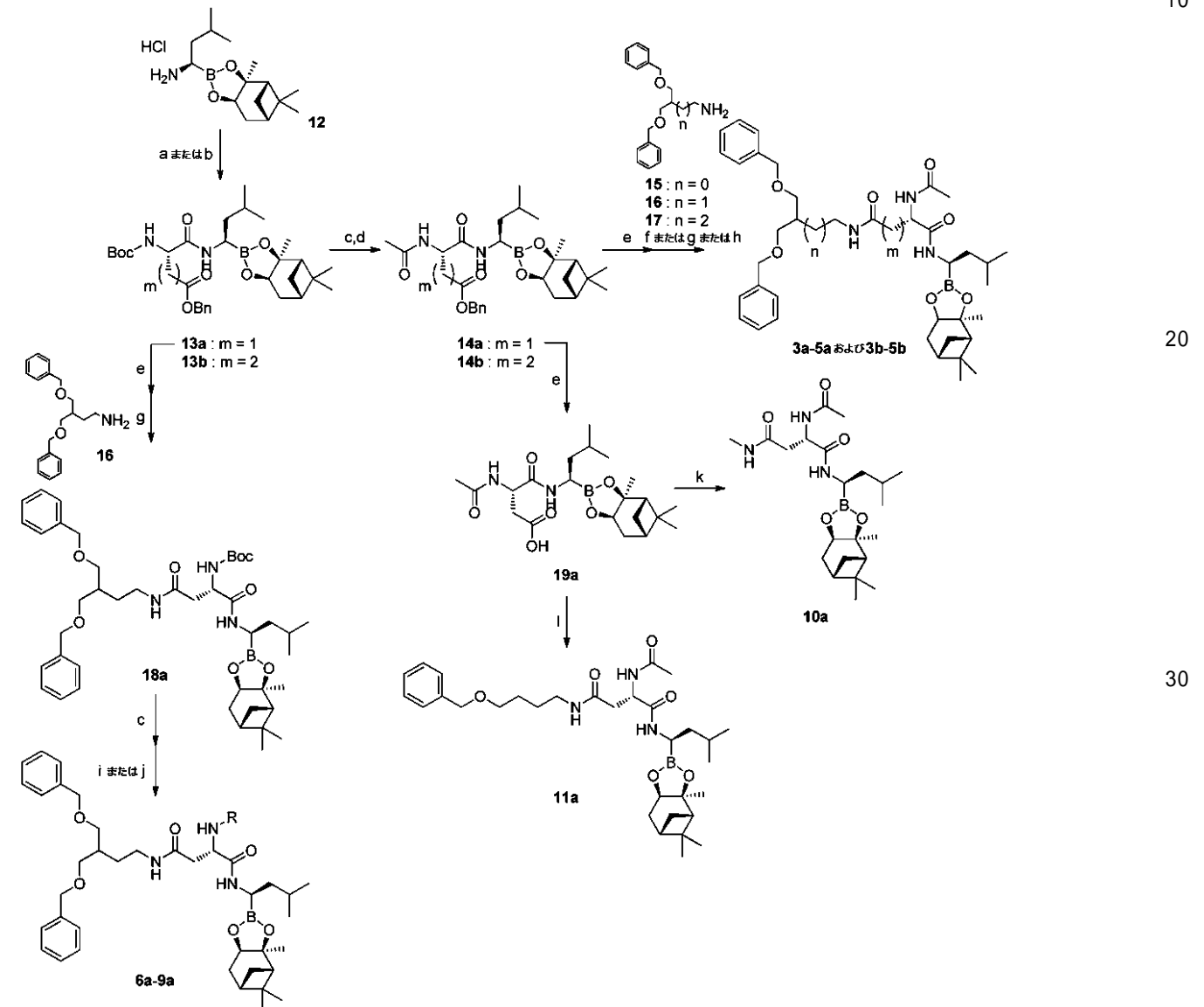
【0048】

例1. 化合物3a~11aおよび3b~5bの合成

化合物3a~11aおよび3b~5bの合成の概要を、以下のスキーム1に示す。これらのペプチドボロン酸のピナンジオールエステルは、シリカゲルカラムクロマトグラフィ条件下で不安定であるため、全ての目的化合物は逆相カラムクロマトグラフィで精製した。

【化15】

スキーム1：目的化合物3a~11aおよび3b~5bの合成



【0049】

上記スキーム1における試薬および条件は以下の通り。

(a) Boc-Asp(OBn)-OH、PivCl、Et₃N、CH₂Cl₂、0 から室温

(b) Boc-Glu(OBn)-OH、PivCl、Et₃N、CH₂Cl₂、0 から室温

(c) TFA、CH₂Cl₂、0 から室温

(d) Ac₂O、Et₃N、CH₂Cl₂、0

(e) Pd/C、H₂、THF

【0050】

10

20

30

40

50

- (f) 化合物 15、EDC、HOAt、DIEA、CH₂Cl₂、-18 から室温
 (g) 化合物 16、EDC、HOAt、DIEA、CH₂Cl₂、-18 から室温
 (h) 化合物 17、EDC、HOAt、DIEA、CH₂Cl₂、-18 から室温
 (i) R-Cl、Et₃N、CH₂Cl₂、0
 (j) R-OH、PivCl、Et₃N、CH₂Cl₂、0 から室温
 (k) CH₃NH₂・HCl、EDC、HOAt、DIEA、CH₂Cl₂、0 から室温
 (l) 4-(ベンジルオキシ)ブタン-1-アミン・HCl、EDC、HOAt、DIEA、CH₂Cl₂、-18 から室温

【0051】

ロイシンボロン酸のピナンジオールエステル(化合物12)を、酸無水物法により Boc-Asp(OBn)-OH または Boc-Glu(OBn)-OH と縮合させ、化合物13a または 13b をそれぞれ得た。化合物13a および 13b の Boc 基を TFA/CH₂Cl₂ で処置して除去した後、得られたアミノ基を Ac₂O でアセチル化して、化合物14a および 14b をそれぞれ得た。化合物14a および 14b の Bn 基を、水素化分解し、その後化合物15~17と縮合することにより、化合物3a~5a および 3b~5b をそれぞれ得た。

【0052】

目的化合物6a~11aも類似の方法で合成した。化合物13aのBn基を除去し、その後16と縮合させて化合物18aを得た。18aのBoc基を除去し、その後対応するカルボン酸または塩化アシルと縮合して、目的化合物6a~9aを得た。化合物14aのBn基を除去し、その後CH₃NH₂または4-(ベンジルオキシ)ブタン-1-アミンと縮合することにより、目的化合物10aまたは11aをそれぞれ得た。各合成反応の詳細は以下に示す。

【0053】

(1) (S)-ベンジル3-アセトアミド-4-((R)-3-メチル-1-((3aS, 4S, 6S, 7aR)-3a, 5, 5-トリメチルヘキサヒドロ-4, 6-メタノベンゾ[d][1, 3, 2]ジオキサボロル-2-イル)ブチル)アミノ)-4-オキソブタノアート(化合物14a)

Boc-Asp(OBn)-OH (3.84g、11.9mmol、2.0等量)をジクロロメタン(DCM)120mlに溶解した溶液に、トリエチルアミン(1.66ml、11.9mmol、2.0等量)およびPivCl(1.47ml、11.9mmol、2.0等量)を0で添加した。0を保って1時間後、反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を酢酸エチル(AcOEt)に溶解し、水およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去して、対応する酸無水物を無色の油状物質として得た。

【0054】

塩酸アミン化合物12(1.79g、5.95mmol)をDCM(150ml)に溶解した溶液に、トリエチルアミン(2.48ml、17.9mmol、3.0等量)および前記酸無水物をDCM(30ml)に溶解した溶液を、0で添加した。0を保って5分後、反応混合物を室温まで温めた。室温を保って14時間後、反応混合物を真空下で濃縮し、残渣をAcOEtに溶解し、1MのHCl、飽和NaHCO₃およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去して、化合物13aを白色のアモルファス固体として得た。

前記アモルファス固体をDCM(60ml)に溶解した溶液に、トリフルオロ酢酸(TFA、12ml)を0で添加した。0を保って5分後、反応混合物を室温まで温めた。室温を保って15時間後、反応混合物を真空下で濃縮し、対応するアミンを茶色の粘性油状物質として得た。

【0055】

前記粘性油状物質をDCM(60ml)に溶解した溶液に、トリエチルアミン(2.4

10

20

30

40

50

8 ml、17.9 mmol、3.0 等量) および Ac₂O (1.12 ml、11.9 mmol、2.0 等量) を、0 で添加した。0 を保って5分後、反応混合物を室温まで温めた。室温を保って20分後、反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を酢酸エチル (AcOEt) に溶解し、1 M の HCl、飽和 NaHCO₃ およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (n-ヘキサン/AcOEt 1:1~1:2) で精製し、化合物 14a (2.07 g、4.04 mmol、3 工程の収率 68%) を白色のアモルファス固体として得た。

【0056】

【化16】

$[\alpha]_D^{21}$ -17.65 (c 0.97, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.40-7.30 (m, 5H, aromatic), 6.83 (d, J = 7.4 Hz, 1H, amide NH), 6.68 (d, J = 5.7 Hz, 1H, amide NH), 5.15 (d, J = 12.3 Hz, 1H, benzyl CH₂), 5.12 (d, J = 12.3 Hz, 1H, benzyl CH₂), 4.87-4.78 (m, 1H, NCHCO), 4.32-4.23 (m, 1H, OCH), 3.28-3.1 (m, 1H, NCHB), 2.97 (dd, J = 17.2, 4.6 Hz, 1H, NCHCH₂), 2.66 (dd, J = 17.2, 6.9 Hz, 1H, NCHCH₂), 2.35-2.26 (m, 1H, OCHCH₂), 2.21-2.13 (m, 1H, CCHCH₂), 2.07-1.96 (m, 1H, CCH), 1.99 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.91-1.85 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.85-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.67-1.56 (m, 1H, isobutyl CH), 1.51-1.38 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.36 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.21 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.8, 170.4, 170.0, 135.3, 128.6, 128.3, 128.2, 85.8, 77.8, 66.8, 51.2, 48.6, 39.8, 39.4, 38.1, 36.0, 35.7, 35.4, 28.5, 27.0, 26.2, 25.4, 24.0, 23.1, 23.0, 21.9; LRMS (ESI) m/z 535.3 [(M+Na)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₂₈H₄₁N₂O₆¹⁰BNa: 534.2986 [(M+Na)⁺], found: 534.2991.

10

20

【0057】

(2) (S) - ベンジル 4 - アセトアミド - 5 - (((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) アミノ) - 5 - オキソペントノアート (化合物 14 b)

上記 (1) と同様に、Boc - Asp (OBn) - OH の代わりに Boc - Glu (OBn) - OH を用いて、塩酸アミン 12 (1.25 g、4.15 mmol) から化合物 14b (1.84 g、3.49 mmol、3 工程の収率 84%、白色のアモルファス固体) を合成した。

【0058】

【化17】

$[\alpha]_D^{19}$ -17.75 (c 0.83, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.40-7.29 (m, 5H, aromatic), 6.60 (d, J = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 6.57 (d, J = 8.0 Hz, 1H, amide NH), 5.13 (d, J = 12.3 Hz, 1H, benzyl CH₂), 5.10 (d, J = 12.3 Hz, 1H, benzyl CH₂), 4.58-4.49 (m, 1H, NCHCO), 4.27 (dd, J = 8.9, 2.0 Hz, 1H, OCH), 3.28-3.17 (m, 1H, NCHB), 2.61-2.49 (m, 1H, COCH), 2.499-2.39 (m, 1H, COCH), 2.35-2.25 (m, 1H, OCHCH₂), 2.21-2.06 (m, 2H, COCH₂CH₂), 2.06-1.92 (m, 2H, CCHCH₂ and CCH), 1.95 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.91-1.85 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.85-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.70-1.59 (m, 1H, isobutyl CH), 1.52-1.39 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.36 (s, 3H, CH₃), 1.25 (s, 3H, CH₃), 1.22 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.91 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 173.1, 171.2, 170.0, 135.7, 128.5, 128.2, 128.2, 85.8, 77.8, 66.4, 51.5, 51.2, 39.8, 39.5, 38.1, 35.8, 35.4, 30.1, 28.5, 27.9, 27.0, 26.2, 25.4, 24.0, 23.1, 23.0, 21.9; LRMS (ESI) m/z 549.3 [(M+Na)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₂₉H₄₃N₂O₆¹⁰BNa: 548.3143 [(M+Na)⁺], found: 548.3142.

30

40

【0059】

(3) (S) - 2 - アセトアミド - N⁴ - (3 - (ベンジルオキシ) - 2 - ((ベンジルオキシ) メチル) プロピル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) スクシニアミド (化合物 3 a)

化合物 14a (77.5 mg、0.151 mmol、1.1 等量) をテトラヒドロフラン (THF、6.0 ml) に溶解した溶液に、Pd/C (50 mg) を添加した。フラスコを水素でパージし、反応混合物を水素雰囲気下で3時間攪拌した。反応混合物を、セラ

50

イトパッドを通してろ過し、ろ過物を真空下で濃縮し、対応するカルボン酸を白色のアモルファス固体として得た。

【 0 0 6 0 】

アミン化合物 15 (39.1 mg, 0.137 mmol, 1.0 等量) を D C M (2.0 ml) に溶解した溶液に、上記で得られたアモルファス固体を D C M (1.5 ml) に溶解した溶液、1 - ヒドロキシ - 7 - アザベンゾトリアゾール (H O A t, 20.5 mg, 0.151 mmol, 1.1 等量)、N, N - ジイソプロピルエチルアミン (D I E A, 25.6 μ l, 0.151 mmol, 1.1 等量) および 1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (E D C \cdot H C l, 28.9 mg, 0.151 mmol, 1.1 等量) を - 18 で添加した。 - 18 を保って 10 分後、反応混合物を 0 まで温めた。0 に保って 2 時間後、反応混合物を A c O E t で希釈し、1 M の H C l、飽和 N a H C O ₃ およびブラインで洗浄し、N a ₂ S O ₄ で乾燥させ、溶媒を減圧下で除去した。粗生成物を逆相 H P L C (Mightysil RP-18 250-20 (5 μ m)、アセトニトリル / H ₂ O 70 : 30) で精製して、化合物 3 a (64.5 mg, 0.0935 mmol、化合物 15 からの収率 68%) を無色の粘性油状物質として得た。

10

【 0 0 6 1 】

【 化 1 8 】

$[\alpha]_D^{22}$ -3.01 (c 1.24, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.44-7.21 (m, 12H, amide NH and aromatic), 6.53 (t, J = 4.9 Hz, 1H, amide NH), 4.73-4.63 (m, 1H, NCHCO), 4.48 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.32-4.23 (m, 1H, OCH), 3.62-3.45 (m, 4H, OCH₂), 3.45-3.29 (m, 2H, NCH₂), 3.22-3.10 (m, 1H, NCHB), 2.65 (dd, J = 15.3, 3.6 Hz, 1H, COCH₂), 2.34 (dd, J = 15.3, 7.2 Hz, 1H, COCH₂), 2.35-2.24 (m, 1H, OCHCH₂), 2.23-2.11 (m, 2H, OCH₂CH and CCHCH₂), 2.04-1.97 (m, 1H, CCH), 2.00 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.92-1.76 (m, 2H, OCHCH₂ and OCHCH₂CH), 1.70-1.56 (m, 1H, isobutyl CH), 1.54-1.32 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, J = 10.8 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.88 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.1, 171.0, 170.1, 138.0, 128.4, 127.7, 127.6, 85.6, 77.6, 73.2, 73.2, 70.1, 70.0, 51.3, 49.1, 40.5, 39.9, 39.5, 39.0, 38.1, 37.2, 35.7, 35.5, 28.5, 27.0, 26.3, 25.4, 24.0, 23.2 23.1, 21.9; LRMS (ESI) m/z 690.4 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₃₉H₅₇N₃O₇B: 690.4290 [(M+H)⁺], found: 690.4286.

20

【 0 0 6 2 】

(4) (S) - 2 - アセトアミド - N ⁴ - (4 - (ベンジルオキシ) - 3 - ((ベンジルオキシ) メチル) ブチル) - N ¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) ブチル) スクシンアミド (化合物 4 a)

30

上記 (3) と同様に、アミン化合物 16 (51.7 mg, 0.173 mmol) から化合物 4 a (93.9 mg, 0.133 mmol、収率 77%、無色の粘性油状物質) を合成した。

【 0 0 6 3 】

【 化 1 9 】

$[\alpha]_D^{23}$ -5.51 (c 1.10, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.38-7.25 (m, 12H, amide NH and aromatic), 6.47 (t, J = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.66-4.59 (m, 1H, NCHCO), 4.48 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.28 (dd, J = 8.6, 1.7 Hz, 1H, OCH), 3.57-3.48 (m, 2H, OCH₂), 3.48-3.39 (m, 2H, OCH₂), 3.34-3.19 (m, 2H, NCH₂), 3.18-3.10 (m, 1H, NCHB), 2.53 (dd, J = 15.5, 3.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.35-2.27 (m, 1H, OCHCH₂), 2.23 (dd, J = 15.5, 7.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.21-2.13 (m, 1H, CCHCH₂), 2.07-1.94 (m, 2H, OCH₂CH and CCH), 2.00 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.91-1.85 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.85-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.69-1.56 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.51-1.33 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.89 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.88 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.0, 170.1, 138.1, 128.4, 127.6, 85.6, 77.6, 73.2, 71.2, 71.2, 51.3, 49.1, 39.9, 39.5, 38.1, 37.9, 37.8, 37.0, 35.7, 35.5, 28.9, 28.5, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.2, 23.1, 21.9; LRMS (ESI) m/z 704.4 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₀H₅₉N₃O₇¹⁰B: 703.4477 [(M+H)⁺], found: 703.4482.

40

50

【 0 0 6 4 】

(5) (S) - 2 - アセトアミド - N⁴ - (5 - (ベンジルオキシ) - 4 - ((ベンジルオキシ) メチル) ペンチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) スクシニアミド (化合物 5 a)

上記 (3) と同様に、アミン化合物 1 7 (6 1 . 0 m g 、 0 . 1 9 5 m m o l) から化合物 5 a (9 8 . 6 m g 、 0 . 1 3 7 m m o l 、 収率 7 1 % 、 無色の粘性油状物質) を合成した。

【 0 0 6 5 】

【 化 2 0 】

$[\alpha]_D^{23}$ -12.33 (c 1.40, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.39-7.24 (m, 12H, amide NH and aromatic), 6.24 (t, J = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.69-4.62 (m, 1H, NCHCO), 4.47 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.28 (dd, J = 8.9, 2.0 Hz, 1H, OCH), 3.54-3.40 (m, 4H, OCH₂), 3.30-3.19 (m, 1H, NCHB), 3.19-3.08 (m, 2H, NCH₂), 2.68 (dd, J = 14.9, 3.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.38 (dd, J = 14.9, 6.9 Hz, 1H, COCH₂), 2.35-2.26 (m, 1H, OCHCH₂), 2.23-2.12 (m, 1H, CCHCH₂), 2.05-1.97 (m, 1H, CCH), 2.00 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.97-1.85 (m, 2H, OCH₂CH and OCHCH₂CH), 1.85-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.68-1.57 (m, 1H, isobutyl CH), 1.57-1.37 (m, 6H, NCH₂CH₂, NCH₂CH₂CH₂ and isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.88 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.0, 170.3, 138.4, 128.3, 127.5, 127.5, 85.6, 77.7, 73.1, 70.8, 51.3, 49.4, 39.9, 39.7, 39.5, 39.0, 38.1, 37.3, 35.7, 35.5, 28.5, 27.0, 26.7, 26.3, 26.0, 25.4, 24.0, 23.2, 23.0, 21.9; LRMS (ESI) m/z 718.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₁H₆₁N₃O₇¹⁰B: 717.4633 [(M+H)⁺], found: 717.4642.

10

20

【 0 0 6 6 】

(6) (S) - 2 - アセトアミド - N⁵ - (3 - (ベンジルオキシ) - 2 - ((ベンジルオキシ) メチル) プロピル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) ペンタンジアミド (化合物 3 b)

上記 (3) と同様に、化合物 1 4 a の代わりに化合物 1 4 b を用いて、アミン化合物 1 5 (3 6 . 8 m g 、 0 . 1 2 9 m m o l) から化合物 3 b (7 1 . 1 m g 、 0 . 1 0 1 m m o l 、 収率 7 8 % 、 無色の粘性油状物質) を合成した。

30

【 0 0 6 7 】

【 化 2 1 】

$[\alpha]_D^{23}$ -17.19 (c 0.64, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.40-7.22 (m, 10H, aromatic), 7.17 (d, J = 6.9 Hz, 1H, amide NH), 7.12 (d, J = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 6.55 (t, J = 5.7 Hz, 1H, amide NH), 4.49 (s, 2H, benzyl CH₂), 4.48 (s, 2H, benzyl CH₂), 4.45-4.37 (m, 1H, NCHCO), 4.28 (dd, J = 8.9, 2.0 Hz, 1H, OCH), 3.61-3.47 (m, 4H, OCH₂), 3.39 (dd, J = 5.7, 5.7 Hz, 2H, NCH₂), 3.18-3.09 (m, 1H, NCHB), 2.36-2.11 (m, 5H, OCHCH₂, CCHCH₂, OCH₂CH and COCH₂), 2.04-1.84 (m, 4H, CCH, COCH₂CH₂ and OCHCH₂CH), 1.98 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.84-1.79 (m, 1H, OCHCH₂), 1.71-1.60 (m, 1H, isobutyl CH), 1.52-1.37 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.25 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 172.9, 171.8, 170.4, 138.1, 128.4, 127.7, 127.6, 127.6, 85.4, 77.6, 73.3, 73.2, 70.2, 51.7, 51.4, 40.7, 39.9, 39.6, 39.1, 38.1, 36.2, 35.6, 32.5, 28.6, 28.2, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.2, 23.0, 22.0; LRMS (ESI) m/z 704.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₀H₅₉N₃O₇¹⁰B: 703.4477 [(M+H)⁺], found: 703.4483.

40

【 0 0 6 8 】

(7) (S) - 2 - アセトアミド - N⁵ - (4 - (ベンジルオキシ) - 3 - ((ベンジルオキシ) メチル) プチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) ペンタンジアミド (化合物 4 b)

上記 (3) と同様に、化合物 1 4 a の代わりに化合物 1 4 b を用いて、アミン化合物 1 6 (5 0 . 2 m g 、 0 . 1 6 8 m m o l) から化合物 4 b (1 0 1 m g 、 0 . 1 4 1 m m

50

o 1、収率 84%、無色の粘性油状物質) を合成した。

【0069】

【化22】

$[\alpha]_D^{24}$ -19.84 (*c* 1.42, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.39-7.25 (m, 10H, aromatic), 7.15 (d, *J* = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 7.12 (d, *J* = 7.4 Hz, 1H, amide NH), 6.59 (t, *J* = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.48 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.44-4.36 (m, 1H, NCHCO), 4.27 (dd, *J* = 8.9, 2.0 Hz, 1H, OCH), 3.57-3.49 (m, 2H, OCH₂), 3.49-3.40 (m, 2H, OCH₂), 3.34-3.22 (m, 2H, NCH₂), 3.16-3.07 (m, 1H, NCHB), 2.37-2.27 (m, 1H, OCHCH₂), 2.20-2.04 (m, 3H, CCHCH₂ (1H) and COCH₂), 2.04-1.91 (m, 3H, OCH₂CH₂, COCH₂CH₂ (1H) and CCH), 1.97 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.91-1.86 (m, 2H, OCHCH₂CH and COCH₂CH₂), 1.86-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.70-1.59 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.51-1.37 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.26 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 172.8, 171.8, 170.4, 138.1, 138.1, 128.4, 127.6, 127.6, 85.4, 77.5, 73.2, 73.2, 71.3, 71.2, 51.6, 51.4, 39.9, 39.6, 38.1, 37.8, 37.7, 36.3, 35.6, 32.3, 29.0, 28.6, 28.4, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.2, 23.0, 22.0; LRMS (ESI) *m/z* 718.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₁H₆₁N₃O₇B: 718.4603 [(M+H)⁺], found: 718.4601.

10

【0070】

(8) (S) - 2 - アセトアミド - N⁵ - (5 - (ベンジルオキシ) - 4 - ((ベンジルオキシ)メチル)ペンチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3aS, 4S, 6S, 7aR) - 3a, 5, 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4, 6 - メタノベンゾ [d] [1, 3, 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) ペンタンジアミド (化合物 5b)

20

上記(3)と同様に、化合物 14a の代わりに化合物 14b を用いて、アミン化合物 17 (61 mg、0.195 mmol) から化合物 5b (107 mg、0.146 mmol、収率 75%、無色の粘性油状物質) を合成した。

【0071】

【化23】

$[\alpha]_D^{24}$ -19.70 (*c* 1.83, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.38-7.23 (m, 10H, aromatic), 7.12 (d, *J* = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 7.05 (d, *J* = 6.9 Hz, 1H, amide NH), 6.35 (t, *J* = 5.7 Hz, 1H, amide NH), 4.47-4.40 (m, 1H, NCHCO), 4.47 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.28 (dd, *J* = 8.9, 2.0 Hz, 1H, OCH), 3.55-3.40 (m, 4H, OCH₂), 3.26-3.17 (m, 2H, NCH₂), 3.16-3.09 (m, 1H, NCHB), 2.37-2.12 (m, 4H, OCHCH₂ (1H), CCHCH₂ (1H) and COCH₂), 2.06-1.86 (m, 5H, CCH, COCH₂CH₂, OCH₂CH, OCHCH₂CH), 1.97 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.86-1.79 (m, 1H, OCHCH₂), 1.71-1.61 (m, 1H, isobutyl CH), 1.58-1.40 (m, 6H, NCH₂CH₂, NCH₂CH₂CH₂ and isobutyl CH₂), 1.38 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.26 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.91 (d, *J* = 6.9 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, *J* = 6.9 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 172.7, 171.7, 170.4, 138.4, 128.3, 127.5, 127.5, 85.5, 77.6, 73.1, 70.8, 51.7, 51.4, 39.8, 39.7, 39.0, 38.1, 36.2, 35.6, 32.5, 28.7, 28.6, 27.1, 26.8, 26.2, 26.0, 25.4, 24.0, 23.1, 23.0, 22.0; LRMS (ESI) *m/z* 732.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₂H₆₃N₃O₇¹⁰B: 731.4790 [(M+H)⁺], found: 731.4794.

30

【0072】

(9) (S) - N⁴ - (4 - (ベンジルオキシ) - 3 - ((ベンジルオキシ)メチル)プチル) - 2 - (2, 5 - ジクロロベンズアミド) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3aS, 4S, 6S, 7aR) - 3a, 5, 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4, 6 - メタノベンゾ [d] [1, 3, 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) スクシニアミド (化合物 6a)

40

Boc - Asp (OBn) - OH (25.6 mg、0.0792 mmol、1.0 等量) を DCM (1.0 ml) に溶解した溶液に、トリエチルアミン (11.0 μl、0.0792 mmol、1.0 等量) および PivCl (9.75 μl、0.0792 mmol、1.0 等量) を 0 で添加した。0 を保って 1 時間後、反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を AcOEt に溶解し、水およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去して、対応する酸無水物を無色の油状物質として得た。

【0073】

化合物 12 (23.9 mg、0.0792 mmol) を DCM (1.0 ml) に溶解し

50

た溶液に、トリエチルアミン (27.6 μ l、0.198 mmol、2.5 等量) および前記酸無水物を DCM (1.0 ml) に溶解した溶液を、0 で添加した。0 を保って5分後、反応混合物を室温まで温め、30分間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を AcOEt に溶解し、1Mの HCl、飽和 NaHCO₃ およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去して、化合物 13a を白色のアモルファス固体として得た。

前記粘性油状物質を THF (1.0 ml) に溶解した溶液に、Pd/C (45 mg) を添加した。フラスコを水素でパージし、反応混合物を水素雰囲気下で90分間攪拌した。反応混合物を、セライトパッドを通してろ過し、ろ過物を真空下で濃縮し、対応するカルボン酸を白色のアモルファス固体として得た。

10

【0074】

前記アモルファス固体を DCM (1.0 ml) に溶解した溶液に、アミン化合物 16 (23.7 mg、0.0792 mmol、1.0 等量) HOAt (10.8 mg、0.0792 mmol、1.0 等量)、DIEA (13.5 μ l、0.0792 mmol、1.0 等量)、および EDC·HCl (15.2 mg、0.0792 mmol、1.0 等量) を、-18 で添加した。-18 を保って5分後、反応混合物を室温まで温め、16時間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を AcOEt に溶解し、1Mの HCl、飽和 NaHCO₃ およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去して、化合物 18a (2.07 g、4.04 mmol、3工程の収率68%) を無色の粘性油状物質として得た。

20

【0075】

前記粘性油状物質を DCM (500 μ l) に溶解した溶液に、TFA (500 μ l) を0 で添加した。0 を保って5分後、反応混合物を室温まで温め、3時間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、対応するアミンを茶色の粘性油状物質として得た。

【0076】

前記粘性油状物質を DCM (1.0 ml) に溶解した溶液に、トリエチルアミン (22.0 μ l、0.158 mmol、2.0 等量) および 2,5-ジクロロベンゾイルクロリド (16.6 mg、0.0792 mmol、1.0 等量) を、0 で添加した。0 を保って3時間後、反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を AcOEt に溶解し、1Mの HCl、飽和 NaHCO₃ およびブラインで洗浄し、Na₂SO₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去した。粗生成物を逆相 HPLC (Mightysil RP-18 250-20 (5 μ m)、アセトニトリル/H₂O 70:30) で精製し、化合物 6a (33.7 mg、0.0404 mmol、5工程の収率49%) を無色の粘性油状物質として得た。

30

【0077】

【化24】

$[\alpha]_D^{24}$ 8.94 (c 0.89, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 8.08 (d, *J* = 6.9 Hz, 1H, amide NH), 7.59 (s, 1H, aromatic), 7.39-7.23 (m, 13H, amide NH and aromatic), 6.49 (t, *J* = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 4.89-4.80 (m, 1H, NCHCO), 4.48 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.33-4.25 (m, 1H, OCH), 3.57-3.47 (m, 2H, OCH₂), 3.47-3.39 (m, 2H, OCH₂), 3.32-3.20 (m, 3H, NCHB and NCH₂), 2.68 (dd, *J* = 15.5, 2.9 Hz, 1H, COCH₂), 2.37-2.26 (m, 2H, OCHCH₂ and COCH₂), 2.22-2.14 (m, 1H, CCHCH₂), 2.06-1.96 (m, 2H, CCH and OCH₂CH), 1.91-1.85 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.85-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.69-1.58 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.54-1.33 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.89 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.88 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 170.9, 170.2, 164.9, 138.1, 135.9, 133.1, 131.4, 131.4, 129.8, 129.1, 128.4, 127.7, 127.6, 85.8, 77.8, 73.2, 71.3, 71.3, 51.3, 49.9, 40.0, 39.5, 38.1, 38.0, 37.9, 36.8, 35.6, 35.5, 29.0, 28.5, 27.0, 26.3, 25.3, 24.0, 23.1, 21.9; LRMS (ESI) *m/z* 834.4 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₅H₅₉N₃O₇¹⁰BCl₂: 833.3854 [(M+H)⁺], found: 833.3857.

40

【0078】

(10)(S)-2-ベンズアミド-N⁴-(4-(ベンジルオキシ)-3-((ベンジルオキシ)メチル)ブチル)-N¹-(R)-3-メチル-1-(3aS, 4S, 6

50

S, 7 a R) - 3 a, 5, 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4, 6 - メタノベンゾ [d] [1, 3, 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) スクシニアミド (化合物 7 a)

上記 (9) と同様に、2, 5 - ジクロロベンゾイルクロリドの代わりにベンゾイルクロリドを用いて、化合物 1 2 (2 5 . 2 m g、0 . 0 8 3 5 m m o l) から化合物 7 a (3 3 . 9 m g、0 . 0 4 4 3 m m o l、5 工程の収率 5 3 %、無色の粘性油状物質) を合成した。

【 0 0 7 9 】

【 化 2 5 】

$[\alpha]_D^{23}$ 7.10 (c 0.88, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 8.36 (d, J = 6.9 Hz, 1H, amide NH), 7.84 (d, J = 7.4 Hz, 1H, aromatic), 7.55-7.47 (m, 1H, aromatic), 7.47-3.38 (m, 3H, amide NH and aromatic), 7.38-7.23 (m, 10H, aromatic), 6.56 (t, J = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.87-4.78 (m, 1H, NCHCO), 4.49 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.32-4.24 (m, 1H, OCH), 3.57-3.48 (m, 2H, OCH₂), 3.48-3.39 (m, 2H, OCH₂), 3.37-3.23 (m, 2H, NCH₂), 3.21-3.12 (m, 1H, NCHB), 2.62 (dd, J = 15.5, 3.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.34-2.28 (m, 1H, OCHCH₂), 2.31 (dd, J = 15.5, 6.9 Hz, 1H, COCH₂), 2.21-2.12 (m, 1H, CCHCH₂), 2.06-1.98 (m, 2H, CCH and OCH₂CH), 1.94-1.78 (m, 2H, OCHCH₂ and OCHCH₂CH), 1.69-1.57 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.53-1.33 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.26 (s, 3H, CH₃), 1.24 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.88 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.86 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.4, 171.1, 167.0, 138.1, 133.5, 131.8, 128.6, 128.4, 127.6, 127.1, 85.6, 77.7, 73.2, 71.3, 71.2, 51.3, 49.6, 39.9, 39.5, 38.1, 38.0, 37.9, 36.7, 35.8, 35.5, 28.9, 28.5, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.1, 22.0; LRMS (ESI) m/z 766.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₅H₆₁N₃O₇¹⁰B: 765.4633 [(M+H)⁺], found: 765.4634.

10

20

【 0 0 8 0 】

(1 1) (S) - N⁴ - (4 - (ベンジルオキシ) - 3 - ((ベンジルオキシ) メチル) プチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) - 2 - (ピラジン - 2 - カルボキサミド) スクシニアミド (化合物 8 a)

上記 (9) と同様に、2, 5 - ジクロロベンゾイルクロリドの代わりにピラジんカルボン酸および P i v C l を用いて、化合物 1 2 (2 3 . 7 m g、0 . 0 7 8 7 m m o l) から化合物 8 a (2 8 . 4 m g、0 . 0 3 7 0 m m o l、5 工程の収率 4 7 %、無色の粘性油状物質) を合成した。

30

【 0 0 8 1 】

【 化 2 6 】

$[\alpha]_D^{23}$ 11.26 (c 0.70, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 9.37 (s, 1H, aromatic), 9.28 (d, J = 7.4 Hz, 1H, amide NH), 8.74 (d, J = 2.3 Hz, 1H, aromatic), 8.58 (d, J = 2.3 Hz, 1H, aromatic), 7.38-7.19 (m, 11H, amide NH and aromatic), 6.50 (t, J = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 4.92-4.83 (m, 1H, NCHCO), 4.48 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.32-4.23 (m, 1H, OCH), 3.52 (dd, J = 9.2, 5.7 Hz, 2H, OCH₂), 3.44 (dd, J = 9.2, 6.3 Hz, 2H, OCH₂), 3.35-3.24 (m, 2H, NCH₂), 3.24-3.14 (m, 1H, NCHB), 2.63 (dd, J = 15.5, 3.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.35-2.25 (m, 1H, OCHCH₂), 2.34 (dd, J = 15.5, 7.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.20-2.12 (m, 1H, CCHCH₂), 2.05-1.94 (m, 2H, CCH and OCH₂CH), 1.90-1.84 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.84-1.77 (m, 1H, OCHCH₂), 1.69-1.56 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.56-1.33 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.27 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, J = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.87 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.86 (d, J = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.82 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 170.6, 170.5, 163.0, 147.3, 144.2, 144.2, 143.0, 138.1, 128.4, 127.7, 85.7, 77.7, 73.3, 71.4, 71.3, 51.3, 49.2, 39.9, 39.5, 38.1, 38.1, 37.9, 37.2, 35.7, 35.5, 29.0, 28.5, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.1, 22.0; LRMS (ESI) m/z 768.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₄₃H₅₉N₅O₇¹⁰B: 767.4538 [(M+H)⁺], found: 767.4541.

40

【 0 0 8 2 】

(1 2) (S) - N⁴ - (4 - (ベンジルオキシ) - 3 - ((ベンジルオキシ) メチル) プチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) プチル) - 2 - (6 - フェニルピコリンアミド) スクシニアミド (

50

化合物 9 a)

上記 (9) と同様に、2, 5 - ジクロロベンゾイルクロリドの代わりにピラジンカルボン酸および P i v C l を用いて、化合物 1 2 (2 3 . 7 m g 、 0 . 0 7 8 7 m m o l) から化合物 9 a (3 5 . 0 m g 、 0 . 0 4 1 5 m m o l 、 5 工程の収率 5 4 % 、無色の粘性油状物質) を合成した。

【 0 0 8 3 】

【 化 2 7 】

$[\alpha]_D^{23}$ 23.38 (*c* 0.81, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 9.40 (d, *J* = 7.4 Hz, 1H, amide NH), 8.18-8.06 (m, 3H, aromatic), 7.95-7.86 (m, 2H, aromatic), 7.56-7.40 (m, 4H, amide NH and aromatic), 7.34-7.19 (m, 10H, aromatic), 6.51 (t, *J* = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.95-4.87 (m, 1H, NCHCO), 4.46 (s, 4H, benzyl CH₂), 4.34-4.26 (m, 1H, OCH), 3.55-3.46 (m, 2H, OCH₂), 3.46-3.38 (m, 2H, OCH₂), 3.35-3.26 (m, 2H, NCH₂), 3.14-3.05 (m, 1H, NCHB), 2.69 (dd, *J* = 15.5, 3.4, 1H, COCH₂), 2.39 (dd, *J* = 15.5, 8.0 Hz, 1H, COCH₂), 2.34-2.26 (m, 1H, OCHCH₂), 2.21-2.12 (m, 1H, CCHCH₂), 2.05-1.96 (m, 2H, CCH and OCH₂CH), 1.90-1.78 (m, 2H, OCHCH₂ and OCHCH₂CH), 1.70-1.54 (m, 3H, NCH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.54-1.36 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.40 (s, 3H, CH₃), 1.31 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 1.26 (s, 3H, CH₃), 0.87 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.87 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.3, 170.5, 164.3, 155.9, 149.2, 138.1, 137.9, 129.5, 128.8, 128.4, 127.6, 126.9, 122.8, 120.5, 85.4, 77.5, 73.2, 71.3, 71.3, 51.4, 48.9, 40.0, 39.6, 38.1, 38.0, 38.0, 37.8, 36.1, 35.6, 29.0, 28.5, 27.1, 26.3, 25.4, 24.0, 23.1, 22.0; LRMS (ESI) *m/z* 843.5 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₅₀H₆₄N₄O₇¹⁰B: 842.4899 [(M+H)⁺], found: 842.4900.

10

20

【 0 0 8 4 】

(1 3) (S) - 2 - アセトアミド - N ⁴ - メチル - N ¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサポロル - 2 - イル) プチル) スクシンアミド (化合物 1 0 a)

ベンジルエステル 1 4 a (9 3 . 5 m g 、 0 . 1 8 2 5 m m o l) を T H F (2 . 0 m l) に溶解した溶液に、P d / C (9 0 . 0 m g) を添加した。フラスコを水素でパージし、反応混合物を水素雰囲気下で 2 時間攪拌した。反応混合物を、セライトパッドを通してろ過し、ろ過物を真空下で濃縮し、対応するカルボン酸 1 9 a を白色のアモルファス固体として得た。

30

【 0 0 8 5 】

前記アモルファス固体を D C M (2 . 0 m l) に溶解した溶液に、C H ₃ N H ₂ · H C l (4 3 . 9 m g 、 0 . 6 5 0 m m o l 、 3 . 5 等量) 、 H O A t (2 5 . 2 m g 、 0 . 1 8 5 m m o l 、 1 . 0 等量) 、 D I E A (2 5 2 μ l 、 1 . 4 8 m m o l 、 8 . 0 等量) 、 および E D C · H C l (3 9 . 1 m g 、 0 . 2 0 4 m m o l 、 1 . 1 等量) を、0 で添加した。0 を保って 5 分後、反応混合物を室温まで温め、1 9 時間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を A c O E t に溶解し、1 M の H C l 、 飽和 N a H C O ₃ およびブラインで洗浄し、N a ₂ S O ₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去した。粗生成物を逆相 H P L C (M i g h t y s i l R P - 1 8 2 5 0 - 2 0 (5 μ m) 、 アセトニトリル / H ₂ O 6 0 : 4 0) で精製し、化合物 1 0 a (1 4 . 3 m g 、 0 . 0 3 2 9 m m o l 、 2 工程の収率 1 8 %) を無色の粘性油状物質として得た。

40

【 0 0 8 6 】

【化 2 8】

$[\alpha]_D^{24}$ -33.54 (*c* 0.21, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.40 (d, *J* = 6.9 Hz, 1H, amide NH), 7.33 (d, *J* = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 6.34 (d, *J* = 4.6 Hz, 1H, amide NH), 4.73-4.63 (m, 1H, NCHCO), 4.34-4.24 (m, 1H, OCH), 3.22-3.11 (m, 1H, NCHB), 2.84-2.72 (m, 1H, COCH), 2.78 (d, *J* = 4.6 Hz, 3H, NCH₃), 2.47 (dd, *J* = 14.9, 6.9 Hz, 1H, COCH₂), 2.37-2.27 (m, 1H, OCHCH₂), 2.23-2.14 (m, 1H, CCHCH₂), 2.07-1.98 (m, 1H, CCH), 2.03 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.98-1.86 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.86-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.69-1.57 (m, 1H, isobutyl CH), 1.52-1.38 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.38 (s, 3H, CH₃), 1.28 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.91 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.89 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.84 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.8, 171.1, 170.5, 85.7, 77.7, 51.3, 49.5, 39.9, 39.5, 38.2, 37.3, 35.8, 35.5, 28.5, 27.1, 26.3, 26.3, 25.4, 24.0, 23.2, 23.1, 21.9; LRMS (ESI) *m/z* 436.3 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₂₂H₃₉N₃O₅¹⁰B: 435.3014 [(M+H)⁺], found: 435.3014.

10

【 0 0 8 7】

(1 4) (S) - 2 - アセトアミド - N⁴ - (4 - (ベンジルオキシ) ブチル) - N¹ - ((R) - 3 - メチル - 1 - ((3 a S , 4 S , 6 S , 7 a R) - 3 a , 5 , 5 - トリメチルヘキサヒドロ - 4 , 6 - メタノベンゾ [d] [1 , 3 , 2] ジオキサボロル - 2 - イル) ブチル) スクシンアミド (化合物 1 1 a)

ベンジルエステル 1 4 a (8 9 . 2 m g , 0 . 1 7 4 m m o l) を T H F (2 . 0 m l) に溶解した溶液に、Pd/C (9 0 . 0 m g) を添加した。フラスコを水素でパージし、反応混合物を水素雰囲気下で 2 時間攪拌した。反応混合物を、セライトパッドを通してろ過し、ろ過物を真空下で濃縮し、対応するカルボン酸 1 9 a を白色のアモルファス固体として得た。

20

【 0 0 8 8】

tert - ブチル (4 - (ベンジルオキシ) ブチル) カルバマート (4 8 . 6 m g , 0 . 1 7 4 m m o l , 1 . 0 等量) を、4 M の H C l 入り A c O E t (2 m l) に溶解し、室温で 1 時間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、対応するアミンを無色の粘性油状物質として得た。

化合物 1 9 a を D C M (2 . 0 m l) に溶解した溶液に、上記アミン、DIEA (8 8 . 8 μ l , 0 . 5 2 2 m m o l , 3 . 0 等量)、HOAc (2 3 . 7 m g , 0 . 1 7 4 m m o l , 1 . 0 等量) および E D C · H C l (3 3 . 4 m g , 0 . 1 7 4 m m o l , 1 . 0 等量) を、- 1 8 で添加した。- 1 8 を保って 1 0 分後、反応混合物を室温まで温め、3 時間攪拌した。反応混合物を真空下で濃縮し、残渣を A c O E t に溶解し、1 M の H C l、飽和 N a H C O₃ およびブラインで洗浄し、N a₂ S O₄ で乾燥させ、そして溶媒を減圧下で除去した。粗生成物を逆相 H P L C (Mightysil RP-18 250-20 (5 μ m)、アセトニトリル / H₂O 6 5 : 3 5) で精製し、化合物 1 1 a (7 7 . 2 m g , 0 . 1 3 2 m m o l , 2 工程の収率 7 6 %) を無色の粘性油状物質として得た。

30

【 0 0 8 9】

【化 2 9】

$[\alpha]_D^{23}$ -12.39 (*c* 0.54, CHCl₃); ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.40-7.25 (m, 7H, amide NH and aromatic), 6.34 (t, *J* = 5.2 Hz, 1H, amide NH), 4.65 (m, 1H, NCHCO), 4.50 (s, 2H, benzyl CH₂), 4.28 (dd, *J* = 8.6, 1.7 Hz, 1H, OCH), 3.49 (t, *J* = 5.7 Hz, 2H, OCH₂), 3.31-3.11 (m, 3H, NCH₂ and NCHB), 2.68 (dd, *J* = 14.9, 3.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.38 (dd, *J* = 14.9, 7.4 Hz, 1H, COCH₂), 2.35-2.27 (m, 1H, OCHCH₂), 2.22-2.13 (m, 1H, CCHCH₂), 2.05-1.99 (m, 1H, CCH), 2.02 (s, 3H, acetyl CH₃), 1.92-1.86 (m, 1H, OCHCH₂CH), 1.86-1.78 (m, 1H, OCHCH₂), 1.69-1.56 (m, 5H, OCH₂CH₂, OCH₂CH₂CH₂ and isobutyl CH), 1.52-1.35 (m, 2H, isobutyl CH₂), 1.37 (s, 3H, CH₃), 1.28 (s, 3H, CH₃), 1.23 (d, *J* = 10.9 Hz, 1H, CCHCH₂), 0.90 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.88 (d, *J* = 6.3 Hz, 3H, isobutyl CH₃), 0.83 (s, 3H, CH₃); ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 171.2, 171.0, 170.3, 138.2, 128.4, 127.7, 127.6, 85.7, 77.7, 73.0, 69.9, 51.3, 49.4, 39.9, 39.5, 39.5, 38.1, 37.3, 35.8, 35.5, 28.5, 27.2, 27.1, 26.3, 26.2, 25.4, 24.0, 23.2, 23.1, 21.9; LRMS (ESI) *m/z* 584.4 [(M+H)⁺]; HRMS (ESI) calcd for C₃₂H₅₁N₃O₆¹⁰B: 583.3902 [(M+H)⁺], found: 583.3907.

40

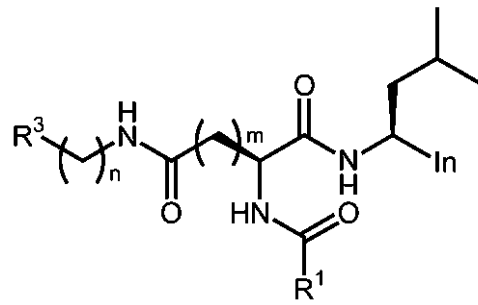
【 0 0 9 0】

各化合物の構造的特徴を以下の表 1 に示す。

50

【表 1】

表 1.



番号	R ³	n	m	R ¹	In
3a		1	1		
4a		2			
5a		3			
3b		1	2		
4b		2			
5b	3				
6a		2	1		
7a					
8a					
9a					
10a		0	1		
11a		2			

【 0 0 9 1 】

例 2 . プロテアソーム阻害アッセイ

上記例 1 で合成した各種化合物および他のプロテアソーム阻害性化合物の、ヒト 20 S プロテアソームに対する阻害活性を、Asai et al., Biochem Pharmacol. 2004 Jan 15;67 (2):227-34. に記載されているとおりの方法で行った。簡潔には、3 n M のヒト 20 S プロテアソームは、反応バッファー (50 m M の Tr i s - H C l (p H 7 . 5)、25 m M の K C l、10 m M の N a C l、1 m M の M g C l₂、0.018% S D S) 中で各種

10

20

30

40

50

化合物およびDMSOと5分間前処理した後、キモトリブシン様活性選択的な基質である75 μMのSuc-LLVY-AMCと25 で60分間反応させ、その分解物であるAMCの蛍光強度をマイクロプレートリーダーにて測定した。DMSOのみで処理をした際の活性値を100%とし、各種化合物の阻害活性を求めた。

【0092】

結果を表2および表3に示す。下記表から分かるとおり、いずれの化合物もプロテアソームCPのキモトリブシン様活性に対して十分な阻害効果を示したが、中でも化合物3a~9a、11aおよび3b~5bが、公知のプロテアソーム阻害性化合物であるボルテゾミブと同等の阻害活性を示した。

【0093】

10

【表2】

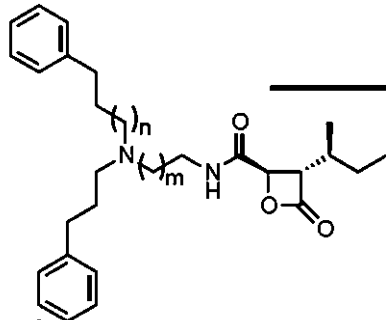
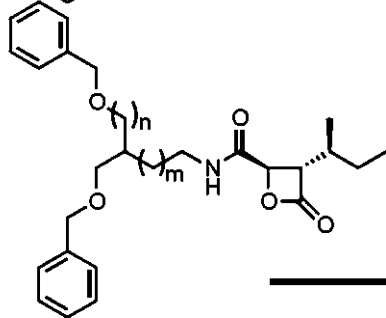
表2

化合物	ChT-L活性	
	(IC ₅₀ , nM)	
3a	3.9 ± 2.2	
4a	2.7 ± 1.0	20
5a	4.1 ± 1.1	
3b	5.1 ± 1.8	
4b	5.7 ± 3.6	
5b	4.1 ± 2.8	
6a	5.9 ± 0.5	
7a	7.8 ± 2.6	
8a	7.1 ± 4.2	
9a	7.5 ± 0.9	30
10a	54 ± 3.8	
11a	4.8 ± 1.0	
ボルテゾミブ	7.0 ± 0.5	

【0094】

【表 3】

表 3

	n, m	ChT-L 活性 (IC ₅₀ , nM)
	0, 1	179
	0, 2	222
	1, 1	390
	1, 2	368
	0, 1	30
	0, 2	27
	1, 1	30
	1, 2	61

10

20

【0095】

例 3 . 細胞増殖阻害アッセイ

(1) 大腸癌細胞株 HCT 116

上記で合成した本発明の化合物の細胞に対する増殖阻害効果を、ヒト大腸癌細胞株である HCT 116 株を用いて検証した。実験は、Cell counting kit-8 (同仁化学研究所) を用いて、製品プロトコルにしたがって行った。96 ウェルのマイクロタイタープレートに、3000 個/ウェルとなるように細胞を播種し、試験化合物で 72 時間処理した。

結果を表 4 に示す。表 4 から分かるとおり、化合物 10 a 以外のいずれの化合物も HCT 116 の増殖を効果的に阻害することが可能であった。

30

【0096】

【表 4】

表 4

化合物	HCT 116 細胞増殖 (IC ₅₀ , nM)
3a	45.4
4a	31.8
5a	43.0
3b	63.6
4b	110.3
5b	67.2
6a	140
7a	60.0
8a	45.0
9a	260
10a	2500
11a	130
ボルテゾミブ	5.0

10

20

【0097】

(2) 多発性骨髄腫細胞株

大腸がん細胞株 HCT 116 に代えて多発性骨髄腫細胞株である MM.1S および MM.1R を用い、上記(1)と同様の方法により本発明の化合物の細胞に対する増殖阻害効果を検証した。MM.1S 細胞株はデキサメタゾン感受性のヒト多発性骨髄腫細胞であり、MM.1R はデキサメタゾン耐性のヒト多発性骨髄腫細胞であり、いずれの細胞も ATCC より入手した。

30

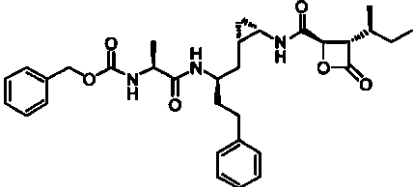
【0098】

結果を表 5 に示す。表 5 からわかるとおり、本発明の化合物は、既存のプロテアソーム阻害剤と比較して遜色ない程度に細胞増殖を抑制することが可能であった。また、既存のプロテアソーム阻害剤と同様、デキサメタゾンに対する耐性の有無にかかわらず、細胞増殖を抑制することができた。MM.1S 細胞および MM.1R 細胞に対して増殖抑制を示す各化合物の濃度は、HCT 116 細胞に対して増殖抑制を示す濃度よりも低濃度となる傾向にあった。

40

【表 5】

表 5

化合物	MM.1S IC ₅₀	MM.1R IC ₅₀
4a	5.9[nM]	7.4[nM]
11a	34[nM]	83[nM]
ボルテゾミブ	0.18[nM]	0.22[nM]
カルフィルゾミブ	0.5[nM]	0.81[nM]
PR-957	67[nM]	33[nM]
デキサメタゾン	7.6[nM]	>1[μM]
	990[nM]	950[nM]

10

20

【0099】

例 4 . 阻害活性の可逆性アッセイ

阻害活性の可逆性（安定性）を確認するため、化合物 4 a、1 1 a およびボルテゾミブを用いて可逆性アッセイを行った。1 5 n M の 2 0 S プロテアソームを、各阻害性化合物と共に 2 5 分で 1 2 時間プレインキュベートした。その後 3 7 . 5 μ M の S u c - L L V Y - a m c を基質として添加し、2 0 S プロテアソームの「標準（standard）アッセイ」反応を開始した。2 5 分で 1 時間インキュベートした後、各反応物の蛍光（励起光：3 9 0 n m、放出光：4 5 0 n m）を VersaMax Pro microplate reader（Molecular Devices）で計測した。各「洗浄（wash-out）アッセイ」反応については、2 0 S プロテアソームと結合していない阻害剤を除去するために、基質との反応前に、プレインキュベートした各反応混合物を Microcon Centrifugal Filter（1 0 0 k D a 分子量カットオフ）にロードし、1 1 , 0 0 0 × g で 3 分間遠心することにより、アッセイバッファで 5 回洗浄した。その後「標準アッセイ」と同様に基質を添加して反応を行った。

30

【0100】

結果を図 1 および図 2 に示す。図 1 および図 2 から分かるとおり、化合物 1 1 a およびボルテゾミブは洗浄するとキモトリプシン様活性が大幅に上昇しているのに対し、本発明の化合物は洗浄後もほとんど上昇していない。したがって本発明の化合物は、2 0 S プロテアソームと強く結合し、容易に阻害活性が低下しないものと考えられる。特に化合物 4 a と 1 1 a は、R³ 部分の構造が異なるのみであり、このことから R³ 部分が分岐構造となることによって、2 0 S プロテアソームとの結合が強まり、安定した阻害活性を発揮するものと考えられる。

40

【0101】

例 5 . プロテアーゼ選択性アッセイ

本発明の化合物が有する阻害活性のプロテアソーム特異性を検証するため、化合物 4 a およびボルテゾミブを用いてプロテアーゼ選択性アッセイを行った。Arastu-Kapur et al

50

., Clin. Cancer Res.. 2011, 17(9), 2734-2743に記載されているとおりの方法で行った。簡潔には、カテプシンAについては、22 ng/mLのカテプシンA (R&D systems) の活性を、基質として40 μMのMca - Arg - Pro - Pro - Gly - Phe - Ser - Ala - Phe - Lys (Dnp) - OH (R&D systems) をアッセイバッファ (50 mMのMOPS、pH 5.5) に混合したものをを用いて25℃で2時間インキュベートした後、各反応物の蛍光 (励起光: 320 nm、放出光: 405 nm) を計測した。カテプシンBについては、40 ng/mLのカテプシンB (R&D systems) の活性を、基質として10 μMのZ - Leu - Arg - AMC (R&D systems) をアッセイバッファ (25 mMのMES、pH 5.0) に混合したものをを用いて25℃で30分間インキュベートした後、各反応物の蛍光 (励起光: 380 nm、放出光: 460 nm) を計測した。カテプシンGについては、8.0 μU/mLのカテプシンG (R&D systems) の活性を、基質として200 μMのSuc - Ala - Ala - Pro - Phe - AMC (Bachem) をアッセイバッファ (50 mMのTris - HCl、pH 7.5、150 mM NaCl) に混合したものをを用いて25℃で1時間インキュベートした後、各反応物の蛍光 (励起光: 380 nm、放出光: 460 nm) を計測した。HtrA2/Omiについては、7.5 μg/mLのHtrA2/Omi (R&D systems) の活性を、基質として40 μMのMca - IRRVSYSF (K - Dnp) K (INNOVAGEN) をアッセイバッファ (50 mMのTris - HCl、pH 8.0) に混合したものをを用いて37℃で1時間インキュベートした後、各反応物の蛍光 (励起光: 320 nm、放出光: 405 nm) を計測した。

10

20

【0102】

結果を表6に示す。表6から分かるとおりボルテゾミブはカテプシンAおよびカテプシンGに対しても阻害活性を示したのに対し、本発明の化合物はいずれのプロテアーゼに対しても阻害活性を示さなかった。したがって本発明の化合物は高いプロテアソーム選択性を有していると考えられる。

【表6】

表6.

IC ₅₀ (μM、プロテアーゼ活性)				
化合物	カテプシンA	カテプシンB	カテプシンG	HtrA2/Omi
ボルテゾミブ	9.2	>30	3.1	>30
本願化合物	>30	>30	>30	>30

30

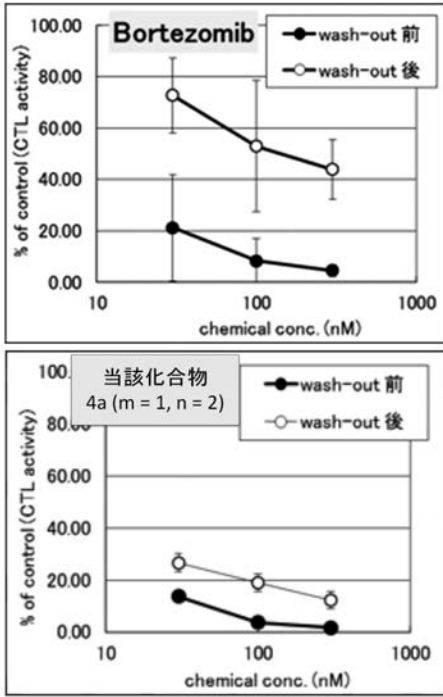
【産業上の利用可能性】

【0103】

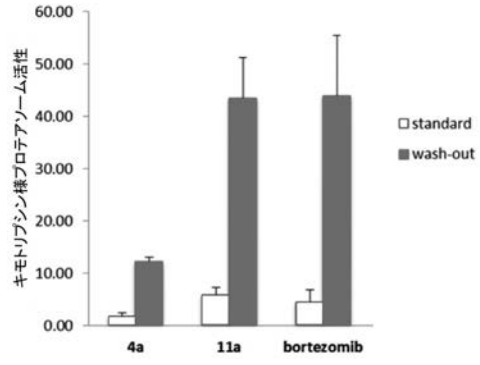
本発明により、新規なプロテアソーム阻害性化合物が提供される。かかる化合物は従前知られたプロテアソーム阻害性化合物と同等の阻害活性を有しながら、不可逆的な阻害活性および高いプロテアソーム阻害選択性、および高い生体内での安定性を有しているため、医薬製剤中の有効成分としての使用において、従来のプロテアソーム阻害性化合物と比較して多くの利点を有しているといえる。したがって、特にがんなどのプロテアソーム関連疾患の治療剤として有用である。

40

【 図 1 】



【 図 2 】



【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2014/080859
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07F5/02(2006.01)i, A61K31/69(2006.01)i, A61P35/00(2006.01)i, A61P43/00(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) C07F5/02, A61K31/69, A61P35/00, A61P43/00 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2015 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2015 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2015 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), JSTPLUS (JDreamIII), JMEDPLUS (JDreamIII), JST7580 (JDreamIII)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2004-517931 A (The United States of America), 17 June 2004 (17.06.2004), & US 2002/0169114 A1 & EP 1355910 A1 & WO 2002/059130 A1	1-11
A	JP 10-510245 A (ProScript, Inc.), 06 October 1998 (06.10.1998), & US 5780454 A & EP 788360 A1 & WO 1996/013266 A1	1-11
A	WO 2013/033396 A2 (TRUSTEES OF TUFTS COLLEGE), 07 March 2013 (07.03.2013), & US 2014/0255300 A & EP 2753334 A2 & JP 2014-527070 A	1-11
<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 16 January 2015 (16.01.15)		Date of mailing of the international search report 27 January 2015 (27.01.15)
Name and mailing address of the ISA/ Japan Patent Office 3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan		Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2014/080859

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, X	KAWAMURA, S. et al., Structurally novel highly potent proteasome inhibitors created by the structure-based hybridization of nonpeptidic belactosin derivatives and peptide boronates, Journal of Medicinal Chemistry, 2014, Vol.57, p.2726-2735	1-11

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 4 / 0 8 0 8 5 9	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07F5/02(2006.01)i, A61K31/69(2006.01)i, A61P35/00(2006.01)i, A61P43/00(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. C07F5/02, A61K31/69, A61P35/00, A61P43/00			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2015年 日本国実用新案登録公報 1996-2015年 日本国登録実用新案公報 1994-2015年			
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAplus (STN), REGISTRY (STN), JSTPlus (JDreamIII), JMEDPlus (JDreamIII), JST7580 (JDreamIII)			
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	
A	JP 2004-517931 A (アメリカ合衆国) 2004.06.17, & US 2002/0169114 A1 & EP 1355910 A1 & WO 2002/059130 A1	1-11	
A	JP 10-510245 A (プロスクリプト・インコーポレーテッド) 1998.10.06, & US 5780454 A & EP 788360 A1 & WO 1996/013266 A1	1-11	
A	WO 2013/033396 A2 (TRUSTEES OF TUFTS COLLEGE) 2013.03.07, & US 2014/0255300 A & EP 2753334 A2 & JP 2014-527070 A	1-11	
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー		の日の後に公表された文献	
「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの		「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの		「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの	
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)		「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの	
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		「&」 同一パテントファミリー文献	
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願			
国際調査を完了した日 16.01.2015		国際調査報告の発送日 27.01.2015	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 上村 直子	4H 4508
		電話番号 03-3581-1101 内線 3443	

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2014/080859
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
P, X	KAWAMURA, S. et al., Structurally novel highly potent proteasome inhibitors created by the structure-based hybridization of nonpeptidic belactosin derivatives and peptide boronates, Journal of Medicinal Chemistry, 2014, Vol.57, p.2726-2735	1-11

フロントページの続き

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

(72)発明者 周東 智

北海道札幌市北区北8条西5丁目 国立大学法人北海道大学内

(72)発明者 川村 周平

北海道札幌市北区北8条西5丁目 国立大学法人北海道大学内

Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 AA03 DA43 MA01 MA04 MA66 NA14 ZB26 ZC20
4H048 AA01 AA03 AB20 VA77 VB10

(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。