(43)

Дата публикации заявки

2020.06.30 (22) Дата подачи заявки 2014.01.14

- (51) Int. Cl. C07D 401/14 (2006.01)
 C07D 417/14 (2006.01)
 C07D 471/04 (2006.01)
 C07D 491/048 (2006.01)
 C07D 495/04 (2006.01)
 A61K 31/4355 (2006.01)
 A61K 31/4427 (2006.01)
 A61K 31/4709 (2006.01)
- (54) ТИАЗОЛКАРБОКСАМИДЫ И ПИРИДИНКАРБОКСАМИДЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ Ріm-КИНАЗЫ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

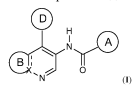
- (31) 61/752,897; 61/790,952; 61/859,118
- (32) 2013.01.15; 2013.03.15; 2013.07.26
- (33) US
- (62) 201591339; 2014.01.14
- **(71)** Заявитель:

ИНСАЙТ ХОЛДИНГС КОРПОРЕЙШН (US) (72) Изобретатель:

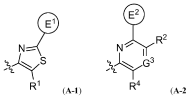
Сюэ Чу-Бяо, Ли Юнь-Лун, Фэн Хао, Пань Цзюнь, Ван Аньлай, Чжан Ке, Яо Вэньцин, Чжан Фэнлэй, Чжо Цзиньцун (US)

A61K 31/497 (2006.01) **A61P 35/00** (2006.01)

- (74) Представитель: Медведев В.Н. (RU)
- (57) Изобретение описывает производные тиазолкарбоксамида и пиридинкарбоксамида формулы (I)



или их фармацевтически приемлемые соли, где X представляет собой C или N; A, B и D представляют собой кольца; связь == представляет собой нормализованную связь в ароматическом кольце, содержащем как N, так и X, которая формально представляет собой связь C=C, когда X представляет собой C, и одинарную связь, когда X представляет собой X; кольцо X0 имеет формулу X1 или X2.



где E1 и E2 представляют собой кольца; их композиции и способы использования. Соединения ингибируют активность Pim-киназ и эффективны при лечении заболеваний, связанных с активностью Pim-киназ, в том числе, например, рака и других заболеваний.

ТИАЗОЛКАРБОКСАМИДЫ И ПИРИДИНКАРБОКСАМИДЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ РІМ-КИНАЗЫ

ПЕРЕКРЕСТНАЯ ССЫЛКА НА РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

В настоящей заявке заявляется приоритет по предварительной заявке на патент США № 61/752897, поданной 15 января 2013 г., предварительной заявке на патент США № 61/790952, поданной 15 марта 2013 г., и предварительной заявке на патент США № 61/859118, поданной 26 июля 2013 г., описания которых включены в данный документ в полном объеме посредством ссылки.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ

Настоящая заявка касается фармацевтически эффективных соединений. Изобретение предлагает новые соединения, а также их композиции и способы применения. Соединения ингибируют активность Рім-киназ и, следовательно, эффективны при лечении заболеваний, связанных с активностью Рім-киназ, в том числе, например, рака и других заболеваний.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСЯТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Протеинкиназы регулируют различные биологические процессы, включая, среди прочего, рост, выживаемость, дифференцировку клеток, формирование органов, морфогенез, образование новых сосудов, восстановление тканей и регенерацию. Протеинкиназы также играют специализированные роли при различных заболеваниях человека, включая рак. Три члена семейства Рім-киназ, один из примеров семейства протеинкиназ, изначально были обнаружены в качестве предпочтительных сайтов интеграции вируса лейкоза Молони на мышиных моделях рака. Обладая небольшой, но измеримой, онкогенной активностью, они усиливают онкогены, способствующие пролиферации и выживанию, например вызывающие резкое ускорение лимфомагенеза у Мус-трансгенных или Вс12-трансгенных мышей. Міккеrs et al., Nature Genet., 2002, 32, 153-159; Shinto et al., Oncogene, 1995, 11, 1729-35.

Три нерецепторные серин/треонин киназы Pim1, Pim2 и Pim3 регулируют пролиферацию и выживаемость клеток, воздействуя на транскрипцию генов и трансляцию белка. Zippo, et al., Nature

Cell Biol., 2007, 9, 932-44; Schatz, et al., J. Exp. Med., 2011, 208, 1799-1807. В противоположность различным другим протеинкиназам, которым необходима активация фосфорилированием, Pim-киназы конститутивно активированы, и члены семейства имеют частично совпадающие субстраты-мишени и биологические функции, а различия между членами семейства обусловлены отчасти их различным распространением в тканях. Экспрессия Ріт-киназ индуцируется цитокинами и факторами роста. Среди цитокинов, активирующих экспрессию Рім-киназ, имеются цитокины, которые JAK/STAT. Рім-киназы действуют передают сигнал через путь параллельно пути РІЗК/АКТ, и они имеют несколько общих мишеней фосфорилирования (например, рВАD, р4ЕВР1). Следовательно, ингибиторы Pim-киназ могут улучшать схемы лечения, включающие ингибиторы или пути JAK, или пути PI3K/AKT.

Сверхэкспрессия Рім-киназ обнаруживается для большого количества разновидностей гематологического и солидного рака. Сверхэкспрессия различных членов семейства была замечена при множественной миеломе, ОМЛ, раке поджелудочной железы и гепатоцеллюлярном раке. Claudio et al., Blood 2002, 100, 2175-86; Amson et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 1989, 86, 8857-61; Mizuki et al., Blood, 2003, 101, 3164-73; Li et al., Canc. Res., 2006, 66, 6741-7; Fujii et al., Int. J. Canc., 2005, 114, Pim1 наблюдается в Сверхэкспрессия неблагоприятного прогноза при лимфоме из клеток мантийной зоны, раке пищевода и головы и шеи. Hsi et al., Leuk. Lymph., 2008, 49, 2081-90; Liu et al., J. Surg. Oncol., 2010,102, 683-88; Peltola et al., Neoplasia, 2009, 11, 629-36. Сверхэкспрессия Pim2 наблюдается при стремительном течение болезни у пациентов Gomez-Abad *et* al., Blood, 2011, 118, Сверхэкспрессия часто наблюдается там, где сверхэкспрессируется Мус, и Ріт-киназы могут смещать устойчивость к традиционным химиотерапевтическим агентам и облучению. Chen et al., Blood, 2009, 114, 4150-57; Isaac et al., Drug Resis. Updates, 2011, 14, 203-11; Hsu et al., Cancer Lett., 2012, 319, 214; Peltola et al., Neoplasia, 2009, 11, 629-36.

Следовательно, эти данные указывают на то, что

ингибирование Рім-киназ будет эффективным для получения терапевтической пользы у пациентов с раком.

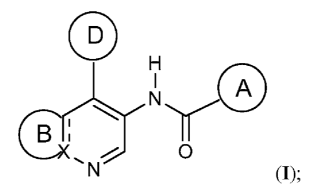
Данные, полученные на мышах, не имеющих одного несколько членов семейства Рім-киназ, свидетельствуют о том, что ингибитор pan-Pim имел бы подходящий профиль токсичности. Мыши, у которых отсутствуют три члена семейства, жизнеспособны, но немного менее, чем животные дикого типа из того же помета. Mikkers et al., Mol. Cell. Biol., 2004, 24. 6104-15. Tak kak также вовлечены в Pim-киназы различные иммунные воспалительные ответы, и эти симптомы требуют лекарственных средств с меньшим количеством побочных эффектов, ожидается, что ингибиторы Рім-киназы будут эффективны при лечении пациентов с колитом (Shen et al., Dig. Dis. Sci., 2012, 57, 1822-31), аллергией на apaxuc (Wang et al., J. All. Clin. Immunol., 2012, 130, 932-44), множественным склерозом и волчанкой (Davis et al., "Small Molecule Dual Antagonist of Pim 1 and 3 Kinases Ameliorate Experimental Autoimmune Encephalomyelitis", Congress of the European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis, 13-16 October 2010, Gothenburg, Sweden, Poster P436; Robinson et al., J. Immunol., 2012, 188, 119.9), и ревматоидным артритом (Yang et al., Immunol. 2010, 131, 174-182) и другими иммунными и воспалительными заболеваниями.

Поэтому Pim-киназы рассматривают как подходящие мишени для разработки лекарственных препаратов. Swords et al., Curr. Drug Targets, 2011, 12(14), 2059-66; Merkel et al., Exp. Opin. Investig. Drugs, 2012, 21, 425-38; Morwick et al., Exp. Opin. Ther. Patents, 2010, 20(2), 193-212.

Таким образом, существует необходимость в новых соединениях, которые ингибируют Рім-киназы. Настоящая заявка описывает новые ингибиторы Рім-киназ, которые эффективны при лечении заболеваний, связанных с экспрессией или активностью одной или более Рім-киназ, например рака и других заболеваний.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Настоящее изобретение предлагает, в том числе, соединение формулы (I):



или его фармацевтически приемлемую соль, где переменные такие, как определено ниже.

Настоящее изобретение также предлагает композиции, состоящие из соединения формулы (I) или его фармацевтически приемлемой соли и по меньшей мере одного фармацевтически приемлемого носителя.

Настоящее изобретение также предлагает способы лечения рака и других заболеваний, включающие введение пациенту терапевтически эффективного количества соединения формулы (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

Подробности одного или более вариантов реализации изобретения изложены в описании ниже. Другие признаки, объекты и преимущества будут очевидны из описания и из формулы изобретения.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ

Предполагается, что после слов «например» и «такие как» и их грамматических эквивалентов следует фраза «и без ограничения», если явно не указано иное.

В данном документе формы единственного числа включают формы множественного числа, если контекст явно не указывает на обратное.

В данном документе термин «около» означает «примерно» (например, плюс или минус примерно 10% от указанного значения).

І. СОЕДИНЕНИЯ

Настоящее изобретение предлагает, в том числе, соединение формулы (I):

$$\begin{array}{c|c}
\hline
D \\
H \\
N \\
O
\end{array}$$
(I);

или его фармацевтически приемлемую соль, где:

X представляет собой С или N;

А, В и D представляют собой кольца;

связь представляет собой нормализованную связь в ароматическом кольце, содержащем как N, так и X, которая формально представляет собой связь C=C, когда X представляет собой C, и одинарную связь, когда X представляет собой N;

кольцо А имеет формулу (А-1) или (А-2):

$$\mathbb{E}^1$$
 \mathbb{E}^2 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4 (A-2); или

кольцо А имеет формулу (А-1) или (А-2а):

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{1}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{4}

где E^1 и E^2 представляют собой кольца; кольцо В представляет собой конденсированный 3-7-членный

углеродный цикл или конденсированный 4-7-членный гетероцикл, каждый из которых замещен n заместителями, независимо выбранными из R^B , где n равен 0, 1, 2 или 3;

кольцо D представляет собой C_{3-7} циклоалкильную группу или 4-10-членную гетероциклоалкильную группу, каждая из которых замещена k заместителями, независимо выбранными из R^{D} , где k равен 0, 1, 2 или 3;

кольцо E^1 выбрано из C_{3-7} циклоалкила, C_{6-10} арила, 4-10- членного гетероциклоалкила и 5-10-членного гетероарила, каждый из которых необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E ;

кольцо E^2 выбрано из C_{3-7} циклоалкила, C_{6-10} арила, 4-10- членного гетероциклоалкила и 5-10-членного гетероарила, каждый из которых необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E ;

- R^1 выбран из H, F и NH_2 ;
- \mathbb{R}^2 выбран из H, галогена и CN;
- \mathbb{R}^3 выбран из H, галогена и CN;
- R^4 выбран из H, F и NH_2 ;

каждый R^B независимо выбран из Cy^B , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкина, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a1} , SR^{a1} , $C(O)R^{b1}$, $C(O)NR^{c1}R^{d1}$, $C(O)OR^{a1}$, $OC(O)R^{b1}$, $OC(O)NR^{c1}R^{d1}$, $C(=NR^{e1})NR^{c1}R^{d1}$, $NR^{c1}C(=NR^{e1})NR^{c1}R^{d1}$, $NR^{c1}C(O)R^{b1}$, $NR^{c1}C(O)R^{b1}$, $NR^{c1}C(O)R^{c1}R^{d1}$, $NR^{c1}C$

каждый R^D независимо выбран из Cy^D , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкинила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a2} , SR^{a2} , $C(O)R^{b2}$, $C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(O)OR^{a2}$, $OC(O)R^{b2}$, $OC(O)NR^{c2}R^{d2}$, $OC(O)R^{b2}$,

 $NR^{c2}C(O)OR^{a2}$, $NR^{c2}C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $NR^{c2}S(O)R^{b2}$, $NR^{c2}S(O)_2R^{b2}$, $NR^{c2}S(O)_2R^{b2}$, $NR^{c2}S(O)_2R^{b2}$, $S(O)_2R^{b2}$, $S(O)_2R^{b2}$, $S(O)_2R^{c2}R^{d2}$ и оксо; где вышеупомянутые C_{1-6} алкильный, C_{2-6} алкенильный и C_{2-6} алкинильный заместители R^D , каждый независимо замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из Cy^D , галогена, CN, NO_2 , OR^{a2} , SR^{a2} , $C(O)R^{b2}$, $C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(O)OR^{a2}$, $OC(O)R^{b2}$, $OC(O)NR^{c2}R^{d2}$, $OC(O)NR^{c2}R^{d2}$, $OC(O)R^{b2}$

каждый R^E независимо выбран из Cy^E , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a3} , SR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $OC(O)R^{b3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)R^{b3}$, $OC(O)R^{c3}R^{d3}$, $OC(O)R^{c3}R^{c3}$, OC(O

каждый Cy^B , Cy^D и Cy^E независимо выбран из C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, 5-10-членного гетероарила и 4-10-членного гетероциклоалкила, каждый из которых необязательно замещен 1, 2, 3, 4 или 5 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкенила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, C_{10} членного гетероарила, C_{10} членного гетероциклоалкила, C_{10} C_{10}

необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a4} , SR^{a4} , $C(O)R^{b4}$, $C(O)NR^{c4}R^{d4}$, $C(O)OR^{a4}$, $OC(O)R^{b4}$, $OC(O)NR^{c4}R^{d4}$, $OC(O)NR^{c4}R^{d4}$, $OC(O)R^{b4}$, OC(O)

каждый R^{a1} , R^{b1} , R^{c1} , R^{d1} , R^{a2} , R^{b2} , R^{c2} , R^{d2} , R^{a3} , R^{b3} , R^{c3} , R^{d3} , R^{a4} , R^{b4} , R^{c4} и R^{d4} независимо выбран из H, C_{1-6} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{2-6} алкенила, C_{2-6} алкинила, C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, 5-10-членного гетероарила, 4-10-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арил- C_{1-4} алкила, C_{3-10} циклоалкил- C_{1-4} алкила, $(5-10-членный гетероарил)-C_{1-4}$ алкила или (4-10-членный гетероарил)гетероциклоалкил) $-C_{1-4}$ алкила, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{2-6} алкенил, C_{2-6} алкинил, C_{6-10} арил, C_{3-10} циклоалкил, 5-10-членный гетероарил, 4-10-членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил- C_{1-4} алкил, C_{3-10} циклоалкил- C_{1-4} алкил, (5-10-членный гетероарил)- C_{1-4} алкил и $(4-10-членный гетероциклоалкил)-C_{1-4}$ алкил необязательно замещены 1, 2, 3, 4 или 5 заместителями, независимо выбранными из C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(0)R^{b5}$, $C(0)NR^{c5}R^{d5}$, $C(0)OR^{a5}$, $OC(0)R^{b5}$, $OC(0)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)R^{b5}$, $S(O)NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ и $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$;

или любые R^{c1} и R^{d1} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 3-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила, 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)R^{b5}$, $OC(O)R^{c5}R^{d5}$

выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, $OC(O)R^{b5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{b5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{c5}R$

или любые R^{c2} и R^{d2} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 4-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила и 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, C(O) ORa5, OC(O) Rb5, OC(O) NRc5Rd5, NRc5Rd5, NRc5C(O) Rb5, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)R^{b5}$, $S(O)NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ $S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 4-7членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6-членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, OC(O) R^{b5} , OC(O) $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)R^{b5}$, $S(O) NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ \times $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$;

или любые R^{c3} и R^{d3} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 4-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила и 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^$

выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, $OC(O)R^{b5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)OR^{a5}$,

или любые R^{c4} и R^{d4} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 3-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила, 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, C(O) ORa5, OC(O) Rb5, OC(O) NRc5Rd5, NRc5Rd5, NRc5C(O) Rb5, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)R^{b5}$, $S(O)NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ $S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 3-7членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6-членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, OC(0) R^{b5} , OC(0) $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(0)R^{b5}$, $NR^{c5}C(0)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)R^{b5}$, $S(0) NR^{c5}R^{d5}$, $S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$ ν $S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$;

каждый R^{a5} , R^{b5} , R^{c5} и R^{d5} независимо выбран из H, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{2-4} алкенила и C_{2-4} алкинила, где вышеупомянутые C_{1-4} алкил, C_{2-4} алкенил и C_{2-4} алкинил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из OH, CN, амино, галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкокси, C_{1-4} алкилтио, C_{1-4} алкиламино, ди $(C_{1-4}$ алкил) амино, C_{1-4} галогеналкила и C_{1-4} галогеналкокси;

или любые R^{c5} и R^{d5} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 3-, 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из ОН, СN, амино, галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-4} алкилтио, C_{1-4} алкиламино, ди $(C_{1-4}$ алкил) амино,

 C_{1-4} галогеналкила и C_{1-4} галогеналкокси; и

каждый R^{e1} , R^{e2} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} независимо выбран из H, C_{1-4} алкила и CN.

В некоторых вариантах реализации изобретения X представляет собой C.

В некоторых вариантах реализации изобретения X представляет собой N.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 3-7-членный углеродный цикл, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированное бензольное кольцо в соответствии с формулой (B-1):

где n равен 0, 1, 2 или 3.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (I-1):

$$(R^B)_n \xrightarrow{D} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} \overset{A}{\underset{O}{\bigvee}} (I-1);$$

где п равен 0, 1, 2 или 3.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированное 3-7-членное циклоалкильное

кольцо, необязательно замещенное 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из \mathbb{R}^{B} .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 5-членный углеродный цикл, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В соответствует формуле (B-2):

где n равен 0, 1 или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

 ${\tt B}$ некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В соответствует формуле (B-3):

где m равен 0, 1 или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (I-2):

$$(\mathbb{R}^{B})_{n} \xrightarrow{D} \overset{H}{\overset{}_{N}} \overset{A}{\overset{}_{N}}$$

$$(I-2);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (I-3):

где m равен 0, 1 или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 4-7-членный гетероцикл, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированное 5-6-членное гетероарильное кольцо, необязательно замещенное 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированное 4-7-членное

гетероциклоалкильное кольцо, необязательно замещенное 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 5-членный гетероцикл, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 5-членный гетероарил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 5-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В выбрано из тиено, пирроло, дигидрофуро и пиразоло, каждый из которых необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-4):

$$(R^B)_m \xrightarrow{S} N \xrightarrow{H} O$$

$$(I-4);$$

где m равен 0, 1 или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-5):

$$(R^B)_m \xrightarrow{S} \stackrel{H}{\stackrel{V}{\longrightarrow}} \stackrel{A}{\stackrel{O}{\longrightarrow}} (I-5);$$

где m равен 0 1, или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-6):

$$(R^B)_n \xrightarrow{N} \stackrel{H}{\longrightarrow} \stackrel{A}{\longrightarrow} (I-6);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3, а $R^{\rm B}$ может быть замещен по атому азота кольца В.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-7):

где n равен 0, 1, 2 или 3, а $R^{\rm B}$ может быть замещен по атому азота кольца В.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

 ${\tt B}$ некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-8):

$$(R^B)_n \xrightarrow{D} \overset{H}{\underset{O}{\bigvee}} A$$

$$(I-8);$$

где m равен 0, 1 или 2.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

 ${\tt B}$ некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может соответствовать формуле (I-9):

$$(R^B)_m \xrightarrow[N]{D} H \xrightarrow[N]{H} O$$

$$(I-9);$$

где m равен 0, 1 или 2, а ${\sf R}^{\sf B}$ может быть замещен по атому азота кольца ${\sf B}$.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения ${\tt m}$ равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 6-членный гетероцикл, каждый необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 6-членный гетероарил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из $R^{\rm B}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В представляет собой конденсированный 6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^B .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В соответствует формуле (B-4):

$$(R^B)_n$$

где n равен 0, 1, 2 или 3, а $R^{\rm B}$ может быть замещен по атому азота кольца В.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения п равен

0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (I-10):

$$(\mathsf{R}^\mathsf{B})_\mathsf{n} \xrightarrow{\mathsf{N}} \mathsf{N} \overset{\mathsf{H}}{\mathsf{N}} \overset{\mathsf{A}}{\mathsf{N}}$$

где n равен 0, 1, 2 или 3, а $R^{\rm B}$ может быть замещен по атому азота кольца В.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 0.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения n равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^B независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a1} и оксо.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^B независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a1} .

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый $R^{\rm B}$ независимо выбран из CN, OH, метокси и оксо.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^{B} независимо выбран из CN, OH и метокси.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В является незамещенным или замещенным 1 заместителем, выбранным из \mathbb{R}^{B} .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо В является незамещенным.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой C_{3-7} циклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из

 R^{D} .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой 4-10-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из $\mathbb{R}^{\mathbb{D}}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой 5-членную или 6-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^D .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой пирролидин, пиперидин или азепан, необязательно замещенные 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из $\mathbb{R}^{\mathbb{D}}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой пиперидин, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из $\mathbb{R}^{\mathbb{D}}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения атом азота кольца D образует связь с оставшейся частью молекулы.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^D независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкенила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a2} , SR^{a2} , $C(O)R^{b2}$, $C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(O)OR^{a2}$, $NR^{c2}R^{d2}$, $S(O)R^{b2}$, $S(O)R^{c2}R^{d2}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^D независимо выбран из C_{1-6} алкила, OR^{a2} и $NR^{c2}R^{d2}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^{D} независимо выбран из метила, ОН и NH_2 .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой пиперидин-1-ил, замещенный в положении 3 аминогруппой. Кольцо D может представлять собой, например, 3-аминопиперидин-1-ил, 3-амино-4-гидроксипиперидинил или 3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил.

В некоторых вариантах реализации изобретения атом углерода в положении 3 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, имеет S-конфигурацию, когда атом углерода в положении 2 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, старше, чем атом в

положении 4 в соответствии с правилами Кана-Ингольда-Прелога, и R-конфигурацию, когда атом углерода в положении 4 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, старше чем атом углерода в положении 4 в соответствии с правилами Кана-Ингольда-Прелога. Кольцо D представлять собой, (3S) тэжом например, аминопиперидин-1-ил, (3R, 4R) -3-амино-4-гидроксипиперидинил, (3R, 4S) - 3 - амино - 4 - гидроксипиперидинил, (3R, 4R, 5R) - 3 - амино - 4 гидрокси-5-метилпиперидинил, (3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-(3R, 4S, 5R) -3-амино-4-гидрокси-5метилпиперидинил, (3R, 4S, 5S) -3-амино-4-гидрокси-5метилпиперидинил ИЛИ метилпиперидинил.

В некоторых вариантах реализации изобретения атом углерода в положении 3 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, имеет R-конфигурацию, когда атом углерода в положении 2 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, старше, чем атом в положении 4 в соответствии с правилами Кана-Ингольда-Прелога, и S-конфигурацию, когда атом углерода в положении пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, старше, чем атом углерода в положении 4 в соответствии с правилами Кана-Ингольда-Прелога. Кольцо D может представлять собой, например, (3R) -аминопиперидин-1-ил, (3S, 4S) -3-амино-4гидроксипиперидинил, (3S, 4R) - 3 -амино-4 -гидроксипиперидинил, (3S, 4R, 5R) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3S, 4R, 5S) -3амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3S, 4S, 5R) -3-амино-4гидрокси-5-метилпиперидинил или (3S, 4S, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-1):

$$\mathbb{R}^{y}$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

где:

 R^{x} представляет собой H, C_{1-6} алкил или OC(=0) C_{1-6} алкил;

 R^{y} представляет собой H или C_{1-6} алкил;

а равен 1 или 2;

b равен 0, 1 или 2; и

сумма а и b равна 1, 2 или 3.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-2):

где R^x , R^y , а и b такие, как определено для формулы (D-1).

В некоторых вариантах реализации изобретения, когда кольцо D представляет собой группу формулы (D-1) или (D-2), R^{\times} представляет собой H.

В некоторых вариантах реализации изобретения, когда кольцо D представляет собой группу формулы (D-1) или (D-2), R^y представляет собой H.

В некоторых вариантах реализации изобретения, когда кольцо D представляет собой группу формулы (D-1) или (D-2), а равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения, когда кольцо D представляет собой группу формулы (D-1) или (D-2), b равен 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D

представляет собой группу формулы (D-2), где R^x представляет собой H, C_{1-6} алкил или $OC(=0)\,C_{1-6}$ алкил; R^y представляет собой H или C_{1-6} алкил; а равен 1 или 2; b равен 0, 1 или 2; сумма а и b равна 1, 2 или 3; и кольцо D необязательно замещено 1 или 2 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, OH и C_{1-6} алкокси.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-2), где: R^x представляет собой H, C_{1-6} алкил; R^y представляет собой H или C_{1-6} алкил; а равен 1; и кольцо D необязательно замещено 1 или 2 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, ОН и C_{1-6} алкокси.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу, выбранную из формул (D-3)-(D-19):

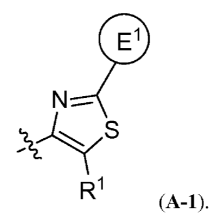
В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-3):

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-4):

$$H_2N$$
 N
 $(D-4)$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо D представляет собой группу формулы (D-5):

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо A имеет формулу (A-1):



В некоторых вариантах реализации изобретения R^1 выбран из Н и NH_2 .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой C_{6-10} арил, который необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой фенил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой фенил, который является 2,6-замещенным заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой 5-10-членный гетероарил, который необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^E независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, C_{1-6} C_{1-6} C

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый $\mathsf{R}^{\mathtt{E}}$ независимо выбран из галогена.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой фенил, который является 2,6- пигалогензамещенным.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо ${\rm E}^1$ представляет собой 2,6-дифторфенил.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо ${\sf E}^1$

представляет собой фенил, который является 2,6- дигалогензамещенным и дополнительно замещен еще одним заместителем, предпочтительно в положении 4.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо ${\sf E}^1$ представляет собой фенил, который является 2,6дигалогензамещенным (например, 2,4-дифторзамещенным) дополнительно замещен еще одним заместителем (например, в положении 4), где дополнительный заместитель выбран из, например, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} метансульфанила, метансульфинила, C_{1-6} метансульфонила, C_{1-6} алкокси- C_{1-6} алкиленила, гидрокси $-C_{1-6}$ алкилена или тетрагидро-2H-пиран-3илокси, например, метокси, этокси, метансульфонила, метансульфонила, метансульфонила или метоксиметила или 2гидроксипропан-2-ила.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^1 представляет собой 2,6-дифторфенил, 2,6-дифтор-4-(2-гидрокси-2-пропил) фенил, 2,6-дифтор-4-метансульфанилфенил, 2,6-дифтор-4-метансульфонилфенил, 2,6-дифтор-4-метансульфонилфенил, 2,6-дифтор-4-метоксифенил, 2,6-дифтор-4-метоксифенил, 2,6-дифтор-4-метоксифенил, 2,6-дифтор-4-иметоксифенил, 2,6-дифтор-4-имет

В некоторых вариантах реализации изобретения G^3 представляет собой CR^3 .

В некоторых вариантах реализации изобретения ${\sf G}^3$ представляет собой ${\sf N}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо A имеет формулу (A-2):

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

В некоторых таких вариантах реализации изобретения G^3 представляет собой $\mathbb{C}\mathrm{R}^3$.

В некоторых таких вариантах реализации изобретения G^3 представляет собой N.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо A имеет формулу (A-2):

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^4
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^4
 \mathbb{R}^3

В некоторых вариантах реализации изобретения ${\sf R}^2$ представляет собой H или галоген.

В некоторых вариантах реализации изобретения ${\sf R}^2$ представляет собой ${\sf F}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения ${\sf R}^3$ представляет собой ${\sf H}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения ${\bf R}^4$ выбран из ${\bf H}$ и ${\bf N}{\bf H}_2$.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой C_{6-10} арил, который необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой фенил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой фенил, который является 2,6-дизамещенным заместителями, независимо выбранными из R^E .

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой 5-10-членный гетероарил, который

необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из $R^{\rm E}$.

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый R^E независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $OR^{c3}R^{d3}$, $OR^{c3}R$

В некоторых вариантах реализации изобретения каждый $\mathsf{R}^{\mathtt{E}}$ независимо выбран из галогена.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой фенил, который является 2,6-дигалогензамещенным.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо ${\rm E}^2$ представляет собой 2,6-дифторфенил.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой фенил, который является 2,6- дигалогензамещенным и дополнительно замещен еще одним заместителем, предпочтительно в положении 4.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо ${\sf E}^2$ представляет собой фенил, который является 2,6-2,4-дифторзамещенным) дигалогензамещенным (например, дополнительно замещен еще одним заместителем (например, в положении 4), где дополнительный заместитель выбран из, например, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} метансульфанила, C₁₋₆ метансульфинила, C_{1-6} метансульфонила, C_{1-6} алкокси- C_{1-6} алкиленила, гидрокси- C_{1-6} алкилена или тетрагидро-2H-пиран-3илокси, например, метокси, этокси, метансульфонила, метансульфонила, метансульфонила, или метоксиметила, или 2гидроксипропан-2-ила.

В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо E^2 представляет собой 2,6-дифторфенил, 2,6-дифтор-4-(2-гидрокси-2-пропил) фенил, 2,6-дифтор-4-метансульфанилфенил, 2,6-дифтор-4-метансульфонилфенил 2,6-дифтор-3-метоксифенил, 2,6-дифтор-4-метоксифенил, 2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил или 2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил.

В некоторых вариантах реализации изобретения R^{a1} , R^{b1} , R^{c1} ,

 R^{d1} , R^{a2} , R^{b2} , R^{c2} , R^{d2} , R^{a3} , R^{b3} , R^{c3} и R^{d3} каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.

В некоторых вариантах реализации изобретения R^{a4} R^{b4} , R^{c4} и R^{d4} каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.

В некоторых вариантах реализации изобретения R^{a5} , R^{b5} , R^{c5} и R^{d5} каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.

В некоторых вариантах реализации изобретения R^{e1} , R^{e2} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.

В некоторых вариантах реализации изобретения R^{e1} , R^{e2} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} каждый независимо представляет собой H.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-1):

$$(R^{D})_{k} \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} A$$

$$(R^{B})_{n} \xrightarrow{N} \overset{(II-1)}{\underset{N}{\bigvee}} (II-1);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3; k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-2):

$$(R^{D})_{k} \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} (A)$$

$$(R^{B})_{n} \xrightarrow{N} (II-2);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3; и k равен 0, 1, 2 или 3, и $R^{\rm B}$, $R^{\rm D}$ и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-3):

$$(R^D)_k \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} (A)$$

$$(R^B)_m \xrightarrow{O} (II-3);$$

где m равен 0 или 1; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-4):

$$(R^{D})_{k} \xrightarrow{N} \overset{H}{N} \xrightarrow{A} (II-4);$$

где m равен 0, 1 или 2; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-5):

где m равен 0, 1 или 2; и k равен 0, 1, 2 или 3, и $R^{\rm B}$, $R^{\rm D}$ и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I)

или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-6):

$$(R^D)_k \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} A$$

$$(R^B)_n \xrightarrow{N} \overset{N}{\underset{N}{\bigvee}} O$$

$$(III-6);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-7):

$$(R^{D})_{k} \xrightarrow{\qquad \qquad N \qquad \qquad H \qquad \qquad A}$$

$$(R^{B})_{n} \xrightarrow{\qquad \qquad N \qquad \qquad N \qquad \qquad O}$$

$$(III-7);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-8):

$$(R^D)_k \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} (A)$$

$$(R^B)_n \xrightarrow{O} \overset{N}{\underset{N}{\bigvee}} (II-8);$$

где m равен 0, 1 или 2; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-9):

$$(R^D)_k \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} A$$

$$(II-9);$$

где m равен 0, 1 или 2; и k равен 0, 1, 2 или 3, и $R^{\rm B}$, $R^{\rm D}$ и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение соответствует формуле (II-10):

$$(R^{D})_{k} \xrightarrow{N} \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} A$$

$$(R^{B})_{n} \xrightarrow{N} \overset{N}{\underset{N}{\bigvee}} O$$

$$(III-10);$$

где n равен 0, 1, 2 или 3; и k равен 0, 1, 2 или 3, и R^B , R^D и кольцо A такие, как определено выше для соединений формулы (I) или их любых вариантов реализации.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может быть выбрано из таких соединений, как:

5-амино-N- $\{4$ -[3-аминопиперидин-1-ил] хинолин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил] хинолин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[3-аминопиперидин-1-ил] тиено[2,3-b] пиридин-5-

```
ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-\{4-[3-аминопиперидин-1-ил] тиено [2,3-b] пиридин-5-ил\}-2-
(2, 6-дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоксамид;
     5-амино-N-\{7-[3-аминопиперидин-1-ил] тиено[3,2-b] пиридин-6-
ил} -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-\{7-[3-аминопиперидин-1-ил] тиено [3,2-b] пиридин-6-ил\}-2-
(2, 6-дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоксамид;
     5-амино-N-\{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-\{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-b]пиридин-5-
ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b]пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
     3-амино-№-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-
циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-
карбоксамид;
     5-амино-N-\{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H-
циклопента [b] пиридин-3-ил}-2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-
карбоксамид;
     5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-
дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-2- (2, 6-дифторфенил) -1, 3-
тиазол-4-карбоксамид;
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-
циклопента [b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-
```

5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-метокси-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[3-аминопиперидин-1-ил]-7-циано-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-7-метил-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5- фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{7$ -[3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил] тиено [3,2-b] пиридин-6-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8нафтиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-

```
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
```

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

3-амино-N- $\{4$ -[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2, 3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2- карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

3-амино-N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

3-амино-N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-(4-этокси-2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-[4-(3-амино-3-метилпиперидин-1-ил)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

```
N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4- (метилсульфинил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
```

- N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;и
- N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4- (метилсульфонил) фенил]-5- фторпиридин-2-карбоксамид;
- 3-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси)фенил]-5-фторпиридин-2-

```
карбоксамид;
```

3-амино-N- $\{4$ -[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2, 3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7- гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид; и

5-амино-N-{4-[3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединение может быть выбрано из следующих соединений:

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]хинолин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] хинолин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]тиено[2,3-

b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

 $N\!\!-\!\{4\!-\![\,(3S)\,-\!3\!-\!\mathrm{аминопиперидин}\!-\!1\!-\!\mathrm{ил}\,]\,\mathrm{тиенo}\,[\,2\,,\,3\!-\!b\,]\,\mathrm{пиридин}\!-\!5\!-\!$

ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{7$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] тиено [3,2-

b] пиридин-6-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{7-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]тиено[3,2-b]пиридин-6-

ил} -2- (2, 6-дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-

b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид; N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-

```
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид; 5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
```

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид; N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

3-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро [2, 3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4- карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-метокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-метокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-метокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-циано-6,7- дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-циано-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-циано-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-7-метил-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-7-метил-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-7-метил-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7- дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

```
N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
```

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3R,4R)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,4S)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4S)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,4R)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{7$ -[(3R,4R)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил] тиено[3,2-b] пиридин-6-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{7-[(3R,4S)-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]тиено[3,2-b]пиридин-6-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

```
5-амино-N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-
тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-
4-карбоксамид;
     3-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-
тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-
нафтиридин-3-ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
     5-амино-N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     5-амино-N-\{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-
4-карбоксамид;
     N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил\}-6-
(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] – (7R) – 7 – гидрокси – 6, 7 – дигидро – 5H – циклопента [b] пиридин – 3 – ил} –
6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] – (7S) –7-гидрокси–6, 7-дигидро–5H-циклопента [b] пиридин–3-ил} –
6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     3-амино-N-\{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамид;
     5-амино-N-\{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-
метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил\}-2-
(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;
     N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] -2, 3-дигидрофуро [2, 3-b] пиридин-5-ил} -6- (2, 6-дифторфенил) -5-
```

```
фторпиридин-2-карбоксамид;
```

-амино-N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-(7R)-7- Γ гидрокси-6,7-дигидро-5H- Π циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6- Π дифторфенил)-1,3- Π тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-

дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(4-

```
этокси-2, 6-дифторфенил) -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
```

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(4-этокси-2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(4-этокси-2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифтор-3-метоксифенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-

```
метоксифенил) -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
```

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-[4-((3R)-3-амино-3-метилпиперидин-<math>1-ил)-6,7- дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

5-амино-N-[4-((3S)-3-амино-3-метилпиперидин-1-ил)-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-

```
(метилсульфинил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-
гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-6-[2, 6-
дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-
гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-6-[2, 6-
дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-
5H-циклопента [b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-
(метилсульфонил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-
дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-6- [2, 6-ди\phiтор-4-
(метилсульфонил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6, 7-
дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-6- [2, 6-дифтор-4-
(метилсульфонил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     3-амино-N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-
дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил\}-6- (2, 6-
дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид;
     3-амино-N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-
6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-
дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид;
     3-амино-N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-
6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-
дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-
ил] -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил\}-6-
(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-
1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5<math>H-циклопента [b] пиридин-3-
ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-\{4-[(3R,4S,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-
1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5<math>H-циклопента [b] пиридин-3-
ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
     N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-
1-ил] - (7S) - 7-гидрокси - 6, 7-дигидро - 5H-циклопента [b] пиридин - 3-
```

```
ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N - \{4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{амино} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - [(3R, 4S, 5S) - 3 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпиперициперидин} - 4 - \text{гидрокси} - 4, 5 - \text{диметилпипериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципериципери
[1-ил] - (7S) - 7 - гидрокси - 6, 7 - дигидро - 5H - циклопента [b] пиридин - 3 -
ил} - 6- (2, 6-дифторфенил) - 5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-
6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-
(метоксиметил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-\{4-[(3S,5R)-3-\text{амино}-5-\text{метилпиперидин}-1-\text{ил}]-(7R)-7-
гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил}-6-[2, 6-
дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-
гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-
дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] -2, 3-дигидрофуро [2, 3-b] пиридин-5-ил} -6- [2, 6-дифтор-4- (1-
гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил\}-6-
[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] – (7R) – 7 – гидрокси – 6, 7 – дигидро – 5H – циклопента [b] пиридин – 3 – ил} –
6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
           N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-
ил] – (7S) – 7-гидрокси – 6, 7-дигидро – 5H-циклопента [b] пиридин – 3-ил} –
6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
           N-\{4-[(3S,5R)-3-\text{амино}-5-\text{метилпиперидин}-1-\text{ил}]-7-\text{гидрокси}-
6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-
гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
           N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-
гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил}-6-[2, 6-
дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-
карбоксамид;
           N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-
```

 $_{1}^{2}$ гидрокси-6,7-дигидро-5*H*-циклопента [*b*] пиридин-3-ил}-6-[2,6-

дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2карбоксамид;

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7R)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-(7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

3-амино-N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-

карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]- (7R)-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6- [2, 6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]- (7S)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;

5-амино-N-{4-[(3R, 4S, 5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид; и

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид.

Кроме того, понятно, что некоторые признаки изобретения, которые для ясности описаны в различных вариантах реализации изобретения, также могут быть объединены в один вариант реализации изобретения (хотя варианты реализации преднамеренно объединяли, как написано, в многозависимую форму). С другой стороны, различные признаки изобретения, которые для краткости описаны в одном варианте реализации изобретения, также могут быть представлены отдельно или В любой подходящей Таким образом, предполагается, что признаки, субкомбинации. описанные как варианты реализации соединений формулы (I), могут быть объединены в любую подходящую комбинацию.

В различных местах описания данного изобретения некоторые признаки соединений раскрыты в группах или рядах. В частности, предполагается, что такое описание включает каждую отдельную субкомбинацию членов таких групп или рядов. Например, в

частности, предполагается, что термин « C_{1-6} алкил» отдельно раскрывает (без ограничения) метил, этил, C_3 алкил, C_4 алкил, C_5 алкил и C_6 алкил.

Термин «п-членный», где п представляет собой целое число, как правило, описывает количество атомов, образующих кольцо, во фрагменте, где количество атомов, образующих кольцо, равно п. Например, пиперидинил является примером 6-членного гетероциклоалкильного кольца, пиразолил является примером 5-членного гетероарильного кольца, пиридил является примером 6-членного гетероарильного кольца и 1,2,3,4-тетрагидронафталин примером 10-членной циклоалкильной группы.

местах различных описания данного изобретения представлены переменные, обозначающие двухвалентные соединяющие группы. В частности, предполагается, что каждый соединяющий заместитель включает как прямую, так и обратную формы данного заместителя. Например, $-NR(CR'R'')_n$ включает как $-NR(CR'R'')_n$ -, так и $-(CR'R'')_nNR-$, и предполагается, что каждая из описывается отдельно. Предполагается, что когда в структуре требуется соединяющая группа, переменные Маркуша, перечисленные для этой группы, являются соединяющими группами. Например, если в структуре требуется связывающая группа и для этой переменной перечислены группы Маркуша, такие как «алкил» или «арил», то понятно, что «алкил» или «арил» представляет связывающую алкиленовую группу или ариленовую группу соответственно.

«замещенный» означает, ЧТО атом ИЛИ формально замещает водород как «заместитель», присоединенный к другой группе. Термин «замещенный», если не указано иное, относится к любой степени замещения, например моно-, ди-, три-, тетра- или пента-замещению, где такое замещение разрешено. Заместители выбирают независимо, и замещение может происходить любому химически доступному положению. Понятно, ПО ЧТО замещение по данному атому ограничено валентностью. «необязательно замещенный» означает незамещенный или замещенный. Термин «замещенный» означает, что атом водорода удален и заменен заместителем. Один двухвалентный заместитель, например оксо, может заменять два атома водорода.

Термин « C_{n-m} » обозначает ряд, который включает конечные точки, где n и m являются целыми числами и указывают на количество атомов углерода. Примеры включают C_{1-4} , C_{1-6} и тому подобное.

Термин «алкил», используемый отдельно или в сочетании с терминами, относится к насьщенной углеводородной группе, которая может быть неразветвленной или разветвленной. Термин « C_{n-m} алкил» относится к алкильной группе, содержащей от атомов углерода. Алкильная группа ДΟ соответствует алкану, у которого одна связь С-Н заменена на присоединения алкильной группы к оставшейся В некоторых вариантах реализации изобретения соединения. алкильная группа содержит от 1 до 6 атомов углерода, от 1 до 4 атомов углерода, от 1 до 3 атомов углерода или от 1 до 2 атомов углерода. Примеры алкильных фрагментов включают, ограничиваются ими, химические группы, такие как метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, трет-бутил, изобутил, втор-бутил; высшие гомологи, такие как 2-метил-1-бутил, н-пентил, 3-пентил, H-гексил, 1,2,2-триметилпропил и тому подобное.

Термин «алкенил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, ОТНОСИТСЯ K неразветвленной разветвленной углеводородной группе, соответствующей алкильной группе, имеющей одну или более двойных связей углерод-углерод. Алкенильная группа формально соответствует алкену, у которого одна связь С-Н заменена на точку присоединения алкенильной группы к оставшейся части соединения. Термин «С_{n-m} алкенил» относится к алкенильной группе, содержащей от n до m атомов углерода. В некоторых вариантах реализации изобретения алкенильный фрагмент содержит от 2 до 6, от 2 до 4 или от 2 до 3 атомов углерода. Примеры алкенильных групп включают, но не ограничиваются ими, этенил, н-пропенил, изопропенил, н-бутенил, втор-бутенил и тому подобное.

Термин «алкинил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к неразветвленной или разветвленной углеводородной группе, соответствующей алкильной группе, имеющей одну или более тройных связей углерод-углерод.

Алкинильная группа формально соответствует алкину, у которого одна связь С-Н заменена на точку присоединения алкильной группы к оставшейся части соединения. Термин « C_{n-m} алкинил» относится к алкинильной группе, содержащей от n до m атомов углерода. Примеры алкинильных групп включают, но не ограничиваются ими, этинил, пропин-1-ил, пропин-2-ил и тому подобное. В некоторых вариантах реализации изобретения алкинильный фрагмент содержит от 2 до 6, от 2 до 4 или от 2 до 3 атомов углерода.

Термин «алкилен», используемый отдельно или в сочетании с относится к другими терминами, двухвалентной соединяющей группе. Алкиленовая группа формально соответствует у которого две СВЯЗИ C-H заменены ТОЧКИ присоединения алкиленовой группы к оставшейся части соединения. Термин « C_{n-m} алкилен» относится к алкиленовой группе, содержащей от n до m атомов углерода. Примеры алкиленовых групп включают, ограничиваются ими, этан-1,2-диил, пропан-1,3-диил, НО не пропан-1,2-диил, бутан-1,4-диил, бутан-1,3-диил, бутан-1,2диил, 2-метилпропан-1,3-диил и тому подобное.

Термин «галоген», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к фтору, хлору, брому и иоду.

Термин «галогеналкил» в данном контексте относится к алкильной группе, в которой один или более атомов водорода замещены атомом галогена. Термин « C_{n-m} галогеналкил» относится к C_{n-m} алкильной группе, содержащей от n до m атомов углерода и от по меньшей мере одного до $\{2\,(n\,$ до m)+1 $\}$ атомов галогена, которые могут быть одинаковыми или различными. В некоторых вариантах реализации изобретения атомы галогена представляют

собой атомы фтора. В некоторых вариантах реализации изобретения галогеналкильная группа содержит от 1 до 6 или от 1 до 4 атомов углерода. Примеры галогеналкильных групп включают CF_3 , C_2F_5 , CHF_2 , CCl_3 , $CHCl_2$, C_2Cl_5 и тому подобное. В некоторых вариантах реализации изобретения галогеналкильная группа представляет собой фторалкильную группу.

Термин «галогеналкокси», используемый отдельно или сочетании с другими терминами, относится к группе формулы -0галогеналкил, где галогеналкильная группа такая, как определено выше. Термин « C_{n-m} галогеналкокси» относится к галогеналкоксигруппе, галогеналкильная группа которой содержит от n до m Примеры галогеналкокси-групп включают атомов углерода. трифторметокси и TOMY подобное. В некоторых реализации изобретения галогеналкокси группа содержит от 1 до 6, от 1 до 4 или от 1 до 3 атомов углерода.

Термин «амино» относится к группе формулы $-\mathrm{NH}_2$.

Термин «карбамил» относится к группе формулы $-C (=0) NH_2$.

Термин «карбонил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к группе -C(=0)-, которая также может быть записана как C(0).

Термин «карбокси» относится к группе формулы -C (=0) ОН.

Термин «оксо» относится к кислороду в виде двухвалентного заместителя, образующему карбонильную группу или присоединенному к гетероатому с образованием сульфоксида, или сульфоновой группы, или N-оксидной группы.

Термин «ароматический» относится к углеродному циклу или гетероциклу, имеющему одно или более полиненасыщенных колец, обладающих ароматичностью (т.е. имеющему (4n+2) делокализованных π (пи) электронов, где n равен целому числу).

Термин «арил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к ароматической углеводородной группе, которая может быть моноциклической или полициклической (например, содержащей 2, 3 или 4 конденсированных кольца). Термин « C_{n-m} арил» относится к арильной группе, содержащей от n до m атомов углерода в кольце. Арильные группы включают,

например, фенил, нафтил, антраценил, фенантренил, инданил, инденил и тому подобное. В некоторых вариантах реализации изобретения арильные группы содержат от 6 до около 20 атомов углерода, от 6 до около 15 атомов углерода или от 6 до около 10 атомов углерода. В некоторых вариантах реализации изобретения арильная группа представляет собой фенил.

Термин «гетероарил» «гетероароматический», ИЛИ используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, моноциклическому относится K ИЛИ полициклическому ароматическому гетероциклу, содержащему по меньшей мере один гетероатом в кольце, выбранный из серы, кислорода и азота. В вариантах реализации изобретения гетероарильное некоторых кольцо содержит 1, 2, 3 или 4 гетероатома в кольце, выбранных из азота, серы и кислорода. В некоторых вариантах реализации изобретения любой N, образующий кольцо в гетероарильном фрагменте, может представлять собой N-оксид. В некоторых вариантах реализации изобретения гетероарил содержит атомов в кольце, включая атомы углерода, и 1, 2, 3 или 4 гетероатома в кольце, независимо выбранных из азота, серы и В некоторых вариантах реализации изобретения кислорода. гетероарил содержит 5-6 атомов в кольце и 1 или 2 гетероатома в кольце, независимо выбранных из азота, серы и кислорода. В вариантах реализации изобретения некоторых гетероарил представляет собой пятичленное или шестичленное гетероарильное Примеры гетероарильных групп включают, пиримидин, пиразин, пиридазин, ограничиваются ими, пиридин, пиррол, пиразол, азолил, оксазол, тиазол, имидазол, тиофен, хинолин, изохинолин, индол, бензотиофен, бензофуран, бензизоксазол, имидазо[1,2-b]тиазол, имидазо[1,2-b]пиридазин, пурин, фуропиридин (например, фуро[3,2-b]пиридин), тиенопиридин (например, тиено [3, 2-b] пиридин) и тому подобное.

Пятичленное гетероарильное кольцо представляет собой гетероарильную группу, имеющую пять атомов в кольце, причем один или более (например, 1, 2 или 3) атомов в кольце независимо выбраны из N, O и S. Типовые пятичленные гетероарилы включают тиенил, фурил, пирролил, имидазолил, тиазолил,

оксазолил, пиразолил, изотиазолил, изоксазолил, 1,2,3-триазолил, тетразолил, 1,2,3-тиадиазолил, 1,2,4-триазолил, 1,2,4-тиадиазолил, 1,2,4-оксадиазолил, 1,3,4-триазолил, 1,3,4-тиадиазолил и 1,3,4-оксадиазолил.

Шестичленное гетероарильное кольцо представляет собой гетероарильную группу, имеющую шесть атомов в кольце, причем один или более (например, 1, 2 или 3) атомов в кольце независимо выбраны из N, O и S. Типовые шестичленные гетероарилы представляют собой пиридил, пиразинил, пиримидинил, триазинил и пиридазинил.

Термин «циклоалкил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к неароматической, насыщенной, моноциклической, бициклической или полициклической системе углеводородных колец, включая алкильные или алкенильные группы, образующие цикл. Термин «С_{n-m} циклоалкил» OTHOCUTCЯ циклоалкилу, который содержит от n до m атомов углерода в кольце. Циклоалкильные группы МОГУТ включать MOHOполициклические (например, имеющие 2, 3 или 4 конденсированных кольца) группы и спироциклы. Циклоалкильные группы могут содержать 3, 4, 5, 6 или 7 атомов углерода, образующих кольцо В некоторых вариантах реализации изобретения (C_{3-7}) . циклоалкильная группа содержит от 3 до 6 атомов в кольце, от 3 до 5 атомов в кольце или от 3 до 4 атомов в кольце. В некоторых вариантах реализации изобретения циклоалкильная группа является моноциклической. В некоторых вариантах реализации изобретения циклоалкильная группа является моноциклической бициклической. В некоторых вариантах реализации изобретения циклоалкильная группа представляет собой С₃₋₆ моноциклическую циклоалкильную группу. Атомы углерода в циклоалкильной группе, образующие кольцо, могут быть необязательно замещены группами оксо или сульфидо. Циклоалкильные группы также включают циклоалкилидены. Примеры циклоалкильных групп циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклопентенил, циклогексенил, циклогексадиенил, норборнил, норпинил, бицикло[2.1.1] гексанил, бицикло[1.1.1] пентанил и тому некоторых вариантах реализации изобретения подобное. В

циклоалкильная группа представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил или циклогексил. Также в определение циклоалкила включены фрагменты, которые содержат одно или более ароматических колец, соединенных (т.е. имеющих общую связь) с циклоалкильным кольцом, например бензо- или тиенильные производные циклопентана, циклогексана и тому подобное. Циклоалкильная группа, содержащая конденсированное ароматическое кольцо, может присоединяться по любому атому, образующему кольцо, включая атомы, образующие конденсированное ароматическое кольцо.

Термин «гетероциклоалкил», используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, относится к неароматическому кольцу или системе колец, которые необязательно могут содержать одну или более алкениленовых групп как часть структуры кольца, которые содержат по меньшей мере один гетероатом в кольце, независимо выбранный из азота, серы, кислорода и фосфора, и которые содержат 4-10 атомов в кольце, 4-7 атомов в кольце или 4-6 атомов в кольце. Гетероциклоалкилы включают моноциклические 6-5-, И 7-членные гетероциклоалкильные Гетероциклоалкильные могут включать группы MOHOили бициклические (например, содержащие два конденсированных или мостиковых кольца) системы колец. В некоторых вариантах реализации изобретения гетероциклоалкильная группа представляет группу, содержащую моноциклическую 1, гетероатома, независимо выбранных из азота, серы и кислорода. Атомы углерода И гетероатомы, образующие гетероциклоалкильной группы, могут быть необязательно замещены оксо или сульфидо группами (например, C(=0), S(=0), C(=S) или $S(=O)_2$ и т.д.), или атом азота может быть кватернизирован. Гетероциклоалкильная группа может присоединяться по атому углерода, образующему кольцо, или гетероатому, образующему В некоторых вариантах реализации изобретения кольцо. гетероциклоалкильная группа содержит от 0 до 3 двойных связей. некоторых вариантах реализации изобретения гетероциклоалкильная группа содержит от 0 до 2 двойных связей. определение гетероциклоалкильной группы Также

фрагменты, которые содержат одно или более ароматических колец, сконденсированных (т.е. имеющих общую связь) гетероциклоалкильным кольцом, например бензо- или тиенильные производные пиперидина, морфолина, азепина И т.Д. Гетероциклоалкильная группа, содержащая конденсированное ароматическое кольцо, может присоединяться по любому атому, образующему кольцо, включая атомы, образующие конденсированное ароматическое кольцо. Примеры гетероциклоалкильных групп включают азепан, азетидин, диазепан (например, 1,4-диазепан), дигидробензофуран, дигидрофуран, дигидропиран, пиперазин, пиперидин, пирролидин, пиран, морфолин, тетрагидропиран, тетрагидрофуран, 1, 2, 3, 4-тетрагидрохинолин, тиоморфолин и тому подобное.

Термин «углеродный цикл» относится к арильной группе или циклоалкильной группе.

Термин «гетероцикл» относится к гетероарильной группе или гетероциклоалкильной группе.

В некоторых местах определения или варианты реализации изобретения относятся к конкретным кольцам (например, азетидиновое кольцо, пиридиновое кольцо и т.д.). Если не указано иное, эти кольца могут присоединяться по любому атому в кольце при условии, что валентность атома не превышена. Например, азетидиновое кольцо может присоединяться по любому положению в кольце, тогда как азетидин-3-ил присоединяется по положению 3.

Соединения, описанные в данном документе, могут быть асимметрическими (например, имеющими ОДИН ИЛИ более стереоцентров). Предполагаются все стереоизомеры, такие как энантиомеры и диастереомеры, если не указано иное. Соединения настоящего изобретения, которые содержат асимметрически замещенные атомы углерода, могут быть выделены в оптически активной или рацемической формах. Способы получения оптически активных форм из оптически неактивных исходных веществ известны в данной области, как, например, разделение рацемических смесей или с помощью стереоселективного синтеза. Также в соединениях, описанных в данном документе, могут присутствовать различные

геометрические изомеры олефинов, двойных связей C=N и тому подобного, и все такие стабильные изомеры предполагаются в настоящем изобретении. *Цис* и *транс* геометрические изомеры соединений настоящего изобретения описаны и могут быть выделены в виде смеси изомеров или в виде отдельных изомерных форм.

Разделение рацемических смесей соединений можно проводить использованием различных способов, известных данной области. Один способ включает фракционную перекристаллизацию с использованием хиральной разделяющей кислоты, которая является активной органической кислотой, способной образованию солей. Пригодные разделяющие агенты для способов фракционной перекристаллизации представляют собой, например, оптически активные кислоты, такие как D- и L-формы винной кислоты, диацетилвинной кислоты, дибензоилвинной кислоты, миндальной кислоты, яблочной кислоты, молочной кислоты или различных оптически активных камфорсульфокислот, таких как β камфорсульфокислота. Другие разделяющие агенты, пригодные для способов фракционной перекристаллизации, включают стереоизомерно чистые формы lpha-метилбензиламина (например, S и Rформы или чистые диастереомеры), 2-фенилглицинол, норэфедрин, эфедрин, *N*-метилэфедрин, циклогексилэтиламин, 1,2диаминоциклогексан и тому подобное.

Разделение рацемических смесей также можно проводить на колонке, содержащей элюированием оптически активный разделяющий агент (например, динитробензоилфенилглицин). Подходящий состав растворителей для элюирования может определить специалист в данной области.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединения настоящего изобретения имеют R-конфигурацию. В других вариантах реализации изобретения соединения настоящего изобретения имеют S-конфигурацию. В соединениях, имеющих более одного хирального центра, каждый из хиральных центров в соединении может быть независимо R или S, если не указано иное.

Соединения изобретения также включают таутомерные формы. Таутомерные формы возникают вследствие обмена одинарной связи с

соседней двойной связью и сопутствующего перехода протона. Таутомерные формы включают прототропные таутомеры, отличаются местом присоединения протона и имеют одинаковую эмпирическую форму и общий заряд. Примеры прототропных таутомеров включают кето-енольные пары, амид-имидокислотные пары, лактам-лактимные пары, енамин-иминные пары и кольцевые формы, где протон может занимать два или более положений гетероциклической системы, например, 1H- и 3H-имидазол, 2H- и 4H- 1,2,4-триазол, 1H- и 2H-изоиндол и 1H- и 2H-пиразол. Таутомерные формы могут находиться в равновесии или стерически заблокированы в одной форме с использованием подходящего замещения.

Соединения изобретения могут также включать все изотопы атомов, которые встречаются в промежуточных или конечных соединениях. Изотопы включают те атомы, которые имеют одинаковый атомный номер, но различные массовые числа. Например, изотопы водорода включают тритий и дейтерий.

Подразумевается, что термин «соединение» при использовании в данном документе включает все стереоизомеры, геометрические изомеры, таутомеры и изотопы представленных структур.

Все соединения и их фармацевтически приемлемые соли могут находиться вместе с другими веществами, такими как вода и растворители (например, гидраты и сольваты) или могут быть выделены. В твердом состоянии соединения, описанные в данном документе, и их соли могут находиться в различных формах, например, в форме сольватов, включая гидраты. Соединения могут быть в любой твердой форме, такой как полиморф или сольват, так ЧТО если явно не указано иное, упоминание В описании изобретения соединений и их солей необходимо понимать как охватывающее любое твердое состояние соединения.

В некоторых вариантах реализации изобретения соединения изобретения или их соли выделены в значительной степени. Под «выделены в значительной степени» подразумевается, что соединение по меньшей мере частично или в значительной степени отделено от среды, в которой оно было получено или обнаружено. Частичное отделение может включать, например, композиции,

обогащенные соединениями изобретения. Значительное отделение может включать композиции, содержащие по меньшей мере около 50%, по меньшей мере около 60%, по меньшей мере около 70%, по меньшей мере около 90%, по меньшей мере около 90%, по меньшей мере около 95%, по меньшей мере около 95%, по меньшей мере около 95%, по меньшей мере около 95% масс. соединений изобретения или их солей.

Фраза «фармацевтически приемлемый» используется в данном документе для обозначения тех соединений, веществ, композиций и/или готовых лекарственных форм, которые в рамках результатов тщательной медицинской оценки пригодны для использования в контакте с тканями людей и животных без повышенной токсичности, раздражения, аллергической реакции или других проблем или осложнений, сопоставимы с приемлемым соотношением пользы и риска.

Выражения «температура окружающей среды» и «комнатная температура» используемые в данном документе, понятны в данной области и относятся, как правило, к температуре, например температуре реакции, то есть примерно равной температуре в комнате, в которой проводят реакцию, например, температура от около 20° С до около 30° С.

Настоящее изобретение также включает фармацевтически приемлемые соли соединений, описанных в данном документе. «фармацевтически приемлемые соли» относится производным описанных соединений, при этом исходное соединение модифицируют путем превращения существующего кислотного или фрагмента В основного его солевую форму. фармацевтически приемлемых солей включают, но не ограничиваются соли минеральных или органических кислот с основными группами, такими как амины; соли щелочей или органических оснований с кислотными группами, такими как карбоновые кислоты; и тому подобное. Фармацевтически приемлемые соли по настоящему изобретению включают нетоксичные соли исходного соединения, полученные, например, из нетоксичных неорганических или органических кислот. Фармацевтически приемлемые СОЛИ ПО настоящему изобретению могут быть синтезированы из исходного

соединения, которое содержит основной или кислотный фрагмент, с помощью традиционных химических способов. Как правило, такие соли могут быть получены путем приведения в контакт данных соединений В свободной кислотной или основной формах CO стехиометрическим количеством подходящего основания или кислоты в воде или в органическом растворителе или в их смеси; в целом предпочтительнее неводная среда, такая как простой , qube этилацетат, спирты (например, метанол, этанол, изопропанол или ацетонитрил (MeCN). Список пригодных солей бутанол) или представлен в Remington's Pharmaceutical Sciences, 17th Ed., (Mack Publishing Company, Easton, 1985), p. 1418, Berge et al., J. Pharm. Sci., 1977, 66(1), 1-19 и в Stahl et al., Handbook of Pharmaceutical Salts: Properties, Selection, and Use, (Wiley, 2002). В некоторых вариантах реализации изобретения соединения, описанные в данном документе, включают формы N-оксидов.

В данном документе могут использоваться следующие сокращения: АсОН (уксусная кислота); аббревиатуры и Ac_2O (ангидрид уксусной кислоты); водн. (водный); атм (атмосфера (ы)); Boc (трет-бутоксикарбонил); ВОР ((бензотриазол-1илокси) трис (диметиламино) фосфония гексафторфосфат); ш. (широкий); Cbz (карбоксибензил); рассчит. (рассчитанный); д (дублет); дд (дублет дублетов); ДХМ (дихлорметан); DIAD (N, N'диизопропил-азодикарбоксилат); ДИК (N, N' диизопропилкарбодиимид); ДИПЭА (N, N- диизопропилэтиламин); ДМАП (4-диметиламинопиридин); ДМФА (N, N-диметилформамид); Et (этил);EtOAc (этилацетат); EtOH (этанол); Fmoc ϕ торенилметилметоксикарбонил); г (грамм(-ы)); ч (час(-ы)); НАТИ (N, N, N', N'-тетраметил-О-(7-азабензотриазол-1-ил) урония гесафторфосфат); НС1 (соляная кислота); ВЭЖХ (высокоэффективная жидкостная хроматография); Гц (герц); i-Pr (изопропил); J(константа взаимодействия); К₃РО₄ (фосфат калия); ЖX/MC хроматография масс-спектрометрия); (жидкостная (мультиплет); М (молярный); тСРВА (3-хлорпероксибензойная кислота); Ме (метил); МеСN (ацетонитрил); МеОН (метанол); мг (миллиграмм (-ы)); MgSO₄ (сульфат магния); мин. (минута (-ы)); мл (миллилитр (-ы)); (миллимоль (-и)); MC ММОЛЬ (macc-

спектрометрия); н. (нормальный); NaHCO3 (гидрокарбонат натрия); (гидроксид натрия); Na₂SO₄ (сульфат натрия);(тиосульфат натрия); n-Bu (H-бутил); n-BuLi (H-бутиллитий); NH₄Cl (хлорид аммония); NH_4OH (гидроксид аммония); (наномолярный); ЯМР (спектроскопия ядерного магнитного резонанса); Pd (палладий); пМ (пикомолярный); POCl₃ (хлористый ПТФЭ (политетрафторэтилен); ОФ-ВЭЖХ фосфорил); (обращеннофазовая высокоэффективная жидкостная хроматография); (синглет); т (триплет); трет (t) (третичный); тт (триплет)триплетов); t-Ви (τ рет-бутил); ТФУ (τ рифторуксусная кислота); ТГΦ (тетрагидрофуран); Трис (трис (гидроксиметил) аминометан); (микрограмм(-ы)); мкл (микролитр(-ы)); мкм (микрометры);МКГ мкМ (микромолярный); % масс. (массовые проценты).

II. CUHTE3

Соединения изобретения, включая их соли, могут быть получены с использованием известных методик органического синтеза и могут быть синтезированы в соответствии с любым из различных синтетических подходов, таких как представленные на Схемах ниже.

Реакции получения соединений изобретения могут проводиться подходящих растворителях, которые без труда могут быть подобраны специалистом в области органического синтеза. Подходящие растворители должны быть в значительной степени отношению к исходным веществам (реагентам), инертными по интермедиатам или продуктам при температурах проведения реакций, например, температурах, которые могут быть в интервале от температуры замерзания растворителя до температуры кипения растворителя. Данную реакцию МОЖНО проводить растворителе или в смеси растворителей. В зависимости от конкретной стадии реакции, пригодные растворители ДЛЯ конкретной стадии реакции могут быть выбраны специалистом в данной области.

Получение соединений изобретения может включать защиту и снятие защитных групп с различных химических групп. Специалистом в данной области без труда может быть установлена необходимость в защите или снятии защиты, а также осуществлен

выбор подходящих защитных групп. Химия защитных групп описана, например, в Kocienski, Protecting Groups, (Thieme, 2007); Robertson, Protecting Group Chemistry, (Oxford University Press, 2000); Smith et al., March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, 6th Ed. (Wiley, 2007); Peturssion et al., "Protecting Groups in Carbohydrate Chemistry," J. Chem. Educ., 1997, 74(11), 1297; и Wuts et al., Protective Groups in Organic Synthesis, 4th Ed., (Wiley, 2006).

За ходом реакций можно следить с помощью любого способа, известного в данной области. Например, за образованием продукта можно следить с помощью спектроскопии, такой как спектроскопия магнитного резонанса (например, $^{1}\mathrm{H}$ ИЛИ ядерного инфракрасная спектроскопия, спектрофотометрия (например, УФ и области), масс-спектрометрия; ИЛИ С хроматографических методов, таких как высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ) или тонкослойная хроматография (TCX).

На Схемах ниже приведены общие указания по получению соединений изобретения. Специалисту в данной области понятно, что способы получения, представленные на Схемах, можно изменить или оптимизировать с использованием общих знаний в органической химии для получения различных соединений изобретения.

Соединения формулы (I) можно получить с использованием представленного на Схеме 1. В процессе, представленном на Схеме 1, подходящий ароматический формулы 1-1 реагирует с кислотой формулы 1-2 в условиях, подходящих для образования амидной связи, что приводит к соединению формулы (I). Подходящие комбинации для образования амидной связи включают, например, способы, используемые для получения амидных связей в пептидах, как описано, например, в Jones, Amino Acid and Peptide Synthesis, 2nd Ed., Oxford University Press, 2002; и Jones, The Chemical Synthesis of Peptides (International Series of Monographs on Chemistry) (Oxford University Press, 1994). Примером подходящего агента для реакции сочетания является НАТU/ДИПЭА.

Схема 1

Соединения формулы (I) можно получить с использованием процесса, представленного на Схеме 2.

Схема 2

В представленном Схеме 2, подходящее процессе, на конденсированное ароматическое соединение формулы 2-1 можно 2-2. Примеры *N*-оксид окислить, ЧТО дает хишкдохдоп включают перкислоты, как, окислительных агентов например, тСРВА. N-оксидную группу затем можно использовать для прямой функционализации положения 4 кольца, содержащего N-оксид, например, путем реакции с подходящим электрофилом или реакции с подходящим хлорангидридом или ангидридом кислоты, проходящей через первоначальную нуклеофильную реакцию *N*-оксида

хлорангидридом или ангидридом с последующим нуклеофильным присоединением к ароматическому кольцу. Примером подходящего хлорангидрида или ангидрида кислоты является POCl₃, который может реагировать с N-оксидом для введения хлора в положение 4. Таким образом, N-оксид 2-2 может реагировать с $POCl_3$, приводит к 4-хлорзамещенному соединению 2-3. Заместитель хлор в положении 4 обеспечивает функционализацию, делающую возможным введение кольца D в соединение формулы (I) c помощью подходящего способа кросс-сочетания, например, нуклеофильного подходящих реакций хлора ИЛИ кросс-сочетания, катализируемых металлами. Для введения аминогруппы, которая образует амидную связь в формуле (I), можно ввести нитрогруппу электрофильным нитрованием в положение 3, а затем восстановить ДО требуемой аминогруппы. Таким образом, хлорпроизводное 2-4 может реагировать с подходящим нитрующим агентом, что приводит ĸ получению ароматического формулы 2-5. Примером подходящих нитросоединения хишоустин агентов является азотная кислота. Так как нитрогруппа активирует хлор в положении 4 для реакций нуклеофильного сочетания, удобно ввести кольцо D путем взаимодействия с 3нитро-4-хлорпроизводным, особенно когда кольцо D представляет собой гетероцикл, связанный через атом азота. Таким образом, реакция соединения 2-4 с подходящим предшественником кольца D давать нитросоединение формулы 2-5. Когда кольцо D представляет собой гетероцикл, связанный через атом реакцию можно проводить с помощью нуклеофильного замещения в присутствии подходящего основания, например гидрида натрия или трет-бутоксида натрия. Реакцию также можно проводить, используя подходящие реакции кросс-сочетания, катализируемые металлами, например, реакция кросс-сочетания Бухвальда-Хартвига. как, Когда кольцо D не связано через атом азота, используются другие подходящие реакции кросс-сочетания, например реакции кросссочетания Стилле или Сузуки. В других случаях подходящая функциональная группа, такая как нитрил, может быть введена и использована в качестве предшественника для синтеза кольца D.

Нитрогруппу соединения 2-5 можно восстанавливать

аминогруппу, используя подходящий восстановительный агент. Примеры подходящих восстанавливающих агентов включают газообразный водород, который может реагировать с нитросоединением в присутствии подходящего катализатора, например палладия, такого как палладий в форме палладия на угле. Подходящие восстанавливающие агенты также включают металлы, такие как железо и цинк. Таким образом, восстановление нитросоединения 2-5 дает аминосоединение 2-6, которое затем можно подвергать сочетанию с образованием амидной связи с подходящей кислотой формулы 2-7, чтобы получить соединение формулы (I).

Применение общей схемы, представленной выше, для получения соединения формулы (I), которое содержит дигидроциклопентапиридиновое кольцо, представлено на Схеме 3. В качестве изменения схемы, представленной выше, вместо прямого нитрования, хлорпиридиновый фрагмент соединения 3-3 превращают в метоксипиридиновый 3-4, что имеет преимущество благодаря исключительной эффективности метоксигруппы в активировании пиридинового кольца для электрофильного замещения и направлении замещения в положение 3.

Схема 3

Таким образом, в процессе, представленном на Схеме 3, коммерчески доступный циклопентапиридин 3-1 окисляют с помощью mCPBA, что дает соответствующий N-оксид 3-2, который затем обрабатывают POCl₃ для получения хлорпиридина 3-3. Соединение 3-3 можно превратить в метоксипроизводное 3-4 путем нагревания с метоксидом натрия. Метоксипиридин 3-4 затем можно нитровать подходящим нитрующим агентом. Подходящие условия для нитрования включают нагревание с нитратом серной кислотой. калия И нитросоединение 3-5 подвергать Полученное ОНЖОМ реакции деметилирования, чтобы получить гидроксипиридин 3-6. Подходящие условия для деметилирования включают, например, нагревание с HBr. Гидроксипиридин 3-6 можно превратить обратно в хлорпиридин 3-7 по реакции с подходящим хлорангидридом, таким как POCl₃. Таким образом, как обсуждалось выше, хлорпроизводное 3-7 может вступать в реакцию для введения кольца D с использованием подходящего способа, зависящего от природы кольца D, такого как

нуклеофильное замещение или реакция кросс-сочетания, например, реакции кросс-сочетания Бухвальда-Хартвига, Стилле Сузуки. Нитросоединение 3-8 МОЖНО восстановить аминопиридина 3-9, обрабатывая подходящим восстанавливающим агентом, таким как водород в присутствии катализатора, например Pd на угле, или по реакции с железом в присутствии хлорида аммония. Полученный аминопиридин можно подвергать сочетанию с образованием амидной связи с карбоновой кислотой формулы 3-10, амид формулы 3-11, который соответствует чтобы получить соединению формулы (I), в которой кольцо В представляет собой конденсированное циклопентановое кольцо.

Изменение процесса, представленного на Схеме 3, для получения соединений, в которых кольцо В представляет собой функционализированное циклопентановое кольцо, можно проводить так, как представлено на Схеме 4.

Таким образом, после сочетания с введением кольца D соединение 4-1 (соответствующее соединению 3-8 на Схеме 3) можно окислить до N-оксида 4-2 подходящим окислительным агентом, таким как mСРВА. Функционализацию циклопентанового кольца можно проводить по реакции N-оксида 4-2 с подходящим

Схема 4

электрофильным агентом, таким как ангидрид уксусной кислоты, который первоначально ацетилирует N-оксид, который претерпевает перегруппировку, что приводит к ацетатному 4-3. производному Затем, также как описано выше, нитросоединение восстанавливается до аминосоединения 4-4 C использованием подходящего восстанавливающего агента, как водород / Pd на угле или железо, с последующим сочетанием с образованием амидной связи с подходящей кислотой формулы 4-5, чтобы получить амид формулы 4-6. Ацетильную группу соединения 4-6 затем можно убрать, например, гидролизом с использованием подходящего основания, например карбоната калия или гидроксида 4 - 7Гидроксигруппу соединения ОНЖОМ преобразовывать в другие функциональные группы с использованием известных специалисту в данной области, как представлено в Примерах.

Изменение общей схемы, представленной выше, для случая синтеза соединений, в которых кольцо В представляет собой конденсированное дигидрофурановое кольцо, представлено на Схеме 5. В процессе на Схеме 5 коммерчески доступный фториодпиридин 5-1 можно обработать LDA, затем этиленсульфатом, а получить соединение 5-2 по реакции перегруппировки («танец галогена»). Соединение 5-2 можно прогидролизовать до спирта 5-3, обрабатывая кислотой, например HCl. Затем можно проводить циклизацию спирта 5-3 в дигидрофуропиридин 5-4 по реакции с основанием в подходящих условиях, например, нагреванием с фосфатом калия в диоксане. Дигидрофуропиридин 5-4 затем можно нитровать подходящим нитрующим агентом, таким как азотная кислота, что дает нитропиридиновое производное 5-5. Затем можно проводить сочетание соединения 5-5 для введения кольца D с способов, выше, использованием описанных таких как нуклеофильное замещение или реакция кросс-сочетания, такая как реакции кросс-сочетания Бухвальда-Хартвига, Стилле или Сузуки. Затем, аналогично схеме синтеза, описанной выше, полученное нитросоединение 5-6 можно восстановить до аминопиридина 5-7, используя подходящий восстанавливающий агент, такой как водород угле или железо, с последующим сочетанием с

образованием амидной связи с подходящей кислотой формулы 5-8, чтобы получить амид формулы 5-9, который соответствует соединению формулы (I), в которой кольцо В представляет собой конденсированное дигидрофурановое кольцо.

Схема 5

Дополнительно соединения формулы (I) можно синтезировать, представлено на Схеме 6. Коммерчески доступный Nкак 6-1 обрабатывать аминофталимид ОНЖОМ диметокситетрагидрофураном при повышенной температуре, получить производное изоиндолиндиона 6-2. При обработке моногидратом гидразина 6-2 может гидролизоваться, что дает 1аминопиррол 6-3. Аминопиррол 6-3 можно преобразовать в 6-4 диэтил-2-(этоксиметилен) малонатом путем конденсации С удаления образовавшегося этанола. Соединение 6-4 тэжом образовывать цикл в высококипящих растворителях, таких

даутерм А при повышенной температуре, что дает производное 6-5. Соединение 6-5 пирролопиридазина может реагировать с дает соответствующий хлорпирролопиридазин с подходящими производными Сочетание 6-6 кольца D можно проводить, используя способы, известные специалисту в данной области, такие как прямое сочетание или сочетание Бухвальда-Хартвига, когда кольцо D присоединяется к пирролопиридазину через азот; или сочетание Сузуки, когда кольцо D присоединяется углерод. Гидролиз сложноэфирной пирролопиридазину через группы соединения 6-7 с образованием карбоновой кислоты 6-8, последующая перегруппировка Курциуса С образованием защищенного аминосоединения 6-9 и снятие Вос-группы могут давать аминопирролопиридазины 6-10. В конце сочетание 6-10 с образованием амидной связи с подходящей кислотой, содержащей кольцо А, может давать требуемые соединения формулы 6-11. Вводя заместители, 6-11 можно дополнительно преобразовывать, получая нужные функциональные группы в конечном продукте или на любой стадии синтеза, используя способы, известные специалисту в данной области.

$$N-NH_2$$
 $N-NH_2$
 N

Для синтеза конкретных соединений общие схемы, представленные выше, можно изменять. Например, можно изменять

Схема 6

продукты или интермедиаты для введения конкретных функциональных групп. В альтернативном варианте, на любой стадии синтеза можно изменять заместители, используя способы, известные специалисту в данной области, например, как описано в Larock, Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations (Wiley, 1999); и Katritzky et al. (Ed.), Comprehensive Organic Functional Group Transformations (Pergamon Press 1996).

Исходные вещества, реагенты и интермедиаты, синтез которых не представлен в данном документе, или коммерчески доступны, известны в литературе, или могут быть получены способами, известными специалисту в данной области.

Специалисты в данной области должны принять во внимание, что представленные процессы не являются единственным способом, которым можно синтезировать соединения изобретения, и что существует широкий спектр реакций органического синтеза, которые потенциально можно применить для синтеза соединений изобретения. Специалист в данной области знает, как выбирать и осуществлять соответствующие синтетические подходы. Пригодные методы синтеза исходных веществ, интермедиатов и продуктов можно установить, основываясь на литературе, включая такие источники, как: Advances in Heterocyclic Chemistry, Vols. 1-107 (Elsevier, 1963-2012); Journal of Heterocyclic Chemistry Vols. 1-49 (Journal of Heterocyclic Chemistry, 1964-2012); Carreira, et al. (Ed.) Science of Synthesis, Vols. 1-48 (2001-2010) и Knowledge Updates KU2010/1-4; 2011/1-4; 2012/1-2 (Thieme, 2001-2012); Katritzky, et al. (Ed.) Comprehensive Organic Functional Group Transformations, (Pergamon Press, 1996); Katritzky et al. (Ed.); Comprehensive Organic Functional Group Transformations II (Elsevier, 2nd Edition, 2004); Katritzky et al. (Ed.), Comprehensive Heterocyclic Chemistry (Pergamon Press, 1984); Katritzky et al., Comprehensive Heterocyclic Chemistry II, (Pergamon Press, 1996); Smith et al., March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, 6th Ed. (Wiley, 2007); Trost et al. (Ed.), Comprehensive Organic Synthesis (Pergamon Press, 1991).

ІІІ. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ СОЕДИНЕНИЙ

Соединения изобретения могут ингибировать активность одного или более членов семейства Рім-киназ и, таким образом, эффективны для лечения заболеваний и расстройств, связанных с активностью Рім-киназ. Для целей, описанных в данном документе, любое из соединений изобретения, включая его любой вариант реализации, может использоваться.

Соединения изобретения могут ингибировать одну или более Pim3. В некоторых вариантах Pim1, Pim2 и реализации изобретения соединения селективны к одной Pim-киназе сравнению с другими. «Селективный» в данном контексте означает, что соединение связывается с или ингибирует Рім-киназу с сродством или эффективностью, соответственно, чем стандартный фермент, такой как другая Pim-киназа. Например, соединения могут быть селективны к Pim1 по сравнению с Pim2 и Pim3, селективны к Pim2 по сравнению с Pim1 и Pim3 селективны к Pim3 по сравнению с Pim1 и Pim2. В некоторых вариантах реализации изобретения соединения ингибируют всех членов семейства Pim (например, Pim1, Pim2 и Pim3). В некоторых вариантах реализации изобретения соединения могут быть селективны к Ріт по сравнению с другими киназами, такими как рецепторные и нерецепторные серин/треонин киназы, такие как Akt1, Akt2, Akt3, TGF- β R, PKA, PKG, PKC, CaM-киназа, киназа фосфорилазы, МЕКК, ERK, МАРК и mTOR; рецепторные тирозинкиназы, такие как EGFR, HER2, HER3, HER4, INS-R, IGF-1R, IR-R, PDGF α R, PDGF β R, CSFIR, KIT, FLK-II, KDR/FLK-1, FLK-4, flt-1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, c-Met, Ron, Sea, TRKA, TRKB, TRKC, FLT3, VEGFR/Flt2, Flt4, EphA1, EphA2, EphA3, EphB2, EphB4, Tie2; и нерецепторные тирозинкиназы, такие как Src, Fyn, Lck, Fgr, Btk, Fak, SYK, FRK, JAK или ABL. Как правило, соединения могут быть селективнее по меньшей мере в около 5 раз, по меньшей мере в около 10 раз, по меньшей мере в около 20 раз, по меньшей мере в около 50 раз, по меньшей мере в около 100 раз, по меньшей мере в около 200 раз, по меньшей мере в около 500 раз или по меньшей мере в около 1000 раз. Способ ингибирования Pim1, Pim2 или

Pim3-киназы включает взаимодействие соответствующего фермента с соединением формулы (I) или любым его вариантом реализации, или его фармацевтически приемлемой солью.

Таким образом, настоящее описание изобретения предлагает способы лечения заболевания или расстройства, связанного с Pimкиназой у индивида (например, пациента), путем индивиду, нуждающемуся таком лечении, терапевтически В эффективного количества или дозы соединения формулы (I) или его любого варианта реализации, или фармацевтической композиции. Настоящее изобретение также предлагает соединение формулы (I) или его любой вариант реализации, или фармацевтическую композицию для использования при лечении заболевания ИЛИ расстройства, связанного с Рім-киназой. Также предлагается применение соединения формулы (I) или его любого реализации, или фармацевтической композиции для изготовления лекарственного препарата лечения заболевания ДЛЯ или расстройства, связанного с Рім-киназой.

Заболевание, связанное с Рім-киназой, может включать любое заболевание, расстройство или патологическое состояние, которое прямо или косвенно связано с экспрессией или активностью Pimкиназы, включая сверхэкспрессию и/или аномальную активность. Уровни аномальной активности ОНЖОМ определить, сравнивая уровень активности в непораженной, здоровой ткани или клетках с уровнем активности в пораженных клетках. Заболевание, связанное с Pim-киназой, может включать любое заболевание, расстройство патологическое состояние, которое можно предотвратить, улучшить, ингибировать или вылечить, изменяя активность Pimкиназы. В некоторых вариантах реализации изобретения характеризуется аномальной заболевание активностью или экспрессией (например, сверхэкспрессией) одной или более Pim1, и Pim3. В некоторых вариантах реализации изобретения заболевание характеризуется мутантными Pim1, Pim2 и Заболевание, связанное с Рім-киназой, также может относиться к любому заболеванию, расстройству или патологическому состоянию, в котором изменение экспрессии или активности одной или более Ріт-киназ приносит пользу.

Заболевания, связанные с Рім-киназой, которые можно лечить, используя соединения изобретения, включают рак, в частности типы рака, при которых активируются Рім-киназы или онкоген, например Мус или BCL2. Заболевания, связанные с Pimкиназой, включают солидные опухоли, например рак предстательной железы, рак толстой кишки, рак пищевода, рак эндометрия, рак яичников, рак матки, рак почки, рак печени, рак поджелудочной железы, рак желудка, рак молочной железы, рак легкого, рак головы или шеи, рак щитовидной железы, глиобластому, саркому, рак мочевого пузыря и т.д. Заболевания, связанные с Pimкиназой, также включают гематологический рак, например лимфому, лейкоз, такие как острый лимфобластный лейкоз (ОЛЛ), острый миелобластный лейкоз (ОМЛ), хронический лимфоцитарный лейкоз (ХЛЛ), хронический миелолейкоз (XMЛ), диффузная крупноклеточная лимфома (ДБКЛ), лимфома из клеток мантийной неходжкинская лимфома (включая рецидивирующую зоны, неходжкинскую лимфому, рефрактерную неходжкинскую лимфому и повторную фолликулярную неходжинскую лимфому), лимфому Ходжкина и множественную миелому.

Заболевания, связанные с Ріт-киназой, которые можно лечить, используя соединения изобретения, также включают миелопролиферативные заболевания, такие как истинная полицитемия (ИП), существенный тромбоцитоз (СТ), хронический миелолейкоз (ХМЛ) и тому подобное. Миелопролиферативное заболевание может представлять собой миелофиброз, такой как первичный миелофиброз (ПМФ), миелофиброз с миелоидной метаплазией (МММ), пост-истинная полицитемия/эссенциальная тромбоцитемия миелофиброза (пост-ИП/ЭТ МФ), пост-эссенциальная тромбоцитемия миелофиброза (пост-ЭТ МФ) или пост-истинная полицитемия миелофиброза (пост-ИП МФ).

Заболевания, связанные с Рім-киназой, которые можно лечить, используя соединения согласно изобретению, также включают иммунные заболевания, такие как аутоиммунные заболевания. Иммунные заболевания включают множественный склероз, ревматоидный артрит, аллергию, пищевую аллергию, астму, волчанку, воспалительные заболевания кишечника и

язвенный колит.

Заболевания, связанные с Рім-киназой, которые можно лечить, используя соединения согласно изобретению, также включают атеросклероз.

Соединения изобретения также могут использоваться для ингибирования патологических процессов, в которые вовлечена Рім-киназа, включая ангиогенез и метастазирование опухолей.

Вследствие того факта, что Рім-киназа регулируется путем JAK/STAT, соединения изобретения эффективны ичп заболеваний, для которых пользу приносит изменение передачи сигнала JAK/STAT. Таким образом, другие заболевания, которые можно лечить, используя соединения изобретения, включают болезнь Крона, синдром раздраженного кишечника, панкреатит, дивертикулез, базедову болезнь, ювенильный ревматоидный артрит, псориатический остеоартрит, артрит, анкилозирующий спондилоартрит, миастению гравис, васкулит, аутоиммунный тиреоидит, дерматит, псориаз, склеродермию, системный склероз, витилиго, реакцию «трансплантат против хозяина», синдром Шегрена, гломерулонефрит и сахарный диабет (I типа).

Полагают, что соединения Формулы (I) или их любые варианты реализации могут обладать удовлетворительным фармакологическим профилем и перспективными биофармацевтическими свойствами, токсикологический профиль, такими как метаболизм фармакокинетические свойства, растворимость и проницаемость. Понятно, что определение соответствующих биофармацевтических свойств находится в рамках знаний специалиста в данной области, например, определение цитотоксичности в клетках НЕК-293 или ингибирование hERG калиевого канала ДЛЯ определения потенциальной токсичности.

Термины «индивид» или «пациент», используемые взаимозаменяемо, относятся к любому животному, включая млекопитающих, предпочтительно к мышам, крысам, другим грызунам, кроликам, собакам, котам, свиньям, крупному рогатому скоту, овцам, лошадям или приматам и наиболее предпочтительно - к людям.

Фраза «терапевтически эффективное количество» относится к

количеству активного соединения или фармацевтического агента, которое вызывает биологический или медицинский отклик в ткани, организме, животном, индивиде или человеке, необходимый исследователю, ветеринару, врачу или другому клиницисту.

Термин «лечение» относится к одному или более из: (1) ингибирование заболевания; например, ингибирование заболевания, патологического состояния или расстройства у индивида, который ощущает или демонстрирует патологию или симптоматологию заболевания, патологического состояния или расстройства (т.е. прекращение дальнейшего развития патологии симптоматологии); и (2) ослабление заболевания; например, ослабление заболевания, патологического состояния ИЛИ расстройства у индивида, который ощущает или демонстрирует или симптоматологию заболевания, патологического патологию состояния или расстройства (т.е. обратное развитие патологии симптоматологии), уменьшение и/или такое как тяжести заболевания. В одном варианте реализации изобретения лечение предотвращение ИЛИ снижение включает риска развития заболевания; например, предотвращение или снижение риска развития заболевания, патологического СОСТОЯНИЯ ИЛИ расстройства у индивида, который может быть предрасположен к заболеванию, патологическому состоянию или расстройству, но еще демонстрирует патологию ощущает ИЛИ не пока не ИЛИ симптоматологию заболевания.

Комбинированные терапии

рост На И выживаемость клеток рака могут влиять многочисленные сигнальные пути. Таким образом, эффективным является объединение различных ингибиторов киназ, которые изменяют активность различных киназ, для лечения таких патологических состояний. Нацеливание на чем более ОДИН сигнальный путь (или более чем одну биологическую молекулу, данный сигнальный путь) вовлеченную В тэжом возникновения вероятность устойчивости K лекарственному средству в клеточной популяции и/или уменьшать токсичность лечения.

Соответственно, ингибиторы Pim по настоящему изобретению

могут использоваться в сочетании с одним или более другими ингибиторами киназы для лечения заболеваний, таких как рак, на которые влияют многочисленные сигнальные пути. Например, соединения изобретения можно объединять с одним или более ингибиторами следующих киназ для лечения рака: Akt1, Akt2, Akt3, TGF- β R, PKA, PKG, PKC, СаМ-киназа, киназа фосфорилазы, MEKK, ERK, MAPK, mTOR, EGFR, HER2, HER3, HER4, INS-R, IGF-1R, IR-R, PDGF α R, PDGF β R, CSFIR, KIT, FLK-II, KDR/FLK-1, FLK-4, flt-1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, c-Met, Ron, Sea, TRKA, TRKB, TRKC, FLT3, VEGFR/Flt2, Flt4, EphA1, EphA2, EphA3, EphB2, EphB4, Tie2, Src, Fyn, Lck, Fgr, Btk, Fak, SYK, FRK, JAK, ABL, ALK и B-Raf. Дополнительно ингибиторы Pim по настоящему изобретению можно объединять с ингибиторами киназ, связанными с сигнальным путем PIK3/Akt/mTOR, такими как ингибиторы киназ PI3K, Akt (в частности Akt1, Akt2 и Akt3) и mTOR.

Ингибиторы Рim по настоящему изобретению могут дополнительно использоваться в сочетании с другими способами лечения рака, например химиотерапией, облучением или хирургией. Соединения можно вводить в сочетании с одним или более противораковыми лекарственными средствами, такими как химиотерапевтические препараты. Примеры химиотерапевтических препаратов включают любой ИЗ следующих: абареликс, альдеслейкин, алемтузумаб, алитретиноин, аллопуринол, алтретамин, анастрозол, трехокись мышьяка, аспарагиназа, азацитидин, бевацизумаб, бексаротен, блеомицин, бортезомиб, бортезомиб, бусульфан внутривенно, бусульфан перорально, калустерон, капецитабин, карбоплатин, кармустин, цетуксимаб, хлорамбуцил, цисплатин, кладрибин, клофарабин, циклофосфамид, цитарабин, дакарбазин, дактиномицин, дальтепарин натрия, дазатиниб, даунорубицин, децитабин, денилейкин, денилейкин дексразоксан, доцетаксел, доксорубицин, дифтитокс, дромостанолона пропионат, экулизумаб, эпирубицин, эрлотиниб, эстрамустин, этопозида фосфат, этопозид, эксеместан, фентанила цитрат, филграстим, флоксуридин, флударабин, фторурацил, фулвестрант, гефинитиб, гемцитабин, гемтузумаб озогамицин,

гозерелина ацетат, гистрелина ацетат, ибритумомаб тиуксетан, идарубицин ифосфамид, иматиниба мезилат, интерферон альфа-2а, иринотекан, лапатиниба дитозилат, леналидомид, летрозол, лейковорин, лейпролида ацетат, левамизол, ломустин, хлорметин, ацетат, мелфалан, меркаптопурин, метотрексат, мегестрола метоксален, митомицин С, митотан, митоксантрон, нандролона фенилпропионат, неларабин, нофетумомаб, оксалиплатин, паклитаксел, памидронат, панитумумаб, пэгаспаргаза, пэгфилграстим, пеметрексед динатрия, пентостатин, пипоброман, пликамицин, прокарбазин, хинакрин, расбуриказа, ритуксимаб, руксолитиниб, сорафениб, стрептозоцин, сунитиниб, сунитиниба тамоксифен, темозоломид, малеат, тенипозид, тестолактон, тиогуанин, тиотепа, топотекан, талидомид, торемифен, тозитумомаб, трастузумаб, третиноин, урацил мустард, валрубицин, винбластин, винкристин, винорелбин, вориностат и золедронат.

Ингибиторы Pim по настоящему изобретению могут дополнительно использоваться в сочетании с одним или более противовоспалительными агентами, стероидами, иммунодепрессантами или лекарственными средствами на основе антител.

Когда пациенту вводят более чем один фармацевтический агент, их можно вводить одновременно, последовательно или в сочетании (например, для более чем двух агентов).

IV. Препараты, готовые лекарственные формы и введение

соединения изобретения используются как онжом хи фармацевтические препараты, вводить В форме фармацевтической композиции. Таким образом, настоящее изобретение предлагает композиции, состоящие из соединения формулы (I), или его фармацевтически приемлемой соли, или его любого варианта реализации и ПО меньшей мере одного фармацевтически приемлемого носителя. Эти композиции можно получить при помощи способов, хорошо известных в области фармации, и можно вводить различными способами, в зависимости от того, необходимо местное или системное лечение, области, подвергаемой лечению. Введение может быть местным (в

том числе трансдермальным, эпидермальным, через глаз и В включая интраназальную, слизистые оболочки, вагинальную ректальную доставку), пульмональным (например, путем ингаляции или инсуффляции порошков или аэрозолей, в частности с помощью распылителя; интратрахеальным или интраназальным), пероральным Парентеральное или парентеральным. введение внутривенную, внутриартериальную, подкожную, внутрибрюшинную, внутримышечную инъекцию или инфузию; или интракраниальное, например интратекальное или интравентрикулярное, введение. Парентеральное введение может осуществляться в виде единичной болюсной дозы или, например, непрерывно с помощью перфузионного насоса. Фармацевтические композиции и препараты для местного трансдермальные могут включать пластыри, лосьоны, кремы, гели, капли, суппозитории, спреи, жидкости и порошки. Необходимыми или желательными являются традиционные фармацевтические носители, водные, порошковые или масляные основы, загустители и тому подобное.

Настоящее изобретение также включает фармацевтические композиции, которые содержат в качестве активного компонента соединение изобретения или его фармацевтически приемлемую соль сочетании с одним или более фармацевтически приемлемыми носителями (вспомогательными веществами). В некоторых вариантах реализации изобретения композиции пригодны для местного применения. Для приготовления композиций по настоящему изобретению активный компонент, как правило, смешивают со вспомогательным веществом, разбавляют вспомогательным веществом или включают в носитель в форме, например, капсулы, бумажного пакета или другого контейнера. Когда вспомогательное вещество СЛУЖИТ разбавителем, ОНО тэжом быть твердым, полутвердым или жидким веществом, которое служит наполнителем, носителем или средой для активного компонента. Таким образом, композиции могут быть в форме таблеток, пилюль, порошков, пастилок, саше, крахмальных капсул, настоев, суспензий, эмульсий, растворов, сиропов, аэрозолей (твердых или в жидкой среде), мазей, содержащих, например, до 10% масс. активного соединения, мягких и твердых желатиновых капсул, суппозиториев,

стерильных инъекционных растворов или стерильных упакованных порошков.

Для получения препаратов активное соединение можно размалывать, чтобы обеспечить подходящий размер частиц, до объединения с другими компонентами. Если активное соединение практически нерастворимо, его можно размалывать до получения частиц размером менее 200 меш. Если активное соединение хорошо растворяется в воде, размер частиц можно регулировать размалыванием, чтобы обеспечить практически однородное распределение в препарате, например, около 40 меш.

Соединения изобретения можно размалывать, используя известные способы помола, такие как мокрый помол для получения частиц с размером, подходящим для формирования таблеток и препаратов другого типа. Мелкоизмельченные (в форме наночастиц) соединения изобретения можно получать с использованием процессов, известных в данной области, см., например, WO 2002/000196.

Некоторые примеры подходящих вспомогательных веществ включают лактозу, декстрозу, сахарозу, сорбит, маннит, крахмалы, гуммиарабик, фосфат кальция, альгинаты, трагакант, желатин, силикат кальция, микрокристаллическую целлюлозу, поливинилпирролидон, целлюлозу, воду, патоку и метилцеллюлозу. Препараты могут дополнительно содержать смазывающие вещества, такие как тальк, стеарат магния и минеральное смачивающие агенты; эмульгирующие и суспендирующие агенты; консерванты, такие как метил- и пропилгидроксибензоат; подсластители и ароматизаторы. Композиции изобретения могут разработаны так, ЧТО будут обеспечивать длительное или замедленное высвобождение активного компонента после введения пациенту с использованием способов, известных в данной области.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит силикатизированную микрокристаллическую целлюлозу (СМКЦ) и по меньшей мере одно В соединение, описанное данном документе, ИЛИ его фармацевтически приемлемую соль. В некоторых вариантах

реализации изобретения силикатизированная микрокристаллическая целлюлоза содержит около 98% микрокристаллической целлюлозы и около 2% диоксида кремния по массе.

В некоторых вариантах реализации изобретения композиция представляет собой композицию с длительным высвобождением, содержащую по меньшей мере одно соединение, представленное в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере один фармацевтически приемлемый носитель. некоторых вариантах реализации изобретения композиция содержит меньшей мере одно соединение, представленное документе, или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей компонент, выбранный микрокристаллической ОДИН ИЗ целлюлозы, моногидрата лактозы, гидроксипропилметилцеллюлозы и полиэтиленоксида. В некоторых вариантах реализации изобретения композиция содержит ПО меньшей мере одно соединение, представленное в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль и микрокристаллическую целлюлозу, моногидрат лактозы и гидроксипропилметилцеллюлозу. В некоторых вариантах реализации изобретения композиция содержит по меньшей мере одно соединение, представленное в данном документе, ИЛИ его фармацевтически приемлемую СОЛЬ И микрокристаллическую целлюлозу, моногидрат лактозы и полиэтиленоксид. В некоторых реализации изобретения композиция дополнительно вариантах содержит стеарат магния или диоксид кремния. В некоторых вариантах реализации изобретения микрокристаллическая целлюлоза представляет собой Avicel PH102™. В некоторых вариантах реализации изобретения моногидрат лактозы представляет собой Fast-flo 316™. В некоторых вариантах реализации изобретения гидроксипропилметилцеллюлоза представляет собой гидроксипропилметилцеллюлозу 2208 К4М (например, Methocel К4 М Premier™) и/или гидроксипропилметилцеллюлозу 2208 K100LV (например, Methocel K00LV™). В некоторых вариантах реализации изобретения полиэтиленоксид представляет собой полиэтиленоксид WSR 1105 (например, Polyox WSR 1105™).

В некоторых вариантах реализации изобретения для получения композиции используется способ влажной грануляции. В некоторых

вариантах реализации изобретения для получения композиции используется способ сухой грануляции.

Композиции могут быть разработаны в виде дозированной лекарственной формы, причем каждая доза содержит от около 5 до около 1000 мг (1 г), как правило, от около 100 мг до около 500 активного компонента. В некоторых вариантах реализации изобретения каждая доза содержит около 10 мг активного компонента. В некоторых вариантах реализации изобретения каждая доза содержит около 50 мг активного компонента. В некоторых вариантах реализации изобретения каждая доза содержит около 25 активного компонента. Термин «дозированные лекарственные формы» относится к физически дискретным единицам, пригодным в качестве разовых дозировок для людей и других млекопитающих, каждая доза содержит заранее заданное количество активного вещества, рассчитанное так, чтобы оно производило желаемый терапевтический эффект, в сочетании с подходящим фармацевтическим вспомогательным веществом.

Компоненты, используемые для получения фармацевтических композиций, имеют высокую чистоту и практически свободны от потенциально опасных примесей (например, по меньшей степень чистоты для пищевых продуктов, как правило, по меньшей мере аналитическую степень чистоты, а в основном по меньшей мере фармацевтическую степень чистоты). В частности, ДЛЯ потребления людьми композицию предпочтительно производят или разрабатывают согласно стандартам Надлежащей производственной практики, как определено в соответствующих нормах Управления по надзору за качеством пищевых санитарному продуктов медикаментов США. Например, пригодные препараты могут быть стерильными и/или в значительной степени изотоничными и/или полном соответствии с находиться в нормами Надлежащей производственной практики Управления по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США.

Активное соединение может быть эффективно В широком дозировок, И ero, правило, интервале как вводят терапевтически эффективном количестве. Однако понятно, ЧТО количество соединения, которое фактически вводится,

определяется врачом в соответствии с имеющимися обстоятельствами, в том числе патологическим состоянием, которое подвергается лечению, выбранным путем введения, конкретным вводимым соединением, возрастом, весом и откликом конкретного пациента, тяжестью симптомов пациента и тому подобным.

Терапевтическая дозировка соединения ПО настоящему изобретению может варьироваться в соответствии с, например, конкретной целью, для которой осуществляется лечение, способом соединения, состоянием виворовья И заболеванием пациента и заключением лечащего врача. Доля или концентрация соединения изобретения в фармацевтической композиции может варьироваться в зависимости от ряда факторов, в том числе дозировки, химических характеристик (например, гидрофобность) и способа введения. Например, соединения изобретения физиологическом буферном растворе, водном находиться В около 0,1 до около 10% (масса к содержащем \circ T объему) соединения для парентерального введения. Некоторые типичные дозы находятся в интервалах от около 1 мкг/кг до около 1 г/кг массы тела в день. В некоторых вариантах реализации изобретения доза находится в интервале от около 0,01 мг/кг до около 100 мг/кг массы тела в день. Дозировка может зависеть от таких и степень развития заболевания переменных, как ТИП расстройства, общее состояние здоровья конкретного пациента, биологическая эффективность выбранного соединения, состав вспомогательных веществ и способ введения. Эффективные дозы можно экстраполировать из кривых зависимости «доза-эффект», полученных in vitro или из тестовых модельных систем на животных.

Для получения твердых композиций, таких как таблетки, главный активный компонент смешивают с фармацевтическими вспомогательными веществами, чтобы получить предварительную композицию, содержащую гомогенную смесь соединения настоящего изобретения. Когда указывают, что предварительная композиция гомогенная, то понимают, что активный компонент, как правило, диспергирован равномерно по всей композиции, так что ее легко

можно разделить на равноэффективные дозированные лекарственные формы, такие как таблетки, пилюли и капсулы. Эту твердую предварительную композицию затем разделяют на дозированные лекарственные формы представленных выше типов, содержащие от, например, около 0,1 до около 1000 мг активного компонента по настоящему изобретению.

Таблетки или пилюли по настоящему изобретению могут быть или модифицированы другим способом для получения лекарственной формы, обладающей преимуществом пролонгированного Например, таблетка ИЛИ пилюля тежом внутренний компонент дозировки и внешний компонент дозировки, причем последний в форме оболочки для первого. Два компонента разделяться энтеральным слоем, который препятствует разложению в желудке и позволяет внутреннему компоненту выйти в неизменном виде в двенадцатиперстной кишке или высвобождаться замедленно. Для таких энтеральных слоев или покрытий можно использовать различные вещества, такие вещества включают ряд кислот смесей полимерных полимерных И кислот С такими веществами, как шеллак, цетиловый спирт или ацетилцеллюлоза.

Жидкие формы, состав которых могут быть включены В соединения или композиции ПО настоящему изобретению, ДЛЯ перорального введения или путем инъекции включают водные специально ароматизированные сиропы, водные растворы, ИЛИ масляные суспензии и ароматизированные эмульсии с пищевыми маслами, такими как хлопковое масло, сезамовое масло, кокосовое масло ИЛИ арахисовое масло, а также настои И подобные фармацевтические среды.

Композиции для ингаляции или инсуффляции включают растворы суспензии В фармацевтически приемлемых водных ИЛИ органических растворителях или их смесях и порошки. Жидкие или твердые композиции могут содержать подходящие фармацевтически вспомогательные вещества, описанные В приемлемые выше. некоторых вариантах реализации изобретения композиции вводят перорально или в дыхательные пути через нос для местного или СИСТЕМНОГО эффекта. Композиции можно распылять, используя инертные газы. Распыленный раствор ОНЖОМ вдыхать

непосредственно из устройства для распыления, или устройство для распыления можно присоединить к маске для лица, кислородной палатке или дыхательному аппарату с периодическим положительным давлением. Растворы, суспензии или порошковые композиции можно вводить перорально или через нос, используя устройства, которые доставляют препарат соответствующим образом.

Препараты для местного применения могут содержать один или более традиционных носителей. В некоторых вариантах реализации изобретения мази могут содержать воду и один или более носителей, гидрофобных выбранных из, например, парафина, алкилового эфира полиоксиэтилена, пропиленгликоля, (Vaseline®) (вазелинового масла) белого вазелина TOMY подобного. Носители для кремов могут быть на основе воды в сочетании с глицерином и одним или более другими компонентами, глицерилмоностеаратом, ПЭГ-глицерилмоностеаратом например цетилстеариловым спиртом. Гели можно приготовить, используя изопропиловый спирт и воду, в сочетании с другими подходящими компонентами, как, например, глицерин, гидроксиэтилцеллюлоза и тому подобное. В некоторых вариантах реализации изобретения препараты для местного применения содержат по меньшей мере около 0,1, по меньшей мере около 0,25, по меньшей мере около 0,5, по меньшей мере около 1, по меньшей мере около 2 или по меньшей мере около 5% масс. соединения изобретения. Препараты для местного применения могут быть упакованы в подходящие тюбики, например, вместимостью 100 г, которые необязательно могут содержать инструкцию для лечения выбранного симптома, например псориаза или другого патологического состояния кожи.

Количество соединения или композиции, вводимое пациенту, будет варьироваться в зависимости от того, что вводится, цели введения, как, например, профилактика или терапия, состояния пациента, способа введения И тому подобного. Для терапевтических целей композицию можно вводить пациенту, имеющему заболевание, в количестве, достаточном для лечения или по меньшей мере частичного ослабления симптомов заболевания или его осложнений. Эффективные ДОЗЫ будут зависеть ОТ патологического состояния, подвергаемого лечению, а также в

соответствии с заключением лечащего врача от таких факторов, как тяжесть заболевания, возраст, вес и общее состояние пациента и тому подобное.

Композиции, вводимые пациенту, могут быть В форме фармацевтических композиций, описанных выше. Эти композиции ОНЖОМ стерилизовать, используя традиционные стерилизации или используя стерилизующую фильтрацию. Водные растворы можно упаковывать для применения в неизменном виде или лиофилизировать, причем лиофилизированные препараты объединяют со стерильным водным носителем до введения. рН препаратов с соединениями, как правило, должен находиться между 3 и 11, более предпочтительно от 5 до 9 и наиболее предпочтительно от 7 до 8. Понятно, что использование некоторых из вышеупомянутых вспомогательных веществ, носителей или стабилизаторов будет приводить к образованию фармацевтически приемлемых солей.

Терапевтическая дозировка соединения ПО настоящему изобретению может варьироваться в соответствии с, например, конкретной целью, для которой осуществляется лечение, способом введения соединения, состоянием здоровья И заболеванием пациента и заключением лечащего врача. Доля или концентрация соединения изобретения в фармацевтической композиции может варьироваться в зависимости от ряда факторов, в том числе дозировки, химических характеристик (например, гидрофобность) и введения. Например, соединения изобретения водном физиологическом буферном находиться В растворе, содержащем \circ T около 0,1 до около 10% (масса к объему) соединения для парентерального введения. Некоторые типичные дозы находятся в интервалах от около 1 мкг/кг до около 1 г/кг массы тела в день. В некоторых вариантах реализации изобретения доза находится в интервале от около 0,01 мг/кг до около 100 мг/кг массы тела в день. Дозировка может зависеть от таких и степень развития переменных, как ПИТ заболевания расстройства, общее состояние здоровья конкретного пациента, эффективность относительная биологическая выбранного соединения, состав вспомогательных веществ и способ введения. Эффективные дозы можно экстраполировать из кривых зависимости «доза-эффект», полученных $in\ vitro\$ или из тестовых модельных систем на животных.

V. Меченые соединения и методы анализа

Соединения изобретения могут дополнительно использоваться в исследованиях биологических процессов, включая передачу сигнала киназами, в здоровых и пораженных тканях. Таким образом, другой аспект реализации настоящего изобретения относится к меченым соединениям изобретения (радиоактивно меченные, флуоресцентно меченные и т.д.), которые были бы полезны не только в методах получения изображения, но также в анализе, как in vitro, так и in vivo, для обнаружения и количественного определения Рім-киназ в образцах ткани, включая ткань человека, и для установления лигандов Рім-киназ по ингибированию связывания меченого соединения. Соответственно, настоящее изобретение включает методы анализа Рім-киназ, которые включают такие меченые соединения.

Настоящее изобретение дополнительно включает изотопно меченные соединения изобретения. «Изотопно» или «радиоактивно меченное» соединение представляет собой соединение изобретения, в котором один или более атомов заменены или замещены атомом, имеющим атомную массу или массовое число, отличные от атомной массы или массового числа обычно обнаруживаемых в природе (т.е. встречающихся в природе). Подходящие радионуклиды, которые можно вводить в состав соединений настоящего изобретения, включают, но не ограничиваются ими, 3 Н (также записывают как Т для трития), ¹¹С, ¹³С, ¹⁴С, ¹³N, ¹⁵N, ¹⁵O, ¹⁷O, ¹⁸O, ¹⁸F, ³⁵S, ³⁶Cl, 82 Br, 75 Br, 76 Br, 77 Br, 123 I, 124 I, 125 I и 131 I. Радионуклид, который будет включен в данное радиоактивно меченное соединение, зависит от конкретного применения этого радиоактивно меченного соединения. Например, для in vitro маркировки Pim-киназ и конкурентного анализа, как правило, наиболее эффективными будут соединения, содержащие ³H, ¹⁴C, ⁸²Br, ¹²⁵I, ¹³¹I, ³⁵S. Для целей радиовизуализации, как правило, наиболее эффективными будут 11С, ¹⁸F, ¹²⁵I, ¹²³I, ¹²⁴I, ¹³¹I, ⁷⁵Br, ⁷⁶Br или ⁷⁷Br.

Понятно, что «радиоактивно меченное» или «меченое соединение» представляет собой соединение, которое содержит по

меньшей мере один радионуклид. В некоторых вариантах реализации изобретения радионуклид выбран из группы, состоящей из 3 H, 14 C, 125 I, 35 S и 82 Br. В некоторых вариантах реализации изобретения соединение содержит 1, 2 или 3 атома дейтерия. Синтетические способы включения радиоактивных изотопов в органические соединения известны в данной области.

частности, меченые соединения изобретения могут использоваться в скрининговом исследовании для обнаружения и/или оценки соединений. Например, для нового синтезированного или обнаруженного соединения (т.е. исследуемого соединения), которое мечено, можно оценить его способность связывать Pimкиназу, наблюдая за изменением его концентрации при контакте с Pim-киназой по отклику от метки. Например, для исследуемого соединения (меченого) можно оценить его способность уменьшать связывание другого соединения, которое, как известно, связывает Рім-киназу (т.е. стандартного соединения). Соответственно, СПОСОБНОСТЬ исследуемого соединения конкурировать стандартным соединением за связывание С Pim-киназой непосредственно коррелирует с его связывающей способностью. И наоборот, в некоторых других скрининговых исследованиях метят стандартное соединение, а исследуемое соединение - нет. концентрацией Следовательно, за меченого стандартного соединения наблюдают для того, чтобы оценить конкурирование между стандартным соединением и исследуемым соединением, и, таким образом, определяют относительную связывающую способность исследуемого соединения.

VI. Наборы

Настоящее изобретение также включает фармацевтические наборы, эффективные, например, при лечении или предотвращении заболеваний или расстройств, связанных с Ріт-киназой, таких как рак, которые включают одну или более емкостей, содержащих фармацевтическую композицию с терапевтически эффективным количеством соединения формулы (I) или его любых вариантов реализации. Такие наборы могут дополнительно включать один или более традиционных компонентов для фармацевтических наборов, как, например, емкости с одним или более фармацевтически

приемлемыми носителями, дополнительные емкости и т.д., что очевидно для специалистов в данной области. Также в набор можно включать инструкции, либо в виде вкладыша, либо в виде этикетки, с указанием количества компонентов, которые нужно принять, указаниями по приему и/или указаниями по смешиванию компонентов.

Изобретение будет описано более подробно с помощью конкретных примеров. Следующие примеры представлены с иллюстративными целями и не предназначены для ограничения изобретения каким-либо способом. Специалисты в данной области легко найдут множество некритичных параметров, которые можно изменить или модифицировать, чтобы получить точно такой же результат. С использованием по меньшей мере одного анализа, описанного в данном документе, установлено, что соединения Примеров являются ингибиторами Pim-киназы.

ПРИМЕРЫ

Методики синтеза соединений изобретения приведены ниже. Очистку некоторых полученных соединений выполняли с помощью ЖХ/МС в режиме свободного доступа на системах фракционирования Waters масс-спектрометрическим С детектором. Основное оборудование, протоколы и управляющее программное обеспечение для эксплуатации этих систем подробно описаны в литературе. См., например, Blom, "Two-Pump At Column Dilution Configuration for Preparative LC-MS", K. Blom, J. Combi. Chem., 2002, 4, 295-301; Blom et al., "Optimizing Preparative LC-MS Configurations and Methods for Parallel Synthesis Purification", J. Combi. Chem., 2003, 5, 670-83; и Blom et al., "Preparative LC-MS Purification: Improved Compound Specific Method Optimization", J. Combi. Chem., 2004, 6, 874-883.

В случае, когда выделяли диастереомеры, время удерживания в ВЭЖХ было получено с использованием аналитической ЖХ/МС (колонка Waters SunFire $^{\text{m}}$, 2,1 мм \times 50 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями МеОН/вода, содержащими 0,025 $^{\circ}$ ТФУ).

Пример 1

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]хинолин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-[(3S)-1-(3-нитрохинолин-4ил) пиперидин-3-ил] карбамат

сосуд для микроволновой обработки, объемом содержащий 4-хлор-3-нитрохинолин (Ark Pharm, 312,9 мг, 1,500 ммоль) и τ ре τ -бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамат (Combi-Blocks, 358,9 мг, 1,792 ммоль), добавляли 1-бутанол (3,00 мл), а затем ДИПЭА (405,1 мг, 3,134 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 100°C под действием микроволнового излучения в течение 2 ч. Затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого масла (293,5 мг, 53%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{25}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=373,2; наблюдаемое 373,2.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3S)-1-(3-аминохинолин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

 $EtOH~(5,00~M\pi)$, а затем воду $(1,00~M\pi)$ добавляли в сосуд, содержащий τper -бутил-[(3S)-1-(3-нитрохинолин-4-ил) пиперидин-3ил] карбамат (118,9 мг, 0,3193 ммоль), порошок железа (199,0 мг, 3,563 ммоль) и NH₄Cl (288,9 мг, 5,401 ммоль). Смесь перемешивали при 80°C в течение 1 ч. Реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли. Этот слой затем элюировали 10% водн. КзРО4 (20 мл) и ЕtOAc (20 мл). Органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (20 MII), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого вещества (36,9 мг, 34%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{27}N_4O_2$ (M+H)+: m/z=343,2; наблюдаемое 343,2.

Стадия 3. Метил-5-амино-2-бром-1,3-тиазол-4-карбоксилат

К раствору метил-5-амино-1,3-тиазола-4-карбоксилата (Ј & W PharmLab, 10,0 г, 63,2 ммоль) в ТГФ (100 мл) порциями добавляли N-бромсукцинимид (12,0 г, 67,4 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение 1 ч реакционную смесь фильтровали, что давало первую часть продукта в виде розового твердого вещества (9,8 г). Фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток смешивали с E EtOAc (15 мл) и фильтровали, что давало вторую часть продукта в виде

розового твердого вещества (5,0 г, общий выход 99%). ЖХ/МС рассчит. для $C_5H_6BrN_2O_2S$ (M+H) $^+$: m/z=236,9; наблюдаемое 237,0.

Стадия 4. Метил-2-бром-5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]- 1,3-тиазол-4-карбоксилат

К раствору метил-5-амино-2-бром-1,3-тиазол-4-карбоксилата $(14,8\ r,\ 62,4\ mmoль)$ в $T\Gamma\Phi$ $(100\ mn)$ добавляли ди-Tpet-бутилдикарбонат $(18,0\ r,\ 82,2\ mmoль)$, ДМАП $(1,5\ r,\ 13\ mmoль)$ и триэтиламин $(17,6\ mn,\ 126\ mmoль)$. После перемешивания при комнатной температуре в течение $16\ v$ реакционную смесь разбавляли EtOAc $(400\ mn)$ и промывали водой $(2\times250\ mn)$. Органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия $(250\ mn)$, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле $(0-50\%\ EtOAc$ в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества $(15,1\ r,\ 72\%)$. XX/MC рассчит. для $C_{10}H_{14}BrN_2O_4S$ (M+H)+: m/z=337,0; наблюдаемое 337,0.

Стадия 5. Метил-5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксилат

В круглодонную колбу, оснащенную магнитной мешалкой, добавляли метил-2-бром-5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-1,3-тиазол-4-карбоксилат (9,60 г, 28,5 ммоль), а затем 2-(2,6-

дифторфенил) -4, 4, 5, 5-тетраметил-1, 3, 2-диоксаборолан (Combi-Blocks, 8,88 г, 37,0 ммоль) и бис (три-трет-бутилфосфин) палладий (2,30 г, 4,50 ммоль). Колбу герметически закрывали резиновой мембраной, вакуумировали и заполняли азотом три раза. С помощью шприца добавляли 1,4-диоксан (40,0 мл), затем ДИПЭА (9,6 мл, 55 ммоль) и воду, освобожденную от кислорода (2,0 мл). Полученную смесь нагревали при 100°C в течение 1 ч. После охлаждения до комнатной температуры смесь разбавляли EtOAc (200 мл) промывали водой (100 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (200 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (9,80 г, 93%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{16}H_{17}F_{2}N_{2}O_{4}S$ $(M+H)^+$: m/z=371,1; наблюдаемое 371,0.

Стадия 6. 5-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновая кислота

К суспензии метил-5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксилата (6,99 г, 18,9 ммоль) в МеОН (50,0 мл) добавляли моногидрат гидроксида лития (5,24 г, 125 ммоль), а затем воду (50,0 мл). Смесь нагревали при 60°С в течение 5 ч. Затем реакционную смесь охлаждали до 0°С и медленно добавляли 6 М НС1 до рН 2. Полученное твердое вещество собирали с помощью фильтрования и осадок на фильтре промывали водой (50 мл) и смесью МеОН/вода (1:1, 50 мл), чтобы получить промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (6,59 г, 98%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{15}H_{15}F_2N_2O_4S$ (M+H)+: m/z=357,1; наблюдаемое 357,0.

раствору 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-К дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (81,1 мг, 0,228 ТГΦ (0,5 мл) добавляли раствор 1-хлор-N, N, 2ммоль) триметилпропениламина (Aldrich, 80,5 мг, 0,602 ммоль) в ТГФ (1,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 ч. К данной смеси добавляли раствор τ рет-бутил-[(3S)-1-(3-аминохинолин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (63,8 мг, 0,186 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (2,0 мл), а затем пиридин (146,4 мг, 1,851 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (115,8 мг, 91%). XX/MC рассчит. для $C_{34}H_{39}F_2N_6O_5S$ (M+H)+: m/z=681,3; наблюдаемое 681,3.

Стадия 8. 5-Амино- $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]хинолин-3-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид К раствору трет-бутил-<math>\{(3S)-1-[3-(\{[5-[(трет-$

бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил] карбонил} амино) хинолин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамата (115,8 мг, 0,17 ммоль) в ДХМ (2,0 мл) добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge^{тм} C18, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,15%

NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (20,5 мг, 25%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{23}F_{2}N_{6}OS$ (M+H)+: m/z=481,2; наблюдаемое 481,2.

Пример 2

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] хинолин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. Этил-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4карбоксилат

В сосуд с закручивающейся крышкой, оснащенный магнитной мешалкой, добавляли этил-2-бром-1,3-тиазол-4-карбоксилат (Ark Pharm, 2,026 г, 8,582 ммоль), а затем 2-(2,6-дифторфенил)-4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан (Combi-Blocks, 2,47 г, 10,3 ммоль) и бис (три-трет-бутилфосфин) палладий (781,8 мг, 1,530 ммоль). Сосуд герметически закрывали диафрагмой, покрытой ПТФЭ, а затем вакуумировали и заполняли азотом три раза. С помощью шприца добавляли 1,4-диоксан (10,0 мл), затем ДИПЭА (2,41 г, 18,6 ммоль) и воду, освобожденную от кислорода (0,60 мл). Реакционную смесь перемешивали при 120°С в течение 3 ч. После охлаждения до комнатной температуры смесь фильтровали через слой силикагеля (элюировали ЕtOAc). Фильтрат

концентрировали при пониженном давлении, а остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде бледножелтого масла (1,739 г, 75%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{10}F_2NO_2S$ (M+H) $^+$: m/z=270,0; наблюдаемое 270,0.

Стадия 2. 2-(2,6-Дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновая кислота

К раствору этил-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксилата (1,72 г, 6,39 ммоль) в ТГФ (40,0 мл) добавляли моногидрат гидроксида лития (1,51 г, 36,0 ммоль), а затем воду (10,0 мл). Смесь перемешивали при 60°С в течение 5 ч. Затем реакционную смесь охлаждали до 0°С и медленно добавляли 6 М НС1 до рН 2. Смесь разбавляли ЕtOAc (250 мл), промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (200 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-30% МеОН в ДХМ), что давало целевое соединение в виде белого твердого вещества (1,49 г, 97%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{10}H_6F_2NO_2S$ (M+H)+: m/z=242,0; наблюдаемое 242,0.

Стадия 3. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}]$ амино) хинолин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамат

К суспензии 2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой

кислоты (28,5 мг, 0,118 ммоль) в ДХМ (0,5 мл) медленно добавляли раствор 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (45, 0 мг, 0,337 ммоль) в ДХМ (1,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Добавляли раствор $\mathit{трет}$ -бутил-[(3S)-1-(3-аминохинолин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (из стадии 2 в Примере 1, 36.9 мг, 0.108 ммоль) в ДХМ (2.0 мл), а затем пиридин (93,2 мг, 1,18 ммоль). Затем смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 2 ч, затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде бледно-желтого масла (57,4 мг, 94%). ЖХ/МС рассчит. ДЛЯ $C_{29}H_{30}F_2N_5O_3S$ (M+H)+: m/z=566,2; наблюдаемое 566,2.

Стадия 4. $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]хинолин-3-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид$

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1- $[3-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]$ карбонил $\}$ амино) хинолин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамата (57,4 мг, 0,101 ммоль) в ДХМ (2,0 мл) добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный осадок очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge^{тм} C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (25,4 мг, 54%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{22}F_{2}N_{5}OS$ (M+H)+: m/z=466,1; наблюдаемое 466,2.

Пример 3

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] тиено[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 5-Нитротиено[2,3-b] пиридин-4-ол

$$O_2N$$
 OH O_2N

К раствору тиено[2,3-b]пиридин-4-ола (J & W PharmLab, 1,015 г, 6,714 ммоль) в ДХМ (15 мл) при -10°С добавляли раствор нитрата N, N, N-трибутилбутан-1-аминия (3,125 г, 10,26 ммоль) в ДХМ (20 мл). По каплям добавляли ангидрид трифторуксусной кислоты (2,334 г, 11,11 ммоль). После перемешивания при -10° С в течение 30 мин. смеси давали нагреться до комнатной температуры 24 перемешивали В течение ч. Реакционную концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток смешивали с эфиром (50 мл) и фильтровали. Осадок после фильтрования промывали водой (100 мл) и смесью эфир/МеОН (1:1, 80 мл), а затем сушили, что давало промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (937,2 мг, 71%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_5N_2O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=197,0; наблюдаемое 197,0.

Стадия 2. 4-Хлор-5-нитротиено[2,3-b] пиридин

$$O_2N$$
 CI S

К 5-нитротиено[2,3-b] пиридин-4-олу (607,9 мг, 3,099 ммоль) добавляли POCl₃ (6,00 мл), затем смесь перемешивали при 110°C в течение 1 ч. Затем реакционную смесь концентрировали при

пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в ДХМ (50 мл) и медленно добавляли насыщенный водный раствор NaHCO₃ (50 мл). Органический слой промывали водой (50 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого вещества (605,3 мг, 91%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_4ClN_2O_2S$ (M+H)+: m/z=215,0; наблюдаемое 215,0.

Стадия 3. трет-Бутил-[(3S)-1-(5-нитротиено[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$O_2N$$
 N
 S

В сосуд, содержащий 4-хлор-5-нитротиено [2,3-b] пиридин (138,2 мг, 0,6439 ммоль) и трет-бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамат (Combi-Blocks, 325,5 мг, 1,625 ммоль), добавляли 1-бутанол (3,00 мл), а затем ДИПЭА (201,4 мг, 1,558 ммоль), смесь перемешивали при 110°С в течение 12 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде желтого твердого вещества (228,4 мг, 94%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{23}N_4O_4S$ (M+H)+: m/z=379,1; наблюдаемое 379,2.

Стадия 4. трет-Бутил-[(3S)-1-(5-аминотиено[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$O \Rightarrow O$$
 H_2N
 N
 N
 S

В сосуд, содержащий трет-бутил-[(3S)-1-(5-нитротиено[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат (228,4 мг, 0,6035 ммоль), порошок железа (357,7 мг, 6,405 ммоль) и NH4Cl (567,8 мг, 10,61 ммоль), добавляли ЕtOH (5,00 мл), а затем воду (1,00 мл). Смесь перемешивали при 80°C в течение 1 ч. Затем реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли. Слой диатомовой земли элюировали 10% водн. раствором K_3PO_4 (30 мл) и EtOAc (30 мл). Органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (30 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток (212,9 мг) использовали для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{25}N_4O_2S$ (M+H)+: m/z=349,2; наблюдаемое 349,2.

Стадия 5. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил<math>\}$ амино) тиено[2,3-b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил $\}$ карбамат

5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-К раствору дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 1, стадия 6, 176,4 мг, 0,4950 ммоль) в ТГФ (0,5 мл) медленно добавляли раствор 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (169, 8 мг,1,271 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (1,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 ч. Затем к полученной смеси добавляли TреT-бутил-[(3S)-1-(5-аминотиено [2,3-b] пиридин-4раствор ил) пиперидин-3-ил] карбамата (139,6 мг, 0,4006 ммоль) в ТГФ (2,0 мл), после чего пиридин (316,1 мг, 3,996 ммоль), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 2 ч. Затем смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде темного полутвердого вещества (230,7 мг, 84%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{32}H_{37}F_{2}N_{6}O_{5}S_{2}$ $(M+H)^+$: m/z=687,2; наблюдаемое 687,2.

Стадия 6. 5-Амино-N- $\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]$ тиено[2,3-b]пиридин- $5-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-<math>4-$ карбоксамид

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1- $[5-(\{[5-[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил $\}$ амино) тиено[2,3-b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамата $(230,7\,$ мг $,0,3359\,$ ммоль) в ДХМ $(2,0\,$ мл) добавляли ТФУ $(2,0\,$ мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка

XBridge[™] C18, градиентное элюирование MeCN/вода с добавкой 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (55,3 мг, 34%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{21}F_2N_6OS_2$ (M+H)+: m/z=487,1; наблюдаемое 487,1. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 9,42 (с, 1H), 7,82 (д, J=6,1 Гц, 1H), 7,65 (с, 2H), 7,60 (д, J=6,2 Гц, 1H), 7,57-7,50 (м, 1H), 7,28 (т, J=8,7 Гц, 2H), 3,23-3,16 (м, 1H), 3,07-3,01 (м, 2H), 2,99-2,91 (м, 1H), 2,90-2,82 (м, 1H), 1,91-1,66 (м, 3H), 1,30-1,13 (м, 1H).

Пример 4

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] тиено[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}]$ амино) тиено[2,3-b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил $\}$ карбамат

Раствор 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (88,5 мг, 0,662 ммоль) в ДХМ (1,0 мл) медленно добавляли к суспензии 2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (из стадии 2 в Примере 2, 56,9 мг, 0,236 ммоль) в ДХМ (0,5 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем к

полученной смеси добавляли раствор $\mathit{трет}$ -бутил-[(3S)-1-(5-аминотиено[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (73,3 мг, 0,210 ммоль) в ДХМ (2,0 мл), после чего пиридин (162,6 мг, 2,056 ммоль), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 2 ч. Затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде темного масла (118,2 мг, 98%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{28}F_2N_5O_3S_2$ (М+H)+: m/z=572,2; наблюдаемое 572,2.

Стадия 2. $N-\{4-[(3S)-3-Аминопиперидин-1-ил]$ тиено[2,3-b] пиридин-5-ил $\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид$

Пример 5

5-амино-N-{7-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] тиено[3,2-b] пиридин-6-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 6-Нитротиено[3,2-b] пиридин-7-ол

$$O_2N$$
 OH S

Раствор нитрата N, N, N-трибутилбутан-1-аминия (4,780 г, 15,70 ммоль) в ДХМ (20 мл) добавляли к раствору тиено[3,2b]пиридин-7-ола (Aldrich, 1,545 г, 10,22 ммоль) в ДХМ (15 мл) при -10°C. Затем по каплям добавляли ангидрид трифторуксусной кислоты $(3,524\ г,\ 16,78\ ммоль)$. После перемешивания при -10° С в течение 30 мин. смеси давали нагреться до комнатной температуры ч. Реакционную перемешивали В течение 24 смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток смешивали с эфиром (50 мл) и фильтровали. Осадок после фильтрования промывали водой (100 мл) и смесью эфир/МеОН (1:1, 80 мл), а затем сушили, что давало промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (1,56 г, 78%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_5N_2O_3S$ (M+H)+: m/z=197,0; наблюдаемое 197,0.

Стадия 2. 7-Хлор-6-нитротиено[3, 2-b] пиридин

$$O_2N$$
 S

К 6-нитротиено [3,2-b] пиридин-7-олу (1,56 г, 7,95 ммоль) добавляли $POCl_3$ (20,0 мл). Смесь перемешивали при 110° С в течение 3 ч. Затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в ДХМ (150 мл) и медленно добавляли насыщенный водный раствор $NaHCO_3$ (150 мл). Органический слой промывали водой (100 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (100 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (от 0 до 30% EtOAC в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого

вещества (1,39 г, 82%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_4ClN_2O_2S$ (M+H)+: m/z=215,0; наблюдаемое 215,0.

Стадия 3. трет-Бутил-[(3S)-1-(6-нитротиено[3,2-b] пиридин-7-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$O \downarrow O$$

$$HN \downarrow N$$

$$O_2N \downarrow S$$

$$N$$

В сосуд, содержащий 7-хлор-6-нитротиено [3,2-b] пиридин (128,7 мг, 0,5996 ммоль) и трет-бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамат (Combi-Blocks, 297,6 мг, 1,486 ммоль), добавляли1-бутанол (3,00 мл), а затем ДИПЭА (179,9 мг, 1,392 ммоль). Смесь перемешивали при 110°С в течение 12 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-30% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (210,1 мг, 93%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{23}N_4O_4S$ (М+H)+: m/z=379,1; наблюдаемое 379,2.

Стадия 4. трет-Бутил-[(3S)-1-(6-аминотиено[3,2-b] пиридин-7-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$O \rightarrow O$$
 $HN \rightarrow N$
 $H_2N \rightarrow S$

В сосуд, содержащий трет-бутил-[(3S)-1-(6-нитротиено[3,2b] пиридин-7-ил) пиперидин-3-ил] карбамат (210, 1 $M\Gamma$, ммоль), порошок железа (306,1 мг, 5,481 ммоль) и NH₄Cl (491,9 мг, 9,196 ммоль), добавляли ЕtOH (5,00 мл), а затем воду (1,00 мл). Смесь перемешивали при 80°С в течение 2 ч. реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли. Слой диатомовой земли элюировали 10% водн. раствором К₃РО₄ (30 мл) и EtOAc (30 мл). Органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (30 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток мг), представляющий собой промежуточное вещество, использовали для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{25}N_4O_2S$ $(M+H)^{+}$: m/z=349,2;наблюдаемое 349,2.

Стадия 5. трет-Бутил-{(3S)-1-[6-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино) тиено[3,2-b]пиридин-7-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

К раствору $5-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathsf{аминo}]-2-(2,6-\mathsf{дифторфенил})-1,3-\mathsf{тиазол}-4-\mathsf{карбоновой}\,\mathsf{кислоты}\,(\mathsf{Пример}\,1,\,\mathsf{стадия}\,6,\,76,1\,\mathsf{мг},\,0,214\,\mathsf{ммоль})\,\mathsf{в}\,\mathsf{ТГ\Phi}\,(0,5\,\mathsf{мл})\,\mathsf{добавляли}\,1-\mathsf{хлор}-\mathit{N},\mathit{N},2-\mathsf{триметилпропениламин}\,(76,1\,\mathsf{мг},\,0,570\,\mathsf{ммоль})\,\mathsf{в}\,\mathsf{ТГ\Phi}\,(1,0\,\mathsf{мл})\,.$ Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение $5\,$ ч. Затем добавляли раствор $\mathit{трет}-\mathsf{бутил}-[(3\mathit{S})-1-(6-\mathsf{аминотиено}[3,2-\mathit{b}]\,\mathsf{пиридин}-7-\mathsf{ил})\,\mathsf{пиперидин}-3-\mathsf{ил}]\,\mathsf{карбамата}\,(62,3\,\mathsf{мг},\,0,179\,\mathsf{ммоль})$

в ТГФ $(2,0\,\mathrm{M}\pi)$, после чего пиридин $(135,3\,\mathrm{Mr},\ 1,710\,\mathrm{MMOЛь})$, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще $2\,\mathrm{V}$. Затем смесь концентрировали при пониженном давлении, а остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле $(0-100\%\,\mathrm{EtOAc}\,\mathrm{B}\,\mathrm{CMecu}\,\mathrm{Usomepob}\,\mathrm{rekcaha})$, чтобы получить промежуточное соединение в виде темного полутвердого вещества $(78,5\,\mathrm{Mr},\ 64\%)$. ЖХ/МС рассчит. для $C_{32}H_{37}F_2N_6O_5S_2$ $(M+H)^+$: m/z=687,2; наблюдаемое 687,2.

Стадия 6. 5-Амино-N- $\{7-[(3S)-3-$ аминопиперидин-1-ил]тиено[3,2-b]пиридин-6-ил $\}-2-(2,6-$ дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

К трет-бутил-{(3S)-1-[6-({[5-[(третраствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) тиено [3, 2-b] пиридин-7-ил] пиперидин-3ил}карбамата (78,5 мг, 0,114 ммоль) в ДХМ (2,0 мл) добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (28,5 мг, 51%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{21}F_2N_6OS_2$ (M+H) +: m/z=487,1; наблюдаемое 487,1. 1 Н ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 9,56 (c, 1H), 7,95 (π , J=5,5 $\Gamma \mu$, 1H), 7,66 (c, 2H), 7,57-7,50 (M, 1H), 7,49 $(\Pi, J=5,5 \Gamma \Pi, 1H)$, 7,28 $(\Pi, J=8,8 \Gamma \Pi, 2H)$, 3,24-3,16 (M, 1H), 3,08-3,01 (M, 1H), 3,01-2,91 (M, 2H), 2,83-2,74(M, 1H), 1,90-1,67 (M, 3H), 1,24-1,10 (M, 1H).

Пример 6

N-{7-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил] тиено[3,2-b] пиридин-6-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[6-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}]$ амино) тиено[3,2-b]пиридин-7-ил[3,2-b]пиперидин-3-ил[3,2-b]карбамат

Раствор 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (68, 8 мг, 0, 515 ммоль) в ДХМ (1,0 мл) медленно добавляли к суспензии 2-(2,6дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 2, стадия 2, 45,4 мг, 0,188 ммоль) в ДХМ (0,5 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем к полученной смеси добавляли раствор TреT-бутил-[(3S)-1-(6-аминотиено<math>[3,2b] пиридин-7-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (58,8 мг, 0,169 ммоль) в ДХМ (2,0 мл), после чего пиридин (123,7 мг, 1,564 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 2 ч. Смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого масла (92,2 мг, 96%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{28}F_2N_5O_3S_2$ (M+H)+: m/z=572,2; наблюдаемое 572,2.

Стадия 2. $N-\{7-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]$ тиено[3,2-b] пиридин- $6-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-<math>4$ -карбоксамид К раствору трет-бутил- $\{(3S)-1-[6-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-2-(2,6-дифто$

1,3-тиазол-4-ил] карбонил}амино) тиено [3,2-b] пиридин-7-ил] пиперидин-3-ил} карбамата (92,2 мг, 0,161 ммоль) в ДХМ (2,0 мл) добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (43,9 мг, 58%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{20}F_{2}N_{5}OS_{2}$ (M+H) *: m/z=472,1; наблюдаемое 472,1.

Пример 7

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 4-Хлор-1-(фенилсульфонил)-1H-пирроло[2,3b]пиридин

К раствору 4-хлор-1*H*-пирроло[2,3-b] пиридина (Ark Pharm, 5,023 г, 32,92 ммоль) в ДХМ (150 мл) добавляли ДМАП (418,1 мг, 3,422 ммоль), а затем триэтиламин (4,984 г, 49,25 ммоль) и бензолсульфонилхлорид (6,904 г, 39,09 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение 15 ч смесь

промывали 1 М HCl (100 мл). Органический слой промывали насыщенными водными растворами NaHCO₃ (100 мл) и хлорида натрия (100 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледножелтого твердого вещества (9,39 г, 97%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_{10}ClN_2O_2S$ (M+H)+: m/z=293,0; наблюдаемое 293,0.

Стадия 2. 4-Хлор-5-нитро-1-(фенилсульфонил)-1Hпирроло[2,3-b] пиридин

Раствор нитрата N,N,N-трибутилбутан-1-аминия (4,895 г, 16,08 ммоль) в ДХМ (20 мл) добавляли к раствору 4-хлор-1- (фенилсульфонил)-1H-пирроло[2,3-b] пиридина (3,038 г, 10,38 ммоль) в ДХМ (40 мл) при -10°С. Затем медленно добавляли ангидрид трифторуксусной кислоты (3,890 г, 18,52 ммоль). После перемешивания при -10°С в течение 30 мин. реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 24 ч. Затем реакционную смесь разбавляли ДХМ (50 мл), промывали водой (2×75 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (75 мл), после чего сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледножелтого твердого вещества (3284,5 мг, 94%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_9C1N_3O_4S$ (M+H)+: m/z=338,0; наблюдаемое 338,0.

Стадия 3. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-нитро-1-(фенилсульфонил)-1+-пирроло[2,3-b]$ пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамат

В сосуд, содержащий 4-хлор-5-нитро-1-(фенилсульфонил)-1H-пирроло[2,3-b] пиридин (714,2 мг, 2,115 ммоль) и TреT-бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамат (Combi-Blocks, 645,9 мг, 3,225 ммоль), добавляли1-бутанол (8,00 мл), а затем ДИПЭА (582,8 мг, 4,509 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 110°С в течение 12 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (719,5 мг, 68%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{28}N_5O_6S$ (M+H)+: m/z=502,2; наблюдаемое 502,2.

Стадия 4. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-амино-1-(фенилсульфонил)-1+-пирроло[2,3-b]$ пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамат

В сосуд, содержащий $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1-[5-нитро-1- $(\Phi$ енилсуль Φ онил)-1 H -пирроло [2,3- b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\{$ карбамат (719,5 мг, 1,434 ммоль), порошок железа (793,6 мг, 14,21 ммоль) и NH $\{$ Cl (1147,6 мг, 21,454 ммоль), добавляли $\{$ EtOH (10,00 мл), а затем воду (2,00 мл). Смесь перемешивали при $\{$ 80°C в течение 2 ч. Затем реакционную смесь $\{$ Фильтровали через слой диатомовой земли. Этот слой элюировали $\{$ 10 $\{$ 8 водн. раствором $\{$ 10 $\{$ 90 мл $\}$ 1 и $\{$ 10 мл $\}$ 2 и $\{$ 10 мл $\}$ 3 и $\{$ 10 мл $\}$ 4 органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл $\}$ 4, затем сушили над $\{$ 10 $\{$ 90 мл $\}$ 9 концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматогра $\{$ 10 мл $\}$ 1 что давало промежуточное соединение в виде темного твердого вещества (491,8 мг, 73 $\{$ 8 $\}$ 9). $\{$ 10 жХ/МС рассчит. для $\{$ 10 с $\{$ 31 $\}$ 30 $\{$ 10 м $\{$ 50 м $\{$ 50 м $\{$ 70 мг $\}$ 70 жХ/МС рассчит. для $\{$ 10 с $\{$ 31 $\{$ 90 м $\{$ 50 м $\{$ 50 м $\{$ 70 м $\{$ 70 мг $\}$ 9 жХ/МС рассчит. для $\{$ 10 м $\{$ 10 м $\{$ 10 м $\{$ 10 мг $\}$ 10 жХ/МС рассчит. для $\{$ 10 м $\{$ 10 м $\{$ 10 м $\{$ 10 м $\{$ 10 мг $\}$ 10 жХ/МС рассчит. Для $\{$ 10 м $\{$ 10 мг $\}$ 10 жХ/МС рассчит. Для $\{$ 10 м $\{$

Стадия 5. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил<math>\}$ амино)-1- $\{(4E)\}$ амино)-

К раствору 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (115,7 мг, 0,8659 ммоль) в ТГФ (1,0 мл) добавляли 5-[(τ ре τ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновую кислоту (Пример 1, стадия 6, 120,4 мг, 0,3379 ммоль) в ТГФ (1,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 ч. Затем добавляли раствор τ ре τ -бутил- τ -(τ 0,0 мл)- τ 1.

ил] пиперидин-3-ил} карбамата (127,3 мг, 0,2699 ммоль) в ТГФ (2,0 мл), после чего пиридин (227,6 мг, 2,877 ммоль), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 12 ч. Затем смесь концентрировали при пониженном давлении, а остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (194,4 мг, 89%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{38}H_{42}F_2N_7O_7S_2$ (M+H)+: m/z=810,2; наблюдаемое 810,2.

Стадия 6. 5-Амино-N- $\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-b]пиридин-5-ил<math>\}$ -2- $\{2,6-дифторфенил\}$ -1,3-тиазол-4-карбоксамид

TреT-бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[5-[(T$ реT-К раствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) -1 - (фенилсульфонил) -1 *H* - пирроло [2, 3-*b*] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамата (194,4 мг, 0,2400 ммоль) в МеОН $(2,0\,\mathrm{M}\mathrm{J})$ добавляли водный раствор NaOH $(1,0\,\mathrm{M},\,2,0\,\mathrm{M}\mathrm{J})$, после чего $T\Gamma\Phi$ (2,0 мл). После перемешивания при комнатной температуре в течение 5 ч реакционную смесь разбавляли EtOAc (50 мл), промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали ицп пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в ДХМ (2,0 мл) и добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-(колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (46,6 мг, 41%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{22}F_2N_7OS$ $(M+H)^+$: m/z=470,1; наблюдаемое 470,2. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО-d₆) δ, м.д., 11,49 (c, 1H), 9,49 (c, 1H), 9,04 (c, 1H), 7,64-7,47 (M, 3H), 7,35 $(\Pi, J=3,3 \Gamma \Pi, 1H), 7,27$ $(\Pi, J=8,8 \Gamma \Pi, 2H), 6,57$ $(д, J=3, 4 \Gamma ц, 1H), 3, 29-3, 23 (м, 1H), 3, 10-3, 03 (м, 1H), 3, 00-$ 2,86 (M, 2H), 2,85-2,77 (M, 1H), 1,87-1,79 (M, 1H), 1,79-1,65 (M, 2H), 1,24-1,10 (M, 1H).

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пирроло[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}]$ амино) -1- $\{(4E)-(4E)-(4E)\}$ пирроло $\{(2,3-b)\}$ пиридин- $\{(3E)-(4E)\}$ пиреридин- $\{(3E)-(4E)\}$ карбамат

Раствор 1-хлор-N, N, 2-триметилпропениламина (114, 1 0,8539 ммоль) в ДХМ (1,0 мл) медленно добавляли к суспензии 2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 2, стадия 2, 74,2 мг, 0,308 ммоль) в ДХМ (1,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Добавляли раствор TреT-бутил- $\{(3S)$ -1-[5-амино-1-(фенилсульфонил)-1Hпирроло [2,3-b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил] карбамата (125,1 мг, 0,2653 ммоль) в ДХМ (2,0 мл), а затем пиридин (217,3 мг, 2,747 ммоль), затем смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде темного масла (175,3 мг, 95%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{33}H_{33}F_2N_6O_5S_2$ (M+H)+: m/z=695,2;

наблюдаемое 695,2.

Стадия 2. $N-\{4-[(3S)-3-Аминопиперидин-1-ил]-1H-$ пирроло[2,3-b] пиридин- $5-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-<math>4-$ карбоксамид

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-$ 1, 3-тиазол-4-ил] карбонил} амино) -1- (фенилсульфонил) -1Hпирроло [2,3-b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамата (175,3 мг, 0,2523 ммоль) в МеОН (2,0 мл) добавляли водный раствор NaOH $(1,0\,M,\,2,0\,M\pi)$, после чего $T\Gamma\Phi$ $(2,0\,M\pi)$. После перемешивания при комнатной температуре в течение 5 ч реакционную смесь разбавляли EtOAc (50 мл), промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ДХМ (2,0 мл) и добавляли ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (59,1 мг, 52%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{22}F_2N_6OS$ $(M+H)^+$: m/z=455,1; наблюдаемое 455,1.

Пример 9

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. $2-(2-\Phi тор-4-иодпиридин-3-ил)$ этанол

2,0 М раствор диизопропиламида ЛИТИЯ смеси гептан/ $T\Gamma\Phi$ /этилбензол (8,10 мл, 16,2 ммоль) добавляли раствору 2-фтор-3-иодпиридина (Ark Pharm, 2,989 г, 13,40 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (50 мл) при -78° С, затем смесь перемешивали при -78° С в 90 мин. Поддерживая температуру -78°C, медленно в 20 мин. добавляли раствор 1,3,2-диоксатиолан-2,2течение диоксида (2,206 г, 17,77 ммоль) в ТГФ (30 мл), раствор перемешивали при -78°C еще 20 мин, затем давали ему нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до 0°C и добавляли 12,0 М водный раствор HCl 60 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до (5,0 мл, комнатной температуры и перемешивали в течение 3 ч. Добавляли насыщенный водный раствор NaHCO3 (250 мл), затем смесь (3×150 мл). Объединенные экстракты экстрагировали EtOAc промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (250 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (3,13 г, 87%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_8FINO (M+H)^+$: m/z=268,0; наблюдаемое 268,0.

Стадия 2. 4-Иод-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин

Фосфат калия (10,0 г, 47,1 ммоль) добавляли к раствору 2- $(2-\Phi ext{тор}-4-uoдпиридин-3-un)$ этанола (3,13 г, 11,7 ммоль) в 1,4- диоксане (100 мл). Смесь кипятили с обратным холодильником в течение 36 ч. Реакционную смесь фильтровали, а осадок промывали

ЕtOAc. Объединенные порции фильтрата концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ДХМ (100 мл), промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (2×100 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток (2,55 г), содержащий промежуточное соединение, использовали для следующей стадии реакции непосредственно без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для C_7H_7INO (M+H)+: m/z=247,9; наблюдаемое 248,0.

Стадия 3. 4-Иод-5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин

$$O$$
 N
 NO_2

Раствор дымящей азотной кислоты $(15,0\,\mathrm{M}\pi,\ 358\,\mathrm{MMOЛь})$ в концентрированной серной кислоте $(15,0\,\mathrm{M}\pi,\ 281\,\mathrm{MMOЛь})$ медленно в течение $15\,\mathrm{M}\mu$. при перемешивании добавляли к раствору 4-иод-2,3-дигидрофуро [2,3-b] пиридина $(2,237\,\mathrm{r},\ 9,055\,\mathrm{MMOЛь})$ в серной кислоте $(10,0\,\mathrm{M}\pi,\ 188\,\mathrm{MMOЛь})$ при $-10^{\circ}\mathrm{C}$. Полученной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали еще $16\,\mathrm{y}$. Реакционную смесь гасили, вливая ее в дробленый лед, а затем экстрагировали EtOAc $(6\times100\,\mathrm{M}\pi)$. Органические экстракты объединяли и промывали насыщенными водными растворами $\mathrm{NaHCO_3}$ $(2\times300\,\mathrm{M}\pi)$ и хлорида натрия $(300\,\mathrm{M}\pi)$, затем сушили над $\mathrm{Na_2SO_4}$ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле $(0-100\%\,\mathrm{EtOAc}$ в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого вещества $(2,43\,\mathrm{r},\ 92\%)$. $\mathrm{XX/MC}$ рассчит. для $\mathrm{C_{7H6}IN_2O_3}$ $(\mathrm{M+H})^+$: $\mathrm{m/z}=292$, 9; наблюдаемое 293, 0.

Стадия 4. трет-Бутил-[(3S)-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)пиперидин-3-ил]карбамат

$$O_2N$$

В сосуд для микроволновой обработки, содержащий 4-иод-5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин (2,05 г, 7,02 ммоль), трет-бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамат (Combi-Blocks, 1,489 г, 7,435 ммоль) и ДИПЭА (1,836 г, 14,20 ммоль), добавляли ЕtOH (12,00 мл). Сосуд герметично закрывали и смесь нагревали при 100°С под действием микроволнового излучения в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и полученый остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде желтого твердого вещества (2,46 г, 96%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{25}N_{4}O_{5}$ (М+H)+: m/z=365,2; наблюдаемое 365,1.

Стадия 5. трет-Бутил-[(3S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$H_2N$$
 N
 O
 N
 O
 N
 O

Рd (10%) на угле $(108,7\,\mathrm{Mr},\,0,1021\,\mathrm{MMOЛЬ})$ добавляли в атмосфере азота к раствору $\mathit{трет}$ -бутил-[(3S)-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата $(411,2\,\mathrm{Mr},\,1,128\,\mathrm{MMОЛЬ})$ в MeOH $(5,00\,\mathrm{Mл})$. Реакционную смесь продували водородом и перемешивали в атмосфере водорода $(1\,\mathrm{atm.})$ в течение $14\,\mathrm{u.}$ Затем реакционную смесь фильтровали через слой

диатомовой земли. Затем слой элюировали дополнительным количеством МеОН. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде сероватобелого твердого вещества (387,9 мг), которое использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{27}N_4O_3$ (M+H)+: m/z=335,2; наблюдаемое 335,2.

Стадия 6. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил<math>\}$ амино $\}$ -2,3-дигидрофуро $\{2,3-b\}$ пиридин-4-ил $\}$ пиперидин-3-ил $\}$ карбамат

5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-К смеси дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 1, стадия 418,2 мг, 1,174 ммоль), трет-бутил-[(3S)-1-(5-амино-2,3дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (377,4) мг, 1,128 ммоль) и НАТИ (1308 мг, 3,440 ммоль) добавляли ДМФА (15,0 мл), а затем ДИПЭА (1,00 мл, 5,74 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем разбавляли EtOAc (150 мл), реакционную смесь промывали насыщенными водными растворами NaHCO3 (150 мл) и хлорида натрия $(2 \times 75 \text{ MJ})$, затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (720,2 мг, 95%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{32}H_{39}F_2N_6O_6S$ (M+H) +: m/z=673,3; наблюдаемое 673,2.

Стадия 7. 5-Амино-N- $\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-$ дигидрофуро[2,3-b]пиридин- $5-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-<math>4$ -карбоксамид

К TреT-бутил- $\{(3S)-1-[5-(\{[5-[(T$ реTраствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил $\}$ амино) -2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4ил]пиперидин-3-ил}карбамата (720,2 мг, 1,070 ммоль) в ДХМ (3,0 мл) добавляли ТФУ (3,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), что давало целевое соединение в виде белого твердого вещества (187,7 мг, 37%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{23}F_2N_6O_2S$ (M+H)+: m/z=473,1; наблюдаемое 473,2. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 8,74 (с, 1H), 7,68-7,39 (м, 3H), 7,26 (т, \mathcal{J} =8,8 Γ ц, 2H), 4,48 $(T, J=8, 9 \Gamma L, 2H), 3,37 (T, J=8,5 \Gamma L, 2H), 3,14-3,01 (M, 1H),$ 3,00-2,90 (M, 1H), 2,89-2,81 (M, 1H), 2,77-2,69 (M, 1H), 2,55-2,50 (M, 1H), 1,83-1,59 (M, 3H), 1,12-1,00 (M, 1H).

Пример 10

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

К смеси 2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 2, стадия 2, 14,5 мг, 0,0601 ммоль), третбутил-<math>[(3S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (19,2 мг, 0,0574 ммоль) и НАТИ (72,5 мг, 0,191 ммоль) добавляли ДМФА (1,50 мл), а затем ДИПЭА (79,6 мг, 0,616 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), после чего ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при

пониженном давлении. Полученный осадок очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge[™] C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (5,3 мг, 20%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{22}H_{22}F_2N_5O_2S$ (M+H) $^+$: m/z=458,1; наблюдаемое 458,1.

Пример 11

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. Метил-2-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2- карбоксилат

В сосуд с закручивающейся крышкой, оснащенный магнитной мешалкой, добавляли метил-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилат (Frontier Scientific, 200,2 мг, 0,8555 ммоль), а затем 2-(2,6-дифторфенил)-4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан (Combi-Blocks, 310,2 мг, 1,292 ммоль) и бис (три- τ рет-бутилфосфин) палладий (87,5 мг, 0,171 ммоль). Сосуд герметически закрывали мембраной, покрытой ПТФЭ, вакуумировали и заполняли азотом три раза. С помощью шприца добавляли 1,4-диоксан (3,0)

мл), затем ДИПЭА (0,30 мл, 1,7 ммоль) и воду, освобожденную от кислорода (0,1 мл). Смесь нагревали при 100° С в течение 2 ч, затем ей давали остыть до комнатной температуры. Смесь разбавляли ЕtOAc (40 мл), промывали водой (40 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (40 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (210,2 мг, 92%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_9F_3NO_2$ (M+H) $^+$: m/z=268,1; наблюдаемое 268,0.

Стадия 2. 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновая кислота

К смеси метил-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксилата (210,2 мг, 0,7867 ммоль) и моногидрата гидроксида лития (162 мг, 3,86 ммоль) добавляли ТГФ (3,0 мл), а затем воду (1,0 мл). Смесь нагревали при 50°С в течение 3 ч. Затем реакционную смесь охлаждали до 0°С и медленно добавляли 1 М НС1 до рН 2. Затем реакционную смесь разбавляли водой (20 мл), экстрагировали EtOAc (3×20 мл) и объединенные органические слои промывали насыщенным раствором хлорида натрия (30 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (162,1 мг, 81%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_7F_3NO_2$ (M+H)+: m/z=254,0; наблюдаемое 254,0.

Стадия 3. $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-$ дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил $\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-$ фторпиридин-2-карбоксамид

смеси 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой К кислоты (15,0 мг, 0,0592 ммоль), TреT-бутил-[(3S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (19,1 мг, 0,0571 ммоль) и НАТИ (73,6 мг, 0,194 ммоль) добавляли ДМФА (1,50 мл), а затем ДИПЭА (84,8 мг, 0,656 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный осадок очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,15% NH_4OH , при скорости потока 30 мл/мин), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (5,9 мг, 22%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{23}F_3N_5O_2$ (M+H)+: m/z=470,2; наблюдаемое 470,2.

Пример 12

3-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3- дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5- фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. Метил-3-амино-5-фторпиридин-2-карбоксилат

$$F$$
 NH_2
 O

К раствору 5-фтор-3-нитропиридин-2-карбонитрила (Ark Pharm, 7,2 г, 43 ммоль) в EtOH (80 мл) добавляли дихлорид олова

(45 г, 230 ммоль). Смесь перемешивали при 90°С в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Затем добавляли водный раствор НС1 (10 М; 40 мл, 400 ммоль) и смесь кипятили с обратным холодильником в течение 6 ч. Затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток растворяли в МеОН (120 мл). Добавляли тионилхлорид (7,2 мл, 99 ммоль). Затем смесь перемешивали при 90°С в течение 24 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, EtOAc (300 мл), промывали насыщенными водными разбавляли растворами NaHCO3 (300 мл) и хлорида натрия (200 мл), сушили над Na_2SO_4 и снова концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (4,6 г, 63%). ЖХ/МС рассчит. для $C_7H_8FN_2O_2$ (M+H) +: m/z=171,0; наблюдаемое 171,1.

Стадия 2. Метил-3-амино-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилат

К раствору метил-3-амино-5-фторпиридин-2-карбоксилата (3,6 г, 21 ммоль) в МеСN (60 мл) порциями добавляли N-бромсукцинимид (4,1 г, 23 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение 2 ч реакционную смесь разбавляли EtOAc (200 мл) и промывали насыщенными водными растворами $NaHCO_3$ (200 мл) и хлорида натрия (200 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого вещества (4,0 г, 76%). XX/MC рассчит. для $C_7H_7BrFN_2O_2$ (M+H)+: m/z=249,0; наблюдаемое 249,0.

Стадия 3. Метил-3-амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-

2-карбоксилат

В сосуд с закручивающейся крышкой, оснащенный магнитной мешалкой, добавляли метил-3-амино-6-бром-5-фторпиридин-2-0,400 ммоль), а затем 2-(2,6карбоксилат (99,6 MT, дифторфенил) -4, 4, 5, 5-тетраметил-1, 3, 2-диоксабороланBlocks, 190 мг, 0,80 ммоль) и бис (три-трет-бутилфосфин) палладий (40,9 мг, 0,080 ммоль). Сосуд герметически закрывали мембраной, покрытой ПТФЭ, вакуумировали и заполняли азотом три раза. С помощью шприца добавляли 1,4-диоксан (2,0 мл), затем ДИПЭА (0,14 мл, 0,80 ммоль) и воду, освобожденную от кислорода (0,05 мл). Полученную смесь нагревали при 100°С в течение 2 ч. После охлаждения до комнатной температуры смесь разбавляли EtOAc (40 мл) и промывали водой (40 мл) и насыщенным водным раствором натрия (40 мл), затем сушили над хлорида Na_2SO_4 концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (84,0 мг, 74%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_{10}F_3N_2O_2$ (M+H)+: m/z=283,1; наблюдаемое 283,1.

Стадия 4. 3-Амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2- карбоновая кислота

К смеси метил-3-амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксилата (84,0 мг, 0,298 ммоль) и моногидрата гидроксида лития (40,2 мг, 0,958 ммоль) добавляли ТГФ (2,0 мл), а затем воду (1,0 мл). Смесь нагревали при 50° С в течение 3 ч. Затем реакционную смесь охлаждали до 0° С и медленно добавляли 1 М НС1 до рН 2. Затем реакционную смесь разбавляли водой (20 мл), экстрагировали EtOAc (3×20 мл) и объединенный органический экстракт промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (30 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (68,5 мг, 86%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_8F_3N_2O_2$ (М+H)+: m/z=269,0; наблюдаемое 269,0.

Стадия 5. 3-Амино-N- $\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-$ дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил $\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-$ фторпиридин-2-карбоксамид

3-амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2смеси карбоновой кислоты (15,9 мг, 0,0592 ммоль), трет-бутил-[(3S)-1-(5-амино-2, 3-дигидрофуро[2, 3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3ил]карбамата (19,8 мг, 0,0592 ммоль) и НАТИ (72,9 мг, 0,192 ммоль) добавляли ДМФА (1,50 мл), а затем ДИПЭА (84,1 мг, 0,651 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали а пониженном давлении. К остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в 30 мин., а затем концентрировали при пониженном течение давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями MeCN/вода,

содержащими 0,15% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (4,9 мг, 17%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{24}F_{3}N_{6}O2$ (M+H)+: m/z=485,2; наблюдаемое 485,2. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 10,29 (ш.с., 1H), 8,86 (с, 1H), 7,60 (тт, J=8,3, 6,8 Гц, 1H), 7,40 (ш.с., 2H), 7,26 (т, J=8,2 Гц, 2H), 7,21 (д, J=11,5 Гц, 1H), 4,47 (т, J=9,0 Гц, 2H), 3,34 (т, J=8,5 Гц, 2H), 3,04-2,93 (м, 1H), 2,88-2,78 (м, 1H), 2,69-2,57 (м, 1H), 2,54-2,46 (м, 1H), 2,46-2,37 (м, 1H), 1,50-1,17 (м, 3H), 0,95-0,78 (м, 1H).

Пример 13

 $N-\{4-[\ (3S)-3-$ аминопиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-3-ил $\}-2-(2$, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4- карбоксамид

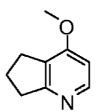
Стадия 1: 6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-1-оксид

К смеси 6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридина (Aldrich, 5,0 г, 42 ммоль) в ДХМ (50 мл) медленно добавляли mCPBA (10,0 г, 44,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем раствор промывали водными растворами $Na_2S_2O_3$ (50 мл) и 1 М NаОН (50 мл). Водный слой экстрагировали ДХМ (5×70 мл). Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение (4,5 г, 79%). ЖХ/МС рассчит. для $C_8H_{10}NO$ (M+H)+: m/z=136,1. Наблюдаемое: 136,2.

Стадия 2: 4-хлор-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин

6,7-Дигидро-5Н-циклопента [b] пиридин-1-оксид (2,5 г, 18 ммоль) смешивали с $POCl_3$ (20 мл). Реакционную смесь перемешивали при 120° С в течение 3 ч. Избыток $POCl_3$ удаляли при пониженном давлении. Остаток разбавляли EtOAc (80 мл) и нейтрализовали водным раствором Na_2CO_3 . После фильтрования водный слой дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение (2,6 г, 93%). ЖХ/МС рассчит. для C_8H_9ClN (M+H)+: m/z=154,0. Наблюдаемое: 154,3.

Стадия 3: 4-метокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин



Смесь 4-хлор-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина $(2,8\,\mathrm{r},18\,\mathrm{mmonb})$, MeOH $(20\,\mathrm{mn})$ и метоксида натрия $(3,0\,\mathrm{r},56\,\mathrm{mmonb})$ герметично закрывали в колбе, находящейся под давлением, и нагревали при 110° С в течение $18\,\mathrm{v}$. Смесь разбавляли EtOAc и нейтрализовали HCl до pH=1. Органический растворитель удаляли при пониженном давлении. Полученную смесь дважды промывали эфиром, а затем нейтрализовали раствором Na_2CO_3 . Водный слой дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение $(1,20\,\mathrm{r},44\%)$. XX/MC рассчит. для $C_9H_{12}NO$ $(M+H)^+$: m/z=150,1. Наблюдаемое: 150,2.

Стадия 4: 4-метокси-3-нитро-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин

4-Метокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин (2,90 г, 19,4 ммоль) смешивали с концентрированной серной кислотой (17,0 г, 173 ммоль) при 0°С, затем медленно добавляли смесь нитрата калия (5,3 г, 52 ммоль) с другой порцией концентрированной серной кислоты (26,5 г, 270 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 80°С в течение 4 ч. Неочищенную смесь медленно выливали в дробленый лед (50 г) и осторожно нейтрализовали 50% водным раствором NaOH до рН 8-9. Полученную смесь экстрагировали EtoAc пять раз. Объединенные органические экстракты сушили и концентрировали при пониженном давлении, что давало неочищенное промежуточное соединение в виде коричневой смолы (1,56 г, 41%), которое использовали без дальнейшей очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_9H_{11}N_2O_3$ (M+H)+: m/z=195,1. Наблюдаемое: 195,2.

Стадия 5: 3-нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ол

Смесь 4-метокси-3-нитро-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридина (1,535 г, 7,905 ммоль) в АсОН (2,6 мл) обрабатывали 48% водным раствором НВг (2,6 мл, 23 ммоль). Колбу, содержащую смесь, герметично закрывали и нагревали при 130°С в течение 40 мин., а затем давали остыть. Полученную смесь концентрировали при пониженном давлении, остаток нейтрализовали до pH=7-8, используя 50% NаОН при охлаждении. После дополнительного концентрирования остаток разбавляли МеОН и $T\Gamma\Phi$, сушили, фильтровали и концентрировали, что давало неочищенное промежуточное соединение в виде светло-коричневого порошка, которое использовали без дополнительной очистки. XX/MC

рассчит. для $C_8H_9N_2O_3$ (M+H)+: m/z=181,1. Наблюдаемое: 181,2. Стадия 6: 4-xлор-3-нитро-6,7-дигидро-5H циклопента[b] пиридин

Раствор 3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ола (1,424 г, 7,904 ммоль) в POCl₃ (11,0 мл) нагревали при 110°С в герметично закрытой колбе под N_2 в течение 2 ч. Неочищенную смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали при пониженном давлении. Остаток осторожно гасили льдом и нейтрализовали 50% NaOH до pH 7. Полученную смесь трижды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало неочищенное промежуточное соединение в виде коричневого твердого вещества (0,82 г, 52%), которое использовали без дополнительной очистки. XX/MC рассчит. для $C_8H_8N_2O_2$ (M+H)+: m/z=199,0. Наблюдаемое: 199,2.

Стадия 7: трет-бутил-[(3S)-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина (40 мг, 0,20 ммоль), tpet-бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамата (81 мг, 0,40 ммоль) и триэтиламина (84 мкл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,46 мл) перемешивали при 100° С в течение 30 мин. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на

силикагеле (элюирование 0-40% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде светло-желтого порошка (43 мг, 59%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{27}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=363,2. Наблюдаемое: 363,2.

Стадия 8: трет-бутил-[(3S)-1-(3-амино-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

TреT-бутил-[(3S)-1-(3-ниTро-6,7-диTидро-5H-Смесь циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (43 мг, 0,12 ммоль), порошка железа (106 мг, 1,90 ммоль) и NH₄Cl (127 мг, 2,37 ммоль) в ЕtOH (0,69 мл) и воде (0,11 мл) нагревали в герметично закрытой трубке при 80°C в течение 1 ч. разбавляли EtOAc и полученный раствор промывали насыщенным водным раствором Na_2CO_3 , сушили над Na_2SO_4 , фильтровали концентрировали при моннэжиноп давлении, ЧТО промежуточное соединение в виде коричнево-оранжевого порошка (51 мг, 100%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{29}N_4O_2$ (M+H)+: m/z=333,2. Наблюдаемое: 333,1.

Стадия 9: трет-бутил-{(3S)-1-[3-({[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-6,7-дигидро-5Нциклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

TреT-Бутил-[(3S)-1-(3-амино-6,7-дигидро-5<math>H- циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат (5,0 мг,

0,015 ммоль) смешивали с 2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислотой (Пример 2, стадия 2, 4,4 мг, 0,018 ммоль), НАТИ (14 мг, 0,038 ммоль), ДМФА (0,035 мл) и ДИПЭА (5,8 мг, 0,045 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь фильтровали, концентрировали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (4,1 мг, 49%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{28}H_{32}F_2N_5O_3S$ (M+H)+: m/z=556,2. Наблюдаемое: 556,1.

Стадия 10: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид$

 $\mathit{трет}$ -Бутил- $\{(3S)$ -1- $[3-(\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4$ ил] карбонил $\}$ амино) -6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4ил]пиперидин-3-ил}карбамат (4 мг, 0,007 ммоль) растворяли в ДХМ (0,02 мл), а затем добавляли ТФУ (0,03 мл, 0,4 ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали, что остаток, который разбавляли МеОН и нейтрализовали давало небольшим количеством NH₄OH. Смесь фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18, 30×10 MM, 5мкм OBD^{m} , скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH_4OH), чтобы получить целевое соединение (1,9 мг, 58%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{24}F_2N_5OS$ (M+H)+: m/z=456, 2. Наблюдаемое: 456, 1.

Пример 14

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4- карбоксамид

TреT-бутил-[(3S)-1-(3-амино-6,7-дихлор-<math>5H-Смесь циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата $M\Gamma$, 0,045 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6ммоль), дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (19 мг, 0,054 ммоль), НАТИ (43 мг, 0,11 ммоль) и ДИПЭА (24 мкл, 0,14 ммоль) в сухом ДМФА (0,11 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, что давало интермедиат, который обрабатывали ТФУ 0,90 (0,070)ΜЛ, ммоль). Полученную реакционную перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН и нейтрализовали небольшим количеством NH₄OH. Смесь фильтровали очищали С ПОМОЩЬЮ препаративной XX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 1,5% NH₄OH), что давало целевое соединение в виде белого порошка (7,5 мг, 35%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6OS$ (M+H)+: m/z=471,2. Наблюдаемое: 471,1. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 9,24 (с, 1H), 7,61 (с, 2H), 7,57-7,45 (M, 1H), 7,36-7,17 (M, 2H), 3,12-2,96 (M, 3H), 2,91 (T, J=9,8 Γ ц, 1H), 2,88-2,70 (м, 4H), 2,66-2,55 (м, 1H), 2,07-1,99 (M, 2H), 1,86-1,56 (M, 3H), 1,18-1,01 (M, 1H).

Пример 15

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-[(3S)-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил)пиперидин-3-ил]карбамат

раствору Tper-бутил-[(3S)-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H-К циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (301 MΓ, 0,83 ммоль) в ДХМ (1,1 мл) при 0° С медленно добавляли mСРВА (198 мг, 0,883 ммоль). Затем реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 67 ч. Смесь обрабатывали водным раствором $Na_2S_2O_3$ и 1 М NaOH, а затем перемешивали в течение 30 температуре. Реакционную при комнатной смесь экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение (277 мг, 88%) в светло-оранжевого порошка, которое использовали без для $C_{18}H_{27}N_4O_5$ $(M+H)^+$: дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. m/z=379,2. Наблюдаемое: 379,2.

Стадия 2. 4-{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-нитро-6,7-дигидро-5Нциклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь Ac_2O (0,90 г, 8,8 ммоль) и Tpet-бутил-[(3S)-1-(3нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4ил) пиперидин-3-ил] карбамата (270 мг, 0,714 ммоль) герметично закрывали и нагревали при 90°C в течение 1 ч, затем давали остыть до комнатной температуры. Избыток Ас₂О удаляли при пониженном давлении. Остаток растворяли в ДХМ, а затем выливали в ледяной водный раствор Na₂CO₃. Смесь дважды экстрагировали ДХМ. Объединенные экстракты сушили, фильтровали концентрировали при пониженном давлении, что давало неочищенный продукт, который очищали с помощью препаративной ЖX/MС (препаративная колонка XBridge $^{\mathbf{m}}$ C18 5 мкм 30×10 мм $OBD^{\mathbf{m}}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями содержащими 0,15% №40Н), чтобы воды, промежуточное соединение в виде желтого порошка (65 мг, 22%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{20}H_{29}N_4O_6$ (M+H)+: m/z=421,2. Наблюдаемое: 421,3.

Стадия 3: 3-амино-4- $\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет-бутоксикарбонил})\,$ амино]пиперидин-1-ил $\}$ -3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-илацетата (64 мг, 0,15 ммоль), АсОН (0,90 мл), воды (0,10 мл) и порошка железа (149 мг, 2,66 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Смесь разбавляли ЕtOAc и фильтровали через небольшой слой силикагеля. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении, разбавляли ЕtOAc и промывали водным раствором Na_2CO_3 . Органический слой сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение (66 мг) в виде желтоватого твердого вещества, которое использовали без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{20}H_{31}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=391,2. Наблюдаемое: 391,1.

Стадия 4: $3-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил] карбонил<math>\}$ амино $)-4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин- $1-ил\}-6$,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-Амино-4- $\{(3S)$ -3- $[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат (20 мг,

0,051 ммоль), $(5-[(\mathit{трет}-\mathit{бутоксикарбонил})\,\mathit{амино}]-2-(2,6-$ дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновую кислоту (Пример 1, стадия 6, 22 мг, 0,062 ммоль), НАТИ (49 мг, 0,13 ммоль), ДМФА (0,12 мл) и ДИПЭА (20 мг, 0,15 ммоль) смешивали вместе и перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (30 мг, 80%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{35}H_{43}F_{2}N_{6}O_{7}S$ (M+H)+: m/z=729, 3. Наблюдаемое: 729, 1.

Стадия 5: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-ил] карбонил $\}$ амино) -4- $\{(3S)$ -3-[(Tpetбутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}-6$, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетат (30 мг, 0,041 ммоль) в МеОН (0,59 мл) смешивали с 1,0 М NaOH (0,30 мл, 0,30 ммоль) и ТГФ (0,3)мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 25 мин. Органические растворители удаляли при пониженном давлении. Водный слой дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало интермедиат $(19 \ \mathrm{Mr})$. Данный интермедиат обрабатывали ледяной ТФУ в ДХМ (4,0)M; 1,0 мл, 4,0 ммоль). После перемешивания в течение 20 мин. при комнатной температуре реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН и нейтрализовали небольшим количеством NH₄OH. Полученную смесь фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), чтобы получить целевое соединение в виде двух диастереомеров.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,786 мин., XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=487,2; наблюдаемое:

487,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,875 мин., XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=487,2; наблюдаемое: 487,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 16

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: $4-{(3S)-3-[(трет-$

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-({[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-6,7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-Амино-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат $(7,0\,$ мг, $0,018\,$ ммоль), 2-(2,6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоновую кислоту $(5,2\,$ мг, $0,022\,$ ммоль), НАТИ $(17\,$ мг, $0,045\,$ ммоль), ДМФА $(0,042\,$ мл) и ДИПЭА $(7,0\,$ мг, $0,054\,$ ммоль) смешивали вместе и

смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь фильтровали, концентрировали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridgeTM C18 5 мкм 30×10 мм ОВDTM, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало чистое промежуточное соединение в виде светло-желтого порошка (3,7 мг, 34%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{30}H_{34}F_{2}N_{5}O_{5}S$ (M+H)+: m/z=614,2. Наблюдаемое: 614,1.

Стадия 2: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид$

 $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathrm{амино}]\,\mathrm{пиперидин}-1-ил\}-3 (\{[2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил] карбонил\}амино)-6,7$ дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат (4,0 мг, 0,0065 ммоль) смешивали с МеОН (77 мкл), $T\Gamma\Phi$ (39 мкл) и 1,0 М NaOH (42 мкл, 0,042 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органические растворители удаляли при пониженном давлении. Полученный водный раствор разбавляли водным раствором NH₄Cl и дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали И концентрировали, что давало интермедиат. Данный интермедиат растворяли в ДХМ (0,066 мл) и ТФУ (0,066 мл, 0,86 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН, нейтрализовали NH4OH, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% $NH_4OH)$, что давало два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,685 мин., XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{24}F_2N_5O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=472,2. Наблюдаемое: 471,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,797 мин., XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{24}F_{2}N_{5}O_{2}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=472,2. Наблюдаемое:

471,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 17

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-метокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

К TреT-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[5-[(T$ реTраствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил] карбамата (4,0) 0,0058 ммоль) в ТГФ (0,024 мл) добавляли NaH (0,35 мг, 0,014ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали при 0°С в течение 1 ч, а затем добавляли метилиодид (2,1 мг, 0,015 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и гасили водным раствором NH₄Cl. Смесь трижды экстрагировали EtOAc. Органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), что давало интермедиат.

Данный интермедиат растворяли в смеси ТФУ (0,0090 мл, 0,12 ммоль) и ДХМ (0,018 мл) и полученную смесь оставляли реагировать при комнатной температуре на 1 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, затем разбавляли МеОН и нейтрализовали NH_4OH . После фильтрования неочищенный продукт очищали с помощью препаративной XX/MC (препаративная колонка

ХВгіdgе^{тм} С18 5 мкм 30×10 мм ОВD^{тм}, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды с 0,15% NH₄OH), что давало целевое соединение в виде смеси диастереомеров (1,6 мг, 55%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{2}S$ (M+H)+: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1. Продукт представляет собой смесь 7R и 7S диастереомеров целевого соединения.

Пример 18

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-циано-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-{(3S)-1-[3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-7-циано-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

ил] карбонил] амино) – 7 – гидрокси – 6 , 7 – дигидро – 5 H – циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил] карбамата (12,0) 0,0175 ммоль) и триэтиламина (7,3 мкл, 0,052 ммоль) в ДХМ (0,12 мл) при 0° С добавляли метансульфохлорид (20,0 мг, 0,175 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 3 ч, затем концентрировали досуха при пониженном давлении. Полученный неочищенный мезилат растворяли в ДМФА (48 мкл), добавляли цианид натрия (50 мг, 1 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. фильтрования неочищенное вещество очищали препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что промежуточное соединение В виде смеси диастереомеров (5 мг, 40%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{40}F_2N_7O_5S$ $(M+H)^+$: m/z=696,3. Наблюдаемое: 696,1.

Стадия 2: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7- циано-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

К TреT-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[5-[(T$ реTраствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) -7-циано-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамата (5,0 мг, 0,0072 ммоль) в ДХМ (0,009 мл) добавляли $T\Phi Y$ (0,02 мл, 0,3 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 15 мин., затем упаривали при пониженном давлении. Полученную смесь разбавляли МеОН и нейтрализовали небольшим количеством NH4OH. фильтрования неочищенное вещество очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что (4 соединение давало целевое ML) виде смеси ДВУХ дополнительно диастереомеров, которую очищали С ПОМОЩЬЮ хиральной препаративной ЖХ (колонка Phenomenex Lux® Cellulose-1, 21,2×250 мм, частицы 5 мкм, скорость потока 18 мл/мин.,

изократическое элюирование 45% EtOH в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде двух отдельных диастереомеров.

Диастереомер 1. Первый пик (0,5 мг). Время удерживания 1,579 мин. ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{24}F_2N_7OS$ (M+H)+: m/z=496,2. Наблюдаемое: 496,1.

Диастереомер 2. Второй пик (0,8 мг). Время удерживания 1,617 мин. ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{24}F_2N_7OS$ (M+H)+: m/z=496,2. Наблюдаемое: 496,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 19

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-7-метил-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-{(3S)-1-[3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-7-оксо-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил] амино] -7 - гидрокси -6 , 7 - дигидро -5 Hциклопента[b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамата (15 $M\Gamma$, 0,022 ммоль) в ДХМ (0,098 мл) добавляли периодинан Десса-Мартина (12 мг, 0,028 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Раствор нейтрализовали Μ NaOH, разбавляли MeOH и фильтровали. Затем смесь концентрировали при пониженном давлении и неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% $NH_4OH)$, что давало промежуточное соединение в виде сероватобелого порошка (7,5 мг, 50%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{33}H_{39}F_2N_6O_6S$ $(M+H)^+$: m/z=685,3. Наблюдаемое: 685,1.

Стадия 2: трет-бутил-{(3S)-1-[3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил} амино)-7-гидрокси-7-метил-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил} карбамат

Бромид метилмагния в ТГФ $(3,0\,\mathrm{M},\ 5,8\,\mathrm{Mk}\pi,\ 0,018\,\mathrm{Mмоль})$ добавляли к раствору $\mathit{трет}\text{-}\mathrm{бутил}\text{-}\{(3S)\text{-}1\text{-}[3\text{-}(\{[5\text{-}[(\mathit{трет}\text{-}\mathrm{бутоксикарбонил})\,\mathrm{амино}]\text{-}2\text{-}(2,6\text{-}\mathrm{дифторфенил})\text{-}1,3\text{-}\mathrm{тиазол}\text{-}4\text{-}$ ил] карбонил} амино) -7-оксо-6,7-дигидро-5 H -циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил} карбамата $(3,0\,\mathrm{Mr},\ 0,0044\,\mathrm{Mмоль})$ в ТГФ $(0,068\,\mathrm{Mn})$, который перемешивали под N_2 и охлаждали на ледяной бане. Реакционной смеси позволяли медленно нагреться до комнатной температуры в течение 1 ч. К реакционной смеси добавляли ЕtOAc, а затем медленно 1 M HCl до рН 7. Водный слой

дважды экстрагировали EtOAc. Органические экстракты объединяли, сушили над Na_2SO_4 , затем фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{43}F_2N_6O_6S$ (M+H) $^+$: m/z=701, 3. Наблюдаемое: 701, 1.

Стадия 3: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-7-метил-6, 7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

трет-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[5-[(трет-$ К раствору бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) -7-гидрокси-7-метил-6, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил] карбамата (4,0) 0,0044 ммоль) в ДХМ (0,01 мл) добавляли ТФУ (0,02 мл, 0,2 Реакционную перемешивали смесь при температуре в течение 30 мин., а затем разбавляли МеОН и нейтрализовали NH4OH. После фильтрования неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка Waters SunFire™ C18 5 мкм 30×10 мм, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% $T\Phi Y$), ЧТО давало целевое соединение В виде соли трис (трифторацетата) (два диастереомера).

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,282 мин. XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{2}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,381 мин. ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{27}F_2N_6O_2S$ (M+H) $^+$: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 20

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7- дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3- тиазол-4-карбоксамид

TреT-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[5-[(T$ реT-Раствор бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4ил] карбонил} амино) -7-оксо-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[b] пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамата (2,0 мг, 0,0029 ммоль) в ДХМ (0,009 мл) обрабатывали ТФУ (0,01 мл, 0,1 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, концентрировали, а затем разбавляли МеОН и нейтрализовали После фильтрования неочищенное NH₄OH. вещество помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм $OBD^{\text{тм}}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало целевое соединение в виде белого порошка (1,3 мг, 92%). XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{23}F_2N_6O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=485, 2. Наблюдаемое: 485,1.

Пример 21

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]карбонил}$ амино)-6,7-дигидро-5Н-

циклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

TреT-Бутил-[(3S)-1-(3-амино-6,7-дигидро-5<math>Hциклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат (5,0 0,015 ммоль), 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновую кислоту (4,6 мг, 0,018 ммоль), НАТИ (14 мг, 0,038 ммоль), ДМФА (0,035 мл) и ДИПЭА (5,8 мг, 0,045 ммоль) смешивали вместе и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 30×10 мм 5 мкм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% $NH_4OH)$, что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (4,1 мг, 48%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{30}H_{33}F_3N_5O_3$ (M+H)+: m/z=568,3. Наблюдаемое: 568,1.

Стадия 2: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

Раствор $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1- $[3-(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]$ карбонил $\}$ амино)-6,7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамата (4,0) мг, (0,007) ммоль) в ДХМ (0,02) мл(0,02) мл(0,03) мл(0,04) ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение (30) мин(0,02) мл(0,03) мин(0,03) мин(0,03

содержащими 0,15% NH₄OH), чтобы получить целевое соединение (2,2 мг, 67%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{25}F_3N_5O$ (M+H)⁺: m/z=468,2. Наблюдаемое: 468,1.

Пример 22

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $4-\{(3S)-3-[(трет-$

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -3-($\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]$ карбонил $\}$ амино) -6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-Амино-4- $\{(3S)$ -3- $[(Tpet-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил<math>\}$ -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат (6,0 мг, 0,015 ммоль), 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновую кислоту (4,7 мг, 0,018 ммоль), НАТИ (15,0 мг, 0,038 ммоль), ДМФА (0,036 мл) и ДИПЭА (6,0 мг, 0,046 ммоль) смешивали вместе и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] С18 30×10 мм 5 мкм ОВD[™], скорость потока 60 мл/мин.,

градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (4,0 мг, 42%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{32}H_{35}F_3N_5O_5$ (M+H)⁺: m/z=626,3. Наблюдаемое: 626,1.

Стадия 2: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

 $4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]пиперидин-1-ил}-3 (\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил\}амино)-6,7$ дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат (4,0 мг, ммоль) смешивали с MeOH (76 мкл), $T\Gamma\Phi$ (38 мкл) и 1,0 M NaOH (42 мкл, 0,042 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органические растворители удаляли пониженном давлении. Водный слой разбавляли водным NH₄Cl, затем дважды экстрагировали EtOAc. раствором органические сушили, фильтровали Объединенные СЛОИ концентрировали идп пониженном давлении, ЧТО давало интермедиат, который обрабатывали ДХМ (0,065 мл) и ТФУ (0,065 мл, 0,84 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН и нейтрализовали небольшим количеством Полученную смесь фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 2,138 мин., XX/MC рассчит. для $C_{25}H_{25}F_3N_5O_2$ (M+H)+: m/z=484,2. Наблюдаемое: 484,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 2,219 мин., XX/MC рассчит. для $C_{25}H_{25}F_3N_5O_2$ (M+H)+: m/z=484,2. Наблюдаемое: 484,0. 1 H ЯМР (500 МГц, CD_3CN): δ , м.д., 10,80 (ш.с., 2H), 9,52 (с, 1H), 8,39 (дд, J=8,0, 4,0 Гц, 1H), 7,93 (т, J=8,0 Гц, 1H), 4,92 (м, 1H), 3,14 (м, 1H), 3,01 (м, 2H), 2,87 (м, 1H), 2,82

(M, 2H), 2,66 (M, 1H), 2,53 (M, 2H), 2,45 (M, 2H), 1,95 (M, 1H), 1,54 (M, 1H), 1,43 (M, 1H), 0,95 (M, 1H).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 23

3-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $3-(\{[3-амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]$ карбонил $\}$ амино $)-4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил)$ амино] пиперидин- $1-ил\}-6$, 7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-Амино-4- $\{(3S)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат (6, 0 мг, 0, 015 ммоль), 3-амино-6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновую кислоту (4, 9 мг, 0, 018 ммоль), HATU (15 мг, 0, 038

ммоль), ДМФА (0,036 мл) и ДИПЭА (6,0 мг, 0,046 ммоль) смешивали вместе и перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм 30×10 мм $OBD^{™}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (4 мг, 41%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{32}H_{36}F_{3}N_{6}O_{5}$ (M+H)+: m/z=641,3. Наблюдаемое: 641,0.

Стадия 2: 3-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

3-({[3-Амино-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2ил] карбонил $\}$ амино) – 4 – $\{(3S)$ – 3 – [(Tpet - S)]бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}-6$, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетат (4,0 мг, 0,0062 ммоль) смешивали с MeOH (74 мкл), $T\Gamma\Phi$ (37 мкл) и 1,0 M NaOH (41 мкл, 0,041 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органические растворители удаляли идп пониженном давлении. Водный слой разбавляли водным NH₄Cl, раствором затем дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали И концентрировали пониженном давлении, при ЧТО давало интермедиат, который обрабатывали ДХМ (0,064 мл) и ТФУ (0,064 0,82 ммоль). Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН и нейтрализовали NH₄OH. Полученную смесь фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 MMOBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,703 мин. MX/MC рассчит. для $C_{25}H_{26}F_3N_6O_2$ $(M+H)^+$: m/z=499,2. Наблюдаемое:

499,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,947 мин. ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{26}F_3N_6O_2$ (M+H)+: m/z=499,2. Наблюдаемое: 499,0. 1 H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6): δ , м.д., 10,58 (ш.с., 2H), 9,37 (с, 1H), 7,56 (т, J=8,0 1H), 7,52 (ш.с., 2H), 7,35 (м, 1H), 7,22 (с, 1H), 7,17 (с, 1H), 5,15 (с, 1H), 4,75 (м, 1H), 3,02 (м, 1H), 2,98 (м, 1H), 2,85 (м, 1H), 2,78 (м, 2H), 2,43 (м, 1H), 2,39 (м, 1H), 2,24 (м, 1H), 1,75 (м, 1H), 1,40 (м, 1H), 1,22 (м, 2H), 0,79 (м, 1H).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 24

5-амино-N-{4-[3,4-tpahc-3-амино-4-tudpokcununepuduh-1-un]-6,7-<math>tudpo-5H-tudpo-5H-tudpo-5H-tudpo-5H-tudpo-5H-tudpo-4-

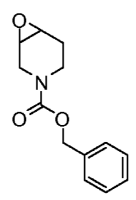
$$H_2N_1$$
 H_2N_2
 H_2N_3
 H_3N_3
 H

Стадия 1: бензил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат

1,2,3,6-Тетрагидропиридин (4,90 г, 58,9 ммоль), ДХМ (40 мл), N-(бензилоксикарбонилокси) сукцинимид (15,2 г, 61,0 ммоль) и триэтиламин (10,0 мл, 71,7 ммоль) смешивали вместе и

перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и водой. Органический слой сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя EtOAc в смеси изомеров rekcaha (0-40%), что давало промежуточное соединение в виде прозрачного масла. XX/MC рассчит. для $C_{13}H_{16}NO_2$ (M+H) +: m/z=218, 1. Наблюдаемое: 218, 0.

Стадия 2: бензил-7-окса-3-азабицикло[4.1.0] гептан-3карбоксилат



К раствору бензил-3,6-дигидропиридин-1 (2H) -карбоксилата (12,50 г, 57,5 ммоль) в ДХМ (80 мл), который охлаждали на ледяной бане, медленно при перемешивании добавляли mCPBA (14,6 г, 63,3 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 16 ч. Затем реакционную смесь гасили водным раствором Na_2CO_3 и органический слой сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{13}H_{16}NO_3$ (M+H)+: m/z=234,1. Наблюдаемое: 234,0.

Стадия 3: бензил-(3R,4R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидроксипиперидин-1-карбоксилат и бензил-(3S,4S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидроксипиперидин-1-карбоксилат

Бензил-7-окса-3-азабицикло[4.1.0] гептан-3-карбоксилат (13,4 г, 57,4 ммоль), 14,8 М водный раствор NH₄OH (200 мл, 2,9 моль) и EtOH (200 мл) смешивали вместе в герметично закрытой колбе и нагревали при 70°С в течение 5 ч. Растворители удаляли при пониженном давлении. Остаток разбавляли ДХМ (80 мл), затем добавляли ди-трет-бутилдикарбонат (12,5 г, 57,4 ммоль) и триэтиламин (8,0 мл, 57 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем удаляли растворитель при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, элюируя EtOAc в смеси изомеров гексана (0-80%), что давало промежуточное соединение, которое подвергали хиральному ЖХ/МС разделению (колонка Phenomenex Lux® Cellulose-1, 21,2×250 мм, частицы 5 мкм, скорость потока 18 мл/мин., изократическое элюирование 45% EtOH в смеси изомеров гексана), чтобы получить два энантиомера.

Бензил-3, 4-транс-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидроксипиперидин-1-карбоксилат - Энантиомер 1. Для первого пика время удерживания 7,163 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{26}N_{2}O_{5}Na$ (M+Na)+: m/z=373,2. Наблюдаемое: 373,1. (Предположительно приписывают 3S, 4S-конфигурацию).

Бензил-3, 4- τ ранс-3-[(τ рет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидроксипиперидин-1-карбоксилат - Энантиомер 2. Для второго пика время удерживания 9,247 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{26}N_2O_5Na$ (M+Na)+: m/z=373,2. Наблюдаемое: 373,1. (Предположительно приписывают 3R, 4R-конфигурацию).

XX/MC рассчит. для $C_{18}H_{26}N_2O_5Na$ $(M+Na)^+$: m/z=373,2. Наблюдаемое: 373,1.

Стадия 4: трет-бутил-(3,4-транс-4-{[трет-

бутил (диметил) силил] окси } пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 1)

Бензил-3, 4-транс-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4гидроксипиперидин-1-карбоксилат (0,50 г, 1,4 ммоль) (Энантиомер 1), полученный хиральным разделением (стадия 3, пик смешивали с 1H-имидазолом (0,11 г, 1,6 ммоль), ДМАП (0,017 г, 0,14 ммоль), ДХМ (15 мл) и трет-бутилдиметилсилилхлоридом (0,24 г, 1,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. После вакуумного фильтрования фильтрат концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя EtOAc в смеси изомеров гексана (0-30%), что давало интермедиат (0,50)г). Данный интермедиат растворяли в EtOAc (5 мл) и MeOH (5 мл), добавляли Рd (10%) на угле (0,10 г) и реакционную смесь гидрировали при давлении 25 фунтов на квадратный дюйм в течение 2 ч. После вакуумного фильтрования фильтрат концентрировали под вакуумом, что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{16}H_{35}N_2O_3Si$ (M+H)+: m/z=331,2. Наблюдаемое: 331,3. Продукту предположительно приписывают 3S, 4S-конфигурацию.

Стадия 5: трет-бутил-(1-(3-амино-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-4-ил) -3,4-транс-4-{[третбутил (диметил) силил] окси} пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 1)

Смесь 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина (40)0,20 трет-бутил-(3,4-транс-4-{[трет- $M\Gamma$, ммоль), бутил (диметил) силил] окси} пиперидин-3-ил) карбамата (80 мг, 0,24 ммоль) (Энантиомер 1) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-40% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде светло-желтого порошка (81 мг). Данный интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51 мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. удаляли при пониженном давлении Растворитель остаток И разбавляли EtOAc и нейтрализовали водным раствором NaHCO3. Органический экстракт сушили над Na_2SO_4 , фильтровали концентрировали идп пониженном давлении, ЧТО павало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{43}N_4O_3Si$ $(M+H)^+$: 463,1. Продукту предположительно m/z=463,3. Наблюдаемое: приписывают 3S, 4S-конфигурацию.

Стадия 6: 5-амино-N-{4-[(3,4-транс-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 1)
Смесь, содержащую трет-бутил-(1-(3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил)- 3,4-транс-4-{[трет-бутил (диметил) силил]окси}пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 1)
(0,010 г, 0,022 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-

дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновую кислоту (0,0085 г, 0,024 ммоль), НАТИ (0,033 г, 0,086 ммоль), ДМФА (0,15 мл) и ДИПЭА (0,011 г, 0,088 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaOH. Органический экстракт концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (8 мг). Данный интермедиат обрабатывали HCl в диоксане (4,0 M; 2,5 мл, 10 ммоль) и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, пониженном затем концентрировали при давлении. Остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали водным раствором NH4OH и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение. ЖX/MC рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_2S$ (M+H)+: m/z=487,2. Наблюдаемое: 487,1. Продукту предположительно приписывают 35,45-конфигурацию.

Пример 25

5-амино-N-{4-[3,4-tpahc-3-амино-4-ruдроксипиперидин-1-uл]-6,7-dигидро-d-dиклопента[d0] пиридин-3-d0, d0-d1,3-d1,3-d1,3-d1,3-d1,3-d2,4-d3,4-d4,4-d4,6-d4,6-d4,6-d6,7-d8,6-d9,7-d9,8-

Стадия 1: трет-бутил-(3,4-транс-4-{[трет-бутил (диметил) силил] окси} пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 2)

Бензил-3, 4-транс-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4гидроксипиперидин-1-карбоксилат (0,50 г, 1,4 ммоль) (Энантиомер 2), полученный хиральным разделением (Пример 24, стадия 3, пик 2), смешивали с 1H-имидазолом (0,11 г, 1,6 ммоль), ДМАП (0,017 г, 0,14 ммоль), ДХМ (15 мл) и трет-бутилдиметилсилилхлоридом (0,24 г, 1,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч, затем фильтровали, используя вакуумное фильтрование, и концентрировали пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, элюируя EtOAc в смеси изомеров (0-30%), что давало интермедиат $(0,55\ r)$. Данный интермедиат растворяли в смеси EtOAc (5 мл) и MeOH (5 мл), добавляли Рd (10%) на угле (0,10 г) и реакционную смесь гидрировали при давлении 25 фунтов на квадратный дюйм в течение 2 ч. Затем реакционную смесь фильтровали с использованием вакуумного фильтрования через диатомовую землю, фильтрат концентрировали при пониженном давлении, ЧТО давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{16}H_{35}N_2O_3Si$ (M+H)+: m/z=331,2. Наблюдаемое: 331,3. Продукту предположительно приписывают 3R, 4R-конфигурацию.

Стадия 2: трет-бутил-(1-(3-амино-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-4-ил) -3, 4-транс- $4-\{[трет-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 2)

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридина (40 0,20 ммоль), $_{\text{трет-бутил-(3,4-транс-4-{[трет M\Gamma$. бутил (диметил) силил] окси} пиперидин-3-ил) карбамата (Энантиомер 2) (80 мг, 0,24 ммоль) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,5 мл) перемешивали при 70°C в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали под вакуумом и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (0-40% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде светложелтого порошка (69,8 мг). Данный интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51 мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли под вакуумом и остаток разбавляли EtOAc и нейтрализовали водным раствором $NaHCO_3$. Органический слой сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, ЧТО давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{43}N_4O_3Si$ (M+H)+: m/z=463,3.Наблюдаемое: 463,1. Продукту предположительно приписывают 3R, 4R-конфигурацию.

Стадия3:5-амино-N-{4-[(3,4-транс-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 2)Смесь, содержащуютрет-бутил-(1-(3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил)-3,4-транс-4-{[трет-бутил (диметил) силил]окси}пиперидин-3-ил) карбамат (Энантиомер 2)(0,010 г, 0,022 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновую кислоту (0,0085 г, 0,024 ммоль), НАТИ (0,033 г, 0,086 ммоль), ДМФА (0,15 мл) и ДИПЭА

(0,011 г, 0,088 ммоль), перемешивали при комнатной температуре

в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaOH. Органический экстракт концентрировали под вакуумом и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (8 мг), который обрабатывали HCl в диоксане (4,0 M; 2,5 мл, 10 ммоль). Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали водным раствором NH₄OH и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение. XX/MC рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=487,2. Наблюдаемое: 487,1. 1 Н ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 9,22 (с, 1H), 7,60 (с, 2H), 7,54-7,44 (м, 1H), 7,22 (π , J=8,7 Γ ц, 2H), 6,49 (с, 1H), 4,61 (д, J=2,9 Гц, 1H), 3,18-3,07 (м, 1H), 3,02 (м, 3H), 2,94-2,86 (м, 2H), 2,79 (т, J=7,7 Гц, 2H), 2,72-2,59 (м, 2H), 2,06-1,98 (м, 2Н), 1,84-1,74 (м, 1Н), 1,70-1,57 (м, 1Н). Продукту предположительно приписывают 3R,4R-конфигурацию.

Пример 26

5-амино-N-{4-[3,4- $\mu\nu$ c-3-амино-4- $\mu\nu$ гидроксипиперидин-1- $\mu\nu$ л]-6,7- $\mu\nu$ гидро-5 μ - $\mu\nu$ гидро-5 μ -4-4 μ гидро-5 μ -4 μ гидро-5 μ -5 μ гидро-5 μ -5 μ гидро-5 μ -5 μ -5

$$\begin{array}{c|c} OH & & \\ H_2N & & \\ N & & \\ N$$

Стадия 1: Бензил-3,7-цис-2оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5-с]пиридин-5(4H)-карбоксилат (Энантиомер 1)

Бензил-3, 4-транс-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4гидроксипиперидин-1-карбоксилат (Энантиомер 1) (0,50 г, 1,4 ммоль), полученный хиральным разделением (Пример 24, стадия 3, пик 1), смешивали с ДХМ (12 мл), триэтиламином (0,30 мл, 2,1 ммоль) и метансульфонилхлоридом (0,21 г, 1,8 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч, а затем гасили водным раствором NaHCO3. Водный слой трижды экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом, что давало промежуточный мезилат. Затем мезилат смешивали с пиридином (10 мл) и нагревали при 120°C в течение 2 ч. После концентрирования под вакуумом полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 50-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{17}N_2O_4$ (M+H)+: m/z=277,1. Наблюдаемое: 277,1. Продукту предположительно приписывают 3aS,7aR-конфигурацию.

Стадия 2: трет-бутил-3,7-цис-2оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5-с]пиридин-3(2H)-карбоксилат (Энантиомер 1)

Бензил-3,7-*цис*-2-оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5c] пиридин-5 (4H) -карбоксилат (Энантиомер 1) (0,35 г, 1,3 ммоль) растворяли в ДХМ (6,0 мл), затем добавляли триэтиламин (0,50 3,6 ммоль), ДМАП (0,016 г, 0,13 ммоль) и ди-трет-ΜЛ, бутилдикарбонат (0,31 г, 1,4 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч, затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-80% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат. Данный интермедиат смешивали с EtOAc (10 мл) и MeOH (10 мл) и смесью Pd (10%) на угле (0,20 г). Полученную смесь гидрировали при давлении 25 фунтов на квадратный дюйм в течение 1 ч. Катализатор удаляли, используя вакуумное фильтрование. Прозрачный фильтрат концентрировали под вакуумом, что давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{11}H_{19}N_2O_4$ $(M+H)^+$: m/z=243,1.Наблюдаемое: 243,1. Продукту предположительно приписывают 3aS, 7aR-конфигурацию.

Стадия 3: трет-бутил-3,7-цис-(3-амино-6,7-дигидро-5Hциклопента[b]пиридин-4-ил)-2-оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5с]пиридин-3(2H)-карбоксилат (Энантиомер 1)

Смесь 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5<math>H-циклопента [b] пиридина

(40 0,20 ммоль), *трет*-бутил-3,7-цис-2- $M\Gamma$, оксогексагидро [1,3] оксазоло [4,5-c] пиридин-3(2H) -карбоксилата (58 мг, 0,24 ммоль) (Энантиомер 1) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Смесь концентрировали и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 20-80% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде желтого порошка (31 мг). Интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл, 16 ммоль) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51)мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли под вакуумом и остаток разбавляли EtOAc и нейтрализовали водным раствором $NaHCO_3$. Органический экстракт сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при моннэжиноп давлении, давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{19}H_{27}N_4O_4$ $(M+H)^+$: m/z=375,2. Наблюдаемое: 375,1. Продукту предположительно приписывают 3aS,7aR-конфигурацию.

5-амино-N-{4-[3,4-цис-3-амино-4-Сталия 4: гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3ил} -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 1) *трет*-бутил-3,7-цис-5-(3-амино-6,7содержащую Смесь, дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) -2оксогексагидро [1,3] оксазоло [4,5-c] пиридин-3(2H) -карбоксилат (0,010 г, 0,027 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновую кислоту (0,010 г, 0,029 ммоль), НАТU $(0,041\ {\rm г},\ 0,11\ {\rm ммоль})$, ДМФА $(0,15\ {\rm мл})$ и ДИПЭА (0,014 г, 0,11 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaOH. Объединенный органический концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (7 мг). Данный интермедиат растворяли в МеОН (0,38 мл) и добавляли карбонат цезия (0,050 г, 0,15 ммоль). Полученную смесь

перемешивали нагревали при 80°C в течение 30 мин., затем

фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ТФУ (0,50 мл, 6,5 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали водным раствором NH4OH. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм 30×10 мм $OBD^{™}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{25}F_{2}N_{6}O_{2}S$ (M+H)+: m/z=487,2. Наблюдаемое: 487,1. Продукту предположительно приписывают 3S,4R-конфигурацию.

Пример 27

5-амино-N- $\{4$ -[3,4- $\mu\nu$ C-3-амино-4- Γ идроксипиперидин-1-ил]-6,7- μ игидро-5H- μ иклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6- μ Φ тор Φ енил)-1,3- μ Φ 0 (Энантиомер 2)

Стадия 1: бензил-3,7-цис-2оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5-с]пиридин-5(4H)-карбоксилат (Энантиомер 2)

Бензил-3, 4-транс-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4гидроксипиперидин-1-карбоксилат (0,50 г, 1,4 ммоль) (Энантиомер 2), полученный хиральным разделением (Пример 24, стадия 3, пик 2), смешивали с ДХМ (12 мл), триэтиламином (0,30 мл, 2,1 ммоль) и метансульфонилхлоридом (0,21 г, 1,8 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Смесь гасили водным раствором NaHCO3. Водный слой экстрагировали ДХМ. Объединенные органические экстракты сушили Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при моннэжиноп давлении, что давало промежуточный мезилат. Затем мезилат смешивали с пиридином (10 мл, 100 ммоль) и нагревали при 120°C в течение 2 ч, затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 50-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{17}N_2O_4$ (M+H)+: m/z=277,1. Наблюдаемое: 277,1. Продукту предположительно приписывают 3aR,7aS-конфигурацию.

Стадия 2: трет-бутил-3,7-цис-2оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5-с]пиридин-3(2H)-карбоксилат (Энантиомер 2)

бензил-3,7-цис-2-Смесь, содержащую оксогексагидро [1,3] оксазоло [4,5-c] пиридин-5 (4H) -карбоксилат $(0,32\ \Gamma,\ 1,2\ \text{ммоль})$ (Энантиомер 2), ДХМ $(10\ \text{мл})$, триэтиламин (0,18 мл, 1,3 ммоль), ДМАП (0,014 г) и ди-трет-бутилдикарбонат (0,28 г, 1,3 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч, затем концентрировали при пониженном давлении. Смесь очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-80% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат. Данный интермедиат смешивали с EtOAc (10 мл) и МеОН (10 мл) и Pd (10%) на угле $(0,20\ r)$. Полученную смесь гидрировали при давлении 25 фунтов на квадратный дюйм в течение 1 ч. Катализатор удаляли, используя вакуумное фильтрование. Прозрачный фильтрат концентрировали под вакуумом, что давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{11}H_{19}N_2O_4$ $(M+H)^+$: m/z=243.1.Наблюдаемое: 243,1. Продукту предположительно приписывают 3aR,7aS-конфигурацию.

Стадия 3: трет-бутил-3,7-цис-5-(3-амино-6,7-дигидро-5Нциклопента[b] пиридин-4-ил) -2-оксогексагидро[1,3] оксазоло[4,5с] пиридин-3 (2H) -карбоксилат (Энантиомер 2)

Смесь 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридина (40 мг, 0,20 ммоль), трет-бутил-3,7-цис-2-

оксогексагидро [1,3] оксазоло [4,5-c] пиридин-3(2H) -карбоксилата (58 мг, 0,24 ммоль) (Энантиомер 2) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, а полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-80% EtOAc/cмесь изомеров гексана), что давало интермедиат в виде светло-желтого порошка. Данный интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл, 16 ммоль) и воде (0,10 мл) и добавляли порошок железа мг, 0,91 ммоль). Реакционную смесь перемешивали комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток разбавляли EtOAc и нейтрализовали водным раствором NaHCO3. Органический экстракт сушили Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. что давало $(M+H)^+$: m/z=375,2. Наблюдаемое: 375,1. C₁₉H₂₇N₄O₄ Продукту предположительно приписывают 3aR,7aS-конфигурацию.

Стадия *4*: 5-амино-N-{4-[(3,4-цис-3-амино-4гидроксипиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3 $ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 2)$ содержащую *трет*-бутил-3,7-цис-5-(3-амино-6,7-Смесь, дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) -2оксогексагидро [1,3] оксазоло [4,5-c] пиридин-3(2H) -карбоксилат 2) (0,010 г, 0,027 ммоль), 5-[(TpeT-(Энантиомер бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4карбоновую кислоту (0,010 г, 0,029 ммоль), НАТИ (0,041 г, 0,11 ммоль), ДМФА (0,15 мл) и ДИПЭА (0,014 г, 0,11 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором Органический экстракт концентрировали при пониженном NaOH. давлении и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (7 мг). Данный интермедиат растворяли в МеОН (0,38 мл) и добавляли карбонат цезия (0,050 г, 0,15 ммоль). Полученную смесь нагревали при

80°С в течение 30 мин., затем фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ТФУ (0,50 мл, 6,5 ммоль) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали водным раствором NH4OH, а затем очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм 30×10 мм $OBD^{™}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{25}F_{2}N_{6}O_{2}S$ (M+H)+: m/z=487,2. Наблюдаемое: 487,1. Продукту предположительно приписывают 3S,4R-конфигурацию.

Пример 28

5-амино-N- $\{4$ -[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид

$$\begin{array}{c|c} OH & \\ NH_2F \\ \hline \\ N & O \end{array}$$

Стадия 1. трет-Бутил-(4R)-4- $\{(1R,2R)$ -3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-1-гидрокси-2-метил-3-оксопропил}-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат

К раствору (R) –3-(1-оксопропил) –4-бензил-2-оксазолидинона (Aldrich, 2,0 г, 8,6 ммоль) в ДХМ (60 мл) при –40°С добавляли раствор TiCl₄ в ДХМ (1,0 М, 10,0 мл, 10,0 ммоль). Смесь

перемешивали при -40°C в течение 10 мин., затем добавляли ДИПЭА $(3,7\,$ мл, 21 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до 0° С и перемешивали в течение 20 мин. Затем по каплям добавляли раствор $_{Tper-бутил-(4R)-4-формил-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-}$ карбоксилата (Aldrich, 2,0 г, 8,7 ммоль) в ДХМ (20 мл) и полученную смесь перемешивали в течение 1,5 ч. Реакцию гасили добавлением насыщенного водного раствора NH₄Cl Органический экстракт экстрагировали EtOAc. промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над MgSO4 и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-40% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде основного продукта (5:2) с выходом 87% (3,44 г). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{34}N_{2}NaO_{7}$ (M+Na)⁺: m/z=485,2; наблюдаемое 485,1.

Стадия 2. трет-Бутил-(4R)-4-((1R,2R)-3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-1- $\{$ [трет-бутил (диметил) силил]окси $\}$ -2-метил-3-оксопропил)-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил-(4R)-4- $\{(1R,2R)$ -3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-1-гидрокси-2-метил-3-оксопропил}-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилата (2,0 г, 4,3 ммоль) в ДХМ (40 мл) при -40°С добавляли 2,6-лутидин (0,90 мл, 7,8 ммоль), а затем $\mathit{трет}$ -бутилдиметилсилил-трифторметансульфонат (1,4 мл, 6,0 ммоль). Смесь перемешивали при -40°С в течение 2 ч. Затем реакционную смесь разбавляли EtOAc (150 мл), промывали насыщенными водными растворами $\mathit{NaHCO_3}$ и хлорида натрия, затем сушили над $\mathit{MgSO_4}$ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-20% EtOAc в смеси изомеров $\mathit{rekcaha}$), чтобы получить промежуточное соединение (2,2 г, 88%). $\mathit{XX/MC}$ рассчит. для $\mathit{C_{30}H_{49}N_{207}Si}$ (M+H)+:

m/z=577,3; наблюдаемое 577,3.

Стадия 3. $\text{трет-Бутил-}(4R)-4-((1R,2S)-1-\{[\text{трет-бутил}(диметил) силил] окси}-3-гидрокси-2-метилпропил)-2,2- диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат$

LiBH₄ (0,25 г, 11 ммоль) добавляли к смеси трет-бутил- (4R)-4-((1R,2R)-3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]- 1-{[трет-бутил(диметил)силил]окси $\}$ -2-метил-3-оксопропил)-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилата (2,2 г, 3,8 ммоль) и ЕtOH (0,67 мл, 11 ммоль) в ТГФ (40 мл) при -30°С. Смеси давали нагреться до 0°С и перемешивали в течение 3 ч. Затем реакционную смесь разбавляли эфиром и добавляли 1 н. NaOH. Полученную смесь экстрагировали ЕtOAc. Органический экстракт промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над MgSO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-20% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (1,2 г, 78%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{15}H_{34}NO_3Si$ (M+H-Boc)+: m/z=304,2; наблюдаемое 304,2.

Стадия 4. трет-Бутил-(4R)-4-((1R,2S)-3-азидо-1- $\{[$ трет-бутил (диметил) силил]окси $\}$ -2-метилпропил)-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат

К смеси $\mathit{трет}$ -бутил-(4R)-4-((1R,2S)-1- $\{[\mathit{трет}$ -бутил (диметил) силил] окси $\}$ -3- $\mathit{гидрокси}$ -2-метилпропил) -2,2- диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилата (1,2 г, 3,0 ммоль), DIAD (1,2 мл, 5,9 ммоль) и PPh $_3$ (1,6 г, 5,9 ммоль) в T ГФ (20 мл)

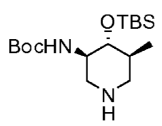
добавляли дифенилфосфорилазид (1,3 мл, 5,9 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-15% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (1,09 г, 86%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{15}H_{33}N_4O_2Si$ (M+H-Boc)+: m/z=329,2; наблюдаемое 329,2.

Стадия 5. трет-Бутил- $[(1R,2R,3S)-4-азидо-2-\{[трет-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ -1-(гидроксиметил)-3- метилбутил] карбамат

раствору $_{\text{трет}}$ -бутил-(4R)-4-((1R,2S)-3-азидо-1- $\{[_{\text{трет}}$ бутил (диметил) силил] окси}-2-метилпропил)-2,2-диметил-1,3оксазолидин-3-карбоксилата (1,09 г, 2,6 ммоль) в EtOH (15 мл) добавляли π -толуолсульфонат пиридиния (1,3 г, 5,2 ммоль). Смесь кипятили с обратным холодильником в течение 2 дней. После комнатной температуры реакционную охлаждения ДО смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ДХМ (25 мл) и добавляли ДИПЭА (0,67 мл, 3,8 ммоль), а затем дитрет-бутилдикарбонат (0,67 г, 3,1 ммоль). Смесь перемешивали комнатной температуре в течение 5 Ч, концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-25% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (0,56 г, 56%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{29}N_4O_2Si$ $(M+H-Boc)^+$: m/z=289,2; наблюдаемое 289,2.

Стадия 6. (2R,3R,4S) – 5 – Азидо – 2 – [(трет – бутоксикарбонил) амино] – 3 – { [трет – бутил (диметил) силил] окси} – 4 – метилпентил – метансульфонат

Стадия 7. $\text{трет-Бутил-}((3R,4R,5S)-4-\{[\text{трет-}$ бутил (диметил) силил] окси $\}$ -5-метилпиперидин-3-ил) карбамат



Раствор (2R, 3R, 4S) -5-азидо-2-[(трет-

бутоксикарбонил) амино] – 3 – { [трет-бутил (диметил) силил] окси } – 4 – метилпентил-метансульфоната (0,59 г, 1,3 ммоль) в МеОН (10 мл) освобождали от кислорода с помощью N_2 в течение 20 мин. Добавляли ДИПЭА (0,55 мл, 3,2 ммоль), а затем Pd (10 % масс.) на угле (0,1 г, 0,1 ммоль). Смесь гидрировали при 1 атм. в течение 2 ч, а затем фильтровали. Фильтрат концентрировали, чтобы получить промежуточное соединение (0,43 г, 98%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{37}N_2O_3Si$ (M+H) +: m/z=345,3; наблюдаемое 345,2. 1H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ , м.д., 4,35 (ш.с., 1H), 3,32 (дт,

J=13,1, 6,3 Γ ц, 1H), 3,25 (д, J=12,3 Γ ц, 1H), 3,04 (т, J=8,8 Γ ц, 1H), 2,94 (ддд, J=13,1, 4,1, 1,5 Γ ц, 1H), 2,33 (дд, J=12,6, 10,5 Γ ц, 1H), 2,24 (дд, J=13,1, 10,9 Γ ц, 1H), 1,76 (ш.с., 1H), 1,55 (тдд, J=8,9, 6,7, 4,2 Γ ц, 1H), 1,41 (с, 9H), 0,92 (д, J=6,6 Γ ц, 3H), 0,87 (с, 9H), 0,07 (д, J=10,3 Γ ц, 6H).

Стадия 8: трет-бутил-((3R,4R,5S)-1-(3-амино-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-4-ил)-4-{[трет-

бутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридина мг, 0,20 ммоль), TреT-бутил- $((3R, 4R, 5S) - 4 - {[TpeT-$ (40 бутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата (83 мг, 0,24 ммоль) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 20-80% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде желтого порошка (43 мг). Данный интермедиат растворяли в EtOH (1,0 мл) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51 мг, 0,91 ммоль) и NH_4Cl (54 мг, 1,0 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 80°С в течение Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток разбавляли EtOAc и ДХМ. После вакуумного фильтрования прозрачный фильтрат концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. ДЛЯ $C_{25}H_{45}N_4O_3Si$ (M+H)+: m/z=477, 3. Наблюдаемое: 477,1.

Стадия 9. 5-Амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -

2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Смесь, содержащую TреT-бутил-((3R, 4R, 5S)-1-(3-амино-6, 7дигидро-5*H*-циклопента[b] пиридин-4-ил) -4-{ [третбутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамат (0,020 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6г, 0,042 дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновую кислоту (0,016 г, 0,046 ммоль), НАТИ (0,064 г, 0,17 ммоль), ДМФА (0,29 мл) и ДИПЭА (0,022 г, 0,17 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали NaOH. Объединенный раствором органический концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (8 мг). Данный интермедиат обрабатывали HCl в диоксане (4,0 M; 4,8 19 ммоль) при комнатной температуре в течение 1 ч. ΜЛ, Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и остаток растворяли в MeOH, нейтрализовали раствором NH₄OH и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм OBD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% $NH_4OH)$, что давало целевое соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{27}F_2N_6O_2S$ (M+H) +: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1.

Пример 29

5-амино-N- $\{7$ -[3,4-Tранс-3-амино-4-Гидроксипиперидин-1-ил] тиено[3,2-b] пиридин-6-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-Tиазол-4- карбоксамид (Энантиомер 2)

Стадия 1: трет-бутил-(1-(6-аминотиено[3,2-b]пиридин-7-ил)-3,4-транс-4-{[трет-бутил (диметил) силил]окси}пиперидин-3ил) карбамат (Энантиомер 2)

Смесь 7-хлор-6-нитротиено [3,2-b] пиридина (Пример 5, стадия ммоль), $_{T}$ рет-бутил- $((3R,4R)-4-\{[Tper-$ 2, 43 0,20 бутил (диметил) силил]окси}пиперидин-3-ил) карбамата 2) (Пример 25, стадия 1, 80 мг, 0,24 ммоль) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Реакционную смесь концентрировали и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 20-40% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде светло-желтого порошка. Данный интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл, 16 ммоль) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51 мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток разбавляли EtOAc и нейтрализовали водным раствором NaHCO3. Органический экстракт сушили над Na₂SO₄, фильтровали концентрировали при пониженном давлении, ЧТО давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит для $C_{23}H_{39}N_4O_3SSi$ (M+H) +: m/z=479,2. Наблюдаемое: 479,1. Продукту предположительно приписывают 3R, 4R-конфигурацию.

Стадия 2: 5-амино-N-{7-[(3,4-транс-3-амино-4-гидроксипиперидин-1-ил]тиено[3,2-b]пиридин-6-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 2)

бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4карбоновую кислоту (0,0085 г, 0,024 ммоль), НАТИ (0,033 г, 0,086 ммоль), ДМФА (0,15 мл) и ДИПЭА (0,011 г, 0,088 ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaOH. Объединенный органический экстракт концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (8 мг). Данный интермедиат обрабатывали HCl в диоксане (4,0 M; 2,5 мл, 10 ммоль) и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Раствор упаривали при пониженном давлении и остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали водным раствором NH4OH и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм OBD^{TM} , скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), ЖХ/МС рассчит. чтобы получить целевое соединение. $C_{22}H_{21}F_2N_6O_2S_2$ $(M+H)^{+}$: m/z=503,1.Наблюдаемое: 503,1. Предположительно приписывают 3R, 4R-конфигурацию.

Пример 30

Стадия 1: трет-бутил-3,7-цис-5-(6-аминотиено[3,2-b]пиридин-7-ил)-2-оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5-c]пиридин-3(2H)-карбоксилат (Энантиомер 2)

Смесь 7-хлор-6-нитротиено [3,2-b] пиридина (43,2 мг, 0,201ммоль), *трет*-бутил-3,7-цис-2-оксогексагидро[1,3]оксазоло[4,5c] пиридин-3 (2H) - карбоксилата (Энантиомер 2) (Пример 27, стадия 2, 58 мг, 0,24 ммоль) и триэтиламина (0,084 мл, 0,60 ммоль) в изопропиловом спирте (0,50 мл) перемешивали при 70°C в течение 18 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-80% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат в виде светло-желтого порошка (81 мг). Данный интермедиат растворяли в АсОН (0,90 мл, 16 ммоль) и воде (0,10 мл). Добавляли порошок железа (51 мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении И разбавляли EtOAc, затем нейтрализовали водным раствором NaHCO3. Органический экстракт СУШИЛИ ${\rm Hag}$ Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, ЧТО давало промежуточное соединение. XX/MC рассчит. для $C_{18}H_{23}N_4O_4S$ $(M+H)^+$: m/z=391,1. Наблюдаемое: 391,1. Продукту предположительно приписывают ЗаR, 7aS-конфигурацию.

Стадия 2: 5-амино-N- $\{7-[(3R,4S)-3-амино-4-$ гидроксипиперидин-1-ил]тиено[3,2-b]пиридин-6-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид (Энантиомер 2)

Смесь, содержащую $\mathit{трет}$ -бутил-(3aR,7aS)-5-(6-aминотиено[3,2-b] пиридин-7-ил)-2- оксогексагидро[1,3] оксазоло[4,5-c] пиридин-3(2H) -карбоксилат (Энантиомер 2) (0,010 г, 0,027 ммоль), 5- $[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4- карбоновую кислоту (0,010 г, 0,029 ммоль), НАТИ (0,041 г, 0,11

ДМФА (0,15 мл) и ДИПЭА (0,014 г, 0,11 ммоль), ммоль), перемешивали при комнатной температуре в течение 18 Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaOH. Объединенный органический экстракт концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало интермедиат (8 мг). Данный интермедиат растворяли в МеОН (0,38 мл) и добавляли карбонат цезия (0,050 г, 0,15 ммоль). Полученную смесь нагревали при 80° С в течение 30 мин., затем фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в ТФУ (0,50 мл, 6,5 ммоль) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток растворяли в МеОН, нейтрализовали раствором NH_4OH , а затем очищали с помощью препаративной XX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0.15% NH₄OH), что давало целевое соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{21}F_{2}N_{6}O_{2}S_{2}$ (M+H)+: m/z=503,1. 503,1. Продукту предположительно приписывают Наблюдаемое: 3R, 4S-конфигурацию.

Пример 31

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8- тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 3-(3-Хлорпропил)-2-фтор-4-иодпиридин

Диизопропиламид лития в $T\Gamma\Phi$ (2,0 M; 12 мл, 24 ммоль) добавляли к смеси 2-фтор-3-иодпиридина (Alfa Aesar, 5,0 г, 22 ммоль) и $T\Gamma\Phi$ (50 мл) при -78° С. Раствор перемешивали при -78° С в течение 1 ч, затем по каплям добавляли раствор 1-хлор-3иодпропана (5,0 г, 24 ммоль) в 15 мл ТГФ. Реакционную смесь перемешивали при -78°C в течение 30 мин., затем ей давали нагреться до комнатной температуры. Реакционную смесь гасили водным раствором NH₄Cl и экстрагировали EtOAc. Объединенный органический экстракт сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 0-50% EtOAc/смесь изомеров гексана, давало промежуточное соединение (6,2 г, 92%). ЖХ/МС рассчит. для $C_8H_9ClFIN (M+H)^+$: m/z=299,9. Наблюдаемое: 300,1.

Стадия 2. 5-Иод-1,2,3,4-тетрагидро-1,8-нафтиридин

Смесь $3-(3-хлорпропил)-2-фтор-4-иодпиридина (5,0 г, 17 ммоль), NH₄OH (100 мл, 800 ммоль), ацетата аммония (18 г, 230 ммоль), иодида калия (5,5 г, 33 ммоль), карбоната калия (12 г, 87 ммоль) и ДМФА (26 мл) нагревали при <math>60^{\circ}$ С в течение 8 ч. Смеси давали остыть и разбавляли EtOAc. Слои разделяли и органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над MgSO₄, затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 0-50%

ЕtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение (3,0 г, выход 69%). ЖХ/МС рассчит. для $C_8H_{10}IN_2$ (M+H)+: m/z=261,0; наблюдаемое: 261,1.

Стадия 3. 5-Иод-6-нитро-1,2,3,4-тетрагидро-1,8-нафтиридин

Дымящую азотную кислоту $(0,5\,\mathrm{M}\pi,\ 10\,\mathrm{MMOЛЬ})$ добавляли к смеси 5-иод-1,2,3,4-тетрагидро-1,8-нафтиридина $(1,0\,\mathrm{r},\ 3,8\,\mathrm{MMOЛЬ})$ в серной кислоте $(10\,\mathrm{M}\pi)$ при $0^\circ\mathrm{C}$. Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение $30\,\mathrm{MMH}$. Смесь выливали в ледяную воду и нейтрализовали $3\,\mathrm{M}$ водным раствором NaOH. Полученное твердое вещество собирали с помощью фильтрования, промывали водой и сушили, что давало промежуточное соединение $(0,50\,\mathrm{r},\ 43\%)$. ЖX/МС рассчит. для $\mathrm{C}_8\mathrm{H}_9\mathrm{IN}_3\mathrm{O}_2$ $(\mathrm{M}_7\mathrm{H}_7)^+$: m/z=306,0; наблюдаемое: 306,1.

Стадия 4. трет-Бутил-[(3S)-1-(3-нитро-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

$$+$$
 O
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 N

Смесь 5-иод-6-нитро-1,2,3,4-тетрагидро-1,8-нафтиридина $(0,50\ r,\ 1,6\ \text{ммоль})$, $\mathit{трет}$ -бутил- $(3\mathit{S})$ -пиперидин-3-илкарбамата $(0,39\ r,\ 2,0\ \text{ммоль})$, ДИПЭА $(0,64\ r,\ 5,0\ \text{ммоль})$ и 1-бутанола $(6\ \text{мл})$ нагревали при 140° С в течение $14\ \text{ч}$, затем смеси давали остыть. Растворитель удаляли при пониженном давлении, затем осадок растворяли в EtOAc и промывали водным раствором Na_2CO_3 .

Органический слой промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 10-90% ЕtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение $(0,55\ r,\ 89\%)$. ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{28}N_5O_4$ (M+H)+: m/z=378,2; наблюдаемое: 378,1.

Стадия 5. трет-Бутил-5- $\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин-1-ил $\}$ -6-нитро-3,4-дигидро-1,8-нафтиридин-1(2H)-карбоксилат

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3\mathit{S})$ -1-(3-нитро-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата $(0,55\ r,\ 1,4\ \text{ммоль})$, ди- $\mathit{трет}$ -бутилдикарбоната $(0,35\ r,\ 1,6\ \text{ммоль})$, дМАП $(0,18\ r,\ 1,4\ \text{ммоль})$ и МеСN $(10\ \text{мл})$ перемешивали при комнатной температуре в течение $2\ \text{ч}$. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 20-100% $EtOAc\ B\ смеси изомеров гексана, что давало <math>0,60\ r$ (86%) промежуточного соединения $B\ Buge$ белого Begeonetermore вещества. $XX/MC\ paccчит$. для $C_{23}H_{36}N_5O_6\ (M+H)^+$: m/z=478,3; наблюдаемое: 478,1.

Стадия 6. трет-Бутил-6-амино-5- $\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин-1-ил $\}$ -3,4-дигидро-1,8- нафтиридин-1(2H)-карбоксилат

Порошок железа (0,26 г, 4,6 ммоль) добавляли к смеси, содержащей TреT-бутил-5- $\{(3S)$ -3-[(TреTбутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-6-нитро-3,4-дигидро-1,8нафтиридин-1(2H) -карбоксилат (0,60 г, 1,2 ммоль), АсОН (9 мл) и воду (1 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Раствор фильтровали и фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в EtOAc (50 мл) и фильтровали. Фильтрат нейтрализовали насыщенным водным раствором NaHCO3. Органический слой промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 концентрировали идп моннэжиноп давлении, ЧТО промежуточное соединение $(0,51 \, \text{г,} \, 90\%)$. ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{38}N_5O_4$ (M+H)+: m/z=448, 3; наблюдаемое: 448,1.

Стадия 7. 5-Амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Смесь, содержащую трет-бутил-6-амино-5- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -3, 4-дигидро-1, 8- нафтиридин-1(2H)-карбоксилат (0,049 г, 0,11 ммоль), 5-[(Tpet-fyr)]

бутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4карбоновую кислоту (0,039 г, 0,11 ммоль) и НАТИ (0,063 г, 0,16 ДМФА (2 мл) и ДИПЭА (0,021 г, 0,16 ммоль), 50°C в течение 2 ч. Реакционную перемешивали при разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaHCO3, водой и насьщенным раствором хлорида натрия. Органический экстракт сушили над Na₂SO₄, концентрировали и полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 30×10 OBD $^{\mathsf{m}}$, скорость потока MKM MM60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% $T\Phi Y$), ЧТО давало Вос-защищенный интермедиат, ЖХ/МС 786,1. Интермедиат обрабатывали 50% ТФУ в ДХМ (2 полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 градиентное элюирование смесями MeCN содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение (5 мг, 10%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{26}F_{2}N_{7}OS$ (M+H)⁺: m/z=486,2; наблюдаемое: 486,1. 1 Н ЯМР (ДМСО- d_{6} , 300 МГц): δ , м.д., 9,24 (с, 1H), 7,99 (c, 3H), 7,56 (M, 3H), 7,28 (π , J=8,4 $\Gamma \mu$, 2H), 6,63 (m.c., 1H), 3,35-3,65 (M, 5H), 3,20 (M, 4H), 2,70 (M, 2H), 2,00(M, 1H), 1,78 (M, 3H), 1,42 (M, 1H).

Пример 32

3-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8-нафтиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

трет-бутил-6-амино-5- $\{(3S)$ -3-[(трет-Смесь, содержащую бутоксикарбонил) амино | пиперидин-1-ил } -3, 4-дигидро-1, 8нафтиридин-1(2H)-карбоксилат (0,030 г, 0,067 ммоль), 3-[(третбутоксикарбонил) амино] -6-(2,6-дифторфенил) -5-фторпиридин-2карбоновую кислоту (0,022 г, 0,060 ммоль), НАТИ (0,04 г, 0,1 ммоль), ДМФА (2 мл) и ДИПЭА (0,021 г, 0,16 ммоль), перемешивали при 50°C в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляли ЕtOAc и промывали водным раствором NaHCO3, водой и насыщенным раствором хлорида натрия. Органический экстракт сушили над Na₂SO₄, затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge $^{\text{\tiny TM}}$ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD $^{\text{\tiny TM}}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% давало Вос-защищенный интермедиат, ЖX/MC 798,1. Интермедиат обрабатывали 50% ΤΦУ ДХМ (2 мл) перемешивали при комнатной температуре В течение ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN воды, содержащими 0,15% NH4OH), чтобы получить целевое соединение (4 13%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{27}F_3N_7O$ (M+H)+: m/z=498, 2; наблюдаемое: 498,2. 1 Н ЯМР (ДМСО- d_{6} , 300 МГц): δ , м.д., 10,31 (c, 1H), 8,80 (c, 1H), 7,60 (M, 1H), 7,35 (M.c., 2H), 7,20 (M, 2H), 6,23 (c, 1H), 3,33 (c, 3H), 3,09 (M, 2H), 2,82 (M, 2H), 2,62 (M, 2H), 1,66 (M, 2H), 1,17 (M, 2H), 1,05 (M, 1H), 0,80 (M, 1H).

Пример 33

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-5,6,7,8-тетрагидро-1,8- нафтиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2- карбоксамид

содержащую $_{\text{трет}}$ -бутил-6-амино-5-{ (3 $_{S}$)-3-[($_{\text{трет}}$ бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3,4-дигидро-1,8нафтиридин-1(2H) -карбоксилат (0,049 г, 0,11 ммоль), 6-(2,6дифторфенил) -5-фторпиридин-2-карбоновую кислоту (0,028 г, 0,11 ммоль), НАТИ (0,063 г, 0,16 ммоль), ДИПЭА (0,021 г, 0,16 ммоль) и ДМФА (2 мл), перемешивали при 50°C в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и промывали водным раствором NaHCO3, водой и насыщенным раствором хлорида натрия. Органический экстракт сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% ТФУ), что давало Вос-защищенный интермедиат, XX/MC (M+H): 782,1. Интермедиат обрабатывали 50% ТФУ в ДХМ (2 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 MM OBDTM, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0.15% NH₄OH), чтобы получить целевое соединение (5 мг, 10%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{26}F_3N_6O$ (M+H)+: m/z=483,2; наблюдаемое: 483,1. ¹H ЯМР (ДМСО- d_6 , 300 МГц): δ , м.д., 10,23 (с, 1H), 8,35 (м, 1H), 8,23 (т, J=9,0 Γ ц, 1H), 8,06 (m.c., 4H), 7,70 (M, 1H), 7,37 (M, 2H), 3,33 (c, 3H), 2,90-3,10(M, 4H), 2,67 (M, 2H), 1,77 (M, 3H), 1,54 (M, 2H), 1,29 (M,1H).

Пример 34

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 1-(4-Метоксибензил)-1H-пиразол-5-амин

Гидразин (10 мл, 320 ммоль) добавляли в течение 10 мин. при сильном перемешивании к раствору 2-пропеннитрила (22,3 мл, 339 ммоль) в EtOH (100 мл), который охлаждали на ледяной бане до температуры ниже 20°C. После перемешивания в течение 20 ч реакционную смесь охлаждали на ледяной бане медленно 4-метоксибензальдегид (41, 1)ΜЛ, 338 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 60 ч. Раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток растворяли в изопропиловом спирте (100 мл). Добавляли NaOH (7 г, 200 ммоль) и полученную смесь нагревали при 120°C в течение 2 ч. Раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток разбавляли водой и EtOAc. Слои разделяли и водный слой затем дополнительно экстрагировали EtOAc. Объединенный органический экстракт промывали 1 M HCl. Слои, содержащие HCl, объединяли и устанавливали рН 14, используя NaOH. Полученную суспензию экстрагировали ДХМ. Слои ДХМ сушили над Na₂SO₄,

фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, чтобы получить 21 г промежуточного соединения (30%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{11}H_{14}N_{3}O$ (M+H)+: m/z=204,1; наблюдаемое: 204,2.

Стадия 2. Этил-4-гидрокси-1-(4-метоксибензил)-1H- пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоксилат

Смесь 1-(4-метоксибензил)-1H-пиразол-5-амина (3 г, 10 ммоль) и диэтилового эфира (этоксиметилен) пропандиовой кислоты (3,8 г, 18 ммоль) нагревали при 120° С в течение 1,5 ч, затем смеси давали остыть. После охлаждения смесь концентрировали и полученный остаток очищали с помощью оборудования CombiFlash®, элюируя 0-30% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало интермедиат, XX/MC (M+H): 374,1. Данный интермедиат растворяли в дифениловом эфире (5 мл). Полученный раствор нагревали при 240° С в микроволновом реакторе в течение 1 ч 20 мин. После охлаждения раздробленное твердое вещество отфильтровывали и промывали гексаном (смесь изомеров), чтобы получить 4,0 г (80%) промежуточного соединения. XX/MC рассчит. для $C_{17}H_{18}N_{3}O_{4}$ (M+H)+: m/z=328,1; наблюдаемое: 328,1.

Стадия 3. Этил-4-хлор-1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоксилат

К раствору этил-1-(4-метоксибензил)-4-оксо-4,7-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоксилата (4,0 г, 13 ммоль) в 1,2-дихлорэтане (9,8 мл) добавляли POCl₃ (2,4 мл, 26 ммоль). Полученную смесь нагревали при 90°С в течение 3 ч. После охлаждения наиболее летучие соединения удаляли под вакуумом, а остаток разбавляли EtOAc и промывали водным раствором Na₂CO₃. Органический слой промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 10-60% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение (3,9 г, 95%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{17}ClN_3O_3$ (M+H) $^+$: m/z=346,1; наблюдаемое: 346,1.

Стадия 4. Этил-4- $\{(3S)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоксилат

этил-4-хлор-1-(4-метоксибензил)-1*H*-пиразоло [3, 4-

b] пиридин-5-карбоксилата (1,5 г, 4,3 ммоль), τp е τ -бутил-(3S)-пиперидин-3-илкарбамата (1,0 г, 5,0 ммоль) и

ДИПЭА (0,84 г, 6,5 ммоль) в 1-бутаноле (10 мл) нагревали 140°С в течение 14 ч, затем давали остыть. концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток разбавляли EtOAc И промывали водным раствором Органический экстракт промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили и концентрировали идп пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной силикагеле, используя хроматографии на оборудование CombiFlash®, элюируя 20-100% EtOAc в смеси изомеров гексана, давало промежуточное соединение (1,9 г, 86%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{36}N_5O_5$ (M+H) $^+$: m/z=510,3; наблюдаемое: 510,2.

Стадия 5. $4-\{(3S)-3-[(трет-Бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоновая кислота$

К раствору этил-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино]пиперидин-1-ил $\}$ -1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-5-карбоксилата (1,9 г, 3,7 ммоль) в МеОН (5 мл) и ТГФ (5 мл) добавляли воду (5 мл) и гидроксид лития (1,5 г, 63 ммоль). Смесь нагревали при 50° С при перемешивании в течение 2 ч. Смеси давали остыть до комнатной температуры и концентрировали при пониженном давлении. Остаток нейтрализовали 2 н. HC1 и дважды экстрагировали ЕtOAc. Органический экстракт сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что

давало промежуточное соединение (1,6 г, 89%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{32}N_5O_5$ (M+H) $^+$: m/z=482,2; наблюдаемое: 482,1.

Стадия 6. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил<math>\}$ карбамат

Смесь $4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин-1-ил}-1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-карбоновой кислоты (1,0 г, 2,1 ммоль), дифенилфосфорилазида (0,58 мл, 2,7 ммоль) и ДИПЭА (0,72 мл, 4,2 ммоль) в τ рет-бутиловом спирте (20 мл) кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Затем раствор упаривали при пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в ДХМ, промывали 1 м водным раствором NaOH и насыщенным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na₂SO₄ и упаривали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя 0-50% EtOAc/смесь изомеров гексана, что давало промежуточное соединение в виде коричневого масла (0,50 г, 44%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{29}H_{41}N_6O_5$ (M+H)+: m/z=553,3; наблюдаемое: 553,2.

Стадия 7. трет-Бутил- $\{(3S)-1-[5-амино-1-(4-метоксибензил)-1+1-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамат

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1- $[5-[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-1 - (4 - метоксибензил) - 1 H - пиразоло [3, 4 - b] пиридин - 4 - ил] пиперидин - 3 ил}карбамата (0,50 г, 0,90 ммоль) и HCl в диоксане (4,0 М; 10 мл, 40 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение Затем раствор упаривали при пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в $T\Gamma\Phi$ (10 мл) и добавляли ди-TреT-бутилдикарбонат (0,20 г, 0,92 ммоль) в TГ Φ (5 мл) и (0,37 г, 3,6 ммоль). Смесь триэтиламин перемешивали комнатной температуре в течение 3 ч. Затем реакционную смесь разбавляли EtOAc и полученный раствор промывали водным раствором NaHCO3 и насыщенным раствором хлорида натрия. Затем органический слой сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной силикагеле, используя хроматографии оборудование на CombiFlash®, элюируя 20-100% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало 0,30 г (73%) промежуточного соединения. ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{33}N_6O_3$ (M+H) +: m/z=453, 3; наблюдаемое: 453,1.

Стадия 8. 5-Амино-N- $\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-$ пиразоло[3,4-b]пиридин-5-ил $\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-$ карбоксамид

Смесь, содержащую $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3S)$ -1-[5-амино-1-(4-метоксибензил)-1 H -пиразоло[3,4-b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамат (0,050 г, 0,11 ммоль), 5- $[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-ди ϕ тор ϕ енил)-1,3-тиазол-4-

карбоновую кислоту (0,043 г, 0,12 ммоль), НАТИ (0,063 г, 0,16 ммоль), ДИПЭА $(0,021\ г,\ 0,16\ ммоль)$ и ДМФА $(2\ мл)$, перемешивали при 50°C в течение 2 ч, а затем давали остыть. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и полученный раствор промывали водным раствором NaHCO3, водой и насыщенным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% ТФУ), что давало Вос-защищенный интермедиат (15 мг), ЖХ/MС (M+H): 791,1. Интермедиат обрабатывали 50% ТФУ в ДХМ (2 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью препаративной (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), чтобы получить целевое соединение (5 мг, 10%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{21}F_{2}N_{8}OS$ (M+H)+: m/z=471,1; наблюдаемое: 471,1.

Пример 35

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Смесь, содержащую Tpet-бутил- $\{(3S)$ -1-[5-амино-1-(4-метоксибензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-4-ил[1 пиперидин-3-ил[3]-карбамат (0,050 г, 0,11 ммоль[3], 2-[2,6-дифторфенил[3]-1, 3-тиазол-4-карбоновую кислоту (0,029 г, 0,12 ммоль[3], [4]- НАТИ (0,063]-г, [3]- [4]- [3]- [4]- [4]- [5]- амино-[3]- [4]- [5]- амино-[3]- [5]- [5]- амино-[5]- [5]- [5]- амино-[5]- [

разбавляли EtOAc и полученный раствор промывали водным раствором NaHCO3, водой и насыщенным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм 30×10 мм ОВD™, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% ТФУ), что давало Вос-защищенный интермедиат (10 Mr), WX/MC(M+H): 676,1. Интермедиат обрабатывали ТФУ (2 мл) и перемешивали при 50°C в течение 2 ч. Затем растворитель упаривали при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge $^{\text{m}}$ C18 5 мкм 30×10 мм OBD $^{\text{m}}$, скорость потока 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), чтобы получить целевое соединение (4 мг, 10%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{20}F_{2}N_{7}OS$ (M+H)+: m/z=456,1; наблюдаемое: 456,1. ¹Н ЯМР (ДМСО- d_6 , 300 МГц): δ , м.д., 8,67 (с, 1H), 8,57 (с, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,62 (м, 1H), 7,32 (M, 2H), 3,53 (π , J=8,2 $\Gamma \mu$, 1H), 3,40 (M, 2H), 3,27 (M, 2H), 3,00 (т, J=9,3 Гц, 1H), 2,85 (м, 2H), 1,76 (д, J=9,3 Гц, 1H), 1,56 (M, 2H), 1,14 (M, 1H).

Пример 36

5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. 1-трет-Бутил-2-метил-(2S)-5-оксопирролидин-1,2-дикарбоксилат

Тионилхлорид (5,6 мл, 77 ммоль) по каплям добавляли в течение 10 мин. к раствору (2S)-5-оксопирролидин-2-карбоновой кислоты (Aldrich, 5,0 г, 39 ммоль) в МеОН (30,0 мл) при 0°С. Смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток растворяли в EtOAc (25 мл). После медленного добавления триэтиламина (5,4 мл, 39 ммоль) смесь фильтровали. К фильтрату добавляли ДМАП (0,48 г, 3,9 ммоль), а затем ди-трет-бутилдикарбонат (8,4 г, 39 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем реакционную смесь разбавляли EtOAc (25 мл) и охлаждали до 0°C. Медленно добавляли 1 н. HCl (50 мл). Органический слой отделяли, промывали насыщенными водными растворами NaHCO3 (50 мл) и хлорида натрия (50 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (8,08 г, 86%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{11}H_{17}NNaO_5$ (M+Na) +: m/z=266,1; наблюдаемое 266,1.

Стадия 2. 1-трет-Бутил-2-метил-(2S,4R)-4-метил-5оксопирролидин-1,2-дикарбоксилат

Это соединение получено как описано в Gu *et al*, Tetrahedron Lett., 2003, 44, 3203-3205. Гексаметилдизилазид лития в $T\Gamma\Phi$ (1,0 M; 8,47 мл, 8,47 ммоль) по каплям добавляли в течение 30 мин. к раствору 1-трет-бутил-2-метил-(2S)-5оксопирролидин-1, 2-дикарбоксилата (2,0 г, 8,2 ммоль) в ТГФ (20 мл) при -78°C. Полученную смесь перемешивали при -78°C в течение 1 ч. Затем по каплям в течение 10 мин. добавляли метилиодид (1,30 мл, 20,9 ммоль). После перемешивания при -78°C в течение 2 ч реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали 14 ч. Реакцию затем гасили добавлением АсОН (1,00 мл, 17,6 ммоль) и реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Смесь разбавляли EtOAc (100 мл), промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (100 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (0,47 г, 22%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{19}NNaO_5$ (M+Na)+: m/z=280,1; наблюдаемое 280,1. ¹Н ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ , м.д., 4,57 (1H, дд, J=1,6 и 9,6 Гц), 3,77 (3H, c), 2,68 (1H, м), 2,27 (1H, M), 1,93 (1H, M), 1,49 (9H, C), 1,21 $(3H, Д, J=6,8 \Gamma Ц)$.

Стадия 3. трет-Бутил-[(1S,3R)-4-гидрокси-1-[(1S,3R)-4] (гидроксиметил) -3-метилбутил] карбамат

К раствору 1-трет-бутил-2-метил-(2S,4R)-4-метил-5-оксопирролидин-1,2-дикарбоксилата $(0,47\ r,\ 1,8\ \text{ммоль})$ в ТГФ $(4,0\ \text{мл})$ при -10° С добавляли NаВН₄ $(0,207\ r,\ 5,48\ \text{ммоль})$, а затем EtOH $(1,0\ \text{мл})$. После перемешивания при -10° С в течение 1 ч реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 15 ч. Затем реакционную смесь разбавляли EtOAc $(50\ \text{мл})$, промывали водой $(25\ \text{мл})$ и насыщенным водным раствором хлорида натрия $(30\ \text{мл})$, после чего сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный неочищенный продукт $(0,39\ r,\ 92\%)$ использовали непосредственно для

следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{11}H_{24}NO_4$ (M+H) $^+$: m/z=234,2; не наблюдалось ионизации.

Стадия 4. трет-Бутил [(3S,5R) -1-бензил-5-метилпиперидин-3-ил] карбамат

трет-бутил-[(1S, 3R) - 4-гидрокси-1-К раствору (гидроксиметил) - 3-метилбутил] карбамата (0,39 г, 1,7 ммоль) в ДХМ (7,5 мл) при 0° С добавляли триэтиламин (0,932 мл, 6,69 мл)Затем к полученному раствору по каплям добавляли метансульфонилхлорид (0,388 мл, 5,01 ммоль). перемешивания при 0°С в течение 1 ч смесь разбавляли ДХМ (50 мл), промывали насыщенным водным раствором NaHCO₃ (50 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли бензиламин (3,65 мл, 33,4 ммоль) и смесь перемешивали при 70°С в течение 18 ч, затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь разбавляли EtOAc (100 мл), промывали 10% водным раствором K_3PO_4 (50 мл) и насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-30% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде белого твердого вещества (0,34 г, 67%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{29}N_2O_2$ (M+H) +: m/z=305,2; наблюдаемое 305,2.

Стадия 5. трет-Бутил-[(3S,5R)-5-метилпиперидин-3-ил] карбамат

К раствору трет-бутил [(3S,5R)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ил]карбамата (0,34 г, 1,1 ммоль) в МеОН (15,0 мл) добавляли Рd (10% масс.) на угле (120 мг, 0,11 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере водорода (1 атм.) в течение 15 ч. Реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали МеОН), а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный неочищенный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (0,21 г, 88%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{11}H_{23}N_2O_2$ (M+H)+: m/z=215,2; наблюдаемое 215,2. 1 H ЯМР (CDCl₃,400 МГц) δ , м.д., 4,33 (1H, м), 3,46 (1H, м), 3,25 (1H, м), 2,94 (1H, дд, J=3,6 и 12,8 Гц), 2,18-2,02 (3H, м), 1,60 (1H, м), 1,43 (9H, с), 0,85 (3H, д, J=6,8 Гц).

Стадия 6. трет-Бутил-[(3S,5R)-5-метил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)пиперидин-3-ил]карбамат

$$Me_{N}$$
 N O $O_{2}N$ O O

В сосуд для микроволновой обработки, содержащий 4-иод-5-нитро-2, 3-дигидрофуро [2,3-b] пиридин (из Примера 9, стадия 3) (47,8 мг, 0,164 ммоль) и τ ре τ -бутил-[(3S,5R)-5-метилпиперидин-3-ил] карбамат (33,7 мг, 0,157 ммоль), добавляли τ ЕtOH (1,00 мл), а затем ДИПЭА (41,5 мг, 0,321 ммоль). Смесь нагревали под действием микроволнового излучения при τ 100°C в τ течение 2 ч. После охлаждения до комнатной τ температуры реакционную смесь

концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало целевое соединение в виде желтого твердого вещества (44,5 мг, 75%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{27}N_4O_5$ (M+H)+: m/z=379,2; наблюдаемое 379,2.

Стадия 7. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(5-амино-2,3дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-5-метилпиперидин-3-ил]карбамат

$$\begin{array}{c} \text{Me}, & \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} \text{O} \\ \\ \text{H}_2 \text{N} & \overset{H}{\underset{N}{\bigvee}} \text{O} \end{array}$$

трет-бутил-[(3S, 5R) - 5-метил-1 - (5-нитро-2, 3раствору дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата мг, 0,118 ммоль) в МеОН (2,00 мл) добавляли Рd (10% масс.) на угле (9,3 мг, 0,0087 ммоль) в атмосфере азота. Затем смесь гидрировали (1 атм.) в течение 4 ч. После чего реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали МеОН). Фильтрат концентрировали при пониженном давлении, что давало неочищенный продукт в виде красного полутвердого (41,0)вещества мг). Неочищенный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной XX/MC рассчит. для $C_{18}H_{29}N_4O_3$ $(M+H)^+$: m/z=349,2; очистки. наблюдаемое 349,2.

Стадия 8. 5-Амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-К смеси дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (Пример 1, стадия 6) (47,3 мг, 0,133 ммоль), трет-бутил-[(3S,5R)-1-(5-амино-2,3дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (41,0 мг, 0,118 ммоль) и НАТИ (142,3 мг, 0,3742 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (115,8 мг, 0,8960ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (25,2 мг, 44%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_2S$ (M+H)+: m/z=487,2; наблюдаемое 487,2.

Пример 37

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-[(3R,4R,5S)-4-гидрокси-5-метил-1-(3-4) нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Смесь, содержащую 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин (410 мг, 2,1 ммоль), трет-бутил- ((3R,4R,5S)-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил] карбамат (240 мг, 1,0 ммоль) и триэтиламин (0,5 мл, 4 ммоль) в изопропиловом спирте (3,0 мл), перемешивали при 100°С в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (элюирование 0-80% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого порошка (200 мг, 50%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_{4}O_{5}$ (M+H)+: m/z=393,2. Наблюдаемое: 393,2.

Стадия 2: трет-бутил-[(3R,4R,5S)-4-гидрокси-5-метил-1-(3-4)нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил[kap6amat]

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил-[(3 R ,4 R ,5 S)-4-гидрокси-5-метил-1-(3нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3ил]карбамата (0,200 г, 0,510 ммоль) в ДХМ (3,0 мл) при комнатной температуре медленно добавляли mCPBA (0,420 г, 1,87 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Затем смесь промывали водным раствором $Na_2S_2O_3$, после чего 1 М раствором NaOH. Органический отделяли, сушили слой концентрировали N NGU пониженном давлении. Полученный остаток дополнительно очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование смесями 0-30% МеОН в ЕtOAc), что давало промежуточное соединение (90 мг, 43%) в виде светло-оранжевого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_6$ (M+H)+: m/z=409,2. Наблюдаемое: 409,2.

Стадия 3: $4-\{(3R,4R,5S)-4-(ацетилокси)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил}-3-нитро-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат$

 Ac_2O (2,0 мл, 21 ммоль) добавляли к Tpet-бутил-

[(3R, 4R, 5S) - 4-гидрокси-5-метил-1-(3-нитро-1-оксидо-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамату (0,090 г, 0,22 ммоль) в трубке, которую затем герметично закрывали. Реакционную смесь нагревали в герметично закрытой трубке при перемешивании на масляной бане при температуре масляной бани 90°С. Реакционной смеси давали остыть до комнатной температуры и затем добавляли ацетилхлорид (0,10 мл) и ДИПЭА (0,2 мл). Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 15 мин. После удаления растворителей при пониженном давлении полученный остаток разбавляли EtOAc и водным раствором Na₂CO₃ и перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органический слой отделяли, сушили и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-70% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение (86 мг, 79%) в виде коричневого пенящегося порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{33}N_4O_8$ $(M+1)^+$: m/z=493,2. Наблюдаемое: 493,2.

Стадия 4: (3R,4R,5S)-1-[7-(ацетилокси)-3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил]-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-метилпиперидин-4-илацетат

Смесь $4-\{(3R,4R,5S)-4-(ацетилокси)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил<math>\}$ -3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетата (0,086 г, 0,17

ммоль), воды $(0,10~\mathrm{MI})$, АсОН $(3,0~\mathrm{MI})$ и порошка железа $(0,200~\mathrm{r},3,58~\mathrm{MMOЛь})$ перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc $(10~\mathrm{MI})$, затем фильтровали. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении. К остатку добавляли EtOAc $(20~\mathrm{MI})$ и водный раствор $\mathrm{Na_2CO_3}$ $(10~\mathrm{MI})$ и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органический слой отделяли, сушили над $\mathrm{Na_2SO_4}$, затем фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение $(80~\mathrm{MI}, 92\%)$ в виде коричневого пенящегося порошка. $\mathrm{XX/MC}$ рассчит. для $\mathrm{C_{23H_{35}N_4O_6}}$ $(\mathrm{M+H})^+$: m/z=463,3. Наблюдаемое: 463,3.

Стадия 5: трет-бутил-{(3R,4R,5S)-1-[3-({[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]карбонил}амино)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил}карбамат

Смесь (3R, 4R, 5S)-1-[7-(ацетилокси)-3-амино-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридин-4-ил]-3-[(*трет*-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-4-илацетата (11 мг, 0,024 ммоль), 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (9,0 мг, 0,036 ммоль), НАТИ (33 мг, 0,086 ммоль), ДМФА (0,090 мл) и ДИПЭА (23 мг, 0,18 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли 1 м NаОН (1,0 мл) и меОН (1,0 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре еще 1 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. После концентрирования при пониженном давлении водный слой трижды экстрагировали ДХМ. Объединенный органический экстракт сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что

давало неочищенный продукт, который дополнительно очищали с помощью препаративной XX/MC (pH=10; препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм OBD[™], 30×10 мм , 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,15% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы. XX/MC рассчит. для $C_{31}H_{35}F_3N_5O_5$ (M+H)+: m/z=614,3. Наблюдаемое: 614,2.

Стадия 6: $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил<math>\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3R,4R,5S)$ -1-[3-($\{[6$ -(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5 H -циклопента[b] пиридин-4-ил]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил $\}$ карбамата (6 мг, 0,01 ммоль) и ТФУ в ДХМ (4,0 М; 2,0 мл, 8,0 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После удаления растворителя остаток разбавляли МеОН (4 мл) и раствором NH4OH (0,5 мл) и фильтровали. Фильтрат очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (рH=10; препаративная колонка ХВridge^{тм} C18 5 мкм ОВD^{тм}, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,15% NH4OH), что давало два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,223 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{27}F_{3}N_{5}O_{3}$ (M+H)+: m/z=514,2; наблюдаемое: 514,2. ¹H ЯМР (ДМСО- d_{6} , 500 МГц) δ , м.д., 10,47 (1H, c), 9,31 (1H, c), 8,38 (1H, дд, J=8,5 и 4,0 Гц), 8,20 (1H, дд, J=8,5 и 8,5 Гц), 7,64 (1H, м), 7,29 (2H, дд, J=8,5 и 8,5 Гц), 5,24 (1H, д, J=5,0 Гц), 4,84 (1H, м), 4,40 (1H, д, J=4,0 Гц), 3,06 (1H, м), 2,94 (1H, м), 2,85 (2H, м), 2,72 (1H, м), 2,63 (1H, м), 2,58 (1H, м), 2,46 (1H, м), 2,31 (1H, м), 1,80 (1H, м), 1,49 (1H, м), 1,41 (1H, м), 0,71 (3H, д, J=6,5 Гц).

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,288 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3$ (M+H)+: m/z=514,2. Наблюдаемое: 514,2. 1 H ЯМР (ДМСО- d_6 , 500 МГц) δ , м.д., 10,49 (1H, c), 9,31 (1H, c), 8,39 (1H, дд, J=8,5 и 4,0 Гц), 8,21 (1H, дд, J=8,5 и

8,5 Γ ц), 7,65 (1H, м), 7,29 (2H, дд, J=8,5 и 8,5 Γ ц), 5,24 (1H, д, J=5,5 Γ ц), 4,82 (1H, м), 4,39 (1H, д, J=4,0 Γ ц), 3,06 (1H, м), 2,96 (1H, м), 2,85 (2H, м), 2,72 (1H, м), 2,63 (1H, м), 2,59 (1H, м), 2,48 (1H, м), 2,29 (1H, м), 1,82 (1H, м), 1,48 (1H, м), 1,41 (1H, м), 0,71 (3H, д, J=6,5 Γ ц).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 38

3-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3- дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5- фторпиридин-2-карбоксамид

3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-6-(2,6смеси дифторфенил) -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (16,1 мг, 0,0437 ммоль), TреT-бутил-[(3S, 5R) - 1 - (5 - амино - 2, 3 - 1)]дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (14,0 мг, 0,0402 ммоль) и НАТИ (53,1 мг, 0,140 ммоль) добавляли ДМФА (1,0 мл), а затем ДИПЭА (70,1 мкл, 0,402 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ $(2,0\,\mathrm{M}\pi)$, после чего ТФУ $(2,0\,\mathrm{M}\pi)$ мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ С18, градиентное эюлирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (5,9 мг, 29%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{26}F_3N_6O_2$ (M+H)+: m/z=499, 2; наблюдаемое 499,2.

Пример 39

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

смеси 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой К кислоты (13,7) мг, 0,0541 ммоль), TреT-бутил-[(3S,5R)-1-(5амино-2, 3-дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -5-метилпиперидин-3ил]карбамата (15,9 мг, 0,0456 ммоль) и НАТИ (59,1 мг, 0,155 ммоль) добавляли ДМФА $(1,0\,$ мл), а затем ДИПЭА $(70,1\,$ мкл $,\,$ $0,402\,$ ммоль). Реакционную смесь перемешивали комнатной при температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge $^{\text{m}}$ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (8,5 мг, 38%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{25}F_3N_5O_2$ $(M+H)^+$: m/z=484,2; наблюдаемое 484,2.

Пример 40

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_3N
 H_3N
 H_3N
 H_3N
 H_3N
 H_4N
 H_5N
 H_5N

Стадия 1. трет-Бутил- $[(3R,4R,5S)-4-\{[трет-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ -5-метил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

смеси 4-иод-5-нитро-2, 3-дигидрофуро [2, 3-b] пиридина К (110, 4 мг, 0,3780 ммоль) и трет-бутил- $((3R, 4R, 5S) - 4 - \{[\text{трет-}$ бутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата Примера 28, стадия 7, 100,0 мг, 0,2902 ммоль) добавляли EtOH (2,0 мл), а затем ДИПЭА (163,8 мг, 1,267 ммоль). Реакционную перемешивали при 100°C в смесь течение 15 ч, концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с хроматографии на силикагеле (0-50% ЕtOAc в ПОМОЩЬЮ изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (118,2 мг, 80%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{41}N_4O_6Si$ (M+H)+: m/z=509, 3; наблюдаемое 509, 3.

Стадия 2. трет-Бутил-((3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин- $4-ил)-4-\{[трет-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ -5-метилпиперидин-3-ил) карбамат

К смеси $\mathit{трет}\text{-}\mathsf{бутил}\text{-}[(3\mathit{R},4\mathit{R},5\mathit{S})\text{-}4\text{-}\{[\mathit{трет}\text{-}\mathsf{бутил}(\mathit{диметил})\,\mathit{силил}]\,\mathit{окси}\}\text{-}5\text{-}\mathsf{метил}\text{-}1\text{-}(5\text{-}\mathsf{нитрo}\text{-}2,3\text{-}$

дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (73.4)мг, 0,144 ммоль), порошка железа (89,0 мг, 1,59 ммоль) и хлорида аммония (151,4 мг, 2,830 ммоль) добавляли EtOH (2,0 мл), а затем воду (0,50 мл, 28 ммоль). Смесь перемешивали при 80°C в течение 1 ч. Реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли. Слой диатомовой земли элюировали 10% водным раствором K_3PO_4 (20 мл) и EtOAc (20 мл). Органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (20 мл), сушили над Na_2SO_4 и концентрировали, что давало неочищенное соединение (67,8 MT). Неочищенный промежуточное продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{43}N_4O_4Si$ (M+H)+: m/z=479,3; наблюдаемое 479,3.

Стадия 3. трет-Бутил- $[4-(\{[4-((3R,4R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-\{[трет-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ -5-метилпиперидин-1-ил) -2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил[1,3-тиазол-5-ил] карбамат

К смеси трет-бутил-((3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-4- $\{[трет$ -бутил(диметил) силил]окси $\}$ -5-метилпиперидин-3-ил) карбамата (67,8)

мг, 0,142 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (65,4 мг, 0,184 ммоль) и НАТИ (168,1 мг, 0,4421 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (144,5 мг, 1,118 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде коричневого твердого вещества (29,2 мг, 25%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{39}H_{55}F_2N_6O_7SSi$ (M+H)+: m/z=817,4; наблюдаемое 817,3.

Стадия 4. 5-Амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4- Γ идрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

трет-бутил-[4-({[4-((3R,4R,5S)-3-[(третраствору бутоксикарбонил) амино] -4-{[трет-бутил (диметил) силил] окси}-5метилпиперидин-1-ил) -2, 3-дигидрофуро [2, 3-b] пиридин-5ил] амино} карбонил) -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-5ил]карбамата (29,2 мг, 0,0357 ммоль) в MeCN (2,0 мл) добавляли 1,7 М раствор гексафторкремниевой кислоты в воде (0,5 мл, 0,8 ммоль). Смесь перемешивали при 50°C в течение 2 ч. После комнатной температуры реакционную охлаждения ДО смесь нейтрализовали 14,8 М раствором NH4OH в воде (300 мкл, 4,44 ммоль) и очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (6,0 мг, 33%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{25}F_2N_6O_3S$ (M+H)+: m/z=503,2; наблюдаемое 503,2.

Пример 41

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-{(3R,4R,5S)-4-{[трет-бутил (диметил) силил] окси}-1-[5-({[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил}амино)-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил]-5-метилпиперидин-3-ил} карбамат

К смеси 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (13,3 мг, 0,0525 ммоль), трет-бутил-<math>[(3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил)-4- $\{[трет-бутил(диметил) силил]$ окси $\}$ -5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (16,7 мг, 0,0349 ммоль) и НАТИ (46,2 мг, 0,122 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (70,0 мкл, 0,402 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде коричневого твердого вещества (24,9 мг). ЖХ/МС рассчит. для $C_{36}H_{47}F_{3}N_{5}O_{5}Si$ (M+H)+: m/z=714,3; наблюдаемое 714,3.

Стадия 2. $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил\}-6- (2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3R,4R,5S)-4-\{[\mathit{трет}-\mathsf{бутил}(\mathsf{диметил})\,\mathsf{силил}]\,\mathsf{окси}\}-1-[5-(\{[6-(2,6-\mathsf{дифторфенил})-5-$

фторпиридин-2-ил] карбонил} амино) -2,3-дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил] -5-метилпиперидин-3-ил} карбамата (24,9 мг, 0,0349 ммоль) в МеСN (2,0 мл) добавляли 1,7 М раствор гексафторкремниевой кислоты в воде (200 мкл, 0,340 ммоль). Смесь перемешивали при 50° С в течение 2 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь нейтрализовали 14,8 М раствором NH4OH в воде (200 мкл, 2,96 ммоль) и очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge^{тм} C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (2,8 мг, 16%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{25}F_3N_5O_3$ (M+H)+: m/z=500,2; наблюдаемое 500,1.

Пример 42

5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

$$H_2N$$
 CF_3F
 F
 N
 N
 N
 S
 O
 NH_2

Стадия 1. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиперидин-3-ил]карбамат

К смеси 4-иод-5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридина (238,2 мг, 0,8157 ммоль) и трет-бутил-((3S,5R)-5- (трифторметил) пиперидин-3-ил) карбамата (MolBridge, 203,9 мг,

0,7600 ммоль) добавляли ЕtOH (3,0 мл), а затем ДИПЭА (539,5 мг, 4,174 ммоль). Смесь перемешивали при 120° С в течение 18 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде желтого твердого вещества (227,1 мг, 69%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{24}F_{3}N_{4}O_{5}$ (M+H)+: m/z=433,2; наблюдаемое 433,2.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиперидин-3-ил]карбамат

К TреT-бутил-[(3S, 5R) - 1 - (5-нитро-2, 3смеси дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3ил]карбамата (227,1 мг, 0,5252 ммоль), порошка железа (289,6 мг, 5,186 ммоль) и хлорида аммония (462,4 мг, 8,644 ммоль) затем воду (2,5 мл). Смесь добавляли EtOH (5,0 мл), а перемешивали при 80°C в течение 1 ч. Реакционную фильтровали через слой диатомовой земли. Слой диатомовой земли элюировали 10% водным раствором K_3PO_4 (50 мл) и EtOAc (50 мл). Отделенный органический слой промывали насыщенным раствором хлорида натрия (50 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали, что неочищенное давало промежуточное (211,5 мг). Неочищенный соединение продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{18}H_{26}F_{3}N_{4}O_{3}$ (M+H)+: m/z=403,2; наблюдаемое 403,2.

Стадия 3. 5-Амино-N- $\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил<math>\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

К 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6смеси дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (58,2 мг, 0,163 TреT-бутил-[(3S, 5R) - 1 - (5-амино-2, 3-дигидрофуро [2, 3b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3-ил] карбамата (55,3) мг, 0,137 ммоль) и НАТИ (180,9 мг, 0,4758 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (162,2 мг, 1,255 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ $(2,0\,$ мл), а затем $T\Phi Y$ $(2,0\,$ мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (9,7 мг, 13%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{23}H_{22}F_5N_6O_2S$ (M+H)+: m/z=541,1; наблюдаемое 541,1.

Пример 43

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

К смеси 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (38,7 мг, 0,153 ммоль), трет-бутил-<math>[(3S,5R)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиперидин-3-ил]карбамата (51,4 мг, 0,128 ммоль) и НАТИ (178,7 мг, 0,4700 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (159,5 мг, 1,234 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной

температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge[™] C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (13,5 мг, 20%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{22}F_6N_5O_2$ (M+H)+: m/z=538,2; наблюдаемое 538,2.

Пример 44

5-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-4-ил)-5-(трифторметил) пиперидин-3- ил] карбамат

К смеси 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридина (144,2 мг, 0,7260 ммоль) и τ ре τ -бутил- ((3S, 5R)-5-(трифторметил) пиперидин-3-ил) карбамата (MolBridge, 179,9 мг, 0,6706 ммоль) добавляли 1-бутанол (3,0 мл), а затем ДИПЭА (493,7 мг, 3,820 ммоль). Смесь перемешивали при 150°С в течение 6 ч. После охлаждения до комнатной температуры

реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде бледно-желтого твердого вещества (179,2 мг, 62%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{26}F_{3}N_{4}O_{4}$ (M+H)+: m/z=431,2; наблюдаемое 431,2.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиперидин-3-ил]карбамат

трет-бутил-[(3S, 5R) - 1 - (3-нитро-6, 7-дигидро-5H-К смеси циклопента[b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3ил]карбамата (179,2 мг, 0,4163 ммоль) и mCPBA (210,6 мг, 0,9397 ммоль) добавляли ДХМ (2,00 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 13 ч. Смесь разбавляли ДХМ (30 мл), промывали 1 М водным раствором NaOH. Отделенный водный слой экстрагировали ДХМ (3×30 мл). Объединенные органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (100 СУШИЛИ над Na₂SO₄ и концентрировали идп пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-30% MeOH в ДХМ), что давало промежуточное соединение (114,7 мг, 62%). ЖХ/МС рассчит. для C₁₉H₂₆F₃N₄O₅ $(M+H)^+$: m/z=447,2; наблюдаемое 447,2.

Стадия 3. 4-[(3S,5R)-3-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-5- (трифторметил) пиперидин-1-ил]-3-нитро-6, 7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

TреT-бутил-[(3S, 5R) - 1 - (3-нитро-1-оксидо-6, 7-дигидро-5<math>Hциклопента [b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3ил]карбамату (114,7 мг, 0,2569 ммоль) добавляли Ас20 (2,0 мл, 21 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 90°С в течение 1 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли ДХМ выливали в насьщенный водный раствор Na₂CO₃ при 0°C. Отделенный водный слой дополнительно экстрагировали ДХМ (3 pasa). Объединенные органические слои промывали насыщенным хлорида сушили водным раствором натрия, над Na₂SO₄ концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде коричневого пенящегося твердого вещества (92,3 мг, 74%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{28}F_3N_4O_6$ (M+H)+: m/z=489, 2; наблюдаемое 489,2.

Стадия 4. 3-Амино-4-[(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-6,7- дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

К смеси 4-[(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-3-нитро-6,7-дигидро-5<math>H-

циклопента [b] пиридин-7-илацетата (92,3 мг, 0,189 ммоль) и порошка железа (295,6 мг, 5,293 ммоль) добавляли АсОН (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc, фильтровали через слой (элюировали EtOAc). Фильтрат диатомовой земли промывали насыщенным водным раствором Na₂CO₃, сушили над Na_2SO_4 концентрировали, ЧТО давало неочищенное промежуточное соединение в виде темного полутвердого вещества (86,6 мг). Неочищенный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{30}F_{3}N_{4}O_{4}$ (M+H) +: m/z=459, 2; наблюдаемое 459, 2.

Стадия 5. 3-({[5-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-4-[(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

К смеси 3-амино-4-[(3S, 5R) - 3 - [(третбутоксикарбонил) амино] -5- (трифторметил) пиперидин-1-ил] -6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат (86,6 мг, 0,189 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)ммоль), 1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (89,5 мг, 0,251 ммоль) и HATU (221, 8 мг, 0, 5833 ммоль) добавляли ДМФА (2, 0 мл), а затем ДИПЭА (164,3 мг, 1,271 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 45° C в течение 14 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде темного полутвердого вещества 73%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{36}H_{42}F_5N_6O_7S$ (M+H)+: (110,3) MF, m/z=797,3; наблюдаемое 797,3.

Стадия 6. 5-Амино-N- $\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-$

(трифторметил) пиперидин-1-ил] -7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н- циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4-карбоксамид

раствору 3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-К дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-ил] карбонил} амино) -4-[(3S, 5R) -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридин-7-илацетата (110,3 0,1384 ммоль) в ТГФ (1,0 мл) добавляли 1,0 М раствор NaOH в воде (1,00 мл, 1,00 ммоль), а затем MeOH (2,0 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH_4OH , при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить оба диастереомера целевого соединения в виде белых твердых веществ (9,3 мг каждого, общий выход 24%).

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 2,044 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{24}F_5N_6O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=555,2; наблюдаемое 555,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 2,163 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{24}F_5N_6O_2S$ (M+H) $^+$: m/z=555,2; наблюдаемое 555,0.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 45

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-[(3S,5R)-5-метил-1-(3-нитро-6,7дигидро-5.Н-циклопента[b]пиридин-4-ил)пиперидин-3-ил]карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина (19,4 мг, 0,10 ммоль), $\mathit{трет}$ -бутил-[(3S,5R)-5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (22,0 мг, 0,10 ммоль) и триэтиламина (40,9 мкл, 0,29 ммоль) в изопропиловом спирте (0,224 мл) перемешивали при 100° С в течение 40 мин. Реакционную смесь концентрировали под вакуумом и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого порошка (36,8 мг, 100%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=377,1. Наблюдаемое: 377,1.

Стадия 2: трет-бутил-[(3S,5R)-5-метил-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

К раствору Tpet-бутил-[(3S,5R)-5-метил-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата $(32,3\,\mathrm{Mr},\,0,086\,\mathrm{Mmoлb})$ в ДХМ $(0,50\,\mathrm{Mn})$ при 0° С добавляли mСРВА $(25,0\,\mathrm{Mr},\,0,112\,\mathrm{Mmoлb})$. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение $1\,\mathrm{u}$. Смесь обрабатывали раствором $Na_2S_2O_3$, а затем $1\,\mathrm{h}$. NaOH и перемешивали в течение $30\,\mathrm{muh}$. при комнатной температуре. Органический слой отделяли, сушили, фильтровали и концентрировали под вакуумом, что давало неочищенный продукт в виде N-оксида. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной XX/MC (препаративная колонка $XBridge^{TM}$ C18 5 мкм OBD^{TM} , $30\times10\,\mathrm{mm}$, $60\,\mathrm{mm}/\mathrm{muh}$., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0, 1° 0 NH_4OH), чтобы получить промежуточное соединение $(20\,\mathrm{mr},\,40^{\circ})$. XX/MC рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_5$ $(M+H)^+$: m/z=393, 2. Haблюдаемое: 393, 1.

Стадия 3: $4-\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-$ метилпиперидин- $1-ил\}-3-$ нитро-6,7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

 Ac_2O (15,6 мг, 0,153 ммоль) добавляли к N-оксиду τper - бутил-[(3S,5R)-5-метил-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-

циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (10,0) 0,026 ммоль) в герметично закрытой трубке. Реакционную смесь нагревали при 90°C в течение 30 мин., а затем раствор концентрировали при пониженном давлении. Затем остаток растворяли в ДХМ, после чего выливали в ледяной раствор Na₂CO₃. Водный слой дважды экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде серовато-белого порошка (11,2 мг, 95%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{31}N_4O_6$ (M+H)+: m/z=435,2. Наблюдаемое: 435,1.

Стадия 4: 3-амино-4-{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5Нциклопента[b] пиридин-7-илацетат

 $4-\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5$ метилпиперидин-1-ил $}$ -3-нитро-6,7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетата (11,2 мг, 0,026 ммоль), AcOH (73,3 мкл) и порошка железа (14,4 мг, 0,26 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc, фильтровали и промывали избытком EtOAc. Фильтрат концентрировали под вакуумом и остаток разбавляли EtOAc и нейтрализовали раствором Na₂CO₃. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органический слой отделяли, сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под давало промежуточное соединение вакуумом, ЧТО виде желтоватого твердого вещества (10,0 мг, 96%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{33}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=405, 2. Наблюдаемое: 405, 1.

Стадия 5: 4-{ (3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-

метилпиперидин-1-ил $\}$ -3-($\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]$ карбонил $\}$ амино)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-илацетат

Смесь 3-амино-4- $\{(3S,5R)$ -3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетата (12,0 мг, 0,030 ммоль), 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (9,0 мг, 0,036 ммоль), НАТИ (28,2 мг, 0,074 ммоль) в ДМФА (0,07 мл) и ДИПЭА (11,5 мг, 0,089 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтровали, концентрировали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridgeTM C18 5 мкм ОВDTM, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), чтобы получить промежуточное соединение (11 мг, 58%). ЖХ/МС рассчит. для C_{33} H $_{37}$ F $_{3}$ N $_{5}$ O $_{5}$ (M+H)+: m/z=640,3. Наблюдаемое: 640,1.

Стадия 6: $N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-$ гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Смесь $4-\{(3S,5R)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,$ амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -3- $(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]\,$ карбонил $\}$ амино)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетата (10,2 мг, 0,0159 ммоль), МеОН (0,2 мл), ТГФ (0,1 мл) и 1,0 М водного раствора NаОН (0,10 мл, 0,10 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., затем упаривали при пониженном давлении.

Полученный неочищенный интермедиат растворяли в ДХМ (0,2)мл) и добавляли ТФУ (0,16)мл, (0,1)мл Реакционную смесь

перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Растворитель пониженном давлении. удаляли NGU Остаток разбавляли 4 мл MeOH, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями 0,1% MeCN воды, содержащими $NH_4OH)$, ЧТО давало оба диастереомера целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие свойства диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,805 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_2$ (M+H) $^+$: m/z=498,2. Наблюдаемое: 498,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,942 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_2$ (M+H) $^+$: m/z=498,2. Наблюдаемое: 498,1.

Пример 46

3-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $3-(\{[3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-6-(2,6-$ дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино $)-4-\{(3S,5R)-3-$ [(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}-6$,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7-(13,0)0,032 илацетата ммоль), 3-[(*TpeT*- $M\Gamma$, бутоксикарбонил) амино] -6-(2,6-дифторфенил) -5-фторпиридин-2карбоновой кислоты (14,2 мг, 0,039 ммоль), НАТИ (30,5 мг, 0,080 ммоль) в ДМФА (0,09 мл) и ДИПЭА (0,019 мл, 0,096 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 Реакционную смесь разбавляли МеОН и очищали С помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВD[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде белого порошка (14,2 мг, 59%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{38}H_{46}F_{3}N_{6}O_{7}$ (M+H) *: m/z=755, 3. Наблюдаемое: 755,1.

Стадия 2: 3-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Смесь $3-(\{[3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил<math>\}$ амино $)-4-\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил<math>\}$ -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетата (14,2 мг, 0,019 ммоль), МеОН (0,22 мл), ТГФ (0,12 мл) и 1,0 М водного раствора NаОН (0,12 мл, 0,12 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Затем растворитель упаривали при пониженном давлении.

Неочищенный интермедиат растворяли в ДХМ $(0,19\,$ мл) и добавляли ТФУ $(0,19\,$ мл, $2,5\,$ ммоль). Реакционную смесь

перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин., затем упаривали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН, препаративной фильтровали И очищали С ПОМОЩЬЮ (препаративная колонка XBridge^m C18 5 мкм OBD m , 30×10 мм, элюирование мл/мин., градиентное смесями MeCN содержащими 0,1% $\mathrm{NH_4OH}$), что давало оба диастереомера целевого белых порошков. С использованием соединения В виде аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, 5 MKM; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (A=вода с 0,025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие свойства диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,775 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{28}F_3N_6O_2$ (M+H) $^+$: m/z=513,2. Наблюдаемое: 513,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,853 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{28}F_3N_6O_2$ (M+H) $^+$: m/z=513,2. Наблюдаемое: 513,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 47

5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: $3-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил] карбонил<math>\}$ амино $)-4-\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил<math>\}-6$,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7илацетата (13,0) $M\Gamma$, 0,032 ммоль), 5-[(rperбутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4карбоновой кислоты (13,7 мг, 0,040 ммоль), НАТИ (30,5 мг, 0,080 ммоль) в ДМ Φ А (0,09 мл) и ДИПЭА (12,5 мг, 0,096 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли МеОН и очищали с помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде белого порошка (12,4 мг, 52%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{36}H_{45}F_{2}N_{6}O_{7}S$ (M+H)+: m/z=743, 3. Наблюдаемое: 743, 3.

Стадия 2: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-ил] карбонил} амино) -4-{ (3S, 5R) -3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-метилпиперидин-1-ил}-6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетата (12,4 мг, 0,0167) ммоль), MeOH (0,2 мл), $T\Gamma\Phi$ (0,1 мл) и 1,0 М водного раствора NaOH (0,11 мл, 0,11 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Органические растворители и воду удаляли при пониженном давлении, что давало неочищенный интермедиат, который растворяли в ДХМ (0,2 мл), затем добавляли ТФУ (0,17 мл, 2,2 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. После удаления растворителя при пониженном давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной XX/MC (препаративная колонка $XBridge^{TM}$ C18 5 мкм OBD^{TM} , 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH_4OH), что давало оба диастереомера целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической B9XX (Waters SunFire C18, 2,1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (A=BOJA с 0,025% $T\Phi Y$, B=MeCN)) получены следующие свойства диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,693 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{2}S$ (M+H) $^{+}$: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,824 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{2}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=501,2. Наблюдаемое: 501,1.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 48

3-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-{(3R,4R,5S)-1-[3-({[3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]карбонил}амино)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-4-ил]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил}карбамат

циклопента [b] пиридин-4-ил] -3- [($\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино] -5метилпиперидин-4-илацетата (11,0 мг, 0,024 ммоль), 3-[(третбутоксикарбонил) амино] -6-(2,6-дифторфенил) -5-фторпиридин-2карбоновой кислоты (12 мг, 0,03 ммоль), HATU (33 мг, 0,09 ДМФА (0,09 мл) и ДИПЭА (23 мг, 0,18 ммоль) ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 Реакционную смесь разбавляли 1 н. раствором NaOH (0,5 мл) и МеОН (0,5 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После концентрирования под вакуумом экстрагировали ДХМ. водный слой иджист Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало неочищенный продукт, который очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 MKM OBD[™], 30×10 MM, 60 M π /M μ H., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде белого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{36}H_{44}F_3N_6O_7$ (M+H)+: m/z=729,3; наблюдаемое: 729,4.

Стадия 2: 3-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4- Γ идрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7- Γ идрокси-6,7-ди Γ идро-5Н- циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

 перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После растворителя пониженном при давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% $\mathrm{NH_4OH}$), что давало оба диастереомера целевого порошков. С использованием соединения В виде белых аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (A=вода с 0,025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,450 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{28}F_3N_6O_3$ (M+H) $^+$: m/z=529,2. Наблюдаемое: 529,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,506 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{28}F_3N_6O_3$ (M+H) $^+$: m/z=529,2. Наблюдаемое: 529,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 49

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

Стадия 1: трет-бутил- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-$

ил] карбонил} амино) -7-гидрокси-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-4-ил] -4-гидрокси-5-метилпиперидин-3ил} карбамат

циклопента [b] пиридин-4-ил]-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5метилпиперидин-4-илацетата (11,0 мг, 0,024 ммоль), 5-[(третбутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифторфенил) -1,3-тиазол-4карбоновой кислоты (12 мг, 0,032 ммоль), НАТИ (33 мг, 0,09 ДМФА (0,09 мл) и ДИПЭА (23 мг, 0,18 ммоль) ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 Реакционную смесь разбавляли 1 М раствором NaOH (0,5 мл) и МеОН (0, 5)мл). Реакционную смесь перемешивали идп температуре течение 1 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный водный слой трижды экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, давало неочищенный продукт, который очищали С помощью препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВ D^{m} , 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение белого порошка. ЖХ/МС рассчит. В виде ДЛЯ $C_{34}H_{43}F_2N_6O_7S$ (M+H)+: m/z=717, 3. Наблюдаемое: 717, 3.

Стадия 2: 5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н- циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

циклопента[b]пиридин-4-ил]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3ил}карбамата (7,0 мг, 0,01 ммоль) и 4,0 М ТФУ в ДХМ (2,0 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После при пониженном удаления растворителя давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% $NH_4OH)$, что давало оба диастереомера целевого порошков. С соединения виде белых использованием В аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, В=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,325 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{3}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=517,2. Наблюдаемое: 517,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,378 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{3}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=517,2. Наблюдаемое: 517,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 50

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-$

фторпиридин-2-ил] карбонил}амино) -7-гидрокси-6,7-дигидро-5Hциклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил}карбамат

Смесь $4-\{(3s)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]пиперидин-1$ ил}-3-({[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2ил] карбонил} амино) -6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7илацетата (174 мг, 0,28 ммоль), MeOH (0,7 мл), $T\Gamma\Phi$ (0,7 мл) и 1,0 М водного раствора NaOH (1,1 мл, 1,1 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Органические растворители удаляли при пониженном давлении. Водный слой разбавляли EtOAc и NH4Cl (водн.), дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические СЛОИ сушили, фильтровали И концентрировали при моннэжиноп давлении, ЧТО давало промежуточное соединение (151 мг, 93%). ЖХ/МС рассчит. ДЛЯ $C_{30}H_{33}F_{3}N_{5}O_{4}$ (M+H)+: m/z=584,2. Наблюдаемое: 584,2.

Стадия 2: трет-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил]карбонил}амино)-7-оксо-6,7-дигидро-5Н- циклопента[b]пиридин-4-ил]пиперидин-3-ил<math>\}$ карбамат

К раствору Tpet-бутил- $\{(3S)$ -1-[3-($\{[6$ -(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино)-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамата (100 мг, 0,17 ммоль) в ДХМ (0,8 мл) медленно добавляли периодинан Десса-Мартина (95 мг, 0,22 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при

комнатной температуре в течение 40 мин. Реакционную смесь нейтрализовали 1 М NaOH, разбавляли МеOH, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение (41 мг, 41%) в виде светло-коричневого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{30}H_{31}F_{3}N_{5}O_{4}$ (M+H) +: m/z=582,2. Наблюдаемое: 582,2.

Стадия 3: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-оксо-6,7-$ дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}-6-(2,6$ -дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

TреT-бутил- $\{(3S)-1-[3-(\{[6-(2,6-дифторфенил)-5-$ Смесь фторпиридин-2-ил] карбонил} амино) -7-оксо-6, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-4-ил] пиперидин-3-ил $\}$ карбамата (6,0) $M\Gamma$, 0,010 ммоль) в ДХМ (0,05 мл) и ТФУ (0,052 мл, 0,68 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Затем раствор концентрировали при пониженном давлении. разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало целевое соединение в виде белого порошка (2,2 мг, 44%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{23}F_3N_5O_2$ $(M+H)^+$: m/z=482,2; наблюдаемое: 482,3.

Пример 51

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(4-этокси-2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $6-(4-9 т o k c u-2,6-д u \phi t o p \phi e h u n)-5-\phi t o p п u p u д u h-2- карбоновая кислота$

Смесь (4-этокси-2,6-дифторфенил) бороновой кислоты (0,11 г, 0,54 ммоль), метил-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилата (0,14 г, 0,60 ммоль), 1,4-диоксана (1,3 мл), ДИПЭА (0,19 мл, 1,1 ммоль) и воды (0,03 мл) продували азотом в течение 5 мин., а затем добавляли бис (три-трет-бутилфосфин) палладий (0,056 г, 0,11 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 130°С в течение 2 ч. Смесь фильтровали и концентрировали под вакуумом, очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (0-50% EtOAc изомеров гексана), что давало требуемый сложный эфир (0,27 г, 60%). Этот эфир растворяли в ТГФ $(1,0\,$ мл) и МеОН $(1,0\,$ мл) с последующим добавлением 1,0 М водного раствора NaOH (2,0 мл, 2,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После удаления органического растворителя при пониженном давлении остаток нейтрализовали HCl. Водный слой дважды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои СУШИЛИ Na_2SO_4 , фильтровали над

концентрировали под вакуумом, что давало промежуточное соединение. ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_3NO_3$ (M+H) $^+$: m/z=298,1. Наблюдаемое: 298,1.

Стадия 2: трет-бутил- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(4-9токси-2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил} \}$ амино) -7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил] -4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил $\}$ карбамат

Смесь (3R, 4R, 5S) - 1 - [7 - (ацетилокси) - 3 - амино - 6, 7 - дигидро - 5H циклопента [b] пиридин-4-ил] -3- [($\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино] -5метилпиперидин-4-илацетата (12,4 мг, 0,027 ммоль), 6-(4-этокси-2,6-дифторфенил) – 5-фторпиридин – 2-карбоновой кислоты (8,0 мг, 0,027 ммоль), НАТИ (37 мг, 0,098 ммоль) в ДМФА (0,1 мл) и ДИПЭА (26 мг, 0,20 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли 1 М раствором NaOH $(0,5\,$ мл) и МеОН $(0,5\,$ мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После концентрирования при пониженном давлении водный слой трижды экстрагировали ДХМ. Объединенные органические сушили, фильтровали СЛОИ концентрировали под вакуумом, что давало неочищенный продукт, который очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridgeTM C18 5 мкм OBDTM, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% $NH_4OH)$, что давало промежуточное соединение в виде белого XX/MC рассчит. для $C_{33}H_{39}F_3N_5O_6$ $(M+H)^+$: m/z=658,3. порошка. Наблюдаемое: 658,3.

Стадия 3: $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-$

метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Hциклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-(4-этокси-2,6-дифторфенил)-5фторпиридин-2-карбоксамид

TреT-бутил- $\{(3R, 4R, 5S) - 1 - [3 - ({[6 - (4 - этокси - 2, 6 - 4 - 2)]})\}$ Смесь дифторфенил) -5-фторпиридин-2-ил] карбонил} амино) -7-гидрокси-6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил] -4-гидрокси-5метилпиперидин-3-ил}карбамата (6 мг, 0,01 ммоль) и 4,0 М ТФУ в ДХМ (2,0 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После удаления растворителя при пониженном давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge $^{\mathbf{m}}$ C18 5 мкм OBD $^{\mathbf{m}}$, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало оба диастереомера в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire C18, 2,1 \times 50 MM, 5 MKM; скорость потока 3 M π /MMH.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты 0,025% $T\Phi Y$, (А=вода С B=MeCN)) получены характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,551 мин., XX/MC рассчит. для $C_{28}H_{31}F_3N_5O_4$ (M+H) $^+$: m/z=558,2. Наблюдаемое: 558,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,608 мин., XX/MC рассчит. для $C_{28}H_{31}F_{3}N_{5}O_{4}$ (M+H) $^{+}$: m/z=558,2. Наблюдаемое: 558,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 52

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(2,6-2,6-2,4R)-5-4,7-2,4R)\}$ трет-бутил- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(2,6-2,6-2,4R)-4,4R)]-4-2,4R\}\}$ амино) -6,7-дигидро- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(2,6-2,6-2,4R)],4R]\}$ амино) -6,7-дигидро- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(2,6-2,6-2,4R]),4R]\})$ циклопента [b] пиридин- $\{(3R,4R,5S)-1-[3-(\{[6-(2,6-2,6-2,4R]),4R]\})$ нарбамат

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил-[((3 R , 4 R , 5 S)-1-(3-амино-6,7-дигидро-5 H -циклопента[b] пиридин-4-ил)-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (6,0 мг, 0,017 ммоль), 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (5,0 мг, 0,02 ммоль), НАТИ (15,7 мг, 0,041 ммоль) в ДМФА (0,05 мл) и ДИПЭА (0,01 мл, 0,05 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и $\mathit{Na}_2\mathit{CO}_3$ (водн.). Водный слой дважды экстрагировали EtOAc . Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Полученный неочищенный продукт непосредственно использовали для следующей стадии реакции. ЖХ/МС рассчит. для $\mathit{C}_{31}\mathit{H}_{35}\mathit{F}_{3}\mathit{N}_{5}\mathit{O}_{4}$ (M+H)+: $\mathit{m/z}$ =598,3. Наблюдаемое: 598,2.

Стадия 2: $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил- $\{(3R, 4R, 5S)$ -1-[3- $(\{[6$ -(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино)-6,7-дигидро-5H-

циклопента [b] пиридин-4-ил]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-3ил}карбамата (6,0 мг, 0,010 ммоль), ДХМ (0,09 мл) и ТФУ (0,085 мл, 1,1 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. После концентрирования остаток разбавляли MeOH, фильтровали очищали с помощью препаративной ЖX/MC И (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 градиентное элюирование смесями мл/мин., MeCN воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало целевое соединение в виде белого порошка (4,6 мг, 92%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_2$ $(M+H)^+$: m/z=498,2. Наблюдаемое: 498,3.

Пример 53

5-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил}-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. Метил-5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксилат

бутоксикарбонил) амино] -1, 3-тиазол-4-карбоксилат (из Примера 1, 3, 104 ${
m M}\Gamma$, 0,309 ммоль), (2,6-дифтор-3стадия метоксифенил) бороновую кислоту (Aldrich, 207 мг, 1,10 ммоль), дициклогексил (2', 4', 6'-триизопропилбифенил-2-ил) фосфин- (2'аминобифенил-2-ил) (хлор) палладий (1:1) (37,5 мг, 0,0477 ммоль) и фосфат калия (276 мг, 1,30 ммоль). Сосуд герметически закрывали закручивающейся крышкой из ПТФЭ, а затем продували азотом три раза. Добавляли 1,4-диоксан (4,0 мл), затем воду, освобожденную от кислорода (2,0 мл). Смесь нагревали при 40°C в течение 1 ч. Реакционной смеси давали остыть до комнатной температуры. Добавляли дополнительные количества (2,6-дифтор-3метоксифенил) бороновой кислоты (262 мг, 1,39 ммоль) и дициклогексил (2', 4', 6'-триизопропилбифенил-2-ил) фосфин-(2'аминобифенил-2-ил) (хлор) палладия (1:1) (40,2 мг, 0,0511 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 15 ч. фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали Смесь на EtOAc) и концентрировали. Остаток очищали силикагеле (элюирование 0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (48,5 39%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{19}F_2N_2O_5S$ (M+H)+: m/z=401,1; наблюдаемое: 401,1.

Стадия 2. 5-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил) -1,3-тиазол-4-карбоновая кислота

К смеси метил-5-[(τ ре τ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксилата (48,5 мг, 0,121 ммоль) и моногидрата гидроксида лития (37 мг, 0,89 ммоль) добавляли МеОН (1,5 мл), а затем воду (1,5 мл). Реакционную

смесь перемешивали при 60°C в течение 3,5 ч. Реакционной смеси давали остыть до комнатной температуры и добавляли 4,0 М 0,99 раствор хлороводорода воде (0,25 MJ,ммоль) В ΠО установления pH 1-2. Смесь разбавляли EtOAc (50 мл) насыщенным водным раствором хлорида натрия (50 мл). Водный слой дополнительно экстрагировали EtOAc (2×50 мл). Объединенные органические экстракты сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества, которое использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (52,2 ЖХ/МС рассчит. $C_{16}H_{17}F_2N_2O_5S$ $(M+H)^+$: m/z=387,1. ДЛЯ Наблюдаемое: 387,1.

Стадия 3: $3-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил<math>\}$ амино $)-4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]$ пиперидин- $1-ил\}-6,7-дигидро-5H-циклопента<math>[b]$ пиридин-7-илацетат

Смесь

3-амино-4- $\{(3S)$ -3-[(трет-

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-7-илацетата (10,0 мг, 0,0256 ммоль), 5[(Tpet-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (9,9 мг, 0,026 ммоль) и НАТИ
(24,3 мг, 0,064 ммоль) в ДМФА (0,06 мл) и ДИПЭА (0,014 мл,
0,077 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 4
ч. Смесь разбавляли МеОН и очищали с помощью препаративной
ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм ОВD[™], 30×10 мм,
60 мл/мин., градиентное эльирование смесями МеСN и воды,
содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в
виде белого порошка (3,2 мг, 16%). ЖХ/МС рассчит. для

 $C_{36}H_{45}F_2N_6O_8S$ (M+H)+: m/z=759, 3. Наблюдаемое: 759, 3.

Стадия 4: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-дифтор-Смесь 3-метоксифенил) -1, 3-тиазол-4-ил] карбонил $\}$ амино) -4- $\{(3S)$ -3- $[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил<math>\}$ -6,7-дигидро-5Hциклопента [b] пиридин-7-илацетата (3,2 мг, 0,0042 ммоль), МеОН (50 мкл), $T\Gamma\Phi$ (25 мкл) и 1,0 M водного раствора NaOH (27 мкл)0,027 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение мин. Органические растворители удаляли при пониженном давало неочищенный интермедиат, давлении, что растворяли в ДХМ (0,04 мл), а затем добавляли ТФУ (0,043 мл, 0,56 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. После концентрирования при пониженном давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 mrm OBD[™], 30×10 mm, 60 mπ/muh., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало оба диастереомера целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2, 1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% $T\Phi Y$, B=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,855 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{3}S$ $(M+H)^{+}$: m/z=517,2. Наблюдаемое: 517,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,841 мин., XX/MC рассчит. для $C_{24}H_{27}F_{2}N_{6}O_{3}S$ (M+H)+: m/z=517,2. Наблюдаемое: 517,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 54

5-амино-N- $\{4$ -[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-

гидрокси-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [*b*] пиридин-3-ил $\}-2$ - (2, 6-дифтор-3-метоксифенил) -1, 3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: $3-(\{[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил<math>\}$ амино $\}$ -4- $\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил<math>\}$ -6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-7-илацетат

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-Смесь 5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7илацетата (10,0) $M\Gamma$. 0,025 ммоль), 5-[(rperбутоксикарбонил) амино] -2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил) -1,3тиазол-4-карбоновой кислоты (9,6 мг, 0,025 ммоль), HATU (23,5 мг, 0,062 ммоль) в ДМФА (0,06 мл) и ДИПЭА (0,013 мл, 0,074 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь разбавляли МеОН и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в белого порошка (5,5 мг, 29%). ЖХ/МС рассчит. виде $C_{37}H_{47}F_2N_6O_8S$ (M+H)+: m/z=773, 3. Наблюдаемое: 773, 3.

Стадия 2: 5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-3-ил $\}$ -2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6-дифтор-3-метоксифенил) -1, 3-тиазол-4-ил] карбонил $\}$ амино) -4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-метилпиперидин-1-ил}-6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетата (5,5 мг, 0,007 ммоль), MeOH (84 мкл), $T\Gamma\Phi$ (42 мкл) и 1,0 М водного раствора (46 мкл, 0,046 ммоль) перемешивали при NaOH комнатной 20 мин. Растворители удаляли температуре в течение пониженном давлении, что давало неочищенный интермедиат, который растворяли в ДХМ (0,07 мл), а затем добавляли ТФУ 0,94 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Затем концентрировали при пониженном давлении и остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN воды, содержащими 0,1% $NH_4OH)$, что давало оба диастереомера в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire[™] C18, 2,1 \times 50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты ТФУ, В=MeCN)) получены (А=вода С 0,025% следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 2,140 мин., XX/MC рассчит. для $C_{25}H_{29}F_2N_6O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=531,2. Наблюдаемое: 531,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 2,267 мин., XX/MC рассчит. для $C_{25}H_{29}F_2N_6O_3S$ (M+H)+: m/z=531,2. Наблюдаемое: 531,2.

Пример 55

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: метил-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5фторпиридин-2-карбоксилат

В герметично закрытой трубке к смеси метил-6-бром-5фторпиридин-2-карбоксилата (374 мг, 1,60 ммоль) и (2,6-дифтор-3-метоксифенил) бороновой кислоты (150 мг, 0,798 ммоль) в ТГФ (6,0 мл) и воды (0,6 мл) добавляли фторид калия (153 мг, 2,64 ммоль). Реакционную смесь продували N_2 в течение 5 мин., затем последовательно добавляли трис (дибензилиденацетон) дипалладий (0) (180 мг, 0,20 ммоль) и три-трет-бутилфосфин (81 мг, 0,40 ммоль). Затем реакционную смесь нагревали при 100°С в течение 30 мин. После фильтрования и концентрирования раствора при пониженном давлении остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash $^{\circ}$ (0-40% EtOAc в смеси изомеров гексана), что промежуточное соединение в виде белого порошка (83,3 мг, 35%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_3NO_3$ (M+H)+: m/z=298,1. Наблюдаемое: 298,2.

Стадия 2: 6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2- карбоновая кислота

К смеси метил-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксилата (82,9 мг, 0,279 ммоль) в ТГФ (0,3 мл) и МеОН (0,3 мл) добавляли 1,0 М водный раствор NaOH (1,39 мл, 1,39 Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 40 мин., нейтрализовали HCl (12 M) до рН=7 и концентрировали при пониженном давлении для удаления растворителей. Остаток растворяли в ТГФ, сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, ЧTО промежуточное соединение в виде белого порошка (53,4 мг, 68%). XX/MC рассчит. для $C_{13}H_9F_3NO_3$ $(M+H)^+$: m/z=284,1. Наблюдаемое: 284,2.

Стадия

3: 4-{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-({[6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-ил] карбонил} амино)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь 3-амино-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-7-илацетата (13,6 мг, 0,035 ммоль), 6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (9,0 мг, 0,032 ммоль), НАТИ (30,2 мг, 0,080 ммоль) в ДМФА (0,07 мл) и ДИПЭА (0,017 мл, 0,095 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь разбавляли МеОН и очищали с

помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде белого порошка (5,0 мг, 24%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{33}H_{37}F_{3}N_{5}O_{6}$ (M+H)+: m/z=656,3. Наблюдаемое: 656,3.

Стадия 4: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил<math>\}-6-(2,6-дифтор-3-4)$ метоксифенил) -5-фторпиридин-2-карбоксамид

Смесь $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathsf{амино}]\,\mathsf{пиперидин}-1$ ил}-3-({[6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2ил] карбонил} амино) -6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7илацетата (5,0 г, 0,008 ммоль), МеОН (90 мкл), ТГФ (45 мкл) и 1,0 М водного раствора NaOH (50 мкл, 0,050 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Растворители удаляли при пониженном давлении, что давало неочищенный интермедиат, который растворяли в ДХМ (0,08 мл), а затем добавляли ТФУ (0,078 мл, 1,0 ммоль). Реакционную перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. После концентрирования раствора при пониженном давлении остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и содержащими 0,1% $NH_4OH)$, что давало оба диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,908 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3$ (M+H) $^+$: m/z=514,2; наблюдаемое: 514,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,962 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3$ (M+H) $^+$: m/z=514,2; наблюдаемое: 514,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 56

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-

6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6- (2, 6-дифтор-3-метоксифенил) -5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $4-\{(3S,5R)-3-[(\text{трет-бутоксикарбонил})\text{ амино}]-5-$ метилпиперидин-1-ил $\}-3-(\{[6-(2,6-$ дифтор-3-метоксифенил)-5- фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино)-6, 7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-Смесь 5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7- $M\Gamma$, 0,035 ммоль), 6-(2,6-дифтор-3илацетата (14,1)метоксифенил) -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (9,0 мг, 0,032 ммоль), НАТИ (30,2 мг, 0,08 ммоль) в ДМФА (0,07 мл) и ДИПЭА (0,017 мл, 0,095 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь разбавляли МеОН и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде белого порошка (8,0 мг, 38%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{39}F_3N_5O_6$ (M+H) +: m/z=670, 3. Наблюдаемое: 670, 3.

Стадия 2: $N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-$ гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

 $4-\{(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-$ Смесь метилпиперидин-1-ил}-3-({[6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5- Φ торпиридин-2-ил] карбонил} амино) -6,7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетата (8,0 мг, 0,012 ммоль), МеОН $(140 \ \text{мкл})$, $\text{T} \text{Г} \Phi$ $(71 \ \text{мкл})$ и 1,0 М водного раствора NaOH $(78 \ \text{мкл})$, 0,078 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение Органические растворители удаляли под вакуумом и сушили, что давало неочищенный интермедиат, который растворяли в ДХМ $(0,1 \, \text{мл})$, а затем добавляли ТФУ $(0,12 \, \text{мл}, \, 1,6 \, \text{ммоль})$. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Затем раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD^{TM} , 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало оба диастереомера целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,969 мин., XX/MC рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (M+H)+: m/z=528,2. Наблюдаемое: 528,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 2,079 мин., XX/MC рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (M+H) $^+$: m/z=528,2. Наблюдаемое: 528,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 57

5-амино-N-[4-(3-амино-3-метилпиперидин-1-ил)-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[b] пиридин-3-ил]-2-(2, 6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1: трет-бутил-[3-метил-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридина (200 мг, 1,01 ммоль), TреT-бутил-(3-метилпиперидин-3-ил) карбамата (227 мг, 1,06 ммоль) и триэтиламина (281 мкл, 2,01 ммоль) в изопропиловом спирте (1,2 мл) перемешивали при 100°С в течение 20 мин. После охлаждения осажденное промежуточное соединение собирали с помощью вакуумного фильтрования, а затем промывали холодным эфиром, что давало промежуточное соединение в виде светло-желтого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_4$ (M+H)+: m/z=377,2. Наблюдаемое: 377,2.

Стадия 2: трет-бутил-[1-(3-амино-6,7-дигидро-5H- циклопента[b]пиридин-4-ил)-3-метилпиперидин-<math>3-ил] карбамат

Смесь трет-бутил-[3-метил-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (100,0 мг, 0,27 ммоль), АсОН (1,44 мл) и порошка железа (222 мг, 3,98 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc, фильтровали через небольшой слой силикагеля. Остаток промывали свежим EtOAc и фильтровали. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении, разбавляли EtOAc и нейтрализовали раствором Na_2CO_3 . После вакуумного фильтрования для удаления нерастворимых примесей водный слой трижды экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде серовато-белого порошка (80 мг, 90%). XX/MC рассчит. для $C_{19}H_{31}N_4O_2$ (M+H)+: m/z=347,2. Наблюдаемое: 347,2.

Стадия 3: трет-бутил-{1-[3-({[5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил}амино)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил]-3-метилпиперидин-3-ил}карбамат

Смесь трет-бутил-[1-(3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ил) -3-метилпиперидин-3-ил] карбамата (8,0 мг, 0,023 ммоль), 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (9,1 мг, 0,025 ммоль), НАТИ (21,9 мг, 0,058 ммоль) в ДМФА (0,05 мл) и ДИПЭА (0,012 мл, 0,069 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляли МеОН и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 мкм ОВО[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало

промежуточное соединение в виде белого порошка (8,4 мг, 53%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{43}F_2N_6O_5S$ (M+H) $^+$: m/z=685,3. Наблюдаемое: 685,3.

Стадия 4: 5-амино-N-[4-(3-амино-3-метилпиперидин-1-ил)-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Смесь $\mathit{трет}$ -бутил- $\{1-[3-(\{[5-[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил]карбонил $\}$ амино)-6,7-дигидро- $5\mathit{H}$ -циклопента [b] пиридин-4-ил]-3-метилпиперидин-3-ил $\}$ карбамата (8,4 мг, 0,012 ммоль), ДХМ (0,12 мл) и ТФУ (0,12 мл, 1,6 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Затем раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridgeTM C18 5 мкм ОВDTM, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1 $\{$ 8 NH4OH), что давало целевое соединение в виде белого порошка (3,5 мг, 59 $\{$ 8). ЖХ/МС рассчит. для (2,4,4,2,7,5,2,8,6,0) (M+H)+: $\mathit{m/z}=485,2$. Наблюдаемое: 485,2.

Пример 58

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: 1,3-дифтор-5-(метилтио) бензол

Метилиодид $(2,91\ r,\ 20,5\ ммоль)$ по каплям при перемешивании добавляли к смеси 3,5-дифторбензолтиола $(2,00\ r,\ 13,7\ ммоль)$ и карбоната калия $(5,67\ r,\ 41,0\ ммоль)$ в сухом МеСN $(24\ мл)$ при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали при 80° С в течение $2\ ч$. После охлаждения смесь фильтровали под вакуумом, промывали МеСN и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение, которое использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки $(1,74\ r,\ 80\%)$.

Стадия 2: 2-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-4,4,5,5тетраметил-1,3,2-диоксаборолан

К раствору 1,3-дифтор-5-(метилтио)бензола (0,800 г, 4,99 ммоль) в сухом ТГФ (25 мл) под азотом при -78° С медленно добавляли n-ВиLi в ТГФ (1,6 M; 3,28 мл, 5,24 ммоль), сохраняя при этом внутреннюю температуру ниже -65° С. Реакционную смесь перемешивали при -78° С в течение 2 ч. Затем добавляли 2-изопропокси-4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан (1,07 г,5,74 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры в течение 2 ч, а затем гасили водным раствором NaHCO3 и экстрагировали ЕtOAc. Органические экстракты промывали и концентрировали при пониженном давлении, чтобы получить неочищенное промежуточное соединение (1,42 г, 99%) в виде вязкой жидкости.

Стадия 3: метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-

фторпиридин-2-карбоксилат

герметично закрытой трубке смесь 2-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил] -4, 4, 5, 5-тетраметил-1, 3, 2-диоксаборолана (1,00 г, 3,49 ммоль), метил-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилата (1,23 г, 5,24 ммоль) и ДИПЭА (1,83 мл, 10,5 ммоль) в смешанном растворителе 1,4-диоксан (15 мл) / вода (0,51 мл) перемешивали и продували азотом в течение 5 мин. до добавления бис (три-третбутилфосфин) палладия (360 мг, 0,70 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 120°C в течение 30 мин. После охлаждения реакционную смесь фильтровали и фильтр промывали ТГФ. Фильтрат концентрировали, очищали помощью колоночной а затем С хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (0-20% EtOAc смеси изомеров гексана), что промежуточное соединение в виде порошка (442 мг, 40%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_3NO_2S$ (M+H)+: m/z=314,1. Наблюдаемое: 314,2.

Стадия 4: 6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновая кислота

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилат (80,0 мг, 0,255 ммоль) растворяли в ТГФ (0,3 мл) и МеОН (0,3 мл), затем добавляли 1,0 М водный раствор NаОН (1,28 мл, 1,28 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 50 мин., затем нейтрализовали НС1 (12 М) до рН=7 и концентрировали при пониженном давлении для удаления всех растворителей. Остаток растворяли в ТГФ, сушили,

фильтровали и концентрировали под вакуумом, что давало промежуточное соединение в виде белого порошка (42 мг, 55%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_9F_3NO_2S$ (M+H)+: m/z=300,0. Наблюдаемое: 300,2.

Стадия 5: 4-{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-фторпиридин-2-ил} карбонил) амино]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь 3-амино-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5H- циклопента[b] пиридин-7-илацетата (12,0 мг, 0,031 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (11,0 мг, 0,037 ммоль), НАТИ (29,2 мг, 0,077 ммоль) в ДМФА (0,07 мл) и ДИПЭА (11,9 мг, 0,092 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь фильтровали, концентрировали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм ОВD[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (6,3 мг, 30%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{33}H_{37}F_{3}N_{5}O_{5}S$ (M+H)+: m/z=672,2. Наблюдаемое: 672,2.

Стадия 6: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил<math>\}-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

 $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathsf{амино}]\,\mathsf{пиперидин}-1-\mathsf{ил}\}-3-[(\{6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)\, фенил]-5-фторпиридин-2-$

ил} карбонил) амино] -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7илацетат (6,3 мг, 0,009 ммоль) растворяли в MeOH (0,1 мл) и $T\Gamma\Phi$ (0,06 мл), затем добавляли 1,0 М водный раствор NaOH (0,038 мл, 0,038 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Органические растворители и следы воды удаляли при пониженном давлении, что давало неочищенный интермедиат. Остаток растворяли в ДХМ (0,1) мл), а затем (0,095 мл, добавляли ΤФУ 1,2 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин., затем раствор упаривали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge $^{\text{тм}}$ C18 5 мкм OBD $^{\text{тм}}$, 30×10 мм, 60 градиентное элюирование смесями MeCN содержащими 0,1% NH₄OH), что давало оба диастереомера целевого С соединения В виде белых порошков. использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, В=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров продукта:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 2,471 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=530,2. Наблюдаемое: 530,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 2,551 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_2S$ $(M+H)^+$: m/z=530,2. Наблюдаемое: 530,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 59

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил) фенил]-5- фторпиридин-2-карбоксилат

метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-К раствору фторпиридин-2-карбоксилата (150 мг, 0,479 ммоль) в ДХМ (3,0 мл) добавляли пероксомоносульфат калия (147 мг, 0,958 ммоль) при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали идп комнатной температуре в течение 2 ч. Раствор распределяли между EtOAc и водой. Органический слой сушили, фильтровали. Фильтрат концентрировали и затем очищали С помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (0-100% EtOAc смеси изомеров гексана), В ЧТО давало промежуточное соединение в виде белого порошка (37 мг, 23%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_3NO_3S$ (M+H)+: m/z=330,0. Наблюдаемое: 330,2.

Стадия 2: 6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5фторпиридин-2-карбоновая кислота

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5- фторпиридин-2-карбоксилат (37,0 мг, 0,112 ммоль) растворяли в ТГФ (0,12 мл) и МеОН (0,12 мл), а затем добавляли 1,0 М водный раствор NаОН (0,56 мл, 0,56 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 50 мин. Затем смесь нейтрализовали НС1 (12 М) до рН=7 и концентрировали при пониженном давлении для удаления всех растворителей. Остаток растворяли в ТГФ, сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{13}H_9F_3NO_3S$ (M+H)+: m/z=316,0. Наблюдаемое: 316,2.

Стадия

3: 4-{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил) фенил]-5-фторпиридин-2-ил}карбонил) амино]-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь 3-амино-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-7-илацетата (12,0 мг, 0,031 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (11,6 мг, 0,037 ммоль), HATU (29,2 мг, 0,077 ммоль) в ДМФА (0,07 мл) и ДИПЭА (11,9 мг, 0,092 ммоль) перемешивали при

комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] С18 5 мкм ОВD[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (3,0 мг, 14%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{33}H_{37}F_{3}N_{5}O_{6}S$ (M+H)+: m/z=688,2. Наблюдаемое: 688,2.

Стадия 4: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

 $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathrm{амино}]\,\mathrm{пиперидин}-1-\mathrm{ил}\}-3-$ [({6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2ил}карбонил) амино] -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7илацетат (3,0 мг, 0,0044 ммоль) растворяли в МеОН (0,01 мл) и $T\Gamma\Phi$ (0,05 мл), а затем добавляли 1,0 М водный раствор NaOH (0,017 мл, 0,017 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре течение 60 . НИМ Органические В растворители и следы воды удаляли при пониженном давлении, что давало неочищенный интермедиат. Остаток растворяли в ДХМ (0,04 мл), а затем добавляли $T\Phi Y$ (0,044 мл, 0,58 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Затем раствор снова концентрировали при пониженном давлении. Остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали С ПОМОЩЬЮ препаративной ЖX/MC (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм ОВD[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало две смеси

диастереомеров целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire C18, 2,1 \times 50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, В=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,371 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=546,2. Наблюдаемое: 546,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,440 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=546,2. Наблюдаемое: 546,2.

Диастереомеры предположительно относят к отдельным 7R и 7S диастереомерам целевого соединения, причем каждый является смесью диастереомеров, имеющих R и S конфигурацию атома серы сульфоксидной группы.

Пример 60

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: $4-\{(3S,5R)-3-[(\text{трет-бутоксикарбонил})\text{ амино}]-5-$ метилпиперидин-1-ил $\}-3-[(\{6-[2,6-$ дифтор-4-(метилсульфинил) фенил]-5-фторпиридин-2-ил $\}$ карбонил) амино]-6,7- дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-7-илацетат

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридин-7ммоль), 6-[2,6-дифтор-4илацетата (10,0)мг, 0,025 (метилсульфинил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (9,4 мг, 0,03 ммоль), НАТИ (23,5 мг, 0,062 ммоль) в ДМФА (0,06 мл) и ДИПЭА (9,6 мг, 0,074 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь фильтровали, концентрировали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0,1% NH4OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (3,0 мг, 17%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{39}F_3N_5O_6S$ (M+H)+: m/z=702,3. Наблюдаемое: 702,2.

Стадия 2: $N-\{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-$ гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфинил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

4-{ (3*S*, 5*R*)-3-[(*трет*-Бутоксикарбонил) амино]-5метилпиперидин-1-ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-

 $(метилсульфинил) фенил] - 5-фторпиридин - 2-ил <math>\{$ карбонил) амино] - 6,7-дигидро - 5H-циклопента [b] пиридин - 7-илацетат (3,0) мг, (0,0043) ммоль) растворяли в МеОН (0,02) мл) и ТГФ (0,08) мл), затем добавляли (0,017) мл, (0,017) мл, (0,017) ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение (0,017) мин. Органические растворители и следы воды удаляли под вакуумом, что давало неочищенный интермедиат, который растворяли в ДХМ (0,044) мл, (0,044) м

0,56 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. После концентрирования остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge[™] C18 5 мкм OBD[™], 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и воды, содержащими 0.1% NH₄OH), что давало две смеси диастереомеров целевого соединения в виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire[™] C18, 2.1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (A=вода с 0.025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,858 мин., XX/MC рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=560,2. Наблюдаемое: 560,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,975 мин., XX/MC рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3S$ $(M+H)^+$: m/z=560,2. Наблюдаемое: 560,2.

Диастереомеры предположительно относят к отдельным 7R и 7S диастереомерам целевого соединения, причем каждый является смесью диастереомеров, имеющих R и S конфигурацию атома серы сульфоксидной группы.

Пример 61

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1: метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)фенил]-5-

фторпиридин-2-карбоксилат

К раствору метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилтио)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилата (81,0 мг, 0,258 ммоль) в ДХМ (1,2 мл) при 0°С добавляли mСРВА (185 мг, 0,827 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°С в течение 2 ч, а затем добавляли раствор $Na_2S_2O_3$, после чего 1 М NаОН. Реакционную смесь перемешивали в течение 20 мин. при комнатной температуре, затем трижды экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение (78 мг, 87%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_3NO_4S$ (M+H)+: m/z=346,0; наблюдаемое: 346,2.

Стадия 2: 6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил) фенил]-5фторпиридин-2-карбоновая кислота

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилат (78,0 мг, 0,226 ммоль) растворяли в $T\Gamma\Phi$ (0,2 мл) и MeOH (0,2 мл), а затем добавляли 1,0 М водный раствор NaOH (0,90 мл, 0,90 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 40 мин. Затем раствор нейтрализовали HCl (12 M) до pH=7 и концентрировали при пониженном давлении для удаления всех растворителей. Остаток растворяли в $T\Gamma\Phi$ и MeOH, сушили, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого порошка. XX/MC рассчит. для $C_{13}H_9F_3NO_4S$ (M+H)+:

m/z=332,0. Наблюдаемое: 332,2.

Стадия 3:
$$4-\{(3S)-3-[(трет-$$

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-3-[($\{6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил) фенил]-5-фторпиридин-2-ил}карбонил) амино]-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетат$

Смесь 3-амино-4- $\{(3S)$ -3-[(Tpet-

бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил $\}-6$, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетата (15,0 мг, 0,0384 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (15,3 мг, 0,0461 ммоль), НАТИ (36,5 мг, 0,0960 ммоль) в ДМФА (0,09 мл) и ДИПЭА (14,9 мг, 0,115 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (способ; препаративная колонка XBridge™ С18 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование 5 MKM OBD™, смесями MeCN и воды, содержащими 0,1% NH₄OH), что давало промежуточное соединение в виде бесцветной смолы (11,0 мг, 41%). m/z=704,2.ЖX/MС рассчит. для C₃₃H₃₇F₃N₅O₇S $(M+H)^{+}$: Наблюдаемое: 704,2.

Стадия 4: $N-\{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил\}-6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

 $4-\{(3S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{Бутоксикарбонил})\,\mathsf{амино}]\,\mathsf{пиперидин}-1-\mathsf{ил}\}-3-[(\{6-[2,6-дифтор-4-(метилсульфонил)\, фенил]-5-фторпиридин-2- ил<math>\}$ карбонил $)\,\mathsf{амино}]-6$,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7- илацетат (11,0 мг, 0,0156 ммоль) растворяли в МеОН (0,04 мл) и

 $T\Gamma\Phi$ (0,20 мл), затем добавляли 1,0 М водный раствор NaOH (0,062 мл, 0,062 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Органические растворители и следы воды удаляли под вакуумом, что давало неочищенный интермедиат. Данный интермедиат растворяли в ДХМ (0,16 мл), а $T\Phi Y$ (0,16 мл, 2,1 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение Раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток разбавляли МеОН, фильтровали и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD™, 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями МеСN и содержащими 0,1% NH₄OH), что давало оба диастереомера целевого соединения В виде белых порошков. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire™ C18, 2,1×50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты (А=вода с 0,025% ТФУ, В=MeCN)) получены следующие характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,542 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_4S$ $(M+H)^+$: m/z=562,2. Наблюдаемое: 562,2.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,611 мин., XX/MC рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_4S$ $(M+H)^+$: m/z=562,2. Наблюдаемое: 562,2.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 62

3-амино-N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид

Стадия 1. Метил-3-амино-6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2- карбоксилат

Раствор (2,6-дифторфенил) бороновой кислоты (270 мг, 1,7 ммоль), метил-3-амино-6-бромпиразин-2-карбоксилата (Ark Pharm, 250 мг, 1,1 ммоль), бис (три- τ ре τ -бутилфосфин) палладия (82 мг, 0,16 ммоль) и ДИПЭА (370 мкл, 2,1 ммоль) в 1,4-диоксане (4 мл) и воде (320 мкл) в сосуде освобождали от кислорода и продували азотом несколько раз. Сосуд герметично закрывали и реакционную смесь нагревали при 100°C в герметично закрытом сосуде в течение 14 ч. Неочищенную реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли и его тщательно промывали EtOAc. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с флэш-хроматографии (колонка, содержащая ПОМОЩЬЮ силикагеля, элюирование 0-50% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (258 мг, выход 91%). ЖX/MC (ЭСИ) рассчит. $C_{12}H_{10}F_2N_3O_2$ (M+H) +: m/z=266, 1;для наблюдаемое: 266,0.

Стадия 2. 3-Амино-6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2-карбоновая кислота

$$O = \bigvee_{N=1}^{OH} F$$

$$H_2N = \bigvee_{N=1}^{N} F$$

метил-3-амино-6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2-Раствор карбоксилата (258 мг, 0,973 ммоль) и моногидрата гидроксида лития (200 мг, 4,8 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (4,0 мл) и воде (2,0 мл) нагревали при 60°С в герметично закрытом сосуде в течение 2 ч. Реакционной смеси давали остыть до температуры окружающей среды и ее нейтрализовали 1,0 М раствором хлороводорода в воде (4,8 мл, 4,8 ммоль) для получения осадка. Осадок собирали с помощью фильтрования, промывали EtOAc (5 мл) и сушили под вакуумом, чтобы получить промежуточное соединение (170 мг). разбавляли EtOAc (15 мл) и слои разделяли. Органический слой H_2O (3 мл) и объединенные органические промывали фазы экстрагировали EtOAc (3 мл). Объединенные органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (3 мл), сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, чтобы получить дополнительное количество промежуточного соединения. Неочищенный продукт использовали для реакции без дополнительной очистки (70 Mr).следующей ЖX/MC (ЭСИ) рассчит. $C_{11}H_8F_2N_3O_2$ (M+H) +: m/z=252, 1; ДЛЯ наблюдаемое: 251,9.

Стадия 3. $3-(\{[3-\text{Амино}-6-(2,6-\text{дифторфенил})\ \text{пиразин}-2-$ ил]карбонил $\}$ амино $)-4-\{(3S)-3-[(\text{трет}-$ бутоксикарбонил)амино]пиперидин-1-ил $\}-6$,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-7-илацетат

В заранее перемешиваемый раствор 3-амино-6-(2,6дифторфенил) пиразин-2-карбоновой кислоты (18 мг, 0,070 ммоль), НАТИ (32 мг, 0,084 ммоль) и ДИПЭА (36 мкл, 0,21 ммоль) в 1,2- μ ихлорэтане (0,3 мл) добавляли раствор 3-амино-4- $\{(3S)-3 [(Tpet-бутоксикарбонил) амино] пиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5H$ циклопента [b] пиридин-7-илацетата (38 мг, 0,097 ммоль) в 1,2дихлорэтане (0,5 мл). Полученный раствор перемешивали при температуре окружающей среды течение 3 ч. В Неочищенную реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и флэш-хроматографии остаток очищали помощью C содержащая 20 г силикагеля, элюирование смесями 0-10% МеОН в ДХМ), чтобы получить промежуточное соединение (18 мг, 41%). ЖX/MC рассчит. для $C_{31}H_{36}F_2N_7O_5$ $(M+H)^+$: m/z=624,3; (ЭСИ) наблюдаемое: 624,1.

Стадия 4. 3-Амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил) пиразин-2-карбоксамид

Раствор $3-(\{[3-амино-6-(2,6-дифторфенил)пиразин-2-ил]карбонил<math>\}$ амино $)-4-\{(3S)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]пиперидин-1-ил<math>\}-6$,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-илацетата (18 мг, 0,029 ммоль) и моногидрата гидроксида лития (11,1 мг, 0,264 ммоль) в МеОН (300 мкл) и воде (300 мкл) перемешивали при температуре окружающей среды в течение 1,5 ч. Реакционную смесь разбавляли EtOAc (20 мл) и нейтрализовали 1,0 м раствором хлороводорода в воде (260 мкл, 0,26 ммоль). Слои разделяли и органический слой промывали H_2O (3 мл), а объединенные водные фазы экстрагировали EtOAc (3

мл × 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (3 мл), сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении, чтобы получить интермедиат (13 мг, 87%). Неочищенный интермедиат растворяли в 1,2-дихлорэтане (300 мкл) и ТФУ (300 мкл, и полученный раствор перемешивали при температуре окружающей среды в течение 1,5 ч. Неочищенную реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (препаративная колонка XBridge™ C18 5 мкм OBD^{TM} , 30×10 мм, 60 мл/мин., градиентное элюирование смесями MeCN и воды, содержащими 0,05% ТФУ), чтобы получить трис (трифторацетат) целевого соединения В виде двух диастереомеров. С использованием аналитической ВЭЖХ (Waters SunFire[™] C18, 2,1 \times 50 мм, 5 мкм; скорость потока 3 мл/мин.; вводимый объем 2 мкл; градиент от 2 до 80% В за 3 минуты 0,025% ТФУ, B=MeCN)) получены следующие (А=вода с характеристики диастереомеров:

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 0,88 мин., XX/MC (ЭСИ) рассчит. для $C_{24}H_{26}F_{2}N_{7}O_{2}$ (M+H) $^{+}$: m/z=482,2; наблюдаемое: 482,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 0,94 мин., XX/MC (ЭСИ) рассчит. для $C_{24}H_{26}F_{2}N_{7}O_{2}$ (M+H) $^{+}$: m/z=482,2; наблюдаемое: 482,0.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 63

N-{4-[(3R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. Бензил-(3R,4R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4- $\{[трет-бутил (диметил) силил]$ окси $\}$ -5-метилпиперидин-1-карбоксилат

К раствору TреT-бутил- ((3R, 4R, 5S)-4-{[TреTбутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата (3,2) 9,4 ммоль) (чистота 40%) в ДХМ (25 мл) добавляли N-(бензилоксикарбонилокси) сукцинимид (2,6 г, 10 ммоль), а затем триэтиламин (1,4 мл, 10 ммоль). Смесь перемешивали в течение 16 ч при комнатной температуре. Затем реакционную смесь разбавляли EtOAc, промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида сушили над Na₂SO₄. Растворитель упаривали натрия и пониженном давлении и полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя 25% ЕtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (1,71 г, 38%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{42}N_2O_5SiNa$ (M+Na) + m/z=501,3; наблюдаемое 501,0.

Стадия 2. Бензил-(3R,4R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1- карбоксилат

Бензил-(3R, 4R, 5S)-3- $[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-5-метил-4-(1,1,2,2-тетраметилпропокси) пиперидин-1-карбоксилат $(1,88\ r,4,06\ mmoль)$ растворяли в ТГФ $(20\ mn)$ и добавляли 1,0 М раствор тетра- μ -бутиламмония фторида в ТГФ $(4,7\ mn,4,7\ mmoль)$. Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре, а затем разбавляли EtOAc. Смесь дважды промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, затем сушили и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя 25-75% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества $(1,48\ r,82\%)$. ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{28}N_2NaO_5$ $(M+Na)^+$ m/z=387,2; наблюдаемое 387,0.

Стадия 3. Бензил-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-метил-4-оксопиперидин-1-карбоксилат

Пиридин (0,8 мл, 10 ммоль) и периодинан Десса-Мартина (1,8 г, 4,4 ммоль) добавляли при перемешивании к раствору бензил-3- [(tpet-бутоксикарбонил)амино]-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1- карбоксилата (1,22 г, 3,35 ммоль) в ДХМ (20 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Добавляли раствор, содержащий NaHCO3 и Na₂S₂O3, и полученную смесь перемешивали в течение 30 мин. Затем смесь экстрагировали ДХМ. Объединенные органические слои сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя 40% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное

соединение в виде бесцветного масла (1,15 г, 95%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{26}N_2NaO_5$ (M+Na) $^+$ m/z=385,2; наблюдаемое 385,0.

Стадия 4. Бензил-(3R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-карбоксилат

К раствору бензил-(3R,5S)-3-[(Tpet-бутоксикарбонил) амино]-5-метил-4-оксопиперидин-1-карбоксилата $(1,61\ r,\ 4,44\ mmoль)$ в ТГФ $(30\ mn)$ при -78° С добавляли раствор бромида метилмагния в эфире $(3,0\ M,\ 4,4\ mn,\ 13\ mmoль)$. Реакцию затем гасили добавлением водного раствора NH_4Cl и полученную смесь экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты сушили и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя 20-80% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало смесь двух диастереомеров промежуточного соединения в виде бесцветного масла $(0,95\ r,\ 56\%)$. ЖХ/МС рассчит. для $C_{20}H_{30}N_{2}NaO_{5}$ $(M+Na)^{+}$ m/z=401,2; наблюдаемое 401,0. Также было выделено 40% непрореагировавшего исходного вещества.

Стадия 5. трет-Бутил-[(3R,5S)-4-гидрокси-4,5диметилпиперидин-3-ил]карбамат

Бензил-(3R, 4R, 5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-карбоксилат (414 мг, 1,09 ммоль) в сосуде растворяли в МеОН (10 мл) и добавляли палладий (10%) на угле (100 мг). Сосуд закрывали мембраной и подсоединяли к шару, заполненному водородом. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Раствор

фильтровали для удаления палладия на угле и растворитель упаривали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла (245 мг, 92%), которое использовали для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{25}N_2O_3$ (M+H)+ m/z=245,2; наблюдаемое 245,1.

Стадия 6. трет-Бутил-[(3R,5S)-4-гидрокси-4,5-диметил-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина (210 мг, 1,0 ммоль), TреT-бутил-((3R,5S)-4-гидрокси-4, 5-диметилпиперидин-3-ил] карбамата (255 мг, 1,04 ммоль) и триэтиламина (296 мкл, 2,12 ммоль) в изопропиловом спирте (1 мл) перемешивали при 80° С в течение 2 ч. Растворитель упаривали при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле, эльируя 25° EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение в виде желтого масла (318 мг, 74°). ЖХ/МС рассчит. для C_{20} H $_{31}$ N $_{4}$ O $_{5}$ (M+H) + m/z=407,2; наблюдаемое 407,2.

Стадия 7. трет-Бутил-[(3R,5S)-4-гидрокси-4,5-диметил-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

К смеси Tpet-бутил-[(3R,5S)-4-гидрокси-4,5-диметил-1-(3- нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (312 мг, 0,768 ммоль) в ДХМ (3,2 мл) добавляли мСРВА (260 мг, 1,5 ммоль). Через 2 ч ЖХ/МС показала, что прореагировало только 30% исходного вещества. мСРВА добавляли еще несколько раз (до общего количества около 10 экв.), пока ЖХ/МС не показала полное расходование исходного вещества (через примерно 7 ч). Затем к смеси добавляли насыщенный раствор NaHCO3 и полученную смесь экстрагировали ДХМ. Объединенные органические экстракты сушили и затем концентрировали досуха при пониженном давлении. Неочищенное промежуточное соединение использовали для следующей стадии реакции без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит. для $C_{20}H_{31}N_{4}O_{6}$ (M+H)+ m/z=423,2; наблюдаемое 423,2.

Стадия 8. $4-\{(3R,5S)-3-[(\text{трет-Бутоксикарбонил})\text{ амино}]-4-$ гидрокси-4, 5-диметилпиперидин-1-ил $\}-3-$ нитро-6, 7-дигидро-5Н- циклопента [b] пиридин-7-илацетат

ил) пиперидин-3-ил] карбамата (390 мг, 0,92 ммоль) и Ac_2O (2 мл) перемешивали при 90°С в течение 1 ч. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, а затем концентрировали при пониженном давлении. Смесь нейтрализовали водным раствором $NaHCO_3$ и затем экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты сушили и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле, элюируя 20-80% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало требуемый продукт в виде желтого масла (196 мг, 55% за 2 стадии). XX/MC рассчит. для $C_{22}H_{33}N_4O_7$ (M+H)+ m/z=465,2; наблюдаемое 465,1.

Стадия 9. 3-Амино-4-{(3R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил}-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

 $4-\{(3R,5S)-3-[(трет-Бутоксикарбонил)амино]-4-гидрокси-4,5$ диметилпиперидин-1-ил $\}$ -3-нитро-6,7-дигидро-5Hциклопента[b] пиридин-7-илацетат (198 $M\Gamma$, 0,426 ммоль) растворяли в уксусной кислоте (2,8 мл) и к раствору добавляли порошок железа (0,36 г, 6,4 ммоль). Реакцию перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляли 30 мл EtOAc, фильтровали через диатомовую землю. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток растворяли в EtOAc и нейтрализовали NaHCO3. Слои разделяли и водный слой экстрагировали дополнительным количеством EtOAc. Объединенные органические слои сушили и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (176 мг, 95%), которое использовали для следующей стадии без дополнительной очистки. ЖХ/МС рассчит.

для $C_{22}H_{35}N_4O_5$ (M+H) + m/z=435, 3; наблюдаемое 435,1.

Стадия 10. $4-\{(3R,5S)-3-[(\text{трет-Бутоксикарбонил})\text{ амино}]-4-$ гидрокси-4, 5-диметилпиперидин-1-ил $\}-3-(\{[6-(2,6-$ дифторфенил)-5- фторпиридин-2-ил] карбонил $\}$ амино)-6, 7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-7-илацетат

3-Амино-4- $\{(3R, 5S)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5Hциклопента [b] пиридин-7-илацетат (153 мг, 0,352 ммоль), 6-(2,6дифторфенил) -5-фторпиридин-2-карбоновую кислоту (107 мг, 0,422 ммоль), НАТИ (330 мг, 0,88 ммоль) и ДИПЭА (180 мкл, 1,0 ммоль) растворяли в ДМФА (4,9 мл) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную разбавляли MeCN и очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка Waters SunFire $^{™}$ C18, 19 $MM \times 100$ MM, размер частиц 5 MKM, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% ТФУ, скорости потока 30 мл/мин.), ЧТО давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (118 мг, 50%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{34}H_{39}F_3N_5O_6$ (M+H) + m/z=670,3; наблюдаемое 670,3.

Стадия 11. $N-\{4-[(3R,5S)-3-\text{Амино}-4-\text{гидрокси}-4,5-\text{диметилпиперидин}-1-\text{ил}]-7-\text{гидрокси}-6,7-\text{дигидро}-5H-$ циклопента [b] пиридин $-3-\text{ил}\}-6-(2,6-\text{дифторфенил})-5-$ фторпиридин-2- карбоксамид

 $4-\{(3R,5S)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{Бутоксикарбонил})\,\mathsf{аминo}]-4-\mathsf{гидрокси}-4,5-$ диметилпиперидин-1-ил $\}-3-(\{[6-(2,6-\mathsf{дифторфенил})-5-\mathsf{фторпиридин}-2-\mathsf{ил}]\,\mathsf{карбонил}\}\,\mathsf{аминo})-6,7-\mathsf{дигидрo}-5\mathit{H}-\mathsf{циклопентa}\,[\mathit{b}]\,\mathsf{пиридин}-7-$ илацетат (118 мг, 0,176 ммоль) растворяли в смеси МеОН (1 мл) и $\mathsf{T}\Gamma\Phi$ (1 мл) и добавляли 0,5 м водный раствор NаОН (1 мл, 0,5

ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч, а затем концентрировали досуха при пониженном давлении. К остатку добавляли 4,0 М раствор хлороводорода в диоксане $(3\,$ мл, $10\,$ ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч, а затем упаривали досуха. Полученный остаток растворяли в МеСN и очищали с помощью 0Φ -ВЭЖХ (колонка Waters SunFire C18, $19\,$ мм х $100\,$ мм, размер частиц $5\,$ мкм, градиентное элюирование смесями МеCN/вода, содержащими 0,1% $T\Phi$ У, при скорости потока $30\,$ мл/мин.), что давало четыре различных диастереомера бис (трифторацетата) целевого соединения в виде белых твердых веществ.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,402 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (M+H) + m/z=528,2; наблюдаемое 528,2. 1 H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,49 (c, 1H), 8,74 (c, 1H), 8,36 (дд, J=8,7, 4,0 Гц, 1H), 8,21 (т, J=8,8 Гц, 1H), 8,14 (c, 3H), 7,71-7,61 (м, 1H), 7,31 (т, J=8,3 Гц, 2H), 5,16 (т, J=6,9 Гц, 1H), 3,55 (д, J=9,7 Гц, 1H), 3,33 (т, J=12,1 Гц, 1H), 3,25 (д, J=11,3 Гц, 1H), 3,14 (дкв, J=12,0, 4,2 и 3,4 Гц, 1H), 3,05 (c, 1H), 2,97-2,80 (м, 2H), 1,97-1,83 (м, 1H), 1,73 (дт, J=11,4 и 6,6 Гц, 1H), 0,98 (c, 3H), 0,63 (д, J=6,8 Гц 3H).

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,445 мин., XX/MC рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (M+H) $^+$ m/z=528,2; наблюдаемое 528,2.

Диастереомер 3. Третий пик. Время удерживания 1,587 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (М+H) + m/z=528,2; наблюдаемое 528,2. 1 H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,48 (с, 1H), 8,82 (с, 1H), 8,37 (дд, J=8,6 и 3,9 Гц, 1H), 8,22 (т, J=8,8 Гц, 1H), 8,03 (с, 2H), 7,67 (п, J=8,1 Гц, 1H), 7,31 (т, J=8,2 Гц, 2H), 5,13-5,05 (м, 1H), 3,41 (д, J=10,7 Гц, 1H), 3,24 (т, J=12,1 Гц, 1H), 3,13-3,02 (м, 1H), 3,03-2,81 (м, 2H), 2,46-2,38 (м, 1H), 1,91 (дкв, J=13,2, 7,1 Гц, 1H), 1,80-1,66 (м, 1H), 0,97 (с, 3H), 0,67 (д, J=6,7 Гц, 3H).

Диастереомер 4. Четвертый пик. Время удерживания 1,658 мин,. ЖХ/МС рассчит. для $C_{27}H_{29}F_3N_5O_3$ (M+H) + m/z=528,2; наблюдаемое 528,2.

Диастереомеры соответствуют (3R,4R,5R,7R), (3R,4S,5R,7R), (3R,4S,5R,7S) и (3R,4S,5R,7S) диастереомерам целевого соединения.

Пример 64

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. (3,5-Дифторфенил) метанол

К раствору 3,5-дифторбензальдегида (2,00 г,14,1 ммоль) в МеОН (20 мл) при 0-5°С порциями добавляли NaBH₄ (1,06 г, 28,1 ммоль). Смесь перемешивали при 0-5°С в течение 1 ч, гасили насыщенным водным раствором хлорида натрия, а затем экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла. %). 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ , м.д., 6,88 (м, 2H), 6,70 (м, 1H), 4,69 (с, 2H), 1,88 (ш.с., 1H).

Стадия 2. 1,3-Дифтор-5- (метоксиметил) бензол

К раствору (3,5-дифторфенил) метанола (1,98 г,13,7 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (20 мл) при 0°С порциями добавляли гидрид натрия (1,0 г, 25 ммоль). Смесь перемешивали при 0-5°С в течение 1 ч, а затем добавляли метилиодид (4,3 мл, 69 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь гасили водой и экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты концентрировали и полученный остаток пропускали через колонку, содержащую 40 г силикагеля, элюируя 0-40% EtOAc в смеси изомеров гексана, что давало бесцветное масло (2,1 г, 97%). 1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ , м.д., 6,86 (м, 2H), 6,71 (м, 1H), 4,43 (с, 2H), 3,38 (с, 3H).

Стадия 3. 2-[2,6-Дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-4,4,5,5тетраметил-1,3,2-диоксаборолан

К раствору 1,3-дифтор-5-(метоксиметил) бензола (0,970 г, 6,13 ммоль) в ТГФ (24 мл) при -78° С медленно с помощью капельной воронки добавляли n-BuLi в гексане (смесь изомеров) (1,6 М, 9,58 мл, 15,3 ммоль). После добавления смесь выдерживали при -78° С в течение 1 ч. Затем одной порцией добавляли 2-изопропокси-4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан (3,75 мл, 18,4 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 1 ч. Реакционную

смесь гасили водным раствором NaHCO3 и экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na_2SO_4 концентрировали при пониженноп давлении, ЧТО давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла. 1 Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ , м.д., 6,82 (м, 2H), 4,43 (с, 2H), 3,38 (с, 3H), 1,37 (c, 12H).

Стадия 4. 6-[2,6-Дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5- фторпиридин-2-карбоновая кислота

2-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-4,4,5,5тетраметил-1,3,2-диоксаборолана (0,364 г, 1,28 ммоль), метил-6бром-5-фторпиридин-2-карбоксилата (0,300 г, 1,28 ммоль) и ДИПЭА (0,67 мл, 3,8 ммоль) в 1,4-диоксане (6 мл) и воде (0,30 мл) азотом. К смеси добавляли продували бис (три-третбутилфосфин) палладий (65,5 мг, 0,128 ммоль). Затем полученную реакционную смесь нагревали при 120°C в течение 40 мин. Смесь фильтровали через слой диатомовой земли фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюирование 0-50% ЕtOAc в смеси изомеров гексана), что давало метил-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2карбоксилат в виде белого порошка.

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилат обрабатывали ТФУ (2 мл), МеОН (2 мл) и 1,0 М водным раствором NаОН (2 мл, 2 ммоль) при комнатной температуре в течение 1 ч. Летучие растворители удаляли при пониженном давлении. Остаток нейтрализовали до рН около 5-6 с помощью 1 н. HCl. Выпавшие в осадок твердые вещества собирали с помощью фильтрования, промывали водой и сушили, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (374)

мг, 98,2%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{14}H_{11}F_{3}NO_{3}$ (M+H)⁺ m/z=298,1; наблюдаемое: 298,0.

Стадия 5. $N-\{4-[(3S,5R)-3-Амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-$ гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-3-ил $\}$ -6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7-(256 0,633 илацетата $M\Gamma$, ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил] - 5 - фторпиридин - 2 - карбоновой кислоты мг, 0,633 ммоль), НАТИ (481 мг, 1,26 ммоль) в ДМФА (1 мл) и ДИПЭА (0,330 мл, 1,90 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь гасили водой, а затем экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, EtOAc/cmecb изомеров гексана (50-100%), чтобы получить 4- $\{(3S, 5R) - 3 - [(трет-бутоксикарбонил) амино] - 5 - метилпиперидин - 1$ ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2ил $\}$ карбонил) амино] -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7илацетат в качестве интермедиата.

К промежуточному амиду добавляли $T\Gamma\Phi$ (6 мл), MeOH (6 мл) и 1,0 М водный раствор NaOH (6,32 мл, 6,32 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Летучие растворители удаляли при пониженном давлении. Полученный остаток экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 , а затем концентрировали досуха, что TреT-бутил- $((3S, 5R) - 1 - \{3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - [3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - [3 - [3 - [4]$ давало (метоксиметил) фенил] - 5 - фторпиридин - 2 - ил } карбонил) амино] - 7 гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ил $\}$ -5метилпиперидин-3-ил) карбамат в качестве второго интермедиата.

Промежуточный спирт обрабатывали $T\Phi y$ (6 мл) и ДХМ (6 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный

остаток очищали с помощью ЖХ/МС (колонка Waters SunFire™ C18, $19 \text{ мм} \times 100 \text{ мм}$, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,48 мин., XX/MC рассчит. для $C_{28}H_{31}F_3N_5O_3$ (M+H) + m/z=542,2; наблюдаемое 542,1. 1 H ЯМР (300 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,72 (c, 1H), 9,40 (c, 1H), 8,31 (м, 1H), 8,17 (м, 1H), 7,26 (д, J=9,0 Гц, 2H), 5,23 (м, 1H), 4,75 (м, 1H), 4,51 (c, 2H), 3,34 (c, 3H), 2,99 (м, 1H), 2,84 (м, 2H), 2,71 (м, 1H), 2,53 (м, 1H), 2,41 (м, 1H), 2,28 (м, 1H), 2,22 (м, 1H), 1,77 (м, 1H), 1,49 (м, 2H), 1,28 (м, 1H), 0,53 (д, J=6,0 Гц, 3H).

Диастереомер 2. Второй пик: Время удерживания 1,56 мин., XX/MC рассчит. для $C_{28}H_{31}F_3N_5O_3$ (M+H) + m/z=542,2; наблюдаемое 542,1. 1 H ЯМР (300 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,71 (c, 1H), 9,40 (c, 1H), 8,31 (м, 1H), 8,17 (м, 1H), 7,26 (д, J=9,0 Гц, 2H), 5,24 (м, 1H), 4,78 (м, 1H), 4,51 (c, 2H), 3,34 (c, 3H), 2,97 (м, 1H), 2,83 (м, 2H), 2,71 (м, 1H), 2,53 (м, 1H), 2,41 (м, 1H), 2,29 (м, 1H), 2,25 (м, 1H), 1,72 (м, 1H), 1,51 (м, 2H), 1,28 (м, 1H), 0,52 (д, J=6,6 Гц, 3H).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 65

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. 1-(3,5-Дифторфенил) этанол

К раствору 3,5-дифторбензальдегида (3,00 г, 21,1 ммоль) в ТГФ (30 мл) при 0-5°С по каплям добавляли бромид метилмагния в ТГФ (3,0 М; 8,44 мл, 25,3 ммоль). Смесь перемешивали при 0-5°С в течение 1 ч, гасили насыщенным водным раствором хлорида натрия, а затем экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла (3,02 г, 90,4%). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ , м.д., 6,89 (м, 2H), 6,69 (м, 1H), 4,88 (кв, J=6,3 Гц, 1H), 1,47 (д, J=6,3 Гц, 3H).

Стадия 2. 1-(3,5-Дифторфенил) этанон

Периодинан Десса-Мартина (9,66 г, 22,8 ммоль) порциями добавляли в раствор 1-(3,5-дифторфенил) этанола (3,00 г, 19,0

ммоль) в ДХМ (40 мл), охлажденный на ледяной бане. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя EtOAc/cmecb изомеров гексана (0-40%). После очищения получено 2,06 г (69,6%) промежуточного соединения в виде бесцветного масла. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ , м.д., 7,45 (м, 2H), 7,01 (м, 1H), 2,59 (с, 3H).

Стадия 3. 2-(3,5-Дифторфенил) пропан-2-ол

К раствору 1-(3,5-дифторфенил) этанона (2,00 г, 12,8 ммоль) в ТГФ (20 мл) при 0-5°С по каплям добавляли бромид метилмагния в ТГФ (3,0 М; 5,12 мл, 15,4 ммоль). Смесь перемешивали при 0-5°С в течение 1 ч, затем гасили насыщенным водным раствором хлорида натрия, экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла (2,12 г, 96,1%).

Стадия 4. 2-[3,5-Дифтор-4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2диоксаборолан-2-ил) фенил] пропан-2-ол

К смеси 2-(3,5-дифторфенил) пропан-2-ола (2,00 г, 11,6 ммоль) в ТГФ (46 мл) при -78°С медленно с помощью капельной

воронки добавляли n-Buli в гексане (смесь изомеров) (1,6 М, 18,2 мл, 29,0 ммоль). После завершения добавления смесь выдерживали при -78° С в течение 1 ч. Затем одной порцией добавляли 2-изопропокси-4, 4, 5, 5-тетраметил-1, 3, 2-диоксаборолан (7,11 мл, 34, 8 ммоль). Смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 1 ч, затем реакцию гасили водой и раствор экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла. XX/MC рассчит. для $C_{15}H_{21}BF_2O_3Na$ (M+Na) + m/z=321,2; наблюдаемое: 321,0.

Стадия 5. Метил-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилат

К смеси 2-[3,5-дифтор-4-(4,4,5,5продутой азотом тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)фенил]пропан-2-ола (1,53 г, 5,13 ммоль), метил-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилата (1,20 г, 5,13 ммоль) и ДИПЭА (2,7 мл, 15 ммоль) в 1,4-диоксане (20 мл) и воде (1,2 мл) добавляли бис (три-трет-бутилфосфин) палладий (262 0,513 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 120°C в течение 40 мин., затем охлаждали и фильтровали через слой диатомовой земли. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров метил-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1гексана), ЧТО давало метилэтил) фенил] - 5 - фторпиридин - 2 - карбоксилат в виде порошка, который использовали без дополнительной очистки.

Стадия 6. 6-[2,6-Дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновая кислота

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил)фенил]-5фторпиридин-2-карбоксилат, полученный на Стадии 5, обрабатывали $T\Gamma\Phi$ (8 мл), MeOH (8 мл) и 1,0 М водным раствором NaOH (8 мл, 8 при комнатной температуре в течение 1 растворители удаляли NGU пониженном давлении. Остаток нейтрализовали до pH около 6-7 с помощью 1 M HCl. Осадки отфильтровывали, промывали водой И сушили, ЧТО давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества (0,332 20,8%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{15}H_{13}F_3NO_3$ (M+H)+ m/z=312,1; наблюдаемое: 312,1.

Стадия 7. $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-Амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

Смесь TреT-бутил-((3R, 4R, 5S) - 1 - (5-амино-2, 3дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -4-{ [третбутил (диметил) силил] окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата 6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-0,418 ммоль), $M\Gamma$, метилэтил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (130 0,418 ммоль), НАТИ (318 мг, 0,836 ммоль) в ДМФА (1,5 мл) и ДИПЭА (218 мкл, 1,25 ммоль) перемешивали при комнатной течение 2 ч. После температуре В гашения водой экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя EtOAc/смесь изомеров гексана (50-100%),

что давало промежуточный амид, τper -бутил- $((3R, 4R, 5S)-4-\{[\tau per-бутил (диметил) силил] окси<math>\}$ -1- $\{5-[(\{6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-ил<math>\}$ -карбонил) амино]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил $\}$ -5-метилпиперидин-3-ил) карбамат.

Промежуточный амид, полученный как описано выше, обрабатывали 4,0 M HCl в диоксане (8 мл, 30 ммоль) при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью препаративной ЖX/MC (колонка Waters SunFire™ 100 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное C18, 19 mm × элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), что давало целевое соединение в виде белого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{28}H_{31}F_{3}N_{5}O_{4}$ (M+H) + m/z=558,2; наблюдаемое: 558,0. ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,17 (с, 1H), 8,69 (с, 1H), 8,32 (м, 1H), 8,16 (м, 1H), 7,32 (д, J=9,0 Γ ц, 2H), 5,27 (ш.с., 1H), 4,49 (м, 3H), 3,05 (м, 1H), 2,96 (M, 1H), 2,66-2,42 (M, 5H), 1,47 (C, 6H), 0,68 $(\Pi, 1H)$ J=6,6 Гц, 3H).

Пример 66

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Смесь 3-амино-4-((3*R*, 4*R*, 5*S*)-3-[(*трет*-бутоксикарбонил) амино]-4-{[*трет*-бутил (диметил) силил]окси}-5-

метилпиперидин-1-ил) -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7-(324 мг, 0,606 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил] - 5 - фторпиридин - 2 - карбоновой кислоты (180 мг, 0,606 ммоль) и НАТИ (0,460 г, 1,21 ммоль) в ДМФА (3,0 мл) и ДИПЭА (0,316 мл, 1,82 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. После гашения реакции водой, смесь экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя EtOAc/смесь гексана (50-100%), что изомеров давало 4-((3R,4R,5S)-3-[(TpeTпромежуточный амид, бутоксикарбонил) амино] $-4-\{[трет-бутил(диметил)силил]окси\}-5$ метилпиперидин-1-ил) -3-[({6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил)фенил]-5-фторпиридин-2-ил $\}$ карбонил) амино]-6, 7-дигидро-5*H*циклопента [b] пиридин-7-илацетат.

К промежуточному амиду, полученному как описано выше, добавляли $T\Gamma\Phi$ (5 мл), MeOH (5 мл) и 1,0 М водный раствор NaOH (5 мл, 5 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин. Летучие органические растворители удаляли при пониженном давлении. Остаток экстрагировали EtOAc (2 раза). Затем объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили Na₂SO₄ над концентрировали идп пониженном давлении, ЧТО промежуточный спирт, TреT-бутил- $((3R, 4R, 5S) - 4 - {[TpeT$ бутил (диметил) силил] окси}-1-{3-[({6-[2,6-дифтор-4-(метоксиметил) фенил] - 5-фторпиридин-2-ил } карбонил) амино] - 7гидрокси-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [*b*] пиридин-4-ил $\}-5$ метилпиперидин-3-ил) карбамат.

Промежуточный спирт, полученный как описано выше, обрабатывали $4,0\,$ М HCl в диоксане $(10\,$ мл, $40\,$ ммоль) при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью препаративной XX/MC (колонка Waters SunFire C18, C1

 \times 100 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH $_4$ OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить два диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания: 1,452 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{28}H_{31}F_3N_5O_4$ (М+H) + m/z=558,2; наблюдаемое 558,0. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,53 (с, 1H), 9,32 (с, 1H), 8,35 (м, 1H), 8,19 (м, 1H), 7,20 (д, J=10,2 Гц, 2H), 5,29 (м, 1H), 4,82 (м, 1H), 4,52 (с, 2H), 4,49 (м, 1H), 3,35 (с, 3H), 3,04 (м, 1H), 2,92 (м, 1H), 2,84 (м, 2H), 2,71 (м, 1H), 2,60 (м, 1H), 2,57 (м, 1H), 2,43 (м, 1H), 2,29 (м, 1H), 1,78 (м, 1H), 1,45 (м, 2H), 0,68 (д, J=6,4 Гц, 3H).

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания: 1,563 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{28}H_{31}F_{3}N_{5}O_{4}$ (М+H) + m/z=558,2; наблюдаемое 558,0. ^{1}H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 10,54 (с, 1H), 9,33 (с, 1H), 8,35 (м, 1H), 8,19 (м, 1H), 7,19 (д, Ј=8,8 Гц, 2H), 5,28 (м, 1H), 4,80 (м, 1H), 4,52 (с, 2H), 4,49 (м, 1H), 3,35 (с, 3H), 3,04 (м, 1H), 2,93 (м, 1H), 2,84 (м, 2H), 2,70 (м, 1H), 2,60 (м, 1H), 2,56 (м, 1H), 2,43 (м, 1H), 2,26 (м, 1H), 1,79 (м, 1H), 1,44 (м, 2H), 0,69 (д, J=6,4 Гц, 3H).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 67

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридин-7илацетата (299 мг, 0,739 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1метилэтил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (230 мг, 0,739 ммоль) и НАТИ (562 мг, 1,48 ммоль) в ДМФА (0,7 мл) и ДИПЭА (0,386 мл, 2,22 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь гасили водой, а затем экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. очищали с помощью колоночной хроматографии Остаток силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, вудимис (50-100%), что EtOAc/смесь изомеров гексана давало промежуточный амид, $4-\{(3S,5R)-3-[(\mathit{трет}-\mathsf{бутоксикарбонил})\,\mathsf{аминo}]-$ 5-метилпиперидин-1-ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1метилэтил) фенил] -5-фторпиридин-2-ил} карбонил) амино] -6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат.

Промежуточный полученный амид, как описано выше, обрабатывали $T\Gamma\Phi$ (6 мл), MeOH (6 мл) и 1,0 М водным раствором NaOH (7,39 мл, 7,39 ммоль) при комнатной температуре в течение 20 мин. Летучие растворители удаляли при пониженном давлении. EtOAc (2 Остаток экстрагировали раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида сушили над Na₂SO₄, концентрировали при пониженном натрия, давлении, что давало промежуточный спирт, $_{T}$ рет-бутил-((3S, 5R) -1-{3-[({6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил)фенил]-5 Φ торпиридин-2-ил} карбонил) амино] -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5*H*- циклопента [*b*] пиридин-4-ил}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамат.

Промежуточный спирт, полученный как описано выше, обрабатывали ТФУ (6 мл) и ДХМ (6 мл). Раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, концентрировали. Остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (колонка Waters SunFire C18, 19 мм \times 100 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить два диастереомера в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания: 1,505 мин,, ЖХ/МС рассчит. для $C_{29}H_{33}F_{3}N_{5}O_{3}$ (М+H) + m/z=556,3; наблюдаемое: 556,0. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 10,77 (с, 1H), 9,46 (с, 1H), 8,36 (м, 1H), 8,21 (м, 1H), 7,41 (д, J=10,2 Гц,1H), 5,47 (м, 1H), 5,30 (м, 1H), 4,84 (м, 1H), 3,01 (м, 1H), 2,92 (м, 1H), 2,84 (м, 1H), 2,78 (м, 1H), 2,63 (м, 1H), 2,51 (м, 1H), 2,33 (м, 1H), 2,30 (м, 1H), 1,77 (м, 1H), 1,59 (м, 1H), 1,50 (с, 6H), 1,37 (м, 1H), 0,56 (д, J=6,4 Гц, 3H).

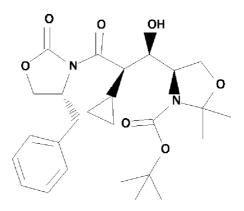
Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания: 1,599 мин., ЖХ/МС рассчит. для $C_{29}H_{33}F_3N_5O_3$ (М+H) $^+$ m/z=556,3; наблюдаемое 556,0. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,79 (с, 1H), 9,46 (с, 1H), 8,35 (м, 1H), 8,21 (м, 1H), 7,40 (д, J=8,8 Гц, 2H), 5,47 (м, 1H), 5,28 (м, 1H), 4,80 (м, 1H), 3,05 (м, 1H), 2,90 (м, 1H), 2,84 (м, 1H), 2,75 (м, 1H), 2,61 (м, 1H), 2,46 (м, 1H), 2,32 (м, 1H), 2,26 (м, 1H), 1,81 (м, 1H), 1,56 (м, 1H), 1,50 (с, 6H), 1,35 (м, 1H), 0,57 (д, J=6,4 Гц, 3H).

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам целевого соединения.

Пример 68

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

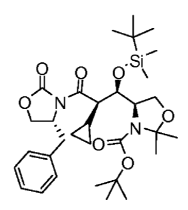
Стадия 1. трет-Бутил-(4R)-4- $\{(1R,2R)$ -3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]- 2-циклопропил-1-гидрокси-3-оксопропил $\}$ -2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат



К раствору (4R)-4-бензил-3-(циклопропилацетил)-1,3-оксазолидин-2-она $(2,0\ r,\ 7,7\ MMOль)$ в безводном ДХМ $(45\ M\pi)$ при -40° С по каплям добавляли 1,0 М раствор тетрахлорида титана в ДХМ $(9,3\ M\pi)$ в атмосфере азота для получения желтой суспензии. Через 10 мин. по каплям добавляли ДИПЭА $(3,36\ M\pi,19,3\ MMОль)$, при этом цвет менялся с желтого на насыщенный фиолетовый. Реакционной смеси позволяли постепенно нагреться до -20° С, при этом ее перемешивали в течение 1 ч. Реакционную смесь снова охлаждали до -40° С и по каплям добавляли раствор -40° С и по каплям добавляли раствор -40° С и по каплям добавляли раствор карбоксилата -40° С и по каплям добавляли раствор карбоксилата -40° С и по каплям добавляли постепенно нагреться до -40° С в течение 1 ч, а затем дополнительно перемешивали 1,5 ч при -40° С в течение 1 ч, а затем дополнительно перемешивали 1,5 ч при -40° С.

После разделения двух образовавшихся слоев органический слой промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 , концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью флэш-хроматографии (120 г силикагеля, элюирование 0-60% EtOAc/cмесь изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (1,9 г, 50%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{26}H_{36}N_{2}O_{7}Na$: 511,2 [M+Na]+, наблюдаемое 511,1.

Стадия 2. трет-Бутил-(4R)-4-((1R,2R)-3-[(4R)-4-бензил-2-оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-1- $\{$ [трет-бутил (диметил) силил]окси $\}$ -2-циклопропил-3-оксопропил)-2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат



К раствору TреT-бутил-(4R)-4- $\{(1R, 2R)$ -3-[(4R)-4-бензил-2оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-2-циклопропил-1-гидрокси-3оксопропил $\}-2,2$ -диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилата (1,80 г, 3,68 ммоль) в безводном ДХМ (10 мл) при -40° С добавляли 2,6лутидин (0,85 мл, 7,3 ммоль) в атмосфере азота. Через 10 мин. добавляли раствор трет-бутилдиметилсилил-трифторметансульфоната $(1,1\,\mathrm{M}\mathrm{J},\,4,9\,\mathrm{M}\mathrm{M}\mathrm{O}\mathrm{J}\mathrm{b})$ в безводном ДХМ $(1\,\mathrm{M}\mathrm{J})$. Реакционной смеси позволяли постепенно нагреться до температуры окружающей среды, идп MOTE ee перемешивали в течение ночи. Неочищенную реакционную смесь разбавляли 1,2-дихлорэтаном и охлаждали до 0°С перед гашением насыщенным раствором NaHCO3 (водн.). После органический двух образовавшихся слоев промывали водой и насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью флэш-хроматографии (120 г силикагеля,

элюирование 0-30% EtOAc/cмесь изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (2,1 г, 95%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{32}H_{50}N_2O_7SiNa$: 625,3 [M+Na]+, наблюдаемое 625,1.

Стадия 3. трет-Бутил-(4R)-4-((1R,2S)-1- $\{[$ трет-бутил (диметил) силил]окси $\}$ -2-циклопропил-3-гидроксипропил) -2,2-диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилат

трет-бутил-(4R)-4-((1R,2R)-3-[(4R)-4-бензил-2-Раствор оксо-1,3-оксазолидин-3-ил]-1- $\{[$ трет-бутил(диметил)силил]окси $\}$ -2-циклопропил-3-оксопропил) -2, 2-диметил-1, 3-оксазолидин-3карбоксилата (3,3 г, 5,5 ммоль) в безводном $\text{ТГ}\Phi$ (50 мл) и ЕtOH(1 мл) охлаждали до -30°C перед добавлением тетрагидробората лития (0,24 г, 11 ммоль) в атмосфере азота. Реакционной смеси позволяли постепенно нагреться до температуры окружающей среды, перемешивая ее в течение 20 ч. Неочищенную реакционную смесь разбавляли диэтиловым эфиром (36 мл) и охлаждали до 0°C перед добавлением 1 М раствора NaOH (водн.) (36 мл). После разделения образовавшихся слоев водный слой экстрагировали несколько раз EtOAc объединенные органические экстракты насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄, концентрировали пониженном фильтровали и при давлении. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии (120 г силикагеля, элюирование 0-40% EtOAc/смесь изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (1,27 г, 54%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{22}H_{43}NO_5SiNa$: 452,3 $[M+Na]^+$, наблюдаемое 452,0.

Стадия 4. трет-Бутил-(4R)-4-((1R,2S)-3-азидо-1- $\{[$ трет-бутил(диметил)силил]окси $\}$ -2-циклопропилпропил)-2,2-диметил-1,3-

оксазолидин-3-карбоксилат

 ${\it трет}$ -бутил-(4R)-4-((1R,2S)-1- $\{[{\it трет}$ -К раствору бутил (диметил) силил] окси}-2-циклопропил-3-гидроксипропил)-2,2диметил-1,3-оксазолидин-3-карбоксилата (1,3 г, 3,0 ммоль) и трифенилфосфина (1,6 г, 6,1 ммоль) в безводном $T\Gamma\Phi$ (20 мл) по каплям добавляли DIAD (1,2 мл, 5,9 ммоль) в атмосфере азота. После прекращения добавления образовался осадок. Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин., затем добавляли дифенилфосфорилазид (1,3 мл, 6,2 ммоль) в безводном ТГФ (1,0 мл). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 3 ч летучие органические растворители удаляли при пониженном давлении и неочищенный продукт очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (120 г силикагеля, элюирование 0-15% EtOAc/смесь изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение в виде светло-желтого масла (1,18 г, 86%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{17}H_{35}N_4O_2Si$: 355,30 [M-Boc+H]⁺, наблюдаемое: 355,1.

Стадия 5. трет-Бутил-(2R,3R,4S)-5-азидо-4-циклопропил-1,3-дигидроксипентан-2-илкарбамат

 ${\it трет}$ -бутил-(4R)-4-((1R,2S)-3-азидо-1- $\{[{\it трет}$ -Раствор бутил (диметил) силил] окси}-2-циклопропилпропил)-2,2-диметил-1,3оксазолидин-3-карбоксилата (1,16 г, 2,55 ммоль) в МеОН (5 мл) охлаждали на ледяной бане, затем добавляли ТФУ (4,9 мл, 64 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до температуры окружающей среды и перемешивали в течение 30 мин. Летучие органические растворители удаляли при пониженном давлении и остаток азеотропно упаривали с толуолом несколько раз. Остаток затем растворяли в безводном ДХМ (18 мл) и добавляли ДИПЭА (0,99 г, 7,6 ммоль) и ди-трет-бутилдикарбонат (0,84 г, ммоль). Раствор перемешивали при температуре окружающей среды в течение 4 ч. Неочищенную реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (40 г силикагеля, элюирование смесями 0-100% EtOAc/ДХМ), чтобы получить требуемый продукт (0,33 г, 43%) и ${\it трет}$ -бутил-[(1R, 2R, 3S) - 4-азидо-2- $\{[{\it трет}$ -

бутил (диметил) силил]окси}-3-циклопропил-1-

(гидроксиметил) бутил] карбамат (0,50 г, 50%). ЖХ/МС (ЭСИ) рассчит. для $C_{13}H_{25}N_4O_4$ [M+H] + m/z=301,2; наблюдаемое: 301,2. Для Tpet-бутил-[(1R,2R,3S)-4-азидо-2-{[Tpet-

бутил (диметил) силил]окси}-3-циклопропил-1-

(гидроксиметил) бутил] карбамата: ЖХ/МС (ЭСИ) рассчит. для $C_{19}H_{38}N_4O_4SiNa$ [M+Na] + m/z=437,3; наблюдаемое 437,0.

Стадия 6. (2R,3R,4S) – 5 – Азидо – 2 – [(трет – бутоксикарбонил) амино] – 4 – циклопропил – 3 – гидроксипентил – 4 – метилбензолсульфонат

К раствору Tpet-бутил-[(1R, 2R, 3S)-4-азидо-3-циклопропил-2гидрокси-1- (гидроксиметил) бутил] карбамата (0,435 г, безводном пиридине (5 мл) добавляли ммоль) 4 – В диметиламинопиридин (0,055 г, 0,20 ммоль) толуолсульфонилхлорид (0,55 г, 2,8 ммоль). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 2 ч реакционную смесь разбавляли EtOAc (40 мл) и ${\rm H}_2{\rm O}$ (3 мл). Слои разделяли, органический слой промывали H_2O (3×3 мл) и объединенные водные фазы экстрагировали EtOAc (3 мл). Объединенные органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (3 мл), сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (колонка, содержащая 40 г силикагеля, элюирование 0-30% ЕtOAc/смесь изомеров гексана), чтобы получить промежуточное соединение (506 мг, 77%). ЖХ/МС (ЭСИ) рассчит. для $C_{15}H_{23}N_4O_4S$ [M+H-Boc+H] $^+$ m/z=355, 2; наблюдаемое 355,1.

Стадия 7. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-5-циклопропил-4гидроксипиперидин-3-ил]карбамат

Смесь (2R, 3R, 4S) – 5-азидо – 2- [($\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино] – 4-циклопропил – 3-гидроксипентил – 4-метилбензолсульфоната (0,506)

г, 1,11 ммоль), ДИПЭА (0,31 мл, 1,8 ммоль) и палладия (10% в пересчете на сухое вещество) на активированном угле (влажный, тип Degussa E101 NE/W) (0,1 г) в MeOH (5 мл) перемешивали в атмосфере водорода, поступающего из шара. Через 3 ч неочищенную реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли и твердые вещества тщательно промывали МеОН. Летучие органические растворители удаляли при пониженном давлении и остаток сушили под высоким вакуумом, чтобы получить промежуточное соединение в твердого вещества. Неочищенный виде продукт использовали следующей реакции непосредственно для замещения дополнительной очистки. ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{13}H_{25}N_2O_3$ 257,2 [М+Н]+, наблюдаемое 257,2.

Стадия 8. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-5-циклопропил-4-гидрокси-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H- циклопента[b]пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридина $(0,094\ r,0,47\ ммоль)$, трет-бутил-[(3R,4R,5S)-5-циклопропил-4-0,51 гидроксипиперидин-3-ил]карбамата (0,13 Γ , ммоль) триэтиламина (0,26 мл, 1,9 ммоль) в изопропиловом спирте (2 мл) нагревали при 90°C в течение 2 дней. Требуемый продукт частично осаждался из реакционной смеси, и его собирали с помощью фильтрования, промывали гексаном (смесью изомеров) и сушили при чтобы получить чистое пониженном давлении, промежуточное соединение (0,080 г). Фильтрат концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (колонка, содержащая 20 г силикагеля, элюирование смесями 0-15% MeOH/ДХМ), чтобы получить дополнительное количество промежуточного соединения (0,034 г, всего 0,114 г, 58%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{21}H_{31}N_4O_5$ 419,2 $[M+H]^+$, наблюдаемое

419,1.

Стадия 9. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-5-циклопропил-4-гидрокси-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4ил) пиперидин-3-ил] карбамат

Раствор $\mathit{трет}$ -бутил-[(3R,4R,5S)-5-циклопропил-4-гидрокси-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5 H - циклопента[b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата $(0,113\ r,\ 0,270\ \text{ммоль})$ в безводном ДХМ $(2,5\ \text{мл})$ охлаждали до 0°С и порциями добавляли mCPBA $(0,080\ r,\ 0,33)$ ммоль, 4×0,020 г). Через 15 мин. реакционной смеси давали нагреться до температуры окружающей среды и перемешивали в течение 2 ч. Реакцию гасили добавлением раствора $Na_2S_2O_3$ $(0,051\ r,\ 0,32\ \text{ммоль})$ в воде $(1\ \text{мл})$, а затем 4 М водного раствора NaOH $(1\ \text{мл})$. Слои разделяли и органическую фракцию концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (колонка, содержащая $20\ r$ силикагеля, элюирование смесями 0-30% MeOH/EtOAc), чтобы получить промежуточное соединение $(0,050\ r,\ 43$ %). ЖХ/МС $(9CN)\ m/z$ рассчит. для $C_{21}H_{31}N_4O_6$ 435,2 $[M+H]^+$, наблюдаемое 435,0.

Стадия 10. $4-\{(3R,4R,5S)-4-(Aцетилокси)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-циклопропилпиперидин-1-ил<math>\}-3-$ нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

 Ac_2O (1,30 MJ, 13,8 ммоль) добавляли к трет-бутил-[(3R, 4R, 5S) - 5 -циклопропил-4 -гидрокси-1 - (3 -нитро-1 -оксидо-6, 7 дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамату (0,050 г, 0,12 ммоль) и полученный раствор нагревали при 90°C в герметично закрытом сосуде в течение 16 ч. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении, остаток растворяли в EtOAc и охлаждали до 0°C и добавляли насыщенный водный раствор NaHCO3. перемешивания в течение 15 После мин. слои разделяли и органическую фракцию промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали получить при пониженном давлении, чтобы промежуточное (0,055 г, 92%), которое использовали соединение дополнительной очистки для следующей реакции. XX/MC (ЭСИ) m/zрассчит. для $C_{25}H_{35}N_4O_8$ 519,2 $[M+H]^+$, наблюдаемое 519,1.

Стадия 11. (3R,4R,5S)-1-[7-(Ацетилокси)-3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил]-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино<math>]-5-циклопропилпиперидин-4-илацетат

 $4-\{(3R,4R,5S)-4-(ацетилокси)-3-[(трет-$ Раствор бутоксикарбонил) амино] -5-циклопропилпиперидин-1-ил}-3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетата (0,055 г, 0,11 ммоль) в MeOH (5,0 мл) и EtOAc (1,0 мл) освобождали от кислорода и продували азотом перед добавлением палладия (10% в пересчете на сухое вещество) на активированном угле (влажный, (0,025 Degussa E101 NE/W) г). Реакционную перемешивали в атмосфере водорода, поступающего из шара, в течение 2 ч. Неочищенную реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли и твердые вещества тщательно промывали EtOAc и MeOH. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении, чтобы получить промежуточное соединение (0,052 г, 100%). ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{25}H_{37}N_4O_6$ 489,3 $[M+H]^+$, наблюдаемое 489,0.

Стадия 12. $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-Амино-5-циклопропил-4-гидроксипиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-3-ил<math>\}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

К смеси 6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (0,028 г, 0,11 ммоль), НАТИ (0,056 г, 0,15 ммоль) и ДИПЭА (0,051 мл, 0,29 ммоль) в <math>1,2-дихлорэтане (0,4 мл) добавляли раствор (3R,4R,5S)-1-[7-(ацетилокси)-3-амино-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил]-3-[(<math>Tpet-бутоксикарбонил)амино]-5-циклопропилпиперидин-4-илацетата (0,050 г, 0,10 ммоль) в 1,2-дихлорэтане (0,5 мл). Реакционную смесь перемешивали при 45° С в течение 1 ч, а затем при

температуре окружающей среды в течение ночи. Реакционную смесь разбавляли EtOAc (40 мл) и H_2O (3 мл). Слои разделяли и органический слой промывали H_2O (3×3 мл). Объединенные органические фазы экстрагировали EtOAc (3 мл). Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (3 мл), сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в $T\Gamma\Phi$ (1,3 мл) и MeOH (0,4 мл), к этому раствору добавляли 1 М водный раствор NaOH (1 мл) и полученную смесь 2,5 температуре окружающей перемешивали Ч при Реакционную смесь разбавляли EtOAc (40 мл) и нейтрализовали добавлением 1 M раствора HCl до установления pH ~7. Слои разделяли, органический слой промывали H_2O (3×3 мл) объединенные водные фазы экстрагировали EtOAc (3 Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (3 мл), сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в 4 M HCl в 1,4-диоксане (2 мл) и перемешивали при температуре окружающей среды в течение 30 мин. Летучие органические растворители удаляли при пониженном давлении и остаток перерастворяли в МеОН (5 мл) и нейтрализовали, добавляя насыщенный раствор NH₄OH. Неочищенную реакционную смесь очищали с помощью препаративной ВЭЖХ с масс-детектором (колонка Waters SunFire[™] C18, 19 $\text{мм} \times 100 \text{ мм}$, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0.1% NH₄OH, скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить два диастереомера соединения, отличающихся расположением гидроксигруппы, в виде двух пиков.

Диастереомер 1. Первый пик (12,4 мг). Время удерживания 1,09 мин., ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{28}H_{29}F_3N_5O_3$ 540,2 [M+H]+, наблюдаемое 540,0.

Диастереомер 2. Второй пик (10,4 мг). Время удерживания 1,16 мин., ЖХ/МС (ЭСИ) m/z рассчит. для $C_{28}H_{29}F_3N_5O_3$ 540,2 [M+H]+, наблюдаемое 540,0.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам

целевого соединения.

Пример 69

N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. 3-(3,5-Дифторфенокси) тетрагидро-2H-пиран

Раствор 3,5-дифторфенола (1,15 г, 8,81 ммоль), тетрагидро-2H-пиран-3-ола (0,900 г, 8,81 ммоль), трифенилфосфина (2,31 г, 8,81 ммоль) и DIAD (1,74 мл, 8,81 ммоль) в ТГФ (10 мл) перемешивали в течение ночи. Затем раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash®, элюируя EtOAc/cmecb изомеров rekcaha (0-30%). После очищения получено 1,43 г (75,8%) промежуточного соединения в виде бесцветного масла.

Стадия 2. 3-[3,5-Дифтор-4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил) фенокси] тетрагидро-2H-пиран

$$\begin{array}{c} F \\ O \\ B \\ F \end{array}$$

К смеси 3-(3,5-дифторфенокси) тетрагидро-2H-пирана (1,42 г, 6,63 ммоль) в ТГФ (26 мл) при -78° С медленно с помощью капельной воронки добавляли n-BuLi в гексане (смесь изомеров) (1,6 М, 10,4 мл, 16,6 ммоль). После завершения добавления смесь выдерживали при -78° С в течение 1 ч. Затем одной порцией добавляли 2-изопропокси-4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан (4,06 мл, 19,9 ммоль). Смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 1 ч. Смесь гасили раствором NaHCO3 и экстрагировали EtOAc. Органический экстракт промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении, что давало промежуточное соединение в виде бесцветного масла. ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{24}BF_{2}O_{4}$ (M+H) + m/z=341,2; наблюдаемое: 341,1.

Стадия 3. 6-[2,6-Дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновая кислота

Смесь 3-[3,5-дифтор-4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)фенокси]тетрагидро-2*H*-пирана (0,436 г, 1,28 ммоль), метил-6-бром-5-фторпиридин-2-карбоксилата (0,300 г, 1,28 ммоль) и ДИПЭА (0,67 мл, 3,8 ммоль) в 1,4-диоксане (6 мл) и воде (0,3 мл) продували азотом, а затем добавляли бис (тритрет-бутилфосфин)палладий (65,5 мг, 0,128 ммоль). Реакционную

смесь герметично закрывали и нагревали при 120° С в течение 40 мин., затем охлаждали и фильтровали через слой диатомовой земли. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало метил-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксилат.

Метил-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксилат обрабатывали ТГФ (2 мл), МеОН (2 мл) и 1,0 М водным раствором NаОН (2 мл, 2 ммоль) при комнатной температуре в течение 1 ч. Удаляли летучие органические растворители и остаток нейтрализовали до рН 5-6 с помощью 1 М НС1. Выпавшее твердое вещество отфильтровывали, промывали водой и сушили, что давало промежуточное соединение в виде белого твердого вещества. ЖХ/МС рассчит. для $C_{17}H_{15}F_{3}NO_{4}$ (М+H) + m/z=354,1; наблюдаемое: 353,9.

Стадия 4. $N-\{4-[(3R,4R,5S)-3-Амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил<math>\}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

трет-бутил-((3R, 4R, 5S) - 1 - (5 - амино - 2, 3 -Смесь дигидрофуро [2,3-b] пиридин-4-ил) -4-{ [третбутил (диметил) силил]окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата (20 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3илокси) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (18 мг, 0,050 ммоль) и НАТИ (32 мг, 0,084 ммоль) в ДМФА (0,10 мл) и ДИПЭА (22 мкл, 0,13 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакцию гасили водой и смесь экстрагировали EtOAc раза). Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с колоночной хроматографии на силикагеле, оборудование CombiFlash®, элюируя EtOAc/смесь изомеров гексана (50-100%), ЧТО промежуточный давало амид, трет-бутил- $((3R, 4R, 5S) - 4 - \{[трет-бутил (диметил) силил] окси \} - 1 - \{5 - [(\{6 - [2, 6, 6]]]]])])])])])])$ дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2ил $\}$ карбонил) амино]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил $\}$ -5-метилпиперидин-3-ил) карбамат.

Промежуточный амид, полученный как описано обрабатывали 4,0 M HCl в диоксане (1 мл, 4 ммоль) при комнатной температуре в течение ночи. Затем раствор концентрировали и остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (колонка Waters SunFire[™] C18, 19 $\text{мм} \times 100 \text{ мм}$, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при 30 мл/мин.), чтобы скорости потока получить смесь диастереомеров целевого соединения (S) и (R) конфигурация тетрагидропирана) в виде белого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{30}H_{33}F_{3}N_{5}O_{5}$ (M+H) + m/z=600, 2; наблюдаемое: 600, 2. ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 10,15 (с, 1H), 8,70 (м, 1H), 8,24 (дд, J=8,7 и 4,2 Гц, 1H), 8,09 (дд, J=8,7 и 8,7 Гц, 1H), 6,87 (д, J=10,2 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 4,46 (M, 4H), 3,78 (M, 1H), 3,52 (M, 3H), 3,31(M, 1H), 3,16 (M, 1H), 3,00 (M, 1H), 2,90 (M, 1H), 2,52 (M, 1H)2H), 1,99 (м, 1H), 1,72 (м, 2H), 1,43 (м, 3H), 0,65 (2 д, 3H). Пример 70

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Смесь 3-амино-4- $\{(3S, 5R)$ -3- $[(\mathit{трет}$ -бутоксикарбонил) амино]-5-метилпиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-7-илацетата (30 мг, 0,074 ммоль), 6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-

пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (26 мг, 0,074 ммоль) и НАТИ (56 мг, 0,15 ммоль) в ДМФА (0,3 мл) и (39 мкл, 0,22 ммоль) перемешивали при температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь гасили водой и полученную смесь экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на CombiFlash®, силикагеле, используя оборудование изомеров гексана (50-100%), EtOAc/смесь чтобы промежуточный амид, $4-\{(3s,5R)-3-[(rper-бутоксикарбонил)амино]-$ 5-метилпиперидин-1-ил}-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2*H*пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-ил} карбонил) амино]-6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетат.

Промежуточный амид обрабатывали $T\Gamma\Phi$ (0,7 мл), MeOH (0,7 мл) и 1,0 M водным раствором NaOH (0,74 мл, 0,74 ммоль) при комнатной температуре в течение 20 мин. Удаляли органические растворители. Остаток экстрагировали EtOAc раза). Объединенные органические экстракты промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, СУШИЛИ над Na_2SO_4 концентрировали, что давало промежуточный спирт, трет-бутил- $((3S, 5R) - 1 - \{3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - дифтор - 4 - (тетрагидро - 2H - пиран - 3 - [(\{6 - [2, 6 - [2, 6 - [2, 6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [(\{6 - [2, 6] - [2, 6] - [([4, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [([4, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6] - [2, 6]$ илокси) фенил] -5-фторпиридин-2-ил} карбонил) амино] -7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил $\}$ -5-метилпиперидин-3ил) карбамат.

Промежуточный спирт, полученный выше, обрабатывали 4,0 М HCl в диоксане (1 мл, 5 ммоль) при комнатной температуре в течение ночи. Раствор концентрировали при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью XX/MC (колонка Waters SunFire C18, 19 мм × 100 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями MeCN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), что давало два отдельных диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,204 мин. XX/MC рассчит. для $C_{31}H_{35}F_{3}N_{5}O_{4}$ $(M+H)^{+}$ m/z=598,3; наблюдаемое:

598,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,283 мин. XX/MC рассчит. для $C_{31}H_{35}F_3N_5O_4$ $(M+H)^+$ m/z=598,3; наблюдаемое: 598,0.

Диастереомеры предположительно относят к отдельным 7R и 7S диастереомерам целевого соединения, причем каждый является смесью диастереомеров, имеющих R и S конфигурацию тетрагидропиранового кольца.

Пример 71

3-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

бутил (диметил) силил]окси}-5-метилпиперидин-3-ил) карбамата (62 3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-6-(2,6- $M\Gamma$, 0,13 ммоль), дифторфенил) -5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (48 мг, 0,13 ммоль) и НАТИ (99 мг, 0,26 ммоль) в ДМФА (0,20 мл, 2,6 ммоль) и ДИПЭА (68 мкл, 0,39 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакцию гасили водой и смесь экстрагировали EtOAc (2 раза). Объединенные органические фазы промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, оборудование CombiFlash®, EtOAc/смесь используя элюируя изомеров гексана (50-100%), чтобы получить промежуточный амид, TреT-бутил- $[2-(\{[4-((3R,4R,5S)-3-[(T$ реT-бутоксикарбонил) амино]-4-{[трет-бутил (диметил) силил]окси}-5-метилпиперидин-1-ил)-2,3дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил] амино $\}$ карбонил)-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-3-ил] карбамат.

Промежуточный амид, полученный как описано обрабатывали 4,0 M HCl в диоксане (2 мл, 8 ммоль) при комнатной температуре в течение ночи. Раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью препаративной ЖХ/MC (колонка Waters SunFire™ C18, 19 мм × 100 мм, размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH4OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы требуемый продукт в виде белого порошка. ЖХ/МС рассчит. для $C_{25}H_{26}F_3N_6O_3$ (M+H) + m/z=515, 2; наблюдаемое: 515, 0. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 9,98 (с, 1H), 8,67 (с, 1H), 7,52 (M, 1H), 7,39 (m.c., 2H), 7,20 (c, 2H), 7,18 (M, 2H), 4,46(M, 2H), 4,41 (M, 1H), 3,02 (M, 1H), 2,90 (M, 1H), 2,59 (M, 1H)1H), 2,52 (M, 1H), 2,37 (M, 1H), 1,47 (M, 2H), 1,35 (M, 1H), 0,68 (д, J=6,8 Гц, 3H).

Пример 72

N-{4-[(3S, 5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-[1-(3-нитро-6,7-дигидро-5Н- циклопента[b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3- ил] карбамат

Смесь 4-хлор-3-нитро-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента [b] пиридина (0,34 г, 1,7 ммоль), цис-трет-бутил-[5-(трифторметил) пиперидин-3-ил]карбамата (0,50 г, 1,9 ммоль) в изопропиловом спирте (1,0 г) и ДИПЭА (1,0 мл, 5,7 ммоль) перемешивали при 110° С в течение 2 ч. Раствору давали остыть до комнатной температуры, затем смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash $^{\text{®}}$ (колонка 40 г, элюирование 0-70 $^{\text{\$}}$ EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде бледно-желтого порошка (0,37 г, 50%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{26}F_3N_4O_4$ (M+H) + m/z=431,2; наблюдаемое: 431,0. Вещество хроматографировали с использованием хиральной ВЭЖХ (колонка Phenomenex Lux $^{\text{®}}$ Cellulose 4, 21,2 \times 250 мм, размер частиц 5 мкм; Подвижная фаза: 7% ЕtOH в смеси изомеров гексана; Скорость потока: 18 мл/мин., изократические условия; Нагрузка колонки: 10 мг/введение; Время хроматографирования: 24 минуты), давало два отдельных энантиомера промежуточного соединения.

Энантиомер 1. Первый пик. Время удерживания 16,2 мин.

Энантиомер 2. Второй пик. Время удерживания 19,1 мин.

Энантиомер 1 предположительно относят к $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3R,5S)-1-(3-\mathsf{нитро}-6,7-\mathsf{дигидро}-5\mathit{H}-\mathsf{циклопентa}\,[\mathit{b}]\,$ пиридин-4-ил) - 5-(трифторметил) пиперидин-3-ил] карбамату, а энантиомер 2 предположительно относят к $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3S,5R)-1-(3-\mathsf{нитро}-6,7-\mathsf{дигидро}-5\mathit{H}-\mathsf{циклопентa}\,[\mathit{b}]\,$ пиридин-4-ил) -5- $[\mathsf{трифторметил})\,$ пиперидин-3-ил] карбамату.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3S,5R)-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-4-ил)-5-

(трифторметил) пиперидин-3-ил | карбамат

mCPBA (0,16 г, 0,93 ммоль) добавляли к раствору третбутил-[(3*S*, 5*R*)-1-(3-нитро-6, 7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*] пиридин-4-ил)-5-(трифторметил) пиперидин-3-ил] карбамата (0,16 г,ммоль) (второй пик, чистое вещество, полученное с помощью хиральной ВЭЖХ на предыдущей стадии) в ДХМ (2,0 мл) ицп комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали идп комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь обрабатывали водным раствором $Na_2S_2O_3$, затем 1 M NaOH, и экстрагировали EtOAc. Объединенные органические слои концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, используя оборудование CombiFlash® (колонка 20 г), элюируя 0-100% ЕtOAc в смеси изомеров гексана, а MeOH/EtOAc (0-30%), что давало 0,10 г (60%) промежуточного соединения в виде красноватого твердого вещества. Также было извлечено 0,033 г непрореагировавшего исходного вещества. ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{26}F_3N_4O_5$ (M+H) + m/z=447,2; наблюдаемое: 446,9.

Стадия 3. 4-[(3S,5R)-3-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-3-нитро-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь Tpet-бутил-[(3S,5R)-1-(3-нитро-1-оксидо-6,7-дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-4-ил) -5- (трифторметил) пиперидин-3ил] карбамата (0,100 г, 0,224 ммоль) в Ас20 (1,5 мл, 16 ммоль) перемешивали при 90°C в течение 1 ч. Раствору давали остыть до комнатной температуры, затем концентрировали при пониженном давлении при 60° С. Остаток разбавляли EtOAc (5 мл), быстро промывали 1 н. раствором NaOH. Водную фазу дважды EtOAc. экстрагировали Объединенные органические фазы конденсировали и пропускали через колонку, содержащую 20 г силикагеля, элюируя 0-50% ЕtOAc в смеси изомеров гексана, что давало промежуточное соединение в виде коричневого твердого вещества (0,085 г, 78%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{21}H_{28}F_3N_4O_6$ (M+H)+ m/z=489,2; наблюдаемое: 489,0.

Стадия 4. 4-[(3S,5R)-3-[(трет-Бутоксикарбонил) амино]-5- (трифторметил) пиперидин-1-ил]- $3-[(\{6-[2,6-$ дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-ил $\}$ карбонил) амино]-6, 7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-7-илацетат

Смесь 3-амино-4- $\{(3S,5R)$ -3-[(tpet-бутоксикарбонил) амино]-5-(tpuфторметил) пиперидин-1-ил $\}$ -6,7-дигидро-5H- циклопента [b] пиридин-7-илацетата $(0,010\ r,\ 0,022\ ммоль)$, 6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты $(0,0082\ r,\ 0,026\ ммоль)$, HATU $(0,022\ r,\ 0,057\ ммоль)$ в ДМФА $(0,06\ мл)$ и ДИПЭА $(0,011\ мл,\ 0,065\ ммоль)$ перемешивали при комнатной температуре в течение $1\ v$. Смесь гасили $1\ h$. раствором NaOH и экстрагировали EtOAc. Органические экстракты объединяли, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали, что давало промежуточное соединение в виде коричневого твердого вещества. ЖХ/МС рассчит. для $C_{36}H_{40}F_{6}N_{5}O_{6}\ (M+H)^{+}\ m/z=752,3;$

наблюдаемое: 752,0.

Стадия 5. $N-\{4-[(3S,5R)-3-Амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-7-гидрокси-6,7-дигидро-5Н-циклопента[b] пиридин-3-ил<math>\}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид$

Смесь 4-[(3S,5R)-3-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-3-[({6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил] - 5-фторпиридин - 2-ил} карбонил) амино] - 6, 7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-7-илацетата (0,015 г, 0,020 ммоль) в МеОН (0,8 мл), ТГФ (0,8 мл) и 1,0 М водного раствора NaOH (0,8 мл, 0,8 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 0,5 ч. Затем раствор концентрировали при пониженном и оставшуюся водную фазу экстрагировали Органический экстракт концентрировали досуха при пониженном давлении. Остаток обрабатывали 4,0 М НС1 в диоксане (0,20 мл, 0,80 ммоль) в течение 20 мин. Затем реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в 4,5 мл МеОН, нейтрализовали раствором NH4OH и очищали с помощью препаративной ЖХ/МС (колонка Waters SunFire™ C18, 19 мм × 100 размер частиц 5 мкм, градиентное элюирование смесями MM, МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить два отдельных диастереомера целевого соединения в виде белых порошков.

Диастереомер 1. Первый пик. Время удерживания 1,24 мин., XX/MC рассчит. для $C_{29}H_{30}F_6N_5O_3$ (M+H) $^+$ m/z=610,2; наблюдаемое: 610,0.

Диастереомер 2. Второй пик. Время удерживания 1,32 мин., XX/MC рассчит. для $C_{29}H_{30}F_6N_5O_3$ $(M+H)^+$ m/z=610,2; наблюдаемое: 610,0.

Диастереомеры соответствуют 7R и 7S диастереомерам $N = \{4 - [(3S, 5R) - 3 - \text{амино} - 5 - \text{с}\}$ целевого соединения, (трифторметил) пиперидин-1-ил] - (7R) -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5*H*циклопента[b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1метилэтил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамиду и N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5- (трифторметил) пиперидин-1-ил] - (7S) -7-гидрокси-6, 7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-[2, 6-дифтор-4-(1- $[-5-\phi]$ гидрокси-1-метилэтил) фенил] -5-фторпиридин-2-карбоксамиду. $N-\{4-[(3R,5S)-3-амино-5-$ Альтернативные энантиомеры, (трифторметил) пиперидин-1-ил] - (7R) -7-гидрокси-6, 7-дигидро-5Hциклопента [b] пиридин-3-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1метилэтил) фенил] -5 – фторпиридин -2 – карбоксамид и N – $\{4$ – [(3R, 5S) - 3 амино-5- (трифторметил) пиперидин-1-ил]- (7S)-7-гидрокси-6,7дигидро-5H-циклопента [b] пиридин-3-ил $\}$ -6-[2, 6-дифтор-4-(1гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид, получены аналогичным способом, исходя из трет-бутил-[(3R,5S)-1-(3-нитро-6,7-дигидро-5H-циклопента[b] пиридин-4-ил)-5-(трифторметил) пиперидин-3-ил] карбамата (Энантиомер 1) из стадии 1.

Пример 73

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

$$H_2N$$
 F
 F
 F
 F
 F
 F

К смеси $6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (232 мг, 0,492 ммоль), <math>\tau pet$ -бутил-[(3S,5R)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-5-метилпиперидин-3-ил] карбамата (152 мг, 0,436 ммоль) и НАТИ (513 мг, 1,35 ммоль) в ДМФА (3,0 мл) добавляли ДИПЭА (298 мг, 2,30

ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (65,9 мг, 29%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{27}F_3N_5O_3$ $(M+H)^+$: m/z=514,2; наблюдаемое: 514,0. ¹H ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) б, м.д., 10,42 (с, 1H), 8,90 (с, 1H), 8,34 (дд, *J*=8,7, 4,0 Гц, 1H), 8,20 (т, J=8,8 Γ ц, 1H), 7,50-7,41 (м, 1H), 7,33-7,26 (м, 1H), 4,55-4,43 (м, 2H), 3,93 (с, 3H), 3,35 (т, \mathcal{J} =8,5 Γ ц, 2H), 3,05-2,95 (M, 1H), 2,90-2,82 (M, 1H), 2,64-2,54 (M, 1H), 2,39 $(T, J=10, 4 \Gamma H), 2,26 (T, J=11, 2 \Gamma H), 1,64-1,51 (M, 1H),$ 1,41-1,17 (M, 3H), 0,64-0,55 (M, 4H).

Пример 74

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N
 H_3N
 H_3N

К смеси $6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоновой кислоты (176 мг, 0,372 ммоль), трет-бутил- <math>[(3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-4-{[трет-бутил (диметил) силил]окси}-5-метилпиперидин-3-ил]карбамата (152 мг, 0,317 ммоль) и НАТИ (374 мг, 0,983 ммоль) в ДМФА (3,0 мл) добавляли ДИПЭА (238 мг, 1,84 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К$

полученному остатку добавляли ДХМ (2,0) мл), а затем ТФУ (2,0)мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 затем концентрировали при пониженном мин., а Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ С18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (54 мг, 32%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{26}H_{27}F_{3}N_{5}O_{4}$ (M+H)⁺: m/z=530,2; наблюдаемое: 530,0. 1 Н ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 10,18 (с, 1H), 8,70 (с, 1H), 8,34 (дд, J=8,7, 4,0 Гц, 1H), 8,18 (т, J=8,8 Γ ц, 1H), 7,39-7,32 (м, 1H), 7,24-7,17 (м, 1H), 4,53-4,44 (м, 2H), 4,41 (д, J=3,8 Γ ц, 1H), 3,89 (с, 3H), 3,36 (τ , J=8,5 Γ ц, 2H), 3,10-3,04 (м, 1H), 3,00-2,93 (м, 1H), 2,63 (т, $\mathcal{J}=10$,8 Гц, 1H), 2,58-2,51 (M, 2H), 2,46-2,38 (M, 1H), 1,66 (W.C., 2H), 1,48-1,36 (M, 1H), 0,69 (π , J=6,5 $\Gamma \pi$, 3H).

Пример 75

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4S,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. Бензил-(3R,4R,5S)-3-[(третбутоксикарбонил)амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1карбоксилат

и бензил-(3R,4S,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-карбоксилат

Бензил-(3R,5S)-3-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-5-метил-4оксопиперидин-1-карбоксилат (466 мг, 1,29 ммоль) помещали в высушенный в печи сосуд, оснащенный магнитной мешалкой. Сосуд герметично закрывали мембраной, покрытой ПТФЭ, и держали в атмосфере N_2 . Добавляли раствор LaCl₃·2LiCl в $T\Gamma\Phi$ (Aldrich, 0,6 М, 6,50 мл, 3,90 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, а затем охлаждали до - 10° С. Медленно добавляли раствор хлорида метилмагния в ТГФ (3,0 M; 1,30 мл, 3,90 ммоль). После перемешивания при -10° С в течение 1,5 ч реакцию гасили насыщенным водным раствором NH₄Cl раствор экстрагировали EtOAc (3 раза). Объединенные органические слои промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия, сушили над безводным Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,05% ТФУ, при скорости потока 30 MЛ/MИН.), чтобы получить бензил-(3R, 4R, 5S)-3-[(Tpetбутоксикарбонил) амино] -4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1карбоксилат в виде бесцветного масла (81 мг, 17%). Время удерживания 2,085 мин., XX/MC рассчит. для $C_{20}H_{30}N_2NaO_5$ (M+Na)+: m/z=401,2; наблюдаемое: 401,0; и бензил-(3R,4S,5S)-3-[(TpeTбутоксикарбонил) амино] -4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1карбоксилат в виде бесцветного масла (100 мг, 21%), время удерживания: 2,247 мин., XX/MC рассчит. для $C_{20}H_{30}N_2NaO_5$ (M+Na)+: m/z=401,2; наблюдаемое: 401,0.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3R,4S,5S)-4-гидрокси-4,5-

диметилпиперидин-3-ил | карбамат

К бензил-(3R,4S,5S)-3-[(третраствору бутоксикарбонил) амино] -4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1карбоксилата (100 мг, 0,265 ммоль) в МеОН (5,0 мл) при перемешивании добавляли Рd (10% масс.) на угле (33 мг). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере водорода (под давлением газа в шаре) в течение 3 ч. Реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали МеОН), а затем концентрировали при пониженном Полученный неочищенный продукт давлении. использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (60 мг, 92%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{25}N_2O_3$ (M+H)+: m/z=245,2; наблюдаемое 245,0.

Стадия 3. трет-Бутил-[(3R,4S,5S)-4-гидрокси-4,5-диметил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

В сосуд, содержащий 4-иод-5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин (76 мг, 0,26 ммоль) и $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3\mathit{R},4\mathit{S},5\mathit{S})$ -4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-3-ил] карбамат (60 мг, 0,24 ммоль), добавляли EtOH (2,0 мл), а затем ДИПЭА (114 мг, 0,883 ммоль). Смесь перемешивали при $110^{\circ}\mathsf{C}$ в течение 12 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток

очищали на силикателе (0-100% EtOAc в смеси изомеров гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого пенящегося твердого вещества (68 мг, 69%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_6$ (M+H)+: m/z=409,2; наблюдаемое: 409,0.

Стадия 4. трет-Бутил-[(3R,4S,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-4-гидрокси-4,5- диметилпиперидин-3-ил] карбамат

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3\mathit{R},4\mathit{S},5\mathit{S})$ -4-гидрокси-4,5-диметил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (68 мг, 0,17 ммоль) в МеОН (3,0 мл) добавляли Рd (10% масс.) на угле (25 мг). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере водорода (под давлением газа в шаре) в течение 6 ч. Смесь фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали МеОН), а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный неочищенный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (62 мг, 98%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{31}N_4O_4$ (M+H)+: $\mathit{m/z}$ =379,2; наблюдаемое: 379,0.

Стадия 5. 5-Амино-N- $\{4-[(3R,4S,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил<math>\}$ -2- $\{2,6$ -дифторфенил $\}$ -1,3-тиазол-4-карбоксамид

К 5-[(трет-бутоксикарбонил)амино]-2-(2,6смеси дифторфенил) -1, 3-тиазол-4-карбоновой кислоты (75 мг, 0,21 трет-бутил-[(3R, 4S, 5S)-1-(5-амино-2, 3-дигидрофуро[2, 3b] пиридин-4-ил) -4-гидрокси-4, 5-диметилпиперидин-3-ил] карбамата (62 мг, 0,16 ммоль) и НАТИ (196 мг, 0,515 ммоль) в ДМФА (2,0 мл) добавляли ДИПЭА (123 мг, 0,952 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку ДХМ (2,0 мл), а затем ТФУ (2,0 мл). Смесь добавляли перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% NH₄OH, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (25 мг, 29%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{27}F_2N_6O_3S$ (M+H)+: m/z=517,2; наблюдаемое: 517,0. ¹Н ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_6) δ , м.д., 9,34 (с, 1H), 8,78 (с, 1H), 7,64-7,46 (м, 3H), 7,24 (т, J=8,6 Γ ц, 2H), 4,47 (т, J=9,1 Γ ц, 2H), 3,97 (с, 1H), 3,37 (т, J=8,5 Гц, 2H), 2,87-2,79 (м, 2H), 2,79-2,72 (м, 1H), 2,63 (дд, J=10,8, 4,6 Гц, 1H), 2,60-2,55 (м, 1H), 1,85-1,76 (м, 1H), 1,39 (ш.с., 2H), 0,98 (с, 3H), 0,73 (д, J=6,8 Гц, 3H).

Пример 76

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид

Стадия 1. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-4-гидрокси-4,5диметилпиперидин-3-ил]карбамат

К бензил-(3R,4R,5S)-3-[(третраствору бутоксикарбонил) амино]-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-(81 мг, 0,21 ммоль) в МеОН (4,0 мл) при карбоксилата перемешивании добавляли Рd (10% масс.) на угле (29 мг). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере водорода (под давлением газа в шаре) в течение 3 ч. Реакционную смесь фильтровали через слой диатомовой земли (элюировали МеОН), а затем концентрировали при пониженном неочищенный давлении. Полученный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (46 мг, 88%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{12}H_{25}N_2O_3$ (M+H)+: m/z=245,2; наблюдаемое: 245,0.

Стадия 2. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-4-гидрокси-4,5-диметил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамат

В сосуд, содержащий 4-иод-5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин (59 мг, 0,20 ммоль) и $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3\mathit{R},4\mathit{R},5\mathit{S})$ -4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-3-ил] карбамат (46 мг, 0,19 ммоль), добавляли E to H (2,0 мл), а затем ДИПЭА (100 мг, 0,772 ммоль). Смесь перемешивали при 110° С в течение 15 ч. После охлаждения до комнатной температуры реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали на силикагеле (0-100% E to Ac в смеси изомеров E гексана), что давало промежуточное соединение в виде желтого пенящегося

твердого вещества (51 мг, 67%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{19}H_{29}N_4O_6$ (M+H)+: m/z=409, 2; наблюдаемое: 409, 0.

Стадия 3. трет-Бутил-[(3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-4-ил)-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-3-ил]карбамат

К раствору $\mathit{трет}$ -бутил- $[(3\mathit{R},4\mathit{R},5\mathit{S})$ -4-гидрокси-4,5-диметил-1-(5-нитро-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил) пиперидин-3-ил] карбамата (51 мг, 0,13 ммоль) в МеОН (3,0 мл) добавляли Рd (10% масс.) на угле (19 мг). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере водорода (100% давлением газа в шаре) в течение 6 ч. Смесь фильтровали через слой диатомовой земли (30% меОН), а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный неочищенный продукт использовали непосредственно для следующей стадии реакции без дополнительной очистки (44% мг, 92%). ЖХ/МС рассчит. для (20% стадионе (20% мг) наблюдаемое: (379)0.

Стадия 4. 5-Амино-N- $\{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил<math>\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамид$

К смеси 5-[(трет-бутоксикарбонил) амино]-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоновой кислоты (55 мг, 0,15 ммоль), трет-бутил-[(3R,4R,5S)-1-(5-амино-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-4-ил)-4-гидрокси-4,5-диметилпиперидин-3-ил] карбамата

(44 мг, 0,12 ммоль) и НАТИ (134 мг, 0,353 ммоль) добавляли ДМФА (2,0 мл), а затем ДИПЭА (86 мг, 0,67 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, а затем концентрировали при пониженном давлении. К полученному остатку добавляли ДХМ (2,0 мл), а затем $T\Phi Y$ (2,0 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин., а затем концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ОФ-ВЭЖХ (колонка XBridge™ C18, градиентное элюирование смесями МеСN/вода, содержащими 0,1% гидроксида аммония, при скорости потока 30 мл/мин.), чтобы получить целевое соединение в виде белого твердого вещества (20 мг, 34%). ЖХ/МС рассчит. для $C_{24}H_{27}F_2N_6O_3S$ (M+H)+: m/z=517,2; наблюдаемое: 517,0. 1 Н ЯМР (500 МГц, ДМСО- d_{6}) δ , м.д., 9,17 (с, 1H), 8,61 (c, 1H), 7,59-7,45 (M, 3H), 7,21 (T, \mathcal{J} =8,6 Γ Ц, 2H), 4,52-4,42 (м, 2H), 4,06 (с, 1H), 3,37 (т, J=8,5 Гц, 2H), 2,99-2,92 (M, 1H), 2,90-2,79 (M, 2H), 2,77-2,64 (M, 2H), 1,93-1,82 (M, 1H), 1,46 (Ш.с., 2H), 0,92 (C, 3H), 0,71 $(Д, J=6,9 \Gamma Ц, 3H)$.

Пример А. Анализ ферментов Ріт

Анализ киназ Pim-1 и Pim-3: реакции (объем 20 мкл) проводили на белых 384-луночных полистирольных планшетах, на которые наносили 0,8 мкл соединения/ДМСО в реакционном буферном растворе (50 мМ Трис, pH 7,5, 0,01% Твин-20, 5 мМ MgCl₂, 0,01% 5 мМ ДТТ), содержащем 0,05 мкМ субстрата меченного биотином пептида ВАD (AnaSpec 62269), 1 мM АТФ и 2,5 пМ фермента Pim-1 (Invitrogen PV3503) или 1,25 пМ фермента Pim-3 (Millipore 14-738), в течение 1 ч при 25°C. Реакции останавливали добавлением 10 мкл останавливающего буфера (150 Мм рн=7,5, 150 мм NaCl, 75 мм ЭДТА, 0,01% Твин-20, 0,3% БСА) с добавкой антитела к фосфо-Bad (Ser112) (Cell Signaling 9291), разбавленного в 666 раз, и донорных гранул со стрептаведином (PerkinElmer 6760002) вместе с акцепторными гранулами с белком A (PerkinElmer 6760137), каждые с концентрацией 15 мкг/мл. Добавление останавливающего буфера с гранулами и прекращение реакций выполняли при слабом освещении. Перед использованием для прекращения реакций останавливающий буфер с гранулами

предварительно выдерживали в течение 1 ч в темноте при комнатной температуре. После прекращения реакций планшеты выдерживали в течение 1 ч в темноте при комнатной температуре, затем считывали при помощи планшет-ридера PHERAstar FS (BMG Labtech) при слабом освещении.

Анализ киназы Pim-2: реакции (объем 20 мкл) проводили на белых 384-луночных полистирольных планшетах, на которые наносили 0,8 мкл соединения/ДМСО в реакционном буферном растворе (50 мМ Трис, рН 7,5, 0,01% Твин-20, 5 мМ MgCl₂, 0,01% БСА, 5 мМ ДТТ), содержащем 0,05 мкМ субстрата меченного флуоресцеином пептида CREBtide (Invitrogen PV3508), 1 мМ АТФ и 1 нМ фермента (Invitrogen PV3649), в течение 2 ч при 25°С. Реакции останавливали добавлением 10 мкл разбавляющего буфера TR-FRET (Invitrogen PV3574) с 30 мМ ЭДТА и 1,5 нМ антитела к LanthaScreen Tb-CREB pSer133 (Invitrogen PV3566). После 30 мин. выдерживания при комнатной температуре планшеты считывали при помощи планшет-ридера PHERAstar FS (BMG Labtech).

Соединения изобретения, имеющие IC_{50} , равную 2 мкМ или менее, при исследованиях на активность к PIM-киназе в условиях анализа, представленных выше, считаются активными.

Хотя вышеприведенные in vitro анализы проводятся при концентрации $AT\Phi$ 1 мM, для соединений также можно оценить эффективность и in vitro активность относительно PIM-мишеней, используя условия K_m , где концентрацию $AT\Phi$ устанавливают равной величине K_m , и анализ является более чувствительным к активности ингибирования PIM.

Пример В. Клеточные анализы Ріт

Одно или более соединений изобретения исследовали на активность ингибирования РІМ в соответствии с по меньшей мере одним из нижеперечисленных клеточных анализов. Соединения изобретения, имеющие IC_{50} , равную $10\,$ мкМ или менее, при исследовании на активность в отношении РІМ-киназы в условиях клеточных анализов, описанных ниже, предполагаются и считаются активными.

Исследования пролиферации клеток с участием Ріт

Клетки KG-1A приобретены у ATCC (Манассас, Виргиния), а клетки KMS.12.ВМ приобретены у NIBIO, банк клеток JCRB (Токио, Япония), их хранили в рекомендуемой питательной среде культур RPMI, 10% ФБС (среда Roswell Park Memorial Institute 1640 с добавкой 10% фетальной бычьей сыворотки) и ІМОМ, 20% ФБС (среда Iscove's Modified Dulbecco's (MDM) с 20% фетальной бычьей сыворотки) (Mediatech, Манассас, Виргиния) соответственно. Для измерения антипролиферативной активности исследуемых соединений обе клеточные линии высевали вместе с питательной средой $(2\times10^3$ клеток/лунка/в 200 мкл) на 96луночный полистирольный планшет со сверхнизким связыванием (Costar®) в присутствии или в отсутствие исследуемых соединений с различными концентрациями. Затем через 4 дня к культуре добавляли $[^{3}H]$ -тимидин, 1 мкКи/10 мкл/лунка, (PerkinElmer, Бостон, Массачусетс) на дополнительные после чего введенную радиоактивность отделяли фильтрованием с помощью коллектора клеток Packard Microplate с водой через предварительно смоченные фильтровальные пластины GF/B из стекловолокна, содержащие 0,3% полиэтиленимина (Packard Bioscience/PerkinElmer, Бостон, Массачусетс). Планшет измеряя сцинтилляцию жидкости с помощью анализировали, сцинтилляционного счетчика $TopCount^{@}$ (PerkinElmer). Определение IC_{50} выполняли с помощью аппроксимации кривой зависимости ингибирования (в процентах) от логарифма концентрации ингибитора, используя программное обеспечение GraphPad Prism® 5.0.

Исследования передачи сигнала Ріт по уровню рВАD

Клетки КG-1A приобретены у ATCC (Манассас, Виргиния), а клетки КМS.12.ВМ приобретены у NIBIO, банк клеток JCRB (Токио, Япония), их хранили в рекомендуемой питательной среде для культур RPMI, 10% ФБС и IMDM, 20% ФБС (Mediatech, Manaccac, Виргиния), соответственно. Для измерения активности ингибирования рВАD соединениями обе клеточные линии высевали вместе с питательной средой (1×10^6 /лунка/100 мкл для KG1A и 4×10^5 клеток/лунка/100 мкл для КМS12ВМ) в 96-луночные

полипропиленовые планшеты с V-образным дном (Matrix, Thermo Fisher, США) и выдерживали 30 мин. при 37°С для установления передачи сигнала в клетках, вызванной обработкой. Добавляли исследуемые соединения в подходящем концентрационном интервале и дополнительно выдерживали в течение 2,5 ч для КМS.12.ВМ и в течение 4 ч для клеток КG1-A. Планшеты центрифугировали при 2000 об/мин. в течение 10 надосадочные жидкости аспирировали. К осадкам добавляли 100 мкл лизисного буферного раствора с ингибиторами протеазы (Cell Signaling Technologies, Данверс, Массачусетс, Sigma, St Louis МО, ЕМО, США), хорошо перемешивали и помещали на лед на 30 мин. Лизаты замораживали на ночь при -80°С. Для измерения активности рВАО использовали набор для твердофазного иммуноферментного анализа (ELISA) для изучения передачи сигнала в клетке (Cell Signaling Path Scan phosphor pBAD ELISA). 50 мкл лизата исследовали согласно протоколу ELISA и анализ данных выполняли помощью программного обеспечения для планшет-ридера SpectraMax® M5 (Molecular Devices, Саннивейл, Калифорния). Определение IC₅₀ выполняли с помощью аппроксимации зависимости ингибирования (в процентах) от логарифма концентрации ингибитора, используя программное обеспечение GraphPad Prism® 5.0.

Данные, полученные для соединений Примеров с использованием способов, описанных в Примере А, представлены в Таблице 1.

Таблица 1 Данные анализа ферментов Pim

Пример	Pim1 IC ₅₀	Pim2 IC ₅₀	Pim3 IC ₅₀
	(нМ)	(нМ)	(нМ)
1	+	277	+
2	>40	>20001	>40
3	+	+	+
4	+	>2000	+
5	+	+	+
6	+	>2000	+

7	+	+	+
8	+	>2000	+
9	+	+	+
10	+	++	+
11	+	++	+
12	+	+	+
13	+	>2000	+
14	+	+	+
15 (Диастереомер 1)	+	+	+
15 (Диастереомер 2)	+	+	+
16 (Диастереомер 1)	+	>2000	+
16 (Диастереомер 2)	+	>2000	+
17	+	++	+
18 (Диастереомер 1)	+	++	+
18 (Диастереомер 2)	+	++	+
19 (Диастереомер 1)	+	>2000	++
19 (Диастереомер 2)	+	++	+
20	+	+	+
21	+	+	+
22 (Диастереомер 1)	+	++	+
22 (Диастереомер 2)	+	+	+
23 (Диастереомер 1)	+	+	+
23 (Диастереомер 2)	+	+	+
24	+	>2000	+
25	+	+	+
26	+	>2000	+
27	+	+	+
28	+	+	+
29	+	++	+
30	+	++	+
31	+	+	+
32	+	+	+
33	+	++	+
34	+	>2000	+
		1 2000	·

35	>40	>2000²	>40
36	+	+	+
37 (смесь	+	+	+
диастереомеров)	'	'	l
37 (Диастереомер 1)	+	+	+
37 (Диастереомер 2)	+	+	+
38	+	+	+
39	+	+	+
40	+	+	+
41	+	+	+
42	+	+	+
43	+	+	+
44 (Диастереомер 1)	+	+	+
44 (Диастереомер 2)	+	+	+
45 (Диастереомер 1)	+	+	+
45 (Диастереомер 2)	+	+	+
46 (Диастереомер 1)	+	+	+
46 (Диастереомер 2)	+	+	+
47 (Диастереомер 1)	+	+	+
47 (Диастереомер 2)	+	+	+
48 (Диастереомер 1)	+	++	+
48 (Диастереомер 2)	+	+	+
49 (Диастереомер 1)	+	+	+
49 (Диастереомер 2)	+	+	+
50	+	++	+
51 (Диастереомер 1)	+	+	+
51 (Диастереомер 2)	+	+	+
52	+	+	+
53 (Диастереомер 1)	+	+	+
53 (Диастереомер 2)	+	+	+
54 (Диастереомер 1)	+	+	+
54 (Диастереомер 2)	+	+	+
55 (Диастереомер 1)	+	++	+
55 (Диастереомер 2)	+	+	+

56 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
56 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
	57	+	++	+
58 (Диас	тереомер 1)	+	++	+
58 (Диас	тереомер 2)	+	++	+
59 (Диас	тереомер 1)	+	++	+
59 (Диас	тереомер 2)	+	++	+
60 (Диас	тереомер 1)	+	++	+
60 (Диас	тереомер 2)	+	++	+
61 (Диас	тереомер 1)	+	>2000	>40
61 (Диас	тереомер 2)	+	++	+
62 (Диас	тереомер 1)	+	++	+
62 (Диас	тереомер 2)	+	++	+
63 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
63 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
63 (Диас	тереомер 3)	+	+	+
63 (Диас	тереомер 4)	+	+	+
64 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
64 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
	65	+	+	+
66 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
66 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
67 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
67 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
68 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
68 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
	69	+	+	+
70 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
70 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
	71	+	+	+
72 (Диас	тереомер 1)	+	+	+
72 (Диас	тереомер 2)	+	+	+
	73	+	+	+
	74	+	+	+
			1	1

75	+	+	+
76	+	+	+

1000нM<IC50≤10000нM: +++

100нM<IC₅₀≤1000нМ: ++

IC₅₀≤100HM: +.

 1 , 2 Соединение 2 ингибировало Pim2 (100нM<IC $_{50} \le 1000$ нM) и соединение 35 ингибировало PIM2 (1000нM<IC $_{50} \le 1000$ 0нM) при концентрации АТФ, равной K_{m} , а не концентрации, равной 1 мМ.

Для специалистов в данной области из предыдущего описания будут очевидны различные модификации изобретения, в дополнение к описанным в данном документе. Предполагается, что такие модификации также попадают в рамки прилагаемой формулы изобретения. Каждое упоминание, включая, без ограничения, все патенты, патентные заявки и публикации, цитируемые в настоящей заявке, включены в данный документ в полном объеме посредством ссылки.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение Формулы (І-8):

$$(R^B)_n \xrightarrow{D} \overset{H}{\underset{O}{\bigvee}} \overset{A}{\underset{O}{\bigvee}} (\textbf{I-8});$$

или его фармацевтически приемлемая соль, где:

X представляет собой C или N;

А и D представляют собой кольца;

кольцо А имеет формулу (A-1) или (A-2):

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{4

где ${\rm E}^1$ и ${\rm E}^2$ представляют собой кольца;

где n выбран из 0, 1, 2 и 3;

кольцо D представляет собой пиперидиновое кольцо, которое замещено k заместителями, независимо выбранными из R^{D} , где k равен 0, 1, 2 или 3;

кольцо E^1 представляет собой фенил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E ;

кольцо E^2 представляет собой фенил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из R^E ;

G3 представляет собой N или CR³;

 R^1 выбран из H, F и NH_2 ;

 \mathbb{R}^2 выбран из H, галогена и CN;

 \mathbb{R}^3 выбран из H, галогена и CN;

 R^4 выбран из H, F и NH_2 ;

каждый R^B независимо выбран из Cy^B , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкинила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a1} , SR^{a1} , $C(O)R^{b1}$, $C(O)NR^{c1}R^{d1}$, $C(O)OR^{a1}$, $OC(O)R^{b1}$, $OC(O)NR^{c1}R^{d1}$, $C(O)NR^{c1}R^{d1}$, $OC(O)R^{b1}$, $OC(O)NR^{c1}R^{d1}$, $OC(O)R^{b1}$, OC

каждый R^D независимо выбран из Cy^D , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкинила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a2} , SR^{a2} , $C(O)R^{b2}$, $C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(O)OR^{a2}$, $OC(O)R^{b2}$, $OC(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(=NR^{e2})NR^{c2}R^{d2}$, $NR^{c2}C(=NR^{e2})NR^{c2}R^{d2}$, $NR^{c2}C(O)R^{b2}$, $NR^{c2}C(O)R^{b2}$, $NR^{c2}C(O)R^{c2}R^{d2}$, $NR^{c2}C(O)R^{c2}R^{c2}$, NR^{c2

 $C(O) \, NR^{c2}R^{d2}, \quad C(O) \, OR^{a2}, \quad OC(O) \, R^{b2}, \quad OC(O) \, NR^{c2}R^{d2}, \quad C(=NR^{e2}) \, NR^{c2}R^{d2}, \\ NR^{c2}C(=NR^{e2}) \, NR^{c2}R^{d2}, \quad NR^{c2}R^{d2}, \quad NR^{c2}C(O) \, R^{b2}, \quad NR^{c2}C(O) \, OR^{a2}, \\ NR^{c2}C(O) \, NR^{c2}R^{d2}, \quad NR^{c2}S(O) \, R^{b2}, \quad NR^{c2}S(O) \, R^{b2}, \quad NR^{c2}S(O) \, R^{b2}, \\ S(O) \, NR^{c2}R^{d2}, \quad S(O) \, R^{b2} \, \text{M} \, S(O) \, R^{c2}R^{d2}; \\ \end{cases}$

каждый R^E независимо выбран из Cy^E , галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкинила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a3} , SR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $OC(O)R^{b3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)R^{b3}$, $OC(O)R^{c3}R^{d3}$, OC(O)R

алкинильный заместители R^E , каждый независимо замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из Cy^E , галогена, CN, NO_2 , OR^{a3} , SR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $OC(O)R^{b3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)NR^{c3}R^{d3}$, $OC(O)R^{b3}$, OC(

 Cy^D представляет собой C_{3-10} циклоалкил;

каждый Cy^B и Cy^E независимо выбран из C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, 5-10-членного гетероарила и 4-10-членного гетероциклоалкила, каждый из которых необязательно замещен 1, 2, 3, 4 или 5 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкенила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, 5-10-членного гетероарила, 4-10членного гетероциклоалкила, CN, NO₂, OR a4 , SR a4 , C(O)R b4 , $C(O)NR^{c4}R^{d4}$, $C(O)OR^{a4}$, $OC(O)R^{b4}$, $OC(O)NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}C(O)R^{b4}$, $NR^{c4}C(O)OR^{a4}$, $NR^{c4}C(O)NR^{c4}R^{d4}$, $C(=NR^{e4})R^{b4}$, $C(=NR^{e4})NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}C$ (= NR^{e4}) $NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}S$ (0) R^{b4} , $NR^{c4}S$ (0) $2R^{b4}$, $NR^{c4}S$ (0) $2NR^{c4}R^{d4}$, $S(O)R^{b4}$, $S(O)NR^{c4}R^{d4}$, $S(O)_2R^{b4}$, и $S(O)_2NR^{c4}R^{d4}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкильный, C_{2-6} алкенильный, C_{2-6} алкинильный, C_{3-10} циклоалкильный, 5-10-членный гетероарильный и 4-10-членный гетероциклоалкильный заместители Cy^{B} или Cy^{E} , каждый необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a4} , SR^{a4} , $C(O)R^{b4}$, $C(O)NR^{c4}R^{d4}$, $C(O)OR^{a4}$, $OC(O)R^{b4}$, $OC(O)NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}C$ (= NR^{e4}) $NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}R^{d4}$, $C (=NR^{e4}) NR^{c4}R^{d4}$ $NR^{c4}C(O)R^{b4}$, $NR^{c4}C(O)OR^{a4}$, $NR^{c4}C(O)NR^{c4}R^{d4}$, $NR^{c4}S(O)R^{b4}$, $NR^{c4}S(0)_2R^{b4}$ $NR^{c4}S(O)_2NR^{c4}R^{d4}$, $S(O)_8b^4$, $S(O)_8R^{c4}R^{d4}$, $S(O)_2R^{b4}$ и $S(O)_2NR^{c4}R^{d4}$;

каждый R^{a1} , R^{b1} , R^{c1} , R^{d1} , R^{a2} , R^{c2} , R^{d2} , R^{a3} , R^{b3} , R^{c3} , R^{d3} , R^{a4} , R^{b4} , R^{c4} и R^{d4} независимо выбран из H, C_{1-6} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{2-6} алкенила, C_{2-6} алкинила, C_{6-10} арила, C_{3-10} циклоалкила, C_{10} членного гетероарила, C_{3-10} циклоалкила, C_{6-10} арил $-C_{1-4}$ алкила, C_{3-10} циклоалкил $-C_{1-4}$ алкила, C_{10} членный гетероарил) $-C_{1-4}$ алкила или (4-10-4) ный гетероциклоалкил) $-C_{1-4}$ алкила, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{2-6} алкинил, C_{2-6} алкинил, C_{3-10} циклоалкил, C_{3-10} членный гетероарил, C_{3-10} членный гетероарил, C_{3-10} членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил $-C_{1-4}$ алкил,

 C_{3-10} циклоалкил- C_{1-4} алкил, (5-10-членный гетероарил)- C_{1-4} алкил и (4-10-членный гетероциклоалкил)- C_{1-4} алкил необязательно замещены 1, 2, 3, 4 или 5 заместителями, независимо выбранными из C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)R^{c5}R^{d5}$, C(O

или любые R^{c1} и R^{d1} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 3-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила, 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(0) OR^{a5}$, $OC(0) R^{b5}$, $OC(0) NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(0) R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(0)R^{b5}$, $S(0)NR^{c5}R^{d5}$, $S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$ ν $S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 4-7членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6-членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, OC(O) R^{b5} , OC(O) $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ ν $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$;

или любые R^{c2} и R^{d2} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 4-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила и 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)NR^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{c5}R^{d5}$, $OC(O)R^{c5}R^$

 $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 4-7- членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6- членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)R^{b5}$, $C(O)R^$

или любые R^{c3} и R^{d3} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 4-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила и 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(0) OR^{a5}$, $OC(0) R^{b5}$, $OC(0) NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(0) R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(0)R^{b5}$, $S(0)NR^{c5}R^{d5}$, $S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$ ν $S(0)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 4-7членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6-членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)OR^{a5}$, OC(O) R^{b5} , OC(O) $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)OR^{a5}$, $C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(=NR^{e5})NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)NR^{c5}R^{d5}$, $S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2R^{b5}$, $NR^{c5}S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$ и $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$;

или любые R^{c4} и R^{d4} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из C_{1-6} алкила, C_{3-7} циклоалкила, 3-7-членного гетероциклоалкила, C_{6-10} арила, 5-6-членного гетероарила, C_{1-6} галогеналкила, галогена, CN, OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)R^{b5}$, $NR^{c5}C(O)R^{c5}R^{d5}$, $NR^{c5}C(O)$

 $S(O)_2NR^{c5}R^{d5}$, где вышеупомянутые C_{1-6} алкил, C_{3-7} циклоалкил, 3-7- членный гетероциклоалкил, C_{6-10} арил и 5-6- членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{1-4} цианоалкила, CN OR^{a5} , SR^{a5} , $C(O)R^{b5}$, $C(O)NR^{c5}R^{d5}$, $C(O)R^{b5}$, $C(O)R^{$

каждый R^{a5} , R^{b5} , R^{c5} и R^{d5} независимо выбран из H, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, C_{2-4} алкенила и C_{2-4} алкинила, где вышеупомянутые C_{1-4} алкил, C_{2-4} алкенил и C_{2-4} алкинил необязательно замещены 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из OH, CN, амино, галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкилтио, C_{1-4} алкиламино, ди $(C_{1-4}$ алкил) амино, C_{1-4} галогеналкила и C_{1-4} галогеналкокси;

или любые R^{c5} и R^{d5} , присоединенные к одному и тому же атому N, вместе с атомом N, к которому они присоединены, образуют 3-, 4-, 5-, 6- или 7-членную гетероциклоалкильную группу, необязательно замещенную 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из ОН, СN, амино, галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-4} алкокси, C_{1-4} алкилтио, C_{1-4} алкиламино, ди $(C_{1-4}$ алкил) амино, C_{1-4} галогеналкила и C_{1-4} галогеналкокси; и

каждый R^{e1} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} независимо выбран из H, C_{1-4} алкила и CN.

- 2. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где n равен 0.
- 3. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где n равен 1.
- 4. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^B независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a1} и оксо.
- 5. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^B независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, C_{1-6} и C_{1-6} галогеналкила, C_{1-6} галогеналкила, C
- 6. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый $R^{\rm B}$ независимо выбран из CN, OH, метокси и

оксо.

- 7. Соединение по п. 1, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый $R^{\rm B}$ независимо выбран из CN, OH и метокси.
- 8. Соединение по п. 6, или его фармацевтически приемлемая соль, в котором атом азота кольца D образует связь с оставшейся частью молекулы.
- 9. Соединение по любому из пп. 1-7, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^D независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{2-6} алкенила, C_{2-6} алкинила, C_{1-6} галогеналкила, CN, NO_2 , OR^{a2} , SR^{a2} , $C(O)R^{b2}$, $C(O)NR^{c2}R^{d2}$, $C(O)OR^{a2}$, $NR^{c2}R^{d2}$, $S(O)R^{b2}$, $S(O)NR^{c2}R^{d2}$, $S(O)R^{b2}$, S(O
- 10. Соединение по любому из пп. 1-7, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^D независимо выбран из C_{1-6} алкила, OR^{a2} и $NR^{c2}R^{d2}$.
- 11. Соединение по любому из пп. 1-7, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^{D} независимо выбран из метила, ОН и NH_2 .
- 12. Соединение по п. 11, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой пиперидин-1-ил, замещенный в положении 3 аминогруппой.
- 13. Соединение по п. 12, или его фармацевтически приемлемая соль, в котором атом углерода в положении 3 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, имеет S-конфигурацию.
- 14. Соединение по п. 12, или его фармацевтически приемлемая соль, в котором атом углерода в положении 3 кольца пиперидин-1-ила, образующего кольцо D, имеет R-конфигурацию.
- 15. Соединение ПО любому $\Pi\Pi$. 1-7,ИЛИ ИЗ его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой (3S) -аминопиперидин-1-ил, (3R, 4R) - 3-амино-4гидроксипиперидинил, (3R, 4S) – 3 – амино – 4 – гидроксипиперидинил, (3R, 4R, 5R) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3R, 4R, 5S) -3амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3R, 4S, 5R)-3-амино-4гидрокси-5-метилпиперидинил или (3R, 4S, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил.
- 16. Соединение по любому из пп. 1-7, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет

собой (3R) -аминопиперидин-1-ил, (3S, 4S) -3-амино-4-гидроксипиперидинил, (3S, 4R) -3-амино-4-гидроксипиперидинил, (3S, 4R, 5R) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3S, 4R, 5S) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил, (3S, 4S, 5R) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил или (3S, 4S, 5S) -3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидинил.

17. Соединение по любому из пп. 1-16, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой группу, выбранную из формул (D-3)-(D-19):

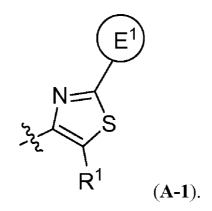
18. Соединение по любому из пп. 1-16, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой группу формулы (D-3):

19. Соединение по любому из пп. 1-16, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой группу формулы (D-4):

$$H_2N$$
 N
 $(D-4)$.

20. Соединение по любому из пп. 1-16, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо D представляет собой группу формулы (D-5):

21. Соединение по любому из пп. 1-20, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо A имеет формулу (A-1):



- 22. Соединение по п. 21, или его фармацевтически приемлемая соль, где \mathbb{R}^1 выбран из H и NH_2 .
- 23. Соединение по п. 21 или 22, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо ${\rm E^1}$ представляет собой фенил, 2,6-дизамещенный заместителями, независимо выбранными из ${\rm R^E}.$
- 24. Соединение по любому из пп. 1-23, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^E независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $O(O)R^{b3}$, $O(O)R^{b3}$, $O(O)R^{b3}$, $O(O)R^{b3}$, $O(O)R^{c3}R^{d3}$, $O(O)R^{c3}R^{d3}$
- 25. Соединение по п. 24, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый $R^{\rm E}$ независимо выбран из галогена.
- 26. Соединение по п. 25, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо ${\rm E}^1$ представляет собой 2,6-дигалогензамещенный фенил.
- 27. Соединение по п. 25, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо ${\rm E}^1$ представляет собой 2,6-дифторфенил.
- 28. Соединение по любому из пп. 1-27, или его фармацевтически приемлемая соль, где G^3 представляет собой CR^3 .
- 29. Соединение по любому из пп. 1-27, или его фармацевтически приемлемая соль, где G^3 представляет собой N.
 - 30. Соединение по любому из пп. 1-20, или его

фармацевтически приемлемая соль, где кольцо A имеет формулу (A-2):

$$R^2$$
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4

- 31. Соединение по п. 30, или его фармацевтически приемлемая соль, где G^3 представляет собой CR^3 .
- 32. Соединение по п. 30, или его фармацевтически приемлемая соль, где G^3 представляет собой N.
- 33. Соединение по любому из пп. 1-20, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо A имеет формулу (A-2a):

- 34. Соединение по любому из пп. 30-33, или его фармацевтически приемлемая соль, где \mathbb{R}^2 представляет собой \mathbb{H} или галоген.
- 35. Соединение по любому из пп. 30-33, или его фармацевтически приемлемая соль, где \mathbb{R}^2 представляет собой \mathbb{F} .
- 36. Соединение по любому из пп. 30-35, или его фармацевтически приемлемая соль, где \mathbb{R}^3 представляет собой \mathbb{H} .
 - 37. Соединение по любому из пп. 30-36, или его

фармацевтически приемлемая соль, где \mathbb{R}^4 выбран из \mathbb{H} и \mathbb{NH}_2 .

- 38. Соединение по любому из пп. 30-37, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо E^2 представляет собой фенил, 2,6-дизамещенный заместителями, независимо выбранными из R^E .
- 39. Соединение по любому из пп. 30-38, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^E независимо выбран из галогена, C_{1-6} алкила, C_{1-6} галогеналкила, CN, OR^{a3} , $C(O)R^{b3}$, $C(O)NR^{c3}R^{d3}$, $C(O)OR^{a3}$, $OR^{c3}R^{d3}$, $OR^$
- 40. Соединение по п. 39, или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый $R^{\rm E}$ независимо выбран из галогена.
- 41. Соединение по п. 40, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо ${\rm E}^2$ представляет собой 2,6-дигалогензамещенный фенил.
- 42. Соединение по п. 40, или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо ${\rm E}^2$ представляет собой 2,6-дифторфенил.
- 43. Соединение по любому из пп. 1-42, где R^{a1} , R^{b1} , R^{c1} , R^{d1} , R^{a2} , R^{b2} , R^{c2} , R^{d2} , R^{a3} , R^{b3} , R^{c3} и R^{d3} , каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.
- 44. Соединение по любому из пп. 1-42, или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{a4} R^{b4} , R^{c4} и R^{d4} , каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.
- 45. Соединение по любому из пп. 1-42, или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{a5} , R^{b5} , R^{c5} и R^{d5} , каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.
- 46. Соединение по любому из пп. 1-45, где R^{e1} , R^{e2} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} , каждый независимо представляет собой H или C_{1-6} алкил.
- 47. Соединение по любому из пп. 1-45, или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{e1} , R^{e2} , R^{e3} , R^{e4} и R^{e5} , каждый представляет собой H.
- 48. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений или их фармацевтически приемлемых солей:

5-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

```
345
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;
     N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил\}-6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамида;
     3-амино-N-{4-[3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамида;
     5-амино-N-\{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил\}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-
4-карбоксамида;
     3-амино-N-\{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамида;
     N-\{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-
b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-
карбоксамида;
     5-амино-N-\{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-
2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-
тиазол-4-карбоксамида;
     N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-
дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамида;
     5-амино-N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-
```

5-амино-N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

N-{4-[3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамида;

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамида;

3-амино-*N*-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-

```
2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-
фторпиридин-2-карбоксамида;
```

N-{4-[3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида; и

N-{4-[3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида.

49. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений или их фармацевтически приемлемых солей:

5-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

N-{4-[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

3-амино-N- $\{4$ -[(3S)-3-аминопиперидин-1-ил]-2, 3дигидрофуро[2, 3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5фторпиридин-2-карбоксамида;

5-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

3-амино-N- $\{4$ -[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3- дигидрофуро [2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2,6-дифторфенил)-5- фторпиридин-2-карбоксамида;

N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида;

5-амино-N- $\{4$ -[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил $\}$ -2-(2,6-дифторфенил)-1, 3-тиазол-4-карбоксамида;

N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида;

5-амино-N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-2-(2,6-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-карбоксамида;

- N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-(трифторметил) пиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамида;
- N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(1-гидрокси-1-метилэтил) фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамида;
- N-{4-[(3R,4R,5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-[2,6-дифтор-4-(тетрагидро-2H-пиран-3-илокси)фенил]-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- 3-амино-N- $\{4$ -[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2, 3-дигидрофуро[2, 3-b] пиридин-5-ил $\}$ -6-(2, 6-дифторфенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид;
- N-{4-[(3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b]пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид; и
- N-{4-[(3R, 4R, 5S)-3-амино-4-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил]-2,3-дигидрофуро[2,3-b] пиридин-5-ил}-6-(2,6-дифтор-3-метоксифенил)-5-фторпиридин-2-карбоксамид.
- 50. Композиция, состоящая из соединения по любому из пп. 1-49, или его фармацевтически приемлемой соли, и по меньшей мере одного фармацевтически приемлемого носителя.
- 51. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для ингибирования фермента Pim1, Pim2 или Pim3, включающий приведение в контакт фермента *in vitro* с указанным соединением.
- 52. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, которое связано с повышенным уровнем экспрессии или активности по меньшей мере одной из Pim1, Pim2 и Pim3.
- 53. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения рака.
 - 54. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак

представляет собой рак, при котором активируется экспрессия или активность по меньшей мере одной из Pim1, Pim2 и Pim3.

- 55. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой рак, при котором активируется онкоген.
- 56. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой рак, при котором активируются Мус или BCL2.
- 57. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой солидную опухоль или гематологический рак.
- Применение по п. 53, отличающийся тем, представляет собой рак предстательной железы, рак толстой кишки, рак пищевода, рак эндометрия, рак яичников, рак матки, рак почки, рак печени, рак поджелудочной железы, рак желудка, рак молочной железы, рак легкого, рак головы или шеи, щитовидной железы, глиобластому, саркому, рак мочевого пузыря, лимфому, лейкоз, острый лимфобластный лейкоз, острый лейкоз, хронический лимфоцитарный лейкоз, миелобластный хронический миелолейкоз, диффузную В-крупноклеточную лимфому, лимфому из клеток мантийной зоны, неходжкинскую лимфому, лимфому Ходжкина или множественную миелому.
- 59. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой рак предстательной железы, рак поджелудочной железы, острый миелобластный лейкоз, диффузную В-крупноклеточную лимфому или множественную миелому.
- 60. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой рак предстательной железы.
- 61. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой рак поджелудочной железы.
- 62. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой острый миелобластный лейкоз.
- 63. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой диффузную В-крупноклеточную лимфому.
- 64. Применение по п. 53, отличающийся тем, что рак представляет собой множественную миелому.
- 65. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения миелопролиферативного заболевания.

- 66. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного для лечения миелопролиферативного заболевания, миелопролиферативное отличающийся тем, ЧТО заболевание представляет собой ИСТИННУЮ полицитемию, существенный тромбоцитоз, хронический миелолейкоз, миелофиброз, первичный миелофиброз, миелофиброз с миелоидной метаплазией, постистинную полицитемию/эссенциальную тромбоцитемию миелофиброза, пост-эссенциальную тромбоцитемию миелофиброза или пост-истинную полицитемию миелофиброза.
- 67. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения иммунного заболевания.
- 68. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения иммунного заболевания, отличающийся тем, что иммунным заболевание представляет собой аутоиммунное заболевание.
- 69. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения иммунного заболевания, отличающийся тем, иммунное заболевание представляет собой множественный склероз, ревматоидный артрит, аллергию, пищевую аллергию, астму, волчанку, воспалительные заболевания кишечника язвенный колит, болезнь Крона, синдром раздраженного кишечника, панкреатит, дивертикулез, базедову болезнь, ювенильный артрит, ревматоидный остеоартрит, псориатический артрит, анкилозирующий спондилоартрит, миастению гравис, васкулит, тиреоидит, дерматит, псориаз, склеродермию, аутоиммунный системный склероз, витилиго, реакцию «трансплантат хозяина», синдром Шегрена, гломерулонефрит или сахарный диабет (І типа).
- 70. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для лечения атеросклероза.
 - 71. Применение соединения по любому из пп. 1-49 или его

фармацевтически приемлемой соли в изготовлении лекарственного средства для уменьшения ангиогенеза или метастазирования опухолей.

По доверенности