

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(11) **044751**(13) **B8**

**(12) ИСПРАВЛЕННОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К
ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ**

- (15) Информация об исправлении
Версия исправления: 1 (W1 B1)
исправления в биб. данных, код ИНИД (72)
- (48) Дата публикации исправления
2023.12.14, Бюллетень №12'2023
- (45) Дата публикации и выдачи патента
2023.09.28
- (21) Номер заявки
202293116
- (22) Дата подачи заявки
2022.10.03
- (51) Int. Cl. **C07D 295/192 (2006.01)**
A61K 31/495 (2006.01)
A61P 31/06 (2006.01)

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ 3-[4-(2-ФТОРБЕНЗОИЛ)ПИПЕРАЗИН-1-КАРБОНИЛ]-N-[3-(ТРИФТОРМЕТИЛ)ФЕНИЛ]БЕНЗАМИДА

- (43) **2023.09.27**
- (96) **2022/EA/0054 (BY) 2022.10.03**
- (71)(73) Заявитель и патентовладелец:
**ГОСУДАРСТВЕННОЕ НАУЧНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ "ИНСТИТУТ
БИООРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ
НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ
НАУК БЕЛАРУСИ" (BY)**
- (72) Изобретатель:
**Сечко Ольга Григорьевна,
Калиниченко Елена Николаевна,
Божок Татьяна Станиславовна,
Голякович Анна Вячеславовна,
Царенков Валерий Минович, Голяк
Наталья Степановна (BY)**
- (74) Представитель:
**Королева С.В., Вашук Т.В.,
Емельянова В.А. (BY)**

- (56) СЕЧКО О.Г. и др. Противотуберкулезная активность производных бензамида и бензойной кислоты. БГМУ В АВАНГАРДЕ МЕДИЦИНСКОЙ НАУКИ И ПРАКТИКИ, 2021, № 6, с. 540-546 [онлайн]. [найдено 2023-02-08], Найдено в <http://rep.bsmu.by/handle/BSMU/33692?s how=full>, реферат, с. 541 последний абзац, табл. 1 пример 8, табл. 2, фиг. 5 с. 541 строки 26-44
- СЕЧКО О.Г., ЦАРЕНКОВ В.М. Сравнение химической структуры гибридного производного бензамида на основе изофталевой кислоты и [2(3)-фторбензоил]-пиперазина с химическими структурами противотуберкулезных препаратов. ТЕХНОЛОГИЯ ОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ: МАТЕРИАЛЫ 86-Й НАУЧНО--ТЕХНИЧЕСКОЙ КОНФЕРЕНЦИИ ПРОФЕССОРСКО-ПРЕПОДАВАТЕЛЬСКОГО СОСТАВА, НАУЧНЫХ СОТРУДНИКОВ И АСПИРАНТОВ, Минск, 31 января -12 февраля 2022, с. 298-300 [онлайн], [найдено 2023-02-08], Найдено в <https://elib.belstu.by/handle/123456789/46278>, с. 298 первый абзац, фиг. 1
- KALINICHENKO E. et al. Synthesis, biological activities and docking studies of novel 4-(arylaminoethyl) benzamide derivatives as potential tyrosine kinase inhibitors. MOLECULES, 2019, Vol. 24, No. 19, 3543, doi: 10.3390/molecules24193543, с. 6 схема 2, с. 16 п.3.2.4.1, с. 20 п.3.2.7
RU-C2-2737434

- (57) Описан способ получения 4-амино-1-(2-дезоксид-2-фтор-β-D-арабинофуранозил)-1,3,5-триазин-2(1H)-она, заключающийся в том, что изофталойл дихлорид, полученный из изофталевой кислоты, последовательно конденсируют в одной колбе с 3-(трифторметил)анилином и 1-(2-фторбензоил)пиперазином и выделяют целевой продукт методом кристаллизации. Заявляемый способ позволяет получать целевой продукт 3-[4-(2-фторбензоил)пиперазин-1-карбонил]-N-[3-(трифторметил)фенил]бензамид формулы I с суммарным выходом 55-60% и хроматографической чистотой более 99%.

Примечание: библиография отражает состояние при переиздании

B8**044751****044751 B8**