

(19)



Евразийское  
патентное  
ведомство

(11) 047339

(13) B1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента  
2024.07.05

(21) Номер заявки  
202191634

(22) Дата подачи заявки  
2019.12.11

(51) Int. Cl. *A01N 47/30* (2006.01)  
*C07C 275/28* (2006.01)  
*A61P 31/12* (2006.01)

---

(54) ЗАМЕЩЕННЫЕ АРИЛМЕТИЛМОЧЕВИНЫ И ГЕТЕРОАРИЛМЕТИЛМОЧЕВИНЫ, ИХ АНАЛОГИ И СПОСОБЫ ИХ ПРИМЕНЕНИЯ

---

(31) 62/778,471; 62/896,237

(32) 2018.12.12; 2019.09.05

(33) US

(43) 2021.09.13

(86) PCT/US2019/065756

(87) WO 2020/123674 2020.06.18

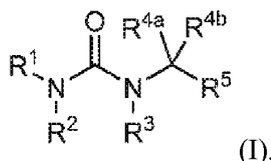
(71)(73) Заявитель и патентовладелец:  
АРБУТУС БИОФАРМА  
КОРПОРАШН (СА)

(72) Изобретатель:  
Коул Эндрю Дж., Фань И, Калтджен  
Стивен, Месарос Эуджен (US)

(74) Представитель:  
Медведев В.Н. (RU)

(56) Pubchem 6464909 deposited 29 April 2006  
(29.04.2006) pp. 1-8. pg. 2  
US-A-4623662  
US-A-5527811  
US-A1-20130096119  
US-B1-6211373

(57) Изобретение включает замещенные арилметилмочевины и гетероарилметилмочевины формулы (I)



где заместители R<sup>1</sup>-R<sup>5</sup> такие, как указано в формуле изобретения, и композиции, содержащие их, которые могут применяться для лечения или профилактики инфекций вирусом гепатита В (HBV) у пациента.

B1

047339

047339

B1

### Перекрестная ссылка на родственную заявку

Изобретение испрашивает приоритет по 35 U.S.C. § 119(e) предварительной заявки на патент США № 62/778,471, поданной 12 декабря 2018, и предварительной заявки на патент США № 62/896,237, поданной 5 сентября 2019, все которые включены сюда посредством ссылки во всей полноте.

### Уровень техники

Гепатит В является одним из самых распространенных заболеваний в мире, которое Национальным институтом аллергии и инфекционных заболеваний (NIAID) занесено в список приоритетных областей интересов. Хотя у большинства людей инфекция проходит после острых симптомов, примерно 30% случаев становятся хроническими. По оценкам, 350-400 миллионов человек во всем мире страдают хроническим гепатитом В, что приводит к 0,5-1 миллиону смертей в год, в основном из-за развития печеночно-клеточной карциномы, цирроза и/или других осложнений.

Ограниченное количество препаратов в настоящее время одобрено для лечения хронического гепатита В, включая два препарата альфа-интерферона (стандартный и пэгилированный) и пять аналогов нуклеозидов/нуклеотидов (ламивудин, адефовир, энтекавир, телбивудин и тенофовир), которые ингибируют ДНК-полимеразу вируса гепатита В (HBV). В настоящее время препаратами первой линии являются энтекавир, тенофовиран и/или пэг-интерферон альфа-2а. Однако пэг-интерферон альфа-2а достигает желаемых серологических этапов только у одной трети леченых пациентов и часто ассоциируется с серьезными побочными эффектами. Энтекавир и тенофовир являются мощными ингибиторами HBV, но требуют длительного или, возможно, пожизненного введения для постоянного подавления репликации HBV, и в конечном итоге могут потерпеть неудачу из-за появления устойчивых к лекарствам вирусов. Таким образом, существует острая необходимость во внедрении новых, безопасных и эффективных методов лечения хронического гепатита В.

HBV является нецитопатический гепатотропный ДНК-вирусом, принадлежащим к семейству *Hepadnaviridae*. Прегеномная (pg) РНК является матрицей для обратной транскрипционной репликации ДНК HBV. Инкапсулирование pgРНК вместе с вирусной ДНК-полимеразой в нуклеокапсид имеет важное значение для последующего синтеза вирусной ДНК. Ингибирование инкапсулирования pgРНК может блокировать репликацию HBV и обеспечивать новый терапевтический подход к лечению HBV. Ингибитор капсида действует, подавляя экспрессию и/или функцию белка капсида, прямо или косвенно: например, он может ингибировать сборку капсида, индуцировать образование не капсидных полимеров, способствовать сборке избыточного капсида или неправильной сборке капсида, влиять на стабилизацию капсида и/или ингибировать инкапсулирование РНК. Ингибитор капсида может также действовать через ингибирование функции капсида в одном или нескольких последующих событиях в процессе репликации, таких как, помимо прочего, синтез вирусной ДНК, транспорт релаксированной кольцевой ДНК (гсДНК) в ядро, образование ковалентно замкнутой кольцевой ДНК (сссДНК), созревание, почкование и/или высвобождение вируса.

Клинически, ингибирование инкапсулирования pgРНК или, в более общем смысле, ингибирование сборки нуклеокапсида может иметь определенные терапевтические преимущества. В одном аспекте, ингибирование инкапсулирования pgРНК может дополнять существующие лекарственные средства, предоставляя возможность для субпопуляции пациентов, которые не переносят или не получают пользы от существующих лекарственных средств. В другом аспекте, основываясь на другом противовирусном механизме, ингибирование инкапсулирования pgРНК может быть эффективным против вариантов HBV, устойчивых к доступным в настоящее время ингибиторам ДНК полимеразы. В еще одном аспекте, комбинированная терапия ингибиторов инкапсулирования pgРНК с ингибиторами ДНК-полимеразы может синергетически подавлять репликацию HBV и предотвращать появление лекарственной резистентности, тем самым предлагая более эффективное лечение хронической инфекции гепатита В.

Вирус гепатита D (HDV) представляет собой небольшой РНК-вирус с кольцевой оболочкой, который может размножаться только в присутствии HBV. В частности, HDV требует размножения самого белка поверхностного антигена HBV. Заражение как HBV, так и HDV приводит к более серьезным осложнениям по сравнению с заражением только HBV. Эти осложнения включают большую вероятность возникновения печеночной недостаточности при острых инфекциях и быстрое прогрессирование цирроза печени с повышенным риском развития рака печени при хронических инфекциях. В сочетании с гепатитом В, гепатит D имеет самый высокий уровень смертности среди всех инфекций гепатитом. Пути передачи HDV аналогичны путям передачи HBV. Инфекция в основном ограничивается лицами с высоким риском заражения HBV, особенно потребителями инъекционных наркотиков и лицами, получающими концентраты факторов свертывания крови.

В настоящее время не существует эффективной противовирусной терапии для лечения острого или хронического гепатита D. Интерферон-альфа, назначаемый еженедельно в течение 12-18 месяцев, является единственным разрешенным лечением гепатита D. Ответ на эту терапию ограничен, так как только у четверти пациентов РНК HDV в сыворотке крови не определяется через 6 месяцев после терапии.

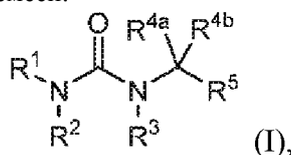
Клинически, ингибирование инкапсулирования pgРНК или, в более общем смысле, ингибирование сборки нуклеокапсида, может предложить определенные терапевтические преимущества для лечения гепатита В и/или гепатита D. В одном аспекте, ингибирование инкапсулирования pgРНК может допол-

нять существующие лекарственные средства, предоставляя возможность выбора для субпопуляции пациентов, которые не переносят или не получают пользы от имеющихся лекарственных средств. В другом аспекте, основываясь на их отличном противовирусном механизме, ингибирование инкапсулирования рgРНК может быть эффективным против вариантов HBV и/или HDV, устойчивых к доступным в настоящее время ингибиторам ДНК-полимеразы. В еще одном аспекте, комбинированная терапия ингибиторов инкапсулирования рgРНК с ингибиторами ДНК-полимеразы может синергетически подавлять репликацию HBV и/или HDV и предотвращать появление лекарственной резистентности, тем самым предлагая более эффективное лечение хронического гепатита В и/или заражения гепатитом D.

Таким образом, в данной области техники существует потребность в идентификации новых соединений, которые можно использовать для лечения и/или предотвращения заражения HBV и/или HDV у субъекта. В определенных вариантах осуществления, новые соединения ингибируют сборку нуклеокапсидов HBV и/или HDV. В других вариантах осуществления, новые соединения можно использовать у пациентов, инфицированных HBV и/или HBV-HDV, пациентов, которые подвержены риску инфицирования HBV и/или HBV-HDV, и/или пациентов, инфицированных резистентными к лекарственным средствам HBV и/или HDV. Настоящее изобретение удовлетворяет эту потребность.

#### Сущность изобретения

В изобретении представлено соединение формулы (I), или его соль, стереоизомер или меченное изотопами производное, или любые их смеси:



где  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^{4a}$ ,  $R^{4b}$  и  $R^5$  такие, как определены в другом месте настоящего описания. Изобретение также относится к фармацевтической композиции, содержащей, по меньшей мере, одно соединение, описанное в данном документе, и фармацевтически приемлемый носитель. Изобретение также относится к способу лечения или профилактики инфекции вирусом гепатита В (HBV) у субъекта. В изобретении также предложен способ прямого или косвенного ингибирования экспрессии и/или функции белка вирусного капсида у субъекта, инфицированного вирусом гепатита В. В определенных вариантах осуществления, способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения, описанного в настоящем документе.

#### Краткое описание чертежей

Чертеж в целом иллюстрирует, в качестве примера, но не в качестве ограничения, различные варианты осуществления настоящего изобретения.

На фигуре представлено ORTEP изображение (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединение 14).

#### Подробное описание изобретения

В определенных аспектах изобретение относится к открытию определенных замещенных содержащих мочевины соединений, которые полезны для лечения и/или профилактики инфекции вирусом гепатита В (HBV) и/или вирусом гепатита D (HDV) и родственных состояний у субъекта. В определенных вариантах осуществления, соединения по настоящему изобретению представляют собой ингибиторы вирусного капсида.

#### Определения.

В настоящем описании каждый из следующих терминов имеет значение, связанное с ним в этом разделе. Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в данном документе, обычно имеют то же значение, которое обычно понимается специалистом в области, к которой принадлежит это изобретение. Как правило, используемая здесь номенклатура и лабораторные процедуры в фармакологии животных, фармацевтике, науке разделения и органической химии хорошо известны и широко используются в данной области техники. Следует понимать, что порядок стадий или порядок выполнения определенных действий не существен, пока настоящие идеи остаются функциональными. Любое использование заголовков разделов предназначено для облегчения чтения документа и не должно интерпретироваться как ограничение; информация, имеющая отношение к заголовку раздела, может находиться внутри или за пределами этого конкретного раздела. Все публикации, патенты и патентные документы, упомянутые в этом документе, полностью включены в настоящий документ в качестве ссылки, как если бы они были индивидуально включены в качестве ссылки.

В заявке, где говорится, что элемент или компонент включен и/или выбран из списка перечисленных элементов или компонентов, следует понимать, что элемент или компонент может быть любым из перечисленных элементов или компонентов и может быть выбран из группы, состоящей из двух или нескольких перечисленных элементов или компонентов.

В способах, описанных в данном документе, действия могут выполняться в любом порядке, за исключением случаев, когда явно указана временная или операционная последовательность. Кроме того, указанные действия могут выполняться одновременно, если в явном виде не говорится, что они выпол-

няются отдельно. Например, заявленное действие выполнения X и заявленное действие выполнения Y могут выполняться одновременно в рамках одной операции, и получаемый процесс будет попадать в буквальный объем заявленного процесса.

В этом документе термины "a", "an" или "the" используются для включения одного или более чем одного, если контекст явно не диктует иное. Термин "или" используется для обозначения не исключительного "или", если не указано иное. Утверждение "по меньшей мере, один из A и B" или "по меньшей мере, один из A или B" имеет то же значение, что и "A, B или A и B".

Используемый здесь термин "примерно" будет понят специалистами в данной области техники и будет в некоторой степени варьироваться в зависимости от контекста, в котором он используется. Используемый здесь термин "примерно", когда он относится к измеряемой величине, такой как количество, временная продолжительность и подобные, означает отклонения в  $\pm 20$ ,  $\pm 10$ ,  $\pm 5$ ,  $\pm 1$  или  $\pm 0,1\%$  от указанного значения, поскольку такие изменения подходят для реализации описанных способов.

Используемый здесь термин "алкенил", применяемый отдельно или в сочетании с другими терминами, означает, если не указано иное, стабильную мононенасыщенную или диненасыщенную углеводородную группу с прямой или разветвленной цепью, имеющую указанное количество атомов углерода. Примеры включают винил, пропенил (или аллил), кротил, изопентенил, бутаденил, 1,3-пентаденил, 1,4-пентаденил и более высокие гомологи и изомеры. Примером функциональной группы, представляющей алкен, является  $-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$ .

Используемый здесь термин "алкокси", используемый отдельно или в сочетании с другими терминами, означает, если не указано иное, алкильную группу, имеющую обозначенное количество атомов углерода, как определено в другом месте в настоящем документе, связанную с остальной частью молекулы через атом кислорода, такую как, например, метокси, этокси, 1-пропокси, 2-пропокси (или изопропокси) и высшие гомологи и изомеры. Конкретным примером является  $(\text{C}_1-\text{C}_3)$  алкокси, такой как, но не ограниченный ими, этокси и метокси.

Используемый здесь термин "алкил" сам по себе или как часть другого заместителя означает, если не указано иное, углеводород с прямой или разветвленной цепью, имеющий указанное число атомов углерода (т.е.  $\text{C}_1-\text{C}_{10}$  означает от одного до десяти атомов углерода) и включает группы с прямой, разветвленной цепью или циклические заместители. Примеры включают метил, этил, пропи́л, изопропи́л, бутил, изобутил, трет-бутил, пентил, неопентил, гексил и циклопропилметил. Конкретным вариантом осуществления является  $(\text{C}_1-\text{C}_6)$  алкил, такой как, но не ограничиваясь ими, этил, метил, изопропил, изобутил, н-пентил, н-гексил и циклопропилметил.

Используемый здесь термин "алкинил", используемый отдельно или в комбинации с другими терминами, означает, если не указано иное, стабильную углеводородную группу с прямой или разветвленной цепью с тройной связью углерод-углерод, имеющую указанное количество атомов углерода. Неограничивающие примеры включают этинил и пропи́нил и высшие гомологи и изомеры. Термин "пропаргиловый" относится к группе, примером которой является  $-\text{CH}_2-\text{C}=\text{CH}$ . Термин "гомопропаргиловый" относится к группе, представленной  $-\text{CH}_2\text{CH}_2-\text{C}=\text{CH}$ .

Используемый здесь термин "ароматический" относится к карбоциклу или гетероциклу с одним или несколькими полиненасыщенными кольцами и имеющим ароматический характер, т.е. имеющим  $(4n+2)$  делокализованные  $\pi$  (пи)-электроны, где "n" является целым числом.

Используемый здесь термин "арил", используемый отдельно или в комбинации с другими терминами, означает, если не указано иное, карбоциклическую ароматическую систему, содержащую одно или несколько колец (обычно одно, два или три кольца), где такие кольца могут быть присоединены вместе в подвешенном состоянии, например, как в бифениле, или могут быть конденсированы, например, как в нафталине. Примеры включают фенил, антрацил и нафтил. Арильные группы также включают, например, фенильные или нафтильные кольца, конденсированные с одним или несколькими насыщенными или частично насыщенными углеродными кольцами (например, бицикло[4.2.0]окта-1,3,5-триенил или инданил), которые могут быть замещены на одном или нескольких атомах углерода ароматических и/или насыщенных или частично насыщенных колец.

Используемый здесь термин "арил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкил" относится к функциональной группе, в которой одно-шесть углеродная алкиленовая цепь присоединена к арильной группе, например,  $-\text{CH}_2\text{CH}_2$ -фенилк или  $-\text{CH}_2$ -фенилу (или бензилу). Конкретные примеры включают арил- $\text{CH}_2$ - и арил- $\text{CH}(\text{CH}_3)$ -. Термин "замещенный арил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкил" относится к арил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкильной функциональной группе, в которой арильная группа замещена. Конкретным примером является замещенный арил $(\text{CH}_2)$ -. Аналогично, термин "гетероарил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкил" относится к функциональной группе, где алкиленовая цепь из одного-трех втором углерода присоединена к гетероарильной группе, например,  $-\text{CH}_2\text{CH}_2$ -пириди́лу. Конкретным примером является гетероарил- $(\text{CH}_2)$ -. Термин "замещенный гетероарил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкил" относится к гетероарил- $(\text{C}_1-\text{C}_6)$ алкильной функциональной группе, в которой гетероарильная группа замещена. Конкретным примером является замещенный гетероарил- $(\text{CH}_2)$ -.

В одном из аспектов термины "совместно введенные" и "совместно вводить", относящиеся к субъекту, относятся к введению субъекту соединения и/или композиции по изобретению вместе с соединени-

ем и/или композицией, которые также могут лечить или предотвращать рассматриваемое здесь заболевание или расстройство. В определенных вариантах осуществления, совместно вводимые соединения и/или композиции вводят отдельно или в любой комбинации как часть единого терапевтического подхода. Совместно вводимое соединение и/или композиция могут быть составлены в виде комбинаций любого типа в виде смесей твердых веществ и жидкостей в различных твердых, гелевых и жидких составах и в виде раствора.

Используемый здесь термин "циклоалкил" сам по себе или как часть другого заместителя, относится к, если не указано иное, углеводороду с циклической цепью, имеющему указанное количество атомов углерода (т.е. C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub> относится к циклической группе, содержащей кольцевую группу, состоящую из трех-шести атомов углерода) и включает прямые, разветвленные или циклические группы заместителей. Примеры (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)циклоалкильных групп включают циклопропил, циклобутил, циклопентил и циклогексил. Циклоалкильные кольца могут быть необязательно замещены, неограничивающие примеры циклоалкильных групп включают: циклопропил, 2-метил-циклопропил, циклопропенил, циклобутил, 2,3-дигидроксициклобутил, циклобутенил, циклопентил, циклопентенил, циклопентадиенил, циклогексил, циклогексенил, циклогептил, циклооктанил, декалинил, 2,5-диметилциклопентил, 3,5-дихлорциклогексил, 4-гидроксициклогексил, 3,3,5-триметилциклогекс-1-ил, октагидропенталенил, октагидро-1Н-инденил, 3а,4,5,6,7,7а-гесагидро-3Н-инден-4-ил, декагидроазуленил, бицикло[6.2.0]деканил, декагидронафталинил и додекагидро-1Н-флуоренил. Термин "циклоалкил" также включает бициклические углеводородные кольца, неограничивающие примеры которых включают бицикло[2.1.1]гексанил, бицикло[2.2.1]гептанил, бицикло[3.1.1]гептанил, 1,3-диметил[2.2.1]гептан-2-ил, бицикло[2.2.2]октанил и бицикло[3.3.3]ундеканил.

В контексте настоящего описания "заболевание" представляет собой состояние здоровья субъекта, при котором субъект не может поддерживать гомеостаз и где, если заболевание не улучшается, здоровье субъекта продолжает ухудшаться.

В контексте настоящего описания "расстройство" у субъекта означает состояние здоровья, при котором субъект способен поддерживать гомеостаз, но при котором состояние здоровья субъекта менее благоприятно, чем было бы при отсутствии расстройства. При отсутствии лечения расстройство не обязательно вызывает дальнейшее ухудшение состояния здоровья субъекта.

Используемый здесь термин "галогенид" относится к атому галогена, несущему отрицательный заряд. Анионами галогенида являются фторид (F<sup>-</sup>), хлорид (Cl<sup>-</sup>), бромид (Br<sup>-</sup>) и йодид (I<sup>-</sup>).

Используемый здесь термин "гало" или "галоген" отдельно или как часть другого заместителя относится к, если не указано иное, атому фтора, хлора, брома или йода.

Используемый здесь термин "гетероалкенил" сам по себе или в комбинации с другим термином относится к, если не указано иное, стабильной мононенасыщенной или диненасыщенной углеводородной группе с прямой или разветвленной цепью, состоящей из указанного числа атомов углерода и одного или двух гетероатомов, выбранных из группы состоящий из O, N и S, и где атомы азота и серы необязательно могут быть окислены, а гетероатом азота необязательно может быть кватернизирован. Последовательно могут быть размещены вплоть до двух гетероатомов. Примеры включают -CH=CH-O-CH<sub>3</sub>, -CH=CH-CH<sub>2</sub>-OH, -CH<sub>2</sub>-CH=N-OCH<sub>3</sub>, -CH=CH-N(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>3</sub> и -CH<sub>2</sub>-CH=CH-CH<sub>2</sub>-SH.

Используемый здесь термин "гетероалкил" сам по себе или в комбинации с другим термином относится к, если не указано иное, стабильной алкильной группе с прямой или разветвленной цепью, состоящей из указанного числа атомов углерода и одного или двух гетероатомов, выбранных из группы, состоящей из O, N и S и где атомы азота и серы необязательно могут быть окислены, а гетероатом азота необязательно может быть кватернизирован. Гетероатомы могут быть помещены в любое положение гетероалкильной группы, в том числе между остальной частью гетероалкильной группы и фрагментом, к которому он присоединен, а также присоединен к наиболее отдаленному атому углерода в гетероалкильной группе. Примеры включают: -OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCH<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>SCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> и -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>S(=O)CH<sub>3</sub>. Последовательно могут быть размещены вплоть до двух гетероатомов, например, как в -CH<sub>2</sub>NH-OCH<sub>3</sub> или -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SSCH<sub>3</sub>.

Используемый здесь термин "гетероарил" или "гетероароматический" относится к гетероциклу, имеющему ароматический характер. Полициклический гетероарил может включать одно или несколько колец, которые частично насыщены. Примеры включают тетрагидрохиолин и 2,3-дигидробензофурил.

Используемый здесь термин "гетероцикл" или "гетероциклил" или "гетероциклический" сам по себе или как часть другого заместителя относится к, если не указано иное, незамещенной или замещенной, стабильной, моноциклической или полициклической гетероциклической кольцевой системе, содержащей атомы углерода, и, по меньшей мере, один гетероатом, выбранный из группы, состоящей из N, O и S, где гетероатомы азота и серы могут быть необязательно окисленными, и атом азота может быть необязательно кватернизирован. Гетероциклическая система может быть присоединена, если не указано иное, к любому гетероатому или атому углерода, который дает стабильную структуру. Гетероцикл может быть ароматическим или неароматическим по природе. В определенных вариантах осуществления, гетероциклом является гетероарил.

Примеры неароматических гетероциклов включают моноциклические группы, такие как азиридин,

оксиран, тиран, азетидин, оксетан, тьетан, пирролидин, пирролин, имидазолин, пиразолидин, диоксолан, сульфолан, 2,3-дигидрофуран, 2,5-тигидрофуран, тетрагидрофуран, пиперидин, 1,2,3,6-тетрагидропиридин, 1,4-дигидропиридин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, пиран, 2,3-дигидропиран, тетрагидропиран, 1,4-диоксан, 1,3-диоксан, гомопиперазин, гомопиперидин, 1,3-диоксепан, 4,7-дигидро-1,3-диоксепин и гексаметиленоксид.

Примеры гетероарильных групп включают пиридил, пиразинил, пиримидинил (такой как, но не ограничиваясь ими, 2- и 4-пиримидинил), пиридазинил, тиенил, фурил, пирролил, имидазолил, тиазолил, оксазолил, пиразолил, изотиазолил, 1,2,3-триазолил, 1,2,4-триазолил, 1,3,4-триазолил, тетразолил, 1,2,3-тиадиазолил, 1,2,3-оксадиазолил, 1,3,4-тиадиазолил и 1,3,4-оксадиазолил.

Примеры полициклических гетероциклов включают индолил (такой как, но не ограничиваясь ими, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- и 7-индолил), индолинил, хинолил, тетрагидрохинолил, изохинолил (такой как, но не ограничиваясь ими, 1- и 5-изохинолил), 1,2,3,4-тетрагидроизохинолил, циннолинил, хиноксалинил (такой как, но не ограничиваясь ими, 2-и 5-хиноксалинил), хиназолинил, фталазинил, 1,8-нафтиридинил, 1, 4-бензодиоксанил, кумарин, дигидрокумарин, 1,5-нафтиридинил, бензофурил (такой как, но не ограничиваясь ими, 3-, 4-, 5-, 6- и 7-бензофурил), 2,3-дигидробензофурил, 1,2-бензизоксазолил, бензотиенил (такой как, но не ограничиваясь ими, 3-, 4-, 5-, 6- и 7-бензотиенил), бензоксазолил, бензотиазолил (такой как, но не ограничиваясь ими, 2-бензотиазолил и 5-бензотиазолил), пуринил, бензимидазолил, бензтриазолил, тиоксантинил, карбазолил, карболинил, акридинил, пирролизидинил и хинолизидинил.

Вышеупомянутый список гетероциклических и гетероарильных групп предназначен для представления, а не для ограничения.

Используемый здесь термин "фармацевтическая композиция" или "композиция" относится к смеси, по меньшей мере, одного соединения, применяемого в изобретении, с фармацевтически приемлемым носителем. Фармацевтическая композиция облегчает введение соединения субъекту.

Используемый здесь термин "фармацевтически приемлемый" относится к материалу, такому как носитель или разбавитель, который не отменяет биологическую активность или свойства соединения, используемого в изобретении, и является относительно нетоксичным, т.е. материал может быть введен субъекту, не вызывая нежелательных биологических эффектов или вредного взаимодействия с любым из компонентов композиции, в которой он содержится.

Используемый здесь термин "фармацевтически приемлемый носитель" означает фармацевтически приемлемый материал, композицию или носитель, такой как жидкий или твердый наполнитель, стабилизатор, диспергирующий агент, суспендирующий агент, разбавитель, эксципиент, загуститель, растворитель или инкапсулирующий материал, участвующий в переносе или транспортировке соединения, используемого в изобретении, внутри или к субъекту таким образом, чтобы оно могло выполнять предполагаемую функцию. Обычно такие конструкции переносятся или транспортируются из одного органа или части тела в другой орган или часть тела. Каждый носитель должен быть "приемлемым" в смысле совместимости с другими ингредиентами состава, включая соединение, используемое в изобретении, и не причинять вреда субъекту. Некоторые примеры материалов, которые могут служить фармацевтически приемлемыми носителями, включают: сахара, такие как лактоза, глюкоза и сахароза; крахмалы, такие как кукурузный крахмал и картофельный крахмал; целлюлозу и ее производные, такие как карбоксиметилцеллюлоза натрия, этил целлюлоза и ацетат целлюлозы; порошкообразный трагакант; солод; желатин; тальк; вспомогательные вещества, такие как масло какао и воски для суппозиторий; масла, такие как арахисовое масло, хлопковое масло, сафлоровое масло, кунжутное масло, оливковое масло, кукурузное масло и соевое масло; гликоли, такие как пропиленгликоль; полиолы, такие как глицерин, сорбит, маннит и полиэтиленгликоль; сложные эфиры, такие как этилолеат и этиллаурат; агар; буферные агенты, такие как гидроксид магния и гидроксид алюминия; поверхностно-активные вещества; альгиновую кислоту; апирогенную воду; изотонический физиологический раствор; раствор Рингера; этиловый спирт; фосфатные буферные растворы; и другие нетоксичные совместимые вещества, используемые в фармацевтических составах. Используемый здесь термин "фармацевтически приемлемый носитель" также включает любые покрытия, антибактериальные и противогрибковые агенты, агенты, замедляющие абсорбцию, и тому подобное, которые совместимы с активностью соединения, используемого в изобретении, и являются физиологически приемлемыми для субъекта. В композиции также могут быть включены дополнительные активные соединения. "Фармацевтически приемлемый носитель" может дополнительно включать фармацевтически приемлемую соль соединения, используемого в изобретении. Другие дополнительные ингредиенты, которые могут быть включены в фармацевтические композиции, используемые в практике изобретения, известны в данной области техники и описаны, например, в Remington's Pharmaceutical Sciences (Genaro, Ed., Mack Publishing Co., 1985, Easton, PA), который включен в настоящий документ в качестве ссылки.

Используемый здесь термин "фармацевтически приемлемая соль" относится к соли вводимого соединения, полученной из фармацевтически приемлемых нетоксичных кислот и/или оснований, включая неорганические кислоты, неорганические основания, органические кислоты, неорганические основания и клатраты.

В контексте настоящего описания "фармацевтически эффективное количество", "терапевтически

эффективное количество" или "эффективное количество" соединения означает такое количество соединения, которое достаточно для обеспечения благоприятного эффекта для субъекта, которому вводят соединение.

Термин "предотвращать", "предотвращающий" или "профилактика" в контексте настоящего описания означает избегание или отсрочку появления симптомов, связанных с заболеванием или состоянием, у субъекта, у которого не развились такие симптомы на момент начала введения агента или соединения. В данном документе "заболевание", "состояние" и "расстройство" используются как взаимозаменяемые.

Термин "специфически связывает" или "специфически связывается" в контексте настоящего описания означает, что первая молекула предпочтительно связывается со второй молекулой (например, с конкретным рецептором или ферментом), но не обязательно связывается только с этой второй молекулой.

Используемые здесь термины "субъект", "индивидуум" и "пациент" могут использоваться взаимозаменяемо и могут относиться к человеку или млекопитающему, не являющемуся человеком, или птице. К млекопитающим, не относящимся к человеку, относятся, например, домашний скот и домашние животные, такие как млекопитающие овцы, коровы, свиньи, собаки, кошки и мыши. В определенных вариантах осуществления, субъектом является человек.

Используемый здесь термин "замещенный" относится к тому, что атом или группа атомов имеет замещенный водород в качестве заместителя, присоединенного к другой группе.

Используемый здесь термин "замещенный алкил", "замещенный циклоалкил", "замещенный алкенил" или "замещенный алкинил" относится к алкилу, циклоалкилу, алкенилу или алкинилу, определенным в другом месте настоящего документа, замещенному одним, двумя или тремя заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, -ОН, алкокси, тетрагидро-2-Н-пиридила, -NH<sub>2</sub>, -NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>алкила), -N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)<sub>2</sub>, 1-метилимидазол-2-ила, пиридин-2-ила, пиридин-3-ила, пиридин-4-ила, -C(=O)ОН, -C(=O)O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>алкила), трифторметила, -C≡N, -C(=O)NH<sub>2</sub>, -C(=O)NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>алкила), -C(=O)N((C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>алкила)<sub>2</sub>), -SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -SO<sub>2</sub>N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)<sub>2</sub>, -C(=NH)NH<sub>2</sub> и -NO<sub>2</sub>, в определенных вариантах осуществления, содержащих один или два заместителя, независимо выбранных из галогена, -ОН, алкокси, -NH<sub>2</sub>, трифторметила, -N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> и -C(=O)ОН, в определенных вариантах осуществления, независимо выбранных из галогена, алкокси и -ОН. Примеры замещенных алкилов включают, но не ограничены ими, 2,2-дифторпропил, 2-карбоксихлорпропил и 3-хлорпропил.

Для арильной, арил-(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)алкильной и гетероциклической групп, термин "замещенный" применяемый к кольцам этих групп, относится к любому уровню замещения, а именно моно-, ди-, три-, тетра- или пента-замещению, где такое замещение разрешено. Заместители выбирают независимо, и замещение может быть в любом химически доступном положении. В определенных вариантах осуществления, количество заместителей варьируется от одного до четырех. В других вариантах осуществления, количество заместителей варьируется от одного до трех. В еще одном варианте осуществления, количество заместителей варьируется от одного до двух. В еще других вариантах осуществления, заместители независимо выбирают из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, -ОН, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкокси, галоген, амина, ацетамида и нитро. В настоящем описании, если заместителем является алкильная или алкоксигруппа, углеродная цепь может быть разветвленной, прямой или циклической.

Если не указано иное, когда два заместителя взяты вместе, чтобы образовать кольцо, имеющее определенное число кольцевых атомов (например, R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup>, взятые вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют кольцо, имеющее от 3 до 7 членов кольца), кольцо может иметь атомы углерода и необязательно один или несколько (например, от 1 до 3) дополнительных гетероатомов, независимо выбранных из азота, кислорода или серы. Кольцо может быть насыщенным или частично насыщенным и может быть необязательно замещенным.

Каждый раз, когда термин или любой из их корней префикса появляется в наименовании заместителя, это наименование следует интерпретировать как включающее те ограничения, которые предусмотрены в настоящем документе. Например, всякий раз, когда термин "алкил" или "арил" или любой из их корней префикса появляется в названии заместителя (например, арилалкил, алкиламино), это наименование следует интерпретировать как включающее ограничения, приведенные в другом месте настоящего документа для "алкила" и "арила", соответственно.

В определенных вариантах осуществления, заместители соединений описаны в группах или в диапазонах. В частности, предполагается, что описание включает каждую отдельную субкомбинацию членов таких групп и диапазонов. Например, термин "C<sub>1</sub>-6алкил" специально предназначен для индивидуального описания C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>, C<sub>4</sub>, C<sub>5</sub>, C<sub>6</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>, C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>, C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>, C<sub>4</sub>-C<sub>5</sub> и C<sub>5</sub>-C<sub>6</sub> алкила.

Термины "лечить", "лечащий" и "лечение" в настоящем описании означают уменьшение частоты или серьезности, с которой субъект испытывает симптомы заболевания или состояния, в результате введения субъекту агента или соединения.

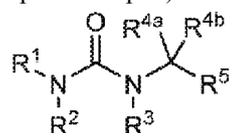
Ниже приведены некоторые используемые здесь сокращения: сссДНК, ковалентно замкнутая кольцевая ДНК; ДМСО, диметилсульфоксид; HBsAg, HBV поверхностный антиген; HBV, вирус гепатита В; HDV, вирус гепатита D; ЖХВД, жидкостная хроматография высокого давления; ЖХМС, жидкостная хроматография масс-спектрометрия; NARTI или NRTI, ингибитор обратной транскриптазы; ЯМР, ядер-

ный магнитный резонанс; NtARTI или NtRTI, ингибитор нуклеотидного аналога обратной транскриптазы; рg РНК, прегеномная РНК; гсДНК, релаксированная кольцевая ДНК; ВУ, время удержания; sAg, поверхностный антиген; ТСХ, тонкослойная хроматография.

Диапазоны: в этом описании различные аспекты настоящего изобретения могут быть представлены в формате диапазона. Следует понимать, что описание в формате диапазона дано просто для удобства и краткости и не должно толковаться как жесткое ограничение объема настоящего изобретения. Соответственно, следует считать, что описание диапазона конкретно описывает все возможные поддиапазоны, а также отдельные числовые значения в этом диапазоне. Например, описание диапазона, такого как от 1 до 6, следует рассматривать как конкретно описывающее поддиапазоны, такие как от 1 до 3, от 1 до 4, от 1 до 5, от 2 до 4, от 2 до 6, от 3 до 6 и т.д., а также отдельные числа в этом диапазоне, например 1, 2, 2,7, 3, 4, 5, 5,3 и 6. Например, диапазон "примерно 0,1 до примерно 5%" или "примерно 0,1 до 5%" следует понимать как включающий не только от примерно 0,1% до примерно 5%, но также отдельные значения (например, 1, 2, 3 и 4%) и субдиапазоны (например, 0,1 до 0,5%, 1,1 до 2,2%, 3,3 до 4,4%) в пределах указанного диапазона. Утверждение "примерно X до Y" имеет то же значение, что "примерно X до примерно Y", если не указано иное. Также утверждение "примерно X, Y или примерно Z" имеет то же значение, что и "примерно X, примерно Y или примерно Z", если не указано иное. Это применимо независимо от ширины диапазона.

#### Соединения.

Изобретение включает соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемую соль, меченное изотопом производное, стереоизомер (например, в неограничивающем примере, энантиомер или диастереоизомер и/или любые их смеси, такие как, в неограничивающем примере, смеси в любых соотношениях энантиомеров и/или диастереоизомеров):



(I), где в (I):

$R^1$  выбирают из группы, состоящей из  $C_3$ - $C_8$ циклоалкила, необязательно замещенного фенила, метила, необязательно замещенного пиридила, индолила и необязательно замещенного бензила;

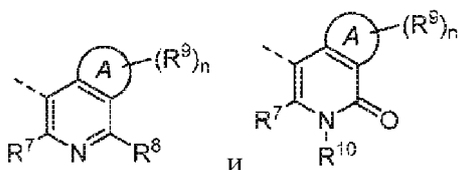
каждый из  $R^2$  представляет собой H;

$R^3$  выбирают из группы, состоящей из H,  $C_1$ - $C_6$  алкила и  $C_3$ - $C_8$  циклоалкила, 2-(2-метоксиэтокси)этила и (4-гидроксициклогексил)метила, где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_6$  алкила,  $C_3$ - $C_8$  циклоалкила, галогена, циано, -OH,  $C_1$ - $C_6$  алкокси,  $C_3$ - $C_8$  циклоалкокси,  $C_1$ - $C_6$  галоалкокси,  $C_3$ - $C_8$  галоциклоалкокси, необязательно замещенного пиперидинила, фенила, пиридила, пиримидинила, триазиолила, тиазолила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, необязательно замещенного 1,3-диоксанила,  $-C(=O)OR^6$ ,  $-SR^6$ ,  $-S(=O)R^6$ ,  $-S(=O)_2R^6$ ,  $-S(=O)_2NR^6R^6$ ,  $-N(R^6)C(=O)R^6$ ,  $-C(=O)NR^6R^6$  и  $-NR^6R^6$ ;

$R^{4a}$  выбирают из группы, состоящей из H,  $C_1$ - $C_6$  алкила,  $C_3$ - $C_8$  циклоалкила и фенила, где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из галогена и -OH;

$R^{4b}$  представляет собой H;

$R^5$  выбирают из группы, состоящей из:



где каждое кольцо A независимо выбирают из группы, состоящей из бензола, пиридина и пиразина; каждый из  $R^6$  независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила;

каждый из  $R^7$  независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила;

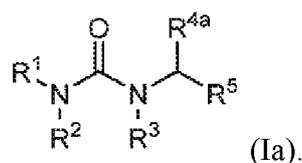
каждый из  $R^8$  независимо выбирают из группы, состоящей из H, -CN, необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила, триазиолила, -S(необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила), -SO(необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила), -SO<sub>2</sub>(необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила), -C(=O)OH, -O(необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила), -NH<sub>2</sub>, -NH( $C_1$ - $C_6$  алкила), -N( $C_1$ - $C_6$  алкила)( $C_1$ - $C_6$  алкила), -C(=O)NH<sub>2</sub>, -C(=O)NH( $C_1$ - $C_6$  алкила) и -C(=O)N( $C_1$ - $C_6$  алкила)( $C_1$ - $C_6$  алкила);

каждый из  $R^9$  независимо выбирают из группы, состоящей из галогена и  $C_1$ - $C_6$  алкоксила;

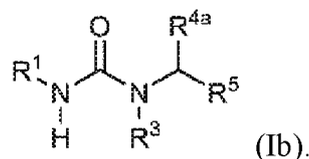
каждый из n независимо равен 0, 1 или 2; и

$R^{10}$  выбирают из группы, состоящей из H, необязательно замещенного  $C_1$ - $C_6$  алкила и  $C_3$ - $C_8$  циклоалкила.

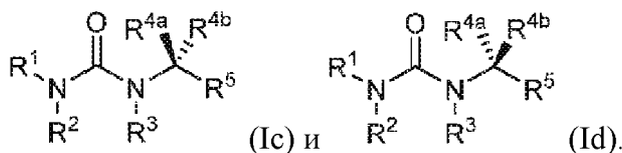
В определенных вариантах осуществления, соединение формулы (I) является соединением формулы (Ia):



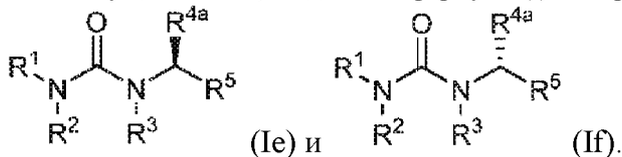
В определенных вариантах осуществления, соединение формулы (I) является соединением формулы (Ib):



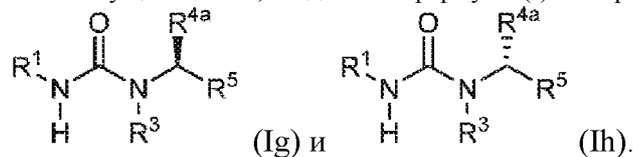
В определенных вариантах осуществления, соединение формулы (I) выбирают из:



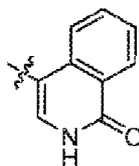
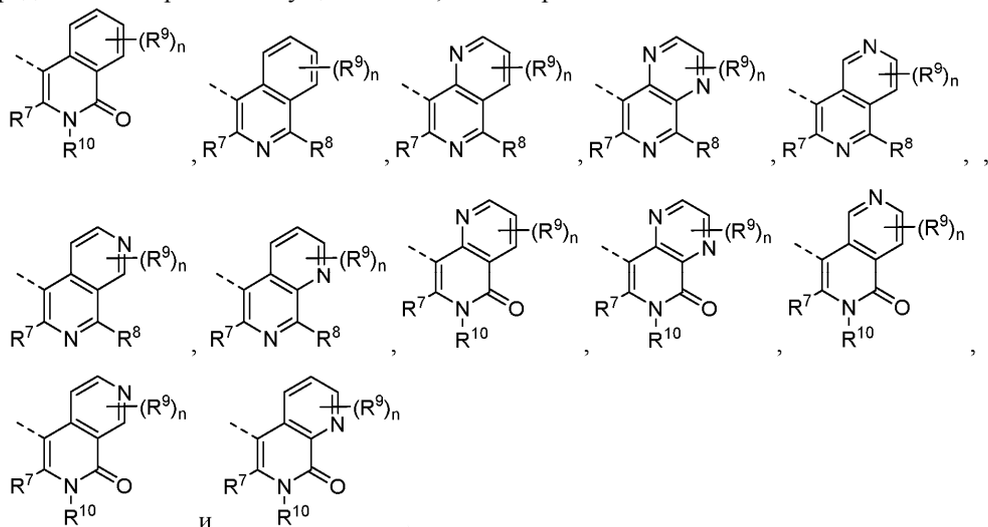
В определенных вариантах осуществления, соединение формулы (I) выбирают из:



В определенных вариантах осуществления, соединение формулы (I) выбирают из:

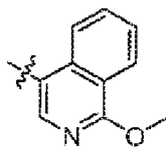


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> выбирают из:

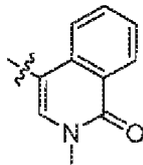


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

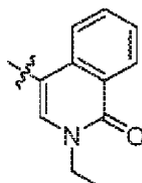
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



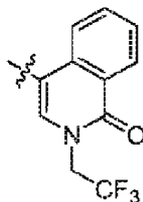
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



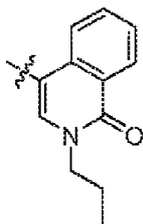
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



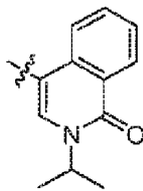
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



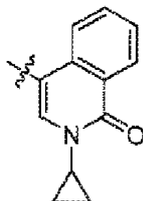
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



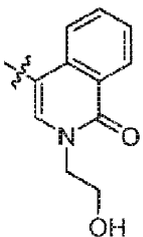
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

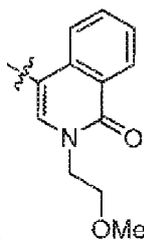


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

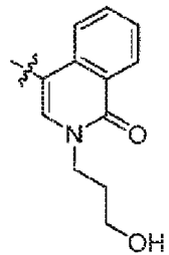


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

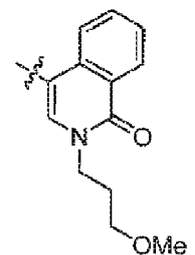




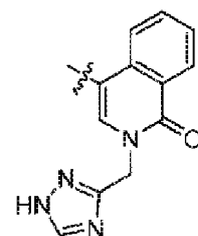
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



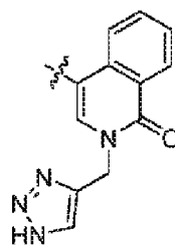
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



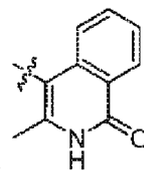
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



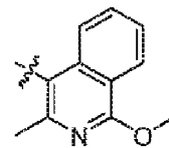
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



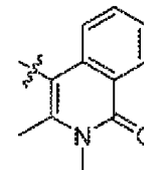
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



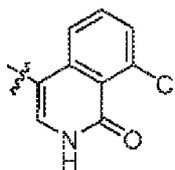
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



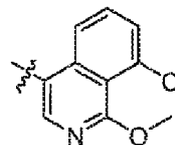
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



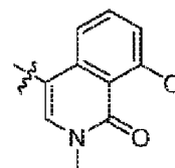
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



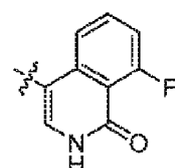
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



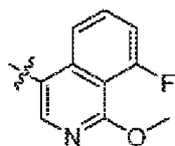
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



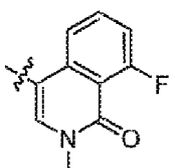
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



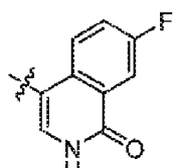
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



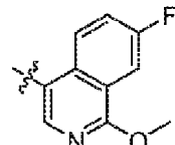
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



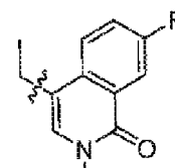
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



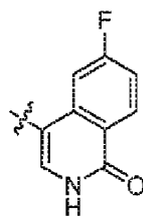
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



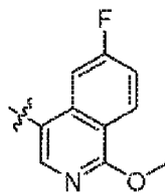
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



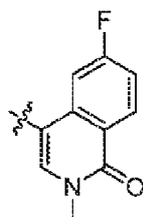
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



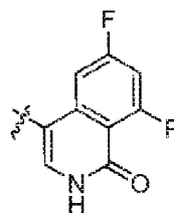
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



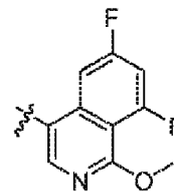
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



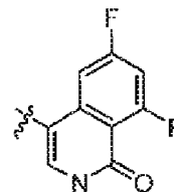
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



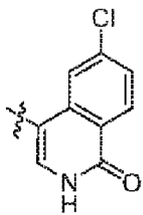
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



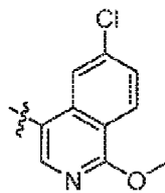
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



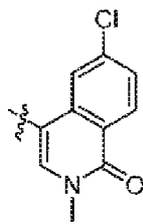
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



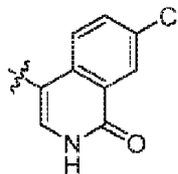
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



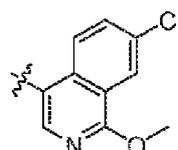
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



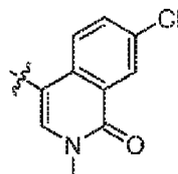
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



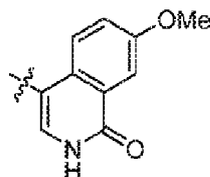
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



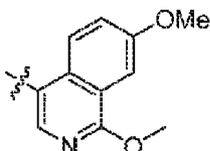
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



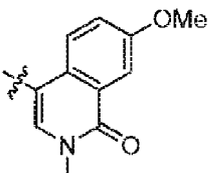
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



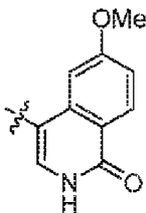
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



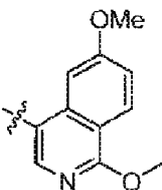
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

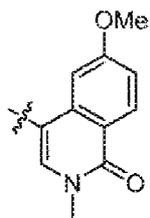


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

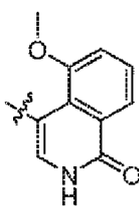


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

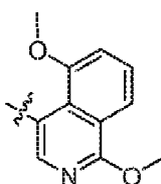
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



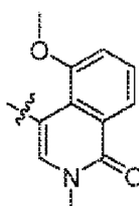
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



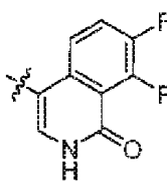
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



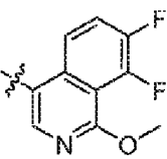
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



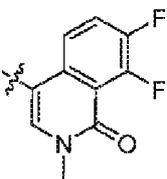
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



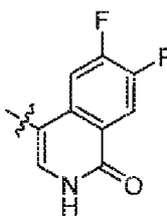
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



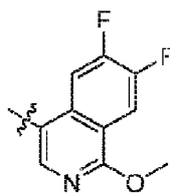
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



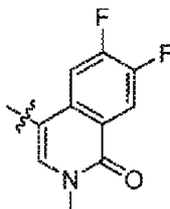
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



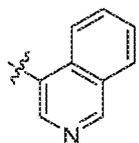
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



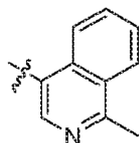
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



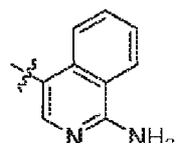
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



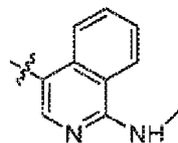
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



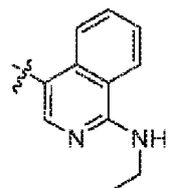
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



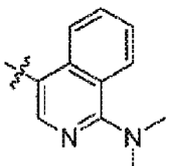
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



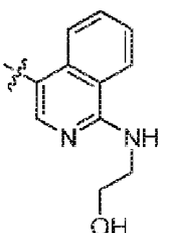
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

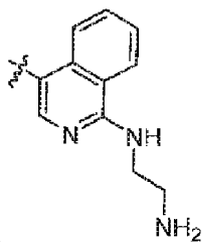


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

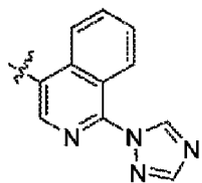


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

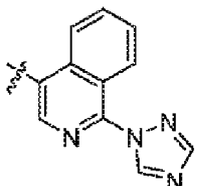




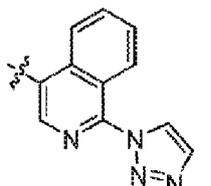
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



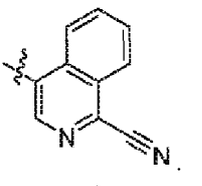
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



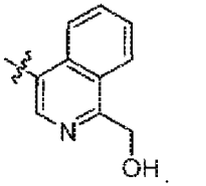
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



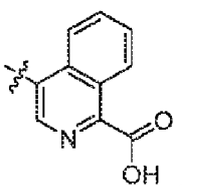
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



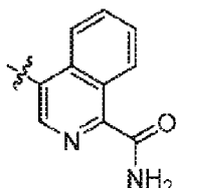
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



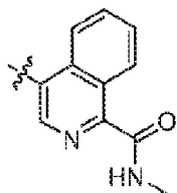
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



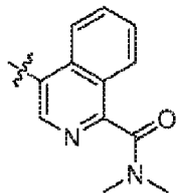
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



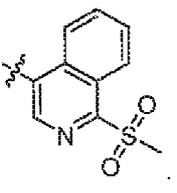
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



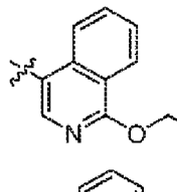
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



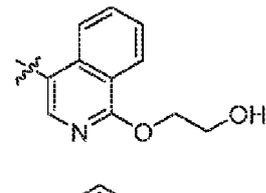
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



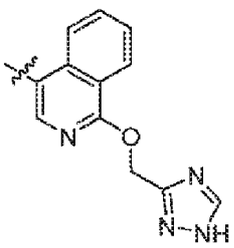
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



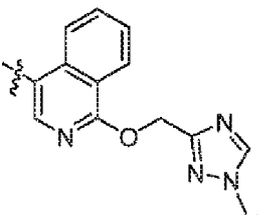
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



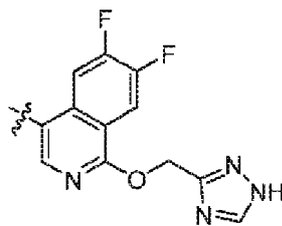
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



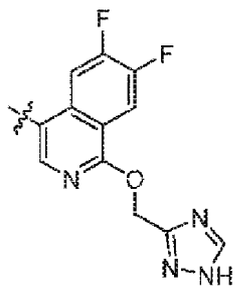
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



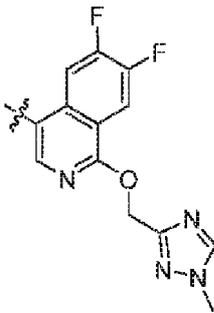
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



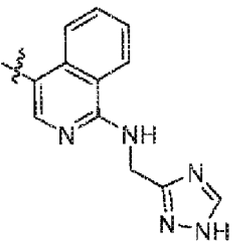
В определенных вариантах осуществления,  $R^5$  является



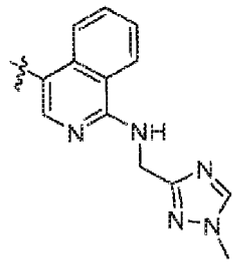
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



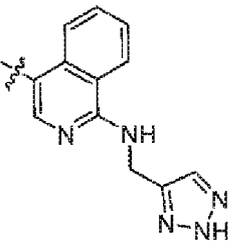
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



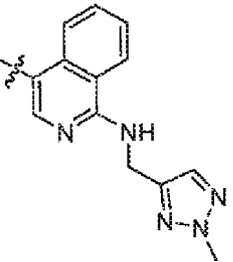
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



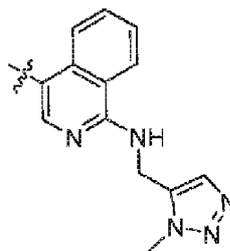
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



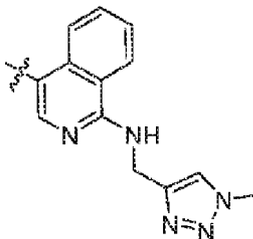
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



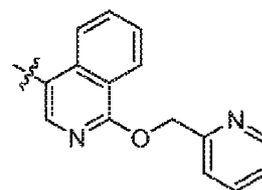
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



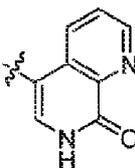
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



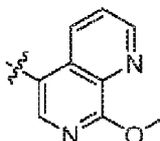
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



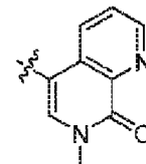
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



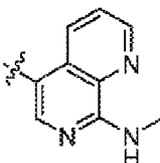
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



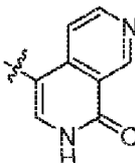
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



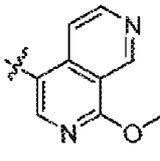
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

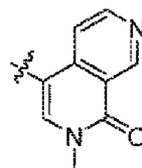


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

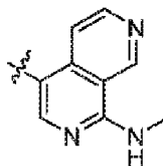


В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является

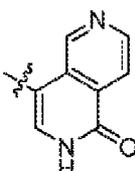
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



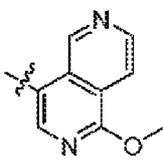
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



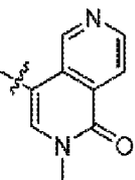
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



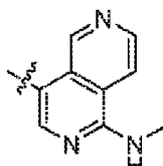
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



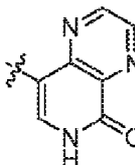
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



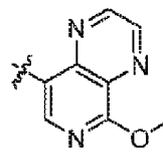
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



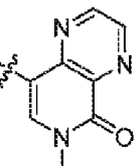
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



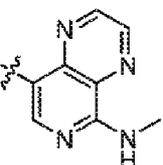
В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



В определенных вариантах осуществления, R<sup>5</sup> является



В определенных вариантах осуществления, каждый из алкила независимо необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>циклоалкила, галогена, циано (-CN), -OR<sup>a</sup>, необязательно замещенного фенила (таким образом, получая, в качестве неограничивающих примеров, необязательно замещенный фенил-(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> алкил), такой как, но не ограниченный ими, бензил или замещенный бензил), необязательно замещенного гетероарила, -C(=O)OR<sup>a</sup>, -SR<sup>a</sup>, -S(=O)R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup>, -N(R<sup>a</sup>)C(=O)R<sup>a</sup>, -C(=O)NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup> и -N(R<sup>a</sup>)(R<sup>a</sup>), где каждый из R<sup>a</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом.

В определенных вариантах осуществления, каждый из фенила или пиридила, бензила, пиперидинила или 1,3-диоксанила независимо необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> галоалкила, галогена, -CN, -OR<sup>b</sup>, -SR<sup>b</sup>, -S(=O)R<sup>b</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>b</sup> и -C(=O)C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, где каждый из R<sup>b</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом.

В определенных вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкилом. В других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является циклобутилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является циклопентилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является циклогексилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является циклогептилом.

В определенных вариантах осуществления, R<sup>1</sup> выбирают из группы, состоящей из необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного бензила, где фенил, бензил или гетероарил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила (такого как, например, метил, этил и изопропил), галогена (такого как, например, F, Cl, Br и I), C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> галоалкила (такого как, например, монофторметил, дифторметил и трифторметил) и -CN.

В определенных вариантах осуществления, R<sup>1</sup> выбирают из группы, состоящей из: бензила, 1-фенилэтила, 4-фторфенилметила, 3,4-дифторфенилметила, 3-хлор-4-фторфенилметила, 3,4,5-трифторфенилметила, фенила, 2-хлорфенила, 3-хлорфенила, 4-хлорфенила, 2-фторфенила, 3-фторфенила, 4-фторфенила, 2-бромфенила, 3-бромфенила, 4-бромфенила, 3,4-дифторфенила, 3,5-дифторфенила, 2,4,5-трифторфенила, 3,4,5-трифторфенила, 3,5-дихлорфенила, 3,5-дифторфенила, 3-хлор-5-фторфенила, 3,4-дихлорфенила, 3-хлор-4-фторфенила, 4-хлор-3-фторфенила, 4-хлор-3-метилфенила, 3-хлор-4-метилфенила, 4-фтор-3-метилфенила, 3-фтор-4-метилфенила, 4-хлор-3-метоксифенила, 3-хлор-4-метоксифенила, 4-фтор-3-метоксифенила, 3-фтор-4-метоксифенила, 3-трифторметилфенила, 4-трифторметилфенила, 3-трифторметил-4-фторфенила, 4-трифторметил-3-фторфенила, 2,3-дифторфенила, 2,3,4-трифторфенила, 3,5-дихлор-4-фторфенила, 3-цианофенила, 4-цианофенила, 3-циано-4-фторфенила, 4-циано-3-фторфенила, 3-дифторметил-4-фторфенила, 4-дифторметил-3-фторфенила, бензо[d][1,3]диоксол-5-ила, 2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ила, бензила, 3-фторбензила, 4-фторбензила, 3-хлорбензила, 4-хлорбензила, 2-пиридила, 4-метил-2-пиридила, 5-метил-2-пиридила, 6-метил-2-пиридила, 3-пиридила, 2-метил-3-пиридила, 3-метил-3-пиридила, 4-пиридила, 2-метил-4-пиридила, 2-фтор-4-пиридила, 2-хлор-4-пиридила, 2-трифторметил-4-пиридила, 6-метил-4-пиридила и 1H-индол-6-ила.

В определенных вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является фенилом. В других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является бензилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 1-фенилэтилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-фторфенилметилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3,4-дифторфенилметилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-хлор-4-фторфенилметилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3,4,5-трифторфенилметилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3,4-дифторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-дифторметил-4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-хлорфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-хлор-4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-хлор-3-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-фтор-4-метилфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-фтор-3-метилфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-циано-4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-дифторметил-4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 2-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 2,3-дифторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-хлорфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-бромфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3,5-дихлорфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 3,5-дихлор-4-фторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 2,3,4-трифторфенилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 4-пиридилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 2-хлор-4-пиридилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 2-трифторметил-4-пиридилом. В еще других вариантах осуществления, R<sup>1</sup> является 1H-индол-6-илом.

В определенных вариантах осуществления, R<sup>3</sup> выбирают из группы, состоящей из H, метила, этила, изопропила, н-пропила, циклопропила, н-бутила, изобутила, втор-бутила, трет-бутила, циклобутила, изопропилметила, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-6</sub>OH и -(CH<sub>2</sub>)<sub>2-6</sub>O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила).

В определенных вариантах осуществления, R<sup>3</sup> является H. В других вариантах осуществления, R<sup>3</sup>



В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-ацетиламино)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-аминокарбонил)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-метиламинокарбонил)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-диметиламинокарбонил)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-циано)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-метилсульфонил)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-аминосульфони)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(3-гидрокси)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является 1-(4-карбоксии)бутилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^3$  является бензилом.

В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  выбирают из группы, состоящей из H, метила, этила, изопропила, н-пропила, циклопропила, н-бутила, изобутила, втор-бутила, трет-бутила, циклобутила, изопропилметила,  $-(CH_2)_{2-6}OH$ ,  $-(CH_2)_{2-6}O(C_1-C_6$  алкила), фенила, фторметила, дифторметила и трифторметила.

В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является метилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является трифторметилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является этилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является циклопропилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является изопропилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является 1-пропилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является фенилом. В определенных вариантах осуществления,  $R^{4a}$  является 2-гидроксиэтилом.

В определенных вариантах осуществления,  $R^{4b}$  выбирают из группы, состоящей из H и метила. В других вариантах осуществления,  $R^{4b}$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^{4b}$  является метилом.

В определенных вариантах осуществления,  $R^7$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^7$  является метилом.

В определенных вариантах осуществления,  $R^8$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^8$  является метокси. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является этокси. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является метилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является этилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является 2-гидроксиэтокси. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является амино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является метиламино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является этиламино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является диметиламино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является (2-гидроксиэтил)амино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является 2-аминоэтил)амино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является триазолил. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является триазолилметокси. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является (N-метилтриазолил)метилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является триазолилметиламино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является (N-метилтриазолил)метиламино. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является CN. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является гидросиметилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является карбоксии. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является аминокарбонил. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является метиламинокарбонил. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является диметиламинокарбонил. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является метилсульфонил. В еще других вариантах осуществления,  $R^8$  является пиридилметокси.

В определенных вариантах осуществления,  $R^9$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^9$  является Cl. В еще других вариантах осуществления,  $R^9$  является F. В еще других вариантах осуществления,  $R^9$  является Br. В еще других вариантах осуществления,  $R^9$  является метокси. В еще других вариантах осуществления,  $R^9$  является этокси.

В определенных вариантах осуществления,  $R^{10}$  является H. В других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является метилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является этилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-(2,2,2-трифторэтил). В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-пропилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является изопропилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является циклопропилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-(2-гидрокси)этилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-(2-метокси)этилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-(3-гидрокси)пропилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является 1-(3-метокси)пропилом. В еще других вариантах осуществления,  $R^{10}$  является триазолилметилом.

В определенных вариантах осуществления, соединение по изобретению представляет собой любое соединение, описанное в данном документе, или его соль, меченный изотопом, стереоизомер или любую смесь стереоизомеров.

В определенных вариантах осуществления, соединением является, по меньшей мере, одно соединение, выбранное из табл. 4, или его фармацевтически приемлемая соль, меченный изотопом, стереоизомер или любая смесь стереоизомеров.

В определенных вариантах осуществления, соединением является, по меньшей мере, одно, выбранное из:











цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамида; (S)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамида; (R)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамида; (S)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамида; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (R)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамида; (S)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамида; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-b]пирозин-8-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-b]пирозин-8-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-b]пирозин-8-ил)этил)-1-метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-b]пирозин-8-ил)этил)-1-метил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(1-(1-(1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил)мочевины; (S)-1-(1-(1-(1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил)мочевины; (R)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамида; (S)-2-(3-(3-хлор-4-

























оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевины; (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевины; (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевины; (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевины; (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; 1-(1(R)-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевины; 1-(1(S)-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевины; 1-(1(R)-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевины; 1-(1(S)-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевины; (R)-1-(3-циано-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-1-(3-циано-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; (R)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины;

или его соли, меченого изотопом, стереоизомера или любой смеси стереоизомеров.

В определенных вариантах осуществления, соединением является, по меньшей мере, одно, выбранное из:

(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-

оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевины; (R)-3-(4-фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевины; (R)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d5)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2-трифторэтил)мочевины; (R)-3-(4-хлорфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; и (R)-3-(4-бромфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; или его соли, меченого изотопом, стереоизомера или любой смеси стереоизомеров.

Соединения по настоящему изобретению могут иметь один или несколько стереоцентров, и каждый стереоцентр может существовать независимо либо в (R)-, либо в (S)-конфигурации. В определенных вариантах осуществления соединения, описанные в данном документе, присутствуют в оптически активных или рацемических формах. Описанные в настоящем документе соединения включают рацемические, оптически активные, региоизомерные и стереоизомерные формы или их комбинации, которые обладают терапевтически полезными свойствами, описанными в настоящем документе. Получение оптически активных форм достигается любым подходящим способом, включая, в качестве неограничивающего примера, разделение рацемической формы методами перекристаллизации, синтез из оптически активных исходных материалов, хиральный синтез или хроматографическое разделение с использованием хиральной неподвижной фазы. Соединение, проиллюстрированное в настоящем документе рацемической формулой, дополнительно представляет собой один из двух энантиомеров или любую их смесь, или в случае, когда два или более хиральных центра присутствуют, все диастереомеры или любые их смеси.

Соединения, описанные в настоящем документе, также включают соединения, меченные изотопами, где один или несколько атомов заменены атомом, имеющим такой же атомный номер, но атомную массу или массовое число, отличные от атомной массы или массового числа, обычно встречающихся в природе. Примеры изотопов, подходящих для включения в соединения, описанные в настоящем документе, включают, но не ограничиваются ими,  $^2\text{H}$ ,  $^3\text{H}$ ,  $^{11}\text{C}$ ,  $^{13}\text{C}$ ,  $^{14}\text{C}$ ,  $^{36}\text{Cl}$ ,  $^{18}\text{F}$ ,  $^{123}\text{I}$ ,  $^{125}\text{I}$ ,  $^{13}\text{N}$ ,  $^{15}\text{N}$ ,  $^{15}\text{O}$ ,  $^{17}\text{O}$ ,  $^{18}\text{O}$ ,  $^{32}\text{P}$  и  $^{35}\text{S}$ . В определенных вариантах осуществления замещение более тяжелыми изотопами, такими как дейтерий, обеспечивает большую химическую стабильность. Меченые изотопами соединения получают любым подходящим способом или способами с использованием подходящего меченого изотопами реагента вместо не меченого реагента, используемого иным образом.

В определенных вариантах осуществления соединения, описанные в настоящем документе, помечены другими способами, включая, помимо прочего, использование хромофоров или флуоресцентных фрагментов, биолюминесцентных меток или хемилюминесцентных меток.

Во всех вариантах осуществления, представленных в настоящем документе, примеры подходящих необязательных заместителей не предназначены для ограничения объема заявленного изобретения. Соединения изобретения могут содержать любые заместители или комбинации заместителей, представленные в настоящем документе.

Соли.

Соединения, описанные в настоящем документе, могут образовывать соли с кислотами или основаниями, и такие соли включены в настоящее изобретение. Термин "соли" включает аддитивные соли свободных кислот или оснований, которые используют в способах настоящего изобретения. Термин "фармацевтически приемлемая соль" относится к солям, которые обладают профилями токсичности в диапа-

зоне, позволяющем использовать их в фармацевтике. В некоторых вариантах осуществления, солями являются фармацевтически приемлемые соли. Тем не менее, фармацевтически неприемлемые соли могут обладать такими свойствами, как высокая кристалличность, которые могут быть полезны в практике настоящего изобретения, например, полезны в процессе синтеза, очистки или составления соединений, используемых в способах изобретения.

Подходящие фармацевтически приемлемые кислотно-аддитивные соли могут быть получены из неорганической кислоты или из органической кислоты. Примеры неорганических кислот включают сульфат, гидросульфат, хлористоводородную, бромистоводородную, йодистоводородную, азотную, угольную, серную и фосфорную кислоты (включая гидрофосфат и дигидрофосфат). Подходящие органические кислоты могут быть выбраны из алифатических, циклоалифатических, ароматических, арилифатических, гетероциклических, карбоновых и сульфоновых классов органических кислот, примеры которых включают муравьиную, уксусную, пропионовую, янтарную, гликолевую, глюконовую, молочную, яблочную, винную, лимонную, аскорбиновую, глюкуроновую, малеиновую, фумаровую, пировиноградную, аспарагиновую, глутаминовую, бензойную, антралиловую, 4-гидроксibenзойную, фенилуксусную, миндальную, эмбоновую (или памоевую), метансульфоновую, этансульфоновую, бензолсульфоновую, пантотеновую, сульфаниловую, 2-гидроксизтансульфоновую, трифторметансульфоновую, п-толуолсульфоновую, циклогексиламиносульфоновую, стеариновую, альгиновую,  $\beta$ -гидроксимасляную, салициловую, галактаровую, галактуроновую кислоту, глицерофосфоновые кислоты и сахарин (например, сахаринат, сахарин). Соли могут состоять из фракции одного, одного или более чем одного молярного эквивалента кислоты или основания по отношению к любому соединению изобретения.

Подходящие фармацевтически приемлемые основно-аддитивные соли соединений по изобретению включают, например, соли аммония и соли металлов, включая соли щелочных металлов, щелочноземельных металлов и переходных металлов, такие как, например, соли кальция, магния, калия, натрия и цинка. Фармацевтически приемлемые основно-аддитивные соли также включают органические соли, полученные из основных аминов, таких как, например, N,N'-дибензилэтилендиамин, хлорпрокаин, холин, диэтаноламин, этилендиамин, меглумин (или N-метилглюкамин) и прокаин. Все эти соли могут быть получены из соответствующего соединения путем взаимодействия, например, соответствующей кислоты или основания с соединением.

Комбинированные терапии.

В одном аспекте, соединения по настоящему изобретению можно использовать в способах по настоящему изобретению в комбинации с одним или несколькими дополнительными агентами, применимыми для лечения инфекций HBV и/или HDV. Эти дополнительные агенты могут включать соединения или композиции, идентифицированные в настоящем документе, или соединения (например, коммерчески доступные соединения), известные для лечения, профилактики или уменьшения симптомов инфекций HBV и/или HDV.

Неограничивающие примеры одного или нескольких дополнительных агентов, полезных для лечения инфекций HBV и/или HDV, включают: (а) ингибиторы обратной транскриптазы; (б) ингибиторы капсида; (с) ингибиторы образования сссДНК; d) дестабилизаторы РНК; (е) олигомерные нуклеотиды, направленные против генома HBV; (f) иммуностимуляторы, такие как ингибиторы контрольных точек (например, ингибиторы PD-L1); и (g) конъюгаты GalNAc-siРНК, направленные против транскрипта гена HBV.

(а) Ингибиторы обратной транскриптазы.

В определенных вариантах осуществления, ингибитором обратной транскриптазы является ингибитор обратной транскриптазы (NARTI или NRTI). В других вариантах осуществления ингибитором обратной транскриптазы является нуклеотидный аналог ингибитора обратной транскриптазы (NtARTI или NtRTI).

Описанные ингибиторы обратной транскриптазы включают, но не ограничены ими, энтекавир, клебудин, телбивудин, ламивудин, адефовир и тенофовир, тенофовир дизопроксил, тенофовир алафенамид, адефовир диповоксил, (1R,2R,3R,5HR)-3-(6-амино-9-амино-3)-9-пуринил)-2-фтор-5-(гидроксиметил)-4-метиленициклопентан-1-ол (описан в патенте США № 8,816,074, полностью включен в настоящий документ в качестве ссылки), эмтрицитабин, абакавир, эльвуситабин, ганцикловир, лобукавир, фамцикловир, пенцикловир и амдоксовир.

Описанные ингибиторы обратной транскриптазы, кроме того, включают, но не ограничены ими, энтекавир, ламивудин и (1R,2R,3R,5R)-3-(6-амино-9H-9-пуринил)-2-фтор-5-(гидроксиметил)-4-метиленициклопентан-1-ол.

Описанные ингибиторы обратной транскриптазы, кроме того, включают, но не ограничены ими, ковалентно связанную фосфорамидатную или фосфонамидатную группу вышеупомянутых ингибиторов обратной транскриптазы или как описано, например, в патенте США № 8,816,074, публикациях заявок на патент США № US 2011/0245484 A1 и US 2008/0286230 A1, все из которых полностью включены в настоящий документ в качестве ссылки.

Описанные ингибиторы обратной транскриптазы, кроме того, включают, но не ограничены ими, нуклеотидные аналоги, которые содержат фосфорамидатную группу, такую как, например, метил

(((1R,3R,4R,5R)-3-(6-амино-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-5-гидрокси-2-метиленициклопентил)метокси)(феноксифосфорил)-(D или L)-аланинат и метил (((1R,2R,3R,4R)-3-фтор-2-гидрокси-5-метилен-4-(6-оксо-1,6-дигидро-9H-пурин-9-ил)циклопентил)метокси)(феноксифосфорил)-(D или L)-аланинат. Также включены их индивидуальные диастереомеры, которые включают, например, метил ((R)-(((1R,3R,4R,5R)-3-(6-амино-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-5-гидрокси-2-метиленициклопентил)метокси)(феноксифосфорил)-(D или L)-аланинат и метил ((S)-(((1R,3R,4R,5R)-3-(6-амино-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-5-гидрокси-2-метиленициклопентил) метокси)(феноксифосфорил)-(D или L)-аланинат.

Описанные ингибиторы обратной транскриптазы дополнительно включают, но не ограничены ими, соединения, содержащие группу фосфоамидата, такую как, например, тенофовир алафенамид, а также те, которые описаны в публикации заявки на патент США № US 2008/0286230 A1, включенной в настоящий документ полностью в качестве ссылки. Способы получения активных компонентов, содержащих стереоселективный фосфоамидат или фосфоамидат, описаны, например, в патенте США № 8,816,074, а также в публикациях заявок на патент США № 2011/0245484 A1 и US 2008/0286230 A1, все из которых включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

#### (b) Ингибиторы капсида.

Как описано в настоящем документе, термин "ингибитор капсида" включает соединения, которые способны прямо или косвенно ингибировать экспрессию и/или функцию белка капсида. Например, ингибитор капсида может включать, но не ограничен ими, любое соединение, которое ингибирует сборку капсида, индуцирует образование некапсидных полимеров, способствует избыточной сборке капсида или неправильно направленной сборке капсида, влияет на стабилизацию капсида и/или ингибирует инкапсулирование РНК (pgРНК). Ингибиторы капсида также включают любое соединение, которое ингибирует функцию капсида в последующих событиях в процессе репликации (например, синтез вирусной ДНК, перенос релаксированной кольцевой ДНК (гсДНК) в ядро, образование ковалентно замкнутой кольцевой ДНК (сссДНК), созревание, почкование и/или выделение вируса и подобное). Например, в определенных вариантах осуществления, ингибитор определяемо ингибирует уровень экспрессии или биологическую активность белка капсида, измеренную, например, с применением анализа, описанного в настоящем документе. В определенных вариантах осуществления, ингибитор ингибирует уровень гсДНК и нисходящие продукты жизненного цикла вируса на, по меньшей мере, 5%, по меньшей мере, 10%, по меньшей мере, 20%, по меньшей мере, 50%, по меньшей мере, 75% или, по меньшей мере, 90%.

Описанные ингибиторы капсида включают, но не ограничены ими, соединения, описанные в публикациях международных патентных заявок WO 2013006394, WO 2014106019 и WO 2014089296, все которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

Описанные ингибиторы капсида включают, но не ограничены ими, следующие соединения и фармацевтически приемлемые соли и/или их сольваты: Bay-41-4109 (см. публикацию международной патентной заявки № WO 1998033501; и King, et al., 1998, *Antimicrob. Agents Chemother.* 42(12):3179-3186), DVR-01 и DVR-23 (см. публикацию международной патентной заявки № WO 2013006394; и Campagna, et al., 2013, *J. Virol.* 87(12):6931, все которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

Кроме того, описанные ингибиторы капсида включают, но не ограничены ими, те, которые в общем и конкретно описаны в публикациях заявок на патент США №№ US 2015/0225355, US 2015/0132258, US 2016/0083383, US 2016/0052921 и публикации международной патентной заявки №№ WO 2013096744, WO 2014165128, WO 2014033170, WO 2014033167, WO 2014033176, WO 2014131847, WO 2014161888, WO 2014184350, WO 2014184365, WO 2015059212, WO 2015011281, WO 2015118057, WO 2015109130, WO 2015073774, WO 2015180631, WO 2015138895, WO 2016089990, WO 2017015451, WO 2016183266, WO 2017011552, WO 2017048950, WO2017048954, WO 2017048962, WO 2017064156, которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

#### (c) Ингибиторы образования сссДНК.

Ковалентно замкнутая кольцевая ДНК (сссДНК) генерируется в ядре клетки из вирусной гсДНК и служит шаблоном транскрипции для вирусных иРНК. Как описано в настоящем документе, термин "ингибитор образования сссДНК" включает соединения, которые способны прямо или косвенно ингибировать образование и/или стабильность сссДНК. Например, ингибитор образования сссДНК может включать, без ограничения, любое соединение, которое ингибирует разборку капсида, проникновение гсДНК в ядро и/или превращение гсДНК в сссДНК. Например, в определенных вариантах осуществления, ингибитор определяемо ингибирует образование и/или стабильность сссДНК, по данным, например, анализа, описанного в настоящем документе. В определенных вариантах осуществления, ингибитор ингибирует образование и/или стабильность сссДНК на, по меньшей мере, 5%, по меньшей мере, 10%, по меньшей мере, 20%, по меньшей мере, 50%, по меньшей мере, 75% или по меньшей мере, 90%.

Описанные ингибиторы образования сссДНК включают, но не ограничены ими, соединения, описанные в публикации международной патентной заявки № WO 2013130703 и включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

Кроме того, описанные ингибиторы образования сссДНК включают, но не ограничены ими, те, ко-

торые в общем или конкретно описаны в публикации заявки на патент США № US 2015/0038515 A1 и включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

(d) Дестабилизатор РНК.

Используемый здесь термин "дестабилизатор РНК" относится к молекуле или ее соли, которая снижает общее количество РНК HBV в культуре клеток млекопитающих или у живого человека. В неограничивающем примере, дестабилизатор РНК снижает количество транскриптов РНК, кодирующих один или несколько из следующих белков HBV: поверхностный антиген, коровый белок, полимеразу РНК и е-антиген. В определенных вариантах осуществления дестабилизатор РНК снижает общее количество РНК HBV в культуре клеток млекопитающих или у живого человека на, по меньшей мере, 5%, по меньшей мере, 10%, по меньшей мере, 20%, по меньшей мере, 50%, по меньшей мере, 75% или по меньшей мере, 90%.

Описанные дестабилизаторы РНК включают соединения, описанные в патенте США № 8,921,381, а также соединения, описанные в публикациях заявок на патент США №№ US 2015/0087659 и US 2013/0303552, все которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

Кроме того, описанные дестабилизаторы РНК включают, но не ограничены ими, те, которые в общем или конкретно описаны в публикациях международных заявок №№ WO 2015113990, WO 2015173164, US 2016/0122344, WO 2016107832, WO 2016023877, WO 2016128335, WO 2016177655, WO 2016071215, WO 2017013046, WO 2017016921, WO 2017016960, WO 2017017042, WO 2017017043, WO 2017102648, WO 2017108630, WO 2017114812, WO 2017140821, WO 2018085619 и включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

(e) Олигомерные нуклеотиды, направленные против HBV генома.

Описанные олигомерные нуклеотиды, направленные против HBV генома включают, но не ограничены ими, Arrowhead-ARC-520 (см. патент США № 8,809,293; и Wooddell et al., 2013, Molecular Therapy 21(5):973-985, все которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки).

В определенных вариантах осуществления, олигомерные нуклеотиды могут быть сконструированы для таргетирования одного или нескольких генов и/или транскриптов генома HBV. Олигомерный нуклеотид, направленный на геном HBV, также включает, но не ограничивается ими, изолированные двухцепочечные молекулы siРНК, каждая из которых включает смысловую цепь и антисмысловую цепь, гибридизованную со смысловой цепью. В определенных вариантах осуществления, siРНК направлены на один или несколько генов и/или транскриптов генома HBV.

(f) Иммуностимуляторы. Ингибиторы контрольной точки.

Как описано в настоящем документе, термин "ингибитор контрольных точек" включает любое соединение, которое способно ингибировать молекулы иммунных контрольных точек, которые являются регуляторами иммунной системы (например, стимулировать или ингибировать активность иммунной системы). Например, некоторые ингибиторы контрольных точек блокируют молекулы ингибиторных контрольных точек, тем самым стимулируя функцию иммунной системы, такую как стимуляция активности Т-клеток против раковых клеток. Неограничивающим примером ингибитора контрольной точки является ингибитор PD-L1.

Как описано в настоящем документе, термин "ингибитор PD-L1" включает любое соединение, которое способно прямо или косвенно ингибировать экспрессию и/или функцию белка запрограммированной смерти-лиганда 1 (PD-L1). PD-L1, также известный как кластер дифференциации 274 (CD274) или гомолог 1 В7 (В7-Н1), представляет собой трансмембранный белок 1 типа, который играет важную роль в подавлении адаптивного ответвления иммунной системы во время беременности, трансплантации аллотрансплантатов тканей, аутоиммунных заболеваний и гепатита. PD-L1 связывается со своим рецептором, ингибиторной молекулой контрольной точки PD-1 (которая находится на активированных Т-клетках, В-клетках и миелоидных клетках), чтобы модулировать активацию или ингибирование адаптивного ответвления иммунной системы. В некоторых вариантах осуществления ингибитор PD-L1 ингибирует экспрессию и/или функцию PD-L1 на, по меньшей мере, 5%, по меньшей мере, 10%, по меньшей мере, 20%, по меньшей мере, 50%, по меньшей мере, 75% или по меньшей мере, 90%.

Описанные PD-L1 Ингибиторы включают, но не ограничены ими, соединения, перечисленные в одной из следующих публикаций патентных заявок: US 2018/0057455; US 2018/0057486; WO 2017/106634; WO 2018/026971; WO 2018/045142; WO 2018/118848; WO 2018/119221; WO 2018/119236; WO 2018/119266; WO 2018/119286; WO 2018/121560; WO 2019/076343; WO 2019/087214; и включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

(g) GalNAc-siРНК конъюгаты, направленные против транскрипта HBV гена "GalNAc" является сокращением N-ацетилгалактозамина, а "siРНК" является сокращением малых интерферирующих РНК. SiРНК, нацеленная на транскрипт гена HBV, ковалентно связана с GalNAc в конъюгате GalNAc-siРНК, который можно использовать в практике настоящего изобретения. Не желая связывать себя теорией, считается, что GalNAc связывается с рецепторами асиалогликопротеинов на гепатоцитах, тем самым облегчая направление siРНК на гепатоциты, инфицированные HBV. SiРНК проникают в инфицированные гепатоциты и стимулируют разрушение транскриптов гена HBV посредством феномена интерференции РНК.

Примеры конъюгатов GalNAc-siРНК, применимых на практике этого аспекта настоящего изобретения, изложены в опубликованной международной заявке РСТ/СА2017/050447 (публикации заявки РСТ № WO/2017/177326, опубликованной 19 октября 2017 г.) которые включены в настоящий документ полностью в качестве ссылки.

Синергетическое действие может быть рассчитано, например, с применением подходящих способов, таких как, например, уравнение Sigmoid- $E_{\max}$  (Holford & Scheiner, 1981, Clin. Pharmacokinet. 6:429-453), уравнение аддитивности Лоу (Loewe & Muischnek, 1926, Arch. Exp. Pathol Pharmacol. 114: 313-326) и уравнение медианного эффекта (Chou & Talalay, 1984, Adv. Enzyme Regul. 22:27-55). Каждое уравнение, упомянутое в другом месте в настоящем документе, может быть применено к экспериментальным данным для создания соответствующего графика, помогающего оценить эффекты комбинации лекарственных препаратов. Соответствующие графики, связанные с уравнениями, упомянутыми в другом месте настоящего документа, представляют собой кривую "концентрация-эффект", кривую изоболограммы и кривую индекса комбинации, соответственно.

#### Синтез.

Настоящее изобретение также относится к способам получения соединений настоящего изобретения. Соединения настоящего изобретения могут быть получены в соответствии с процедурами, изложенными в настоящем документе, из коммерчески доступных исходных материалов, соединений, известных в литературе, или легко получаемых промежуточных соединений, с использованием стандартных методов и процедур синтеза, известных специалистам в данной области техники. Стандартные методы и процедуры синтеза для получения органических молекул и преобразований функциональных групп и манипуляций можно легко получить из соответствующей научной литературы или из стандартных учебников в данной области техники.

Понятно, что там, где указаны типовые или предпочтительные условия процесса (т.е. температуры реакции, время, мольные отношения реагентов, растворители, давления и так далее), также могут быть использованы другие условия процесса, если не указано иное. Оптимальные условия реакции могут варьироваться в зависимости от конкретных используемых реагентов или растворителя, но такие условия могут быть определены специалистом в данной области техники с помощью обычных процедур оптимизации. Специалисты в области органического синтеза поймут, что природа и порядок представленных стадий синтеза могут быть изменены с целью оптимизации образования соединений, описанных в настоящем документе.

Процессы, описанные в настоящем документе, можно контролировать любым подходящим способом, известным в данной области техники. Например, образование продукта можно контролировать с помощью спектроскопических средств, таких как спектроскопия ядерного магнитного резонанса (например,  $^1\text{H}$  или  $^{13}\text{C}$ ), инфракрасная спектроскопия, спектрофотометрия (например, УФ-видимая область), масс-спектрометрия или с помощью хроматографии, такой как высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ), газовая хроматография (ГХ), гель-проникающая хроматография (ГПХ) или тонкослойная хроматография (ТСХ).

Получение соединений может включать защиту и снятие защиты с различных химических групп. Необходимость защиты и снятия защиты и выбор подходящих защитных групп может быть легко определен специалистом в данной области техники.

Химию защитных групп можно найти в Greene, et al., Protective Groups in Organic Synthesis, 2d. Ed. (Wiley & Sons, 1991), полное описание которой включено в настоящий документ в качестве ссылки для всех целей.

Реакции или процессы, описанные в настоящем документе, можно проводить в подходящих растворителях, которые может легко выбрать специалист в области органического синтеза. Подходящие растворители обычно по существу не реагируют с реагентами, промежуточными соединениями и/или продуктами при температурах, при которых проводят реакции, т.е. температурах, которые могут варьироваться от температуры замерзания растворителя до температуры кипения растворителя. Данная реакция может быть проведена в одном растворителе или в смеси более чем одного растворителя. В зависимости от конкретной стадии реакции могут быть выбраны подходящие растворители для конкретной стадии реакции.

Соединение формулы (I) может быть получено из коммерчески доступных или ранее задокументированных исходных материалов, например, согласно методам синтеза, указанным на схеме 1. (Не)замещенные изохинолин-1(2H)-оны (II) можно либо приобрести коммерчески, либо синтезировать в соответствии с процедурами, изложенными в, например, Tetrahedron, 2002, 58:5761-5766. Бромирование II с применением, в качестве не ограничивающих примеров, пербромид гидробромид пиридиния, как описано в J. Med. Chem., 2014, 57:1299-1322, или N-бромсукцинимид, как описано в Angew. Chem. Int. Ed., 2011, 50:8416-8419, дает III. Хлорирование III с, в качестве не ограничивающего примера, оксихлорида фосфора, как описано в Bioorg. Med. Chem. Lett., 2017, 27:217-222, с последующим хлоридным замещением, например, спирта в присутствии основания ( $\text{Y}=\text{O}$ ), в качестве не ограничивающего примера, как представлено в WO 200472033, дает IV. Галогеновый обмен металла на гетероарилбромид соединения IV с последующим гашением образующегося гетероарильного аниона подходящим электрофилом,

таким как, но не ограниченным ими, ДМФ, диоксид углерода, диалкилдикарбонат, ангидрид, альдегид, кетон и/или амид Вайнреба или манипуляции с бромом с использованием методик сочетания, катализированного переходными металлами, дает V. Восстановительное алкилирование с использованием V впоследствии дает VI. Если V является альдегидом или кетоном, восстановительное алкилирование может быть достигнуто путем взаимодействия этого соединения с первичным амином с образованием имина, который затем реагирует с восстанавливающим агентом, таким как, но не ограниченным им, боргидрид натрия или углеродный нуклеофил, такой как, но не ограниченный ими, реагент Гриньяра или алкил/ариллитий. Альтернативно, если V является альдегидом или кетоном, восстановительное алкилирование может быть проведено взаимодействием этого соединения с первичным сульфониамидом с образованием сульфинимида, который затем взаимодействует с восстанавливающим агентом, таким как, но не ограничиваясь ими, борогидрид натрия или углеродный нуклеофил, такой как, но не ограничиваясь ими, реагент Гриньяра или алкил/ариллитий. В определенных вариантах осуществления, первичный сульфониамид может быть рацемическим, скалемическим или энантиочистым, и может использоваться для влияния на стереохимический результат восстановления сульфинимида. Полученный вторичный сульфониамид может быть дополнительно функционализирован с помощью электрофила, такого как, но не ограничиваясь ими, алкилгалогенид, в присутствии основания, такого как, но не ограничиваясь этим, гидрид натрия, и сульфониамидная группа может быть удалена с получением VI. При определенных условиях, удаление сульфониамидо может сопровождаться R'-двалютированием с прямым получением VIII. Альтернативно, если V является альдегидом или кетоном, соединение может быть восстановлено до соответствующего первичного или вторичного спирта с использованием восстанавливающего агента, такого как, но не ограничиваясь им, борогидрид натрия. Первичный или вторичный спирт может быть функционализирован, например, пара-толуолсульфонилхлоридом, с получением соответствующего тозилата, или превращен в алкилгалогенид, с использованием, например, тионилхлорида и затем подвергнут взаимодействию с первичным амином с получением VI. Функционализация VI различными электрофилами, например изоцианатом, дает VII. Альтернативно, опосредованное кислотой O-деалкилирование VI (Y=O), с применением, например, хлористоводородной или бромистоводородной кислоты, дает VIII, который может быть функционализирован различными электрофилами, например изоцианатами, с получением IX. Альтернативно кетон XX можно синтезировать из бромизохинолинона III через катализируемое палладием сочетание с винилстаннаном с последующим гидролизом полученного енолового эфира. Восстановительное алкилирование с использованием первичного амина может затем дать VIII, который может быть функционализирован с получением IX (схема 2). Протоколы, включенные в любую часть настоящего документа, иллюстрируют синтез типовых соединений настоящего изобретения. Аналогичные соединения могут быть синтезированы способом, подобным представленным, с использованием соответственно замещенных промежуточных соединений и реагентов.

Схема 1.

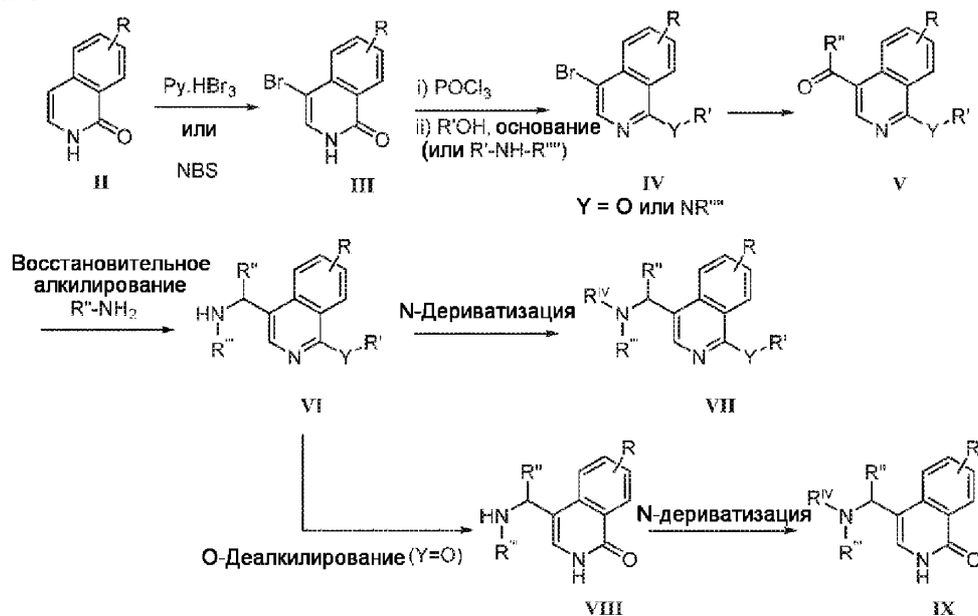
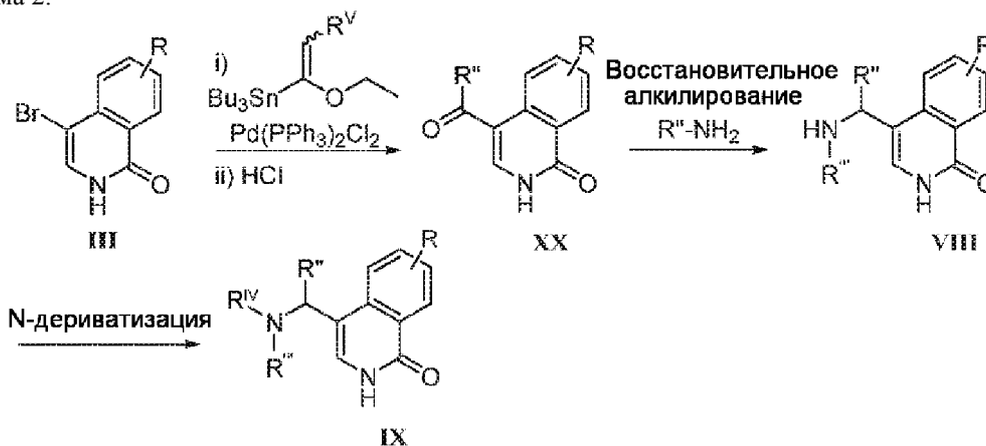


Схема 2.



## Способы.

В изобретении предложен способ лечения или профилактики инфекции вирусом гепатита у субъекта. В некоторых вариантах осуществления инфекция включает инфекцию вируса гепатита В (HBV). В других вариантах осуществления, способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по изобретению. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение по изобретению является единственным противовирусным агентом, вводимым субъекту. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение вводят субъекту в фармацевтически приемлемой композиции. В еще других вариантах осуществления, субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, полезный для лечения инфекции гепатита. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, один дополнительный агент включает, по меньшей мере, один агент, выбранный из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы; ингибитора капсида; ингибитора образования сссДНК; дестабилизатора РНК; олигомерного нуклеотида, направленного против генома HBV; иммуностимулятора, такого как ингибитор контрольной точки (например, ингибитор PD-L1); и конъюгата GalNAc-siРНК, направленного против транскрипта гена HBV. В еще других вариантах осуществления субъекту вводят одновременно, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент вводят совместно.

Изобретение также относится к способу ингибирования экспрессии и/или функции белка вирусного капсида прямо или косвенно у субъекта. В определенных вариантах осуществления, способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по настоящему изобретению. В других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение вводят субъекту в фармацевтически приемлемой композиции. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение по изобретению является единственным противовирусным агентом, вводимым субъекту. В еще других вариантах осуществления, субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, полезный для лечения инфекции HBV. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, один дополнительный агент включает по меньшей мере один агент, выбранный из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы; ингибитора капсида; ингибитора образования сссДНК; дестабилизатора РНК; олигомерного нуклеотида, направленного против генома HBV; иммуностимулятора, такого как ингибитор контрольной точки (например, ингибитор PD-L1); и конъюгата GalNAc-siРНК, направленного против транскрипта гена HBV. В еще других вариантах осуществления субъекту вводят одновременно, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент. В еще других вариантах осуществления, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент вводятся совместно.

В определенных вариантах осуществления, субъектом является млекопитающее. В других вариантах осуществления млекопитающее является человеком.

Фармацевтические композиции и составы.

Изобретение представляет фармацевтические композиции, содержащие, по меньшей мере, одно соединение по изобретению или его соль, которые полезны для практического применения способов изобретения. Такая фармацевтическая композиция может содержать, по меньшей мере, одно соединение по настоящему изобретению или его соль в форме, подходящей для введения субъекту, или фармацевтическая композиция может содержать, по меньшей мере, одно соединение по настоящему изобретению или его соль и один или несколько фармацевтически приемлемых носителей, один или несколько дополнительных ингредиентов или любые их комбинации. По меньшей мере, одно соединение по изобретению может присутствовать в фармацевтической композиции в форме физиологически приемлемой соли, например, в комбинации с физиологически приемлемым катионом или анионом, как хорошо известно в

данной области техники.

В определенных вариантах осуществления, фармацевтические композиции, полезные для практического применения способа по изобретению, могут быть введены для доставки дозы от 1 нг/кг/день до 100 мг/кг/день. В других вариантах осуществления, фармацевтические композиции, полезные для практического применения изобретения, могут быть введены для доставки дозы от 1 нг/кг/день до 1000 мг/кг/день.

Относительные количества активного ингредиента, фармацевтически приемлемого носителя и любых дополнительных ингредиентов в фармацевтической композиции по изобретению будут варьироваться в зависимости от идентичности, размера и состояния субъекта, которого лечат, и, кроме того, в зависимости от способа введения композиции. Например, композиция может содержать от 0,1% до 100% мас./мас. активного ингредиента.

Фармацевтические композиции, которые применимы в способах по изобретению, могут быть подходящим образом разработаны для назального, ингаляционного, перорального, ректального, вагинального, плеврального, брюшинного, парентерального, местного, трансдермального, легочного, интраназального, буккального, офтальмологического, эпидурального, интратекального, внутривенного или другого способа введения. Композиция, используемая в способах по настоящему изобретению, может быть введена непосредственно в головной мозг, ствол головного мозга или любую другую часть центральной нервной системы млекопитающего или птицы. Другие рассматриваемые составы включают проектируемые наночастицы, микросферы, липосомальные препараты, частицы с покрытием, полимерные конъюгаты, повторно запечатанные эритроциты, содержащие активный ингредиент, и составы на иммунологической основе.

В некоторых вариантах осуществления, композиции по изобретению являются частью фармацевтической матрицы, которая позволяет манипулировать нерастворимыми материалами и улучшать их биодоступность, разрабатывать продукты с контролируемым или замедленным высвобождением и создавать гомогенные композиции. В качестве примера, фармацевтическая матрица может быть приготовлена с использованием экструзии из горячего расплава, твердых растворов, твердых дисперсий, технологий уменьшения размера, молекулярных комплексов (например, циклодекстринов и др.), микрочастиц, и процессов нанесения покрытия на и частицы и составы. В таких процессах можно использовать аморфные или кристаллические фазы.

Пути введения будут очевидны для специалиста в данной области техники и будут зависеть от любого числа факторов, включая тип и тяжесть заболевания, которое лечат, тип и возраст ветеринарного пациента или пациента-человека, которого лечат, и подобных.

Составы фармацевтических композиций, описанные в настоящем документе, могут быть приготовлены любым способом, известным или разработанным в дальнейшем в области фармакологии и фармацевтики. Как правило, такие способы получения включают стадию объединения активного ингредиента с носителем или одним или несколькими другими вспомогательными ингредиентами, а затем, если необходимо или желательно, формование или упаковку продукта в желаемую однократную или многодозовую единицу.

В настоящем описании, "стандартная доза" представляет собой дискретное количество фармацевтической композиции, содержащей заранее определенное количество активного ингредиента. Количество активного ингредиента обычно равно дозировке активного ингредиента, которую следует вводить субъекту, или удобной части такой дозировки, такой как, например, половина или одна треть такой дозировки. Стандартная дозированная форма может быть для однократной суточной дозы или одной из нескольких суточных доз (например, примерно от 1 до 4 или более раз в день). При использовании нескольких дневных доз, стандартная дозированная форма может быть одинаковой или отличаться для каждой дозы.

Хотя описания фармацевтических композиций, представленные в настоящем документе, в основном относятся к фармацевтическим композициям, подходящим для этичного введения людям, специалисту в данной области техники будет понятно, что такие композиции обычно подходят для введения животным всех видов. Модификация фармацевтических композиций, подходящих для введения людям, для того, чтобы сделать композиции подходящими для введения различным животным, хорошо известна, и специалист в области ветеринарной фармакологии может разработать и выполнить такую модификацию с помощью обычного эксперимента, если таковой имеется. Субъекты, которым предполагается введение фармацевтических композиций по изобретению, включают, но не ограничены ими, людей и других приматов, млекопитающих, включая коммерчески значимых млекопитающих, таких как крупный рогатый скот, свиньи, лошади, овцы, кошки и собаки.

В определенных вариантах осуществления, композиции по изобретению составлены с использованием одного или нескольких фармацевтически приемлемых эксципиентов или носителей. В определенных вариантах осуществления, фармацевтические композиции по настоящему изобретению содержат терапевтически эффективное количество, по меньшей мере, одного соединения по настоящему изобретению и фармацевтически приемлемый носитель. Фармацевтически приемлемые носители, которые применимы, включают, но не ограничены ими, глицерин, воду, физиологический раствор, этанол, рекомби-

нантный человеческий альбумин (например, RECOMBUMIN®), солюбилизованные желатины (например, GELOFUSINE®) и другие фармацевтически приемлемые солевые растворы, такие как фосфаты и соли органических кислот. Примеры этих и других фармацевтически приемлемых носителей описаны в Remington's Pharmaceutical Sciences (1991, Mack Publication Co., New Jersey).

Носителем может быть растворитель или дисперсионная среда, содержащая, например, воду, этанол, полиол (например, глицерин, пропиленгликоль и жидкий полиэтиленгликоль и подобные), рекомбинантный человеческий альбумин, солюбилизованные желатины, их подходящие смеси и растительные масла. Должная текучесть может поддерживаться, например, путем использования покрытия, такого как лецитин, путем поддержания требуемого размера частиц в случае дисперсии и использования поверхностно-активных веществ. Предотвращение действия микроорганизмов может быть достигнуто с помощью различных антибактериальных и противогрибковых средств, например парабенов, хлорбутанола, фенола, аскорбиновой кислоты, тимеросала и подобных. Во многих случаях, в композицию включены изотонические агенты, например, сахара, хлорид натрия или многоатомные спирты, такие как маннит и сорбит. Пролонгированная абсорбция инъекционных композиций может быть достигнута включением в композицию агента, замедляющего абсорбцию, например, моностеарата алюминия или желатина.

Составы могут применяться в смесях с обычными эксципиентами, т.е. фармацевтически приемлемыми органическими или неорганическими веществами-носителями, подходящими для перорального, парентерального, назального, ингаляционного, внутривенного, подкожного, трансдермального энтерального или любого другого подходящего способа введения, известного в данной области техники. Фармацевтические препараты могут быть стерилизованы и, при желании, смешаны с вспомогательными агентами, например, смазывающими веществами, консервантами, стабилизаторами, смачивающими агентами, эмульгаторами, солями для воздействия на буферы осмотического давления, красителями, ароматизаторами и/или ароматизирующими веществами и подобными. При желании их также можно комбинировать с другими активными агентами, например, с другими анальгетиками, анксиолитиками или снотворными. В настоящем описании "дополнительные ингредиенты" включают, но не ограничены ими, один или несколько ингредиентов, которые могут использоваться в качестве фармацевтического носителя.

Композиция по изобретению может содержать консервант в количестве от примерно 0,005% до 2,0% от общей массы композиции. Консервант используется для предотвращения порчи в случае воздействия загрязняющих веществ в окружающей среде. Примеры консервантов, используемых в соответствии с изобретением, включают, но не ограничиваются ими, те, которые выбирают из группы, состоящей из бензилового спирта, сорбиновой кислоты, парабенов, имидмочевины и любых их комбинаций. Одним из таких консервантов является комбинация примерно от 0,5 до 2,0% бензилового спирта и 0,05-0,5% сорбиновой кислоты.

Композиция может включать антиоксидант и хелатирующий агент, который ингибирует разложение соединения. Антиоксидантами для некоторых соединений являются ВНТ, ВНА, альфа-токоферол и аскорбиновая кислота в примерном диапазоне примерно от 0,01 до 0,3% или ВНТ в диапазоне от 0,03 до 0,1% массовых от общей массы композиции. Хелатирующий агент может присутствовать в количестве от 0,01 до 0,5% массовых от общей массы композиции. Типовые хелатирующие агенты включают соли эдетата (например, эдетат динатрия) и лимонную кислоту в массовом диапазоне примерно от 0,01 до 0,20% или в диапазоне от 0,02 до 0,10% массовых от общей массы композиции. Хелатирующий агент полезен для хелатирования ионов металлов в композиции, что может отрицательно сказаться на сроке хранения композиции. Хотя ВНТ и эдетат динатрия являются типовыми антиоксидантами и хелатирующими агентами, соответственно, для некоторых соединений, могут применяться другие подходящие и эквивалентные антиоксиданты и хелатирующие агенты, как известно специалистам в данной области техники.

Жидкие суспензии могут быть приготовлены с использованием обычных методов получения суспензии активного ингредиента в водном или масляном носителе. Водные носители включают, например, воду и изотонический солевой раствор. Масляные носители включают, например, миндальное масло, масляные эфиры, этиловый спирт, растительные масла, такие как арахисовое, оливковое, кунжутное или кокосовое масло, фракционированные растительные масла и минеральные масла, такие как жидкий парафин. Жидкие суспензии могут дополнительно содержать один или несколько дополнительных ингредиентов, включая, но не ограничиваясь ими, суспендирующие агенты, диспергирующие или смачивающие агенты, эмульгирующие агенты, деэмульгаторы, консерванты, буферы, соли, ароматизаторы, красители и подсластители. Масляные суспензии могут дополнительно содержать загуститель. Известные суспендирующие агенты включают, но не ограничены ими, сироп сорбита, гидрогенизированные пищевые жиры, альгинат натрия, поливинилпирролидон, трагакантовую камедь, аравийскую камедь и производные целлюлозы, такие как натрий-карбоксиметилцеллюлоза, метилцеллюлоза, гидроксипропилметилцеллюлоза. Известные диспергирующие или смачивающие агенты включают, но не ограничены ими, встречающиеся в природе фосфатиды, такие как лецитин, продукты конденсации алкиленоксида с жирной кислотой, с длинноцепочечным алифатическим спиртом, с неполным сложным эфиром, полученным

из жирной кислоты и гексита, или с частичным сложным эфиром, полученным из жирной кислоты и ангидрида гексита (например, полиоксиэтиленстеарат, гептадекаэтиленоксицетанол, моноолеат полиоксиэтиленсорбита и моноолеат полиоксиэтиленсорбитана, соответственно). Известные эмульгирующие агенты включают, но не ограничены ими, лецитин, аравийскую камедь и ионные или неионные поверхностно-активные вещества. Известные консерванты включают, но не ограничены ими, метил-, этил- или н-пропил-пара-гидроксibenзоаты, аскорбиновую кислоту и сорбиновую кислоту. Известные подсластители включают, например, глицерин, пропиленгликоль, сорбит, сахарозу и сахарин.

Жидкие растворы активного ингредиента в водных или масляных растворителях можно приготовить по существу таким же образом, как и жидкие суспензии, с основным отличием в том, что активный ингредиент растворен, а не суспендирован в растворителе. В настоящем описании "маслянистой" жидкостью является жидкость, которая содержит молекулу углеродсодержащей жидкости и проявляет менее полярный характер, чем вода. Жидкие растворы фармацевтической композиции по изобретению могут содержать каждый из компонентов, описанных в отношении жидких суспензий, при этом следует понимать, что суспендирующие агенты не обязательно будут способствовать растворению активного ингредиента в растворителе. Водные растворители включают, например, воду и изотонический солевой раствор. Масляные растворители включают, например, миндальное масло, масляные эфиры, этиловый спирт, растительные масла, такие как арахисовое, оливковое, кунжутное или кокосовое масло, фракционированные растительные масла и минеральные масла, такие как жидкий парафин.

Порошковые и гранулированные составы фармацевтического препарата по изобретению могут быть приготовлены с использованием известных способов. Такие составы можно вводить непосредственно субъекту, используя, например, для формирования таблеток, для заполнения капсул или для приготовления водной или масляной суспензии или раствора путем добавления к ним водного или масляного носителя. Каждый из этих составов может дополнительно содержать один или несколько из диспергирующего или смачивающего агента, суспендирующего агента, ионных и неионных поверхностно-активных веществ и консерванта. Дополнительные наполнители, такие как наполнители и подсластители, ароматизаторы или красители, также могут быть включены в эти составы.

Фармацевтическая композиция по изобретению также может быть приготовлена, упакована или продана в форме эмульсии масло-в-воде или эмульсии вода-в-масле.

Масляная фаза может быть растительным маслом, таким как оливковое или арахисовое масло, минеральным маслом, таким как жидкий парафин, или их комбинацией. Такие композиции могут дополнительно содержать один или несколько эмульгирующих агентов, таких как природные камеди, такие как аравийская камедь или трагакантовая камедь, встречающиеся в природе фосфатиды, такие как соевый лецитин или лецитинфосфатид, сложные эфиры или неполные эфиры, полученные из комбинаций жирных кислот и ангидридов гексита, такие как сорбитан моноолеат, и продукты конденсации таких неполных сложных эфиров с оксидом этилена, такие как моноолеат полиоксиэтиленсорбитана. Эти эмульсии могут также содержать другие ингредиенты, включая, например, подсластители или ароматизаторы.

Способы пропитки или покрытия материала химической композицией известны в данной области техники и включают, но не ограничены ими, способы нанесения или связывания химической композиции на поверхность, способы включения химической композиции в структуру материала во время синтеза материала (т.е., например, физиологически разлагаемого материала) и способы абсорбции водного или масляного раствора или суспензии абсорбирующим материалом с последующей сушкой или без нее. Способы смешивания компонентов включают физическое измельчение, использование гранул в твердых и суспензионных составах и смешивание в трансдермальном пластыре, как известно специалистам в данной области техники.

Введение/дозирование.

Схема введения может повлиять на то, что составляет эффективное количество. Терапевтические составы могут быть введены пациенту либо до, либо после начала заболевания или расстройства. Кроме того, несколько разделенных доз, а также ступенчатых дозировок могут быть введены ежедневно или последовательно, или доза может вводиться непрерывно или может быть болюсной инъекцией. Кроме того, дозировки терапевтических составов могут быть пропорционально увеличены или уменьшены в зависимости от необходимости терапевтической или профилактической ситуации.

Введение композиций по настоящему изобретению пациенту, такому как млекопитающее, такое как человек, может проводиться с использованием известных методик, в дозах и в течение периодов времени, эффективных для лечения заболевания или расстройства, рассматриваемых в настоящем документе. Эффективное количество терапевтического соединения, необходимое для достижения терапевтического эффекта, может варьироваться в зависимости от таких факторов, как активность конкретного применяемого соединения; время приема; скорость выведения соединения; продолжительность лечения; другие лекарственные средства, соединения или материалы, используемые в сочетании с соединением; состояние заболевания или расстройства, возраст, пол, масса тела, состояние, общее состояние здоровья и предшествующий медицинский анамнез пациента, подвергаемого лечению, и подобные факторы, хорошо известные в области медицины. Схемы дозирования могут быть скорректированы для получения оптимального терапевтического ответа. Например, несколько разделенных доз могут быть введены еже-

дневно, или доза может быть пропорционально уменьшена, как показано остротой терапевтической ситуации. Неограничивающий пример диапазона эффективных доз терапевтического соединения по изобретению составляет примерно от 0,01 до 100 мг/кг массы тела/в день. Специалист в данной области техники сможет изучить соответствующие факторы и сделать определение относительно эффективного количества терапевтического соединения без излишнего экспериментирования.

Соединение может быть введено животному, например, несколько раз в день, или его можно вводить реже, например, один раз в день, один раз в неделю, один раз в две недели, один раз в месяц или даже реже, например, один раз в несколько месяцев или даже раз в год или реже. Понятно, что количество соединения, дозируемое в день, можно вводить, в качестве неограничивающих примеров, каждый день, через день, каждые 2 дня, каждые 3 дня, каждые 4 дня или каждые 5 дней. Например, при введении через день доза 5 мг в день может быть начата в понедельник, при этом первую последующую дозу 5 мг в день вводят в среду, вторую последующую дозу 5 мг в день вводят в пятницу и так далее. Частота введения дозы очевидна для специалиста в данной области техники и зависит от ряда факторов, таких как, но не ограниченных ими, тип и тяжесть заболевания, которое лечат, а также тип и возраст животного.

Фактические уровни дозировки активных ингредиентов в фармацевтических композициях по настоящему изобретению могут варьироваться, чтобы получить количество активного ингредиента, которое эффективно для достижения желаемого терапевтического ответа для конкретного пациента, состава и способа введения, не токсичного для пациента.

Врач, например, терапевт или ветеринар, обладающий обычными навыками в данной области, может легко определить и прописать эффективное количество требуемой фармацевтической композиции. Например, терапевт или ветеринар может начинать с дозы соединения по изобретению, используемого в фармацевтической композиции, с уровней ниже, чем требуемые для достижения желаемого терапевтического эффекта, и постепенно увеличивать дозу до тех пор, пока желаемый эффект не будет достигнут.

В конкретных вариантах осуществления, особенно предпочтительно приготовить соединение в виде стандартной дозированной формы для простоты введения и единообразия дозировки. Стандартная дозированная форма в настоящем описании относится к физически дискретным единицам, подходящим в качестве единичных доз для пациентов, подлежащих лечению; где каждая единица содержит предварительно определенное количество терапевтического соединения, рассчитанное для получения желаемого терапевтического эффекта, в сочетании с требуемым фармацевтическим носителем. Стандартные дозированные формы по изобретению продиктованы и напрямую зависят от (а) уникальных характеристик терапевтического соединения и конкретного терапевтического эффекта, который должен быть достигнут, и (б) ограничений, присущих области компаундирования/составления такого терапевтического соединения, для лечения заболевания или расстройства у пациента.

В определенных вариантах осуществления композиции по изобретению вводят пациенту в дозах от одного до пяти раз в день или более. В других вариантах осуществления, композиции по изобретению вводят пациенту в диапазоне доз, который включает, но не ограничен ими, один раз в день, каждые два дня, каждые три дня, один раз в неделю и один раз каждые две недели. Для специалиста в данной области техники будет очевидно, что частота введения различных комбинированных композиций по изобретению будет варьироваться от субъекта к субъекту в зависимости от многих факторов, включая, но не ограничиваясь ими, возраст, заболевание или расстройство, подлежащее лечению, пол, общее состояние здоровья и другие факторы. Таким образом, изобретение не следует истолковывать как ограниченное какой-либо конкретной схемой дозирования, и точная дозировка и состав, вводимые любому пациенту, будут определяться лечащим врачом с учетом всех других факторов в зависимости от пациента.

Соединения по изобретению для введения могут быть в диапазоне от примерно 1 мкг до примерно 7500 мг, примерно 20 мкг до примерно 7000 мг, примерно 40 мкг до примерно 6500 мг, примерно 80 мкг до примерно 6000 мг, примерно 100 мкг до примерно 5500 мг, примерно 200 мкг до примерно 5000 мг, примерно 400 мкг до примерно 4000 мг, примерно 800 мкг до примерно 3000 мг, примерно 1 мг до примерно 2500 мг, примерно 2 мг до примерно 2000 мг, примерно 5 мг до примерно 1000 мг, примерно 10 мг до примерно 750 мг, примерно 20 мг до примерно 600 мг, примерно 30 мг до примерно 500 мг, примерно 40 мг до примерно 400 мг, примерно 50 мг до примерно 300 мг, примерно 60 мг до примерно 250 мг, примерно 70 мг до примерно 200 мг, примерно 80 мг до примерно 150 мг и любого и всех полных и частичных шагов в пределах этих диапазонов.

В некоторых вариантах осуществления, доза соединения по изобретению составляет от примерно 0,5 мкг и примерно 5000 мг. В некоторых вариантах осуществления, доза соединения по изобретению, применяемая в композициях, описанных в настоящем документе, составляет менее чем примерно 5000 мг или менее чем примерно 4000 мг или менее чем примерно 3000 мг или менее чем примерно 2000 мг или менее чем примерно 1000 мг или менее чем примерно 800 мг или менее чем примерно 600 мг или менее чем примерно 500 мг или менее чем примерно 200 мг или менее чем примерно 50 мг. Аналогично, в некоторых вариантах осуществления, доза второго соединения, описанного в настоящем документе, составляет менее чем примерно 1000 мг или менее чем примерно 800 мг или менее чем примерно 600 мг или менее чем примерно 500 мг или менее чем примерно 400 мг или менее чем примерно 300 мг или менее чем примерно 200 мг или менее чем примерно 100 мг или менее чем примерно 50 мг или менее чем

примерно 40 мг или менее чем примерно 30 мг или менее чем примерно 25 мг или менее чем примерно 20 мг или менее чем примерно 15 мг или менее чем примерно 10 мг или менее чем примерно 5 мг или менее чем примерно 2 мг или менее чем примерно 1 мг или менее чем примерно 0,5 мг и любого и всех полных и частичных шагов в пределах этих диапазонов.

В определенных вариантах осуществления, настоящее изобретение относится к упакованной фармацевтической композиции, включающей контейнер, содержащий терапевтически эффективное количество соединения по изобретению, отдельно или в комбинации со вторым фармацевтическим агентом; и инструкции по применению соединения для лечения, профилактики или уменьшения одного или нескольких симптомов заболевания или расстройства у пациента.

Термин "контейнер" включает любую емкость для хранения фармацевтической композиции или для управления стабильностью или поглощением воды. Например, в определенных вариантах осуществления, контейнер представляет собой упаковку, которая содержит фармацевтическую композицию, такую как жидкость (раствор и суспензия), полутвердое, лиофилизированное твердое вещество, раствор и порошок или лиофилизированный состав, находящийся в двойных камерах. В других вариантах осуществления, контейнер не является упаковкой, содержащей фармацевтическую композицию, т.е. контейнер является емкостью, такой как коробка или флакон, которая содержит упакованную фармацевтическую композицию или не упакованную фармацевтическую композицию, а также инструкции по применению фармацевтического состава. Более того, способы упаковки хорошо известны в данной области техники. Следует понимать, что инструкции по применению фармацевтической композиции могут содержаться на упаковке, содержащей фармацевтическую композицию, и как таковые инструкции формируют повышенную функциональную связь с упакованным продуктом. Однако следует понимать, что инструкции могут содержать информацию, относящуюся к способности соединения выполнять намеченную функцию, например, лечению, профилактике или уменьшению заболевания или расстройства у пациента.

#### Введение.

Способы введения любой из композиций по изобретению включают ингаляционный, пероральный, назальный, ректальный, парентеральный, сублингвальный, трансдермальный, трансмукозальный (например, сублингвальный, лингвальный, (транс)буккальный, (транс)уретральный, вагинальный (например, транс- и перивагинальный), (интраназальный и (транс)ректальный), внутрипузырный, внутрилегочный, интрадуоденальный, внутрижелудочный, интратекальный, эпидуральный, внутриплевральный, внутрибрюшинный, подкожный, внутримышечный, внутрикожный, внутриартериальный, внутривенный, внутрибронхиальный, ингаляционный и местный пути введения.

Подходящие композиции и дозированные формы включают, например, таблетки, капсулы, каплеты, пилюли, гелевые капсулы, пастилки, эмульсии, дисперсии, суспензии, растворы, сиропы, гранулы, шарики, трансдермальные пластыри, гели, порошки, гранулы, магмы, пастилки, кремы, пасты, пластыри, лосьоны, диски, суппозитории, жидкие спреи для назального или перорального введения, сухой порошок или аэрозольные составы для ингаляции, композиции и составы для внутрипузырного введения и подобные. Следует понимать, что составы и композиции, которые могут быть использованы в настоящем изобретении, не ограничиваются конкретными составами и композициями, которые описаны в настоящем документе.

#### Пероральное введение.

Для перорального применения особенно подходят таблетки, драже, жидкости, капли, капсулы, каплеты и желатиновые капсулы. Другие составы, подходящие для перорального введения, включают, но не ограничены ими, порошок или гранулированный состав, водную или масляную суспензию, водный или масляный раствор, пасту, гель, зубную пасту, жидкость для полоскания рта, покрытие, полоскание для рта или эмульсию. Композиции, предназначенные для перорального применения, могут быть приготовлены любым способом, известным в данной области, и такие композиции могут содержать один или несколько агентов, выбранных из группы, состоящей из инертных, нетоксичных, общепризнанных безопасными (GRAS) фармацевтических эксципиентов, которые являются подходящими для изготовления таблеток. Такие вспомогательные вещества включают, например, инертный разбавитель, такой как лактоза; гранулирующие и разрыхляющие агенты, такие как кукурузный крахмал; связующие агенты, такие как крахмал; и смазывающие агенты, такие как стеарат магния.

Таблетки могут быть без покрытия или они могут быть покрыты с использованием известных способов для достижения замедленного распада в желудочно-кишечном тракте субъекта, тем самым обеспечивая замедленное высвобождение и абсорбцию активного ингредиента. Например, для покрытия таблеток может применяться такой материал, как моностеарат глицерина или дистеарат глицерина. Кроме того, в качестве примера, на таблетки может быть нанесено покрытие с использованием способов, описанных в патентах США №№ 4,256,108; 4,160,452; и 4,265,874 для образования таблеток с осмотически контролируемым высвобождением. Таблетки могут дополнительно содержать подсластитель, ароматизатор, краситель, консервант или некоторую их комбинацию для получения фармацевтически элегантного и приятного на вкус препарата. Твердые капсулы, содержащие активный ингредиент, могут быть изготовлены с использованием физиологически разлагаемой композиции, такой как желатин. Капсулы содержат активный ингредиент и могут дополнительно содержать дополнительные ингредиенты, включая, напри-

мер, инертный твердый разбавитель, такой как карбонат кальция, фосфат кальция или каолин.

Твердые капсулы, содержащие активный ингредиент, могут быть изготовлены с использованием физиологически разлагаемой композиции, такой как желатин. Такие твердые капсулы содержат активный ингредиент и могут дополнительно содержать дополнительные ингредиенты, включая, например, инертный твердый разбавитель, такой как карбонат кальция, фосфат кальция или каолин.

Мягкие желатиновые капсулы, содержащие активный ингредиент, могут быть изготовлены с использованием физиологически разлагаемой композиции, такой как желатин из коллагена животного происхождения, или из гипромеллозы, модифицированной формы целлюлозы, и изготовлены с использованием необязательных смесей желатина, воды и пластификаторов, таких как сорбит или глицерин. Такие мягкие капсулы содержат активный ингредиент, который может быть смешан с водой или масляной средой, такой как арахисовое масло, жидкий парафин или оливковое масло.

Для перорального введения, соединения по изобретению могут быть в форме таблеток или капсул, приготовленных обычными способами с фармацевтически приемлемыми наполнителями, такими как связывающие агенты; наполнители; смазывающие агенты; разрыхлители; или смазывающие агенты. При желатинии на таблетки может быть нанесено покрытие с использованием подходящих способов и материалов для покрытия, таких как системы пленочного покрытия OPADRY® от Colorcon, West Point, Pa. (например, OPADRY® OY Type, OYC Type, Organic Enteric OY-P Type, Aqueous Enteric OY-A Type, OY-PM Type и OPADRY® White, 32K18400). Понятно, что может применяться подобный тип пленочного покрытия или полимерных продуктов от других компаний.

Таблетка, содержащая активный ингредиент, может быть, например, изготовлена прессованием или формованием активного ингредиента, необязательно с одним или несколькими дополнительными ингредиентами. Прессованные таблетки могут быть приготовлены прессованием в подходящем устройстве активного ингредиента в сыпучей форме, такой как порошок или гранулированный препарат, необязательно смешанный с одним или несколькими связующим агентом, смазывающим агентом, наполнителем, поверхностно-активным веществом и диспергирующим агентом. Формованные таблетки могут быть изготовлены формованием в подходящем устройстве смеси активного ингредиента, фармацевтически приемлемого носителя и, по меньшей мере, жидкости, достаточной для увлажнения смеси. Фармацевтически приемлемые эксципиенты, используемые при производстве таблеток, включают, но не ограничены ими, инертные разбавители, гранулирующие и разрыхляющие агенты, связующие агенты и смазывающие агенты. Известные диспергирующие агенты включают, но не ограничены ими, картофельный крахмал и натрия крахмалгликолят. Известные поверхностно-активные агенты включают, но не ограничены ими, лаурилсульфат натрия. Известные разбавители включают, но не ограничены ими, карбонат кальция, карбонат натрия, лактозу, микрористаллическую целлюлозу, фосфат кальция, гидрофосфат кальция и фосфат натрия. Известные гранулирующие и разрыхляющие агенты включают, но не ограничены ими, кукурузный крахмал и альгиновую кислоту. Известные связывающие агенты включают, но не ограничены ими, желатин, аравийскую камедь, прежелатинизированный кукурузный крахмал, поливинилпирролидон и гидроксипропилметилцеллюлозу. Известные смазывающие агенты включают, но не ограничены ими, стеарат магния, стеариновую кислоту, диоксид кремния и тальк.

В фармацевтике хорошо известны способы гранулирования для модификации исходных порошков или других материалов в виде частиц активного ингредиента. Порошки обычно смешивают со связующим агентом в более крупные постоянные свободнотекучие агломераты или гранулы, называемые "грануляцией". Например, процессы "влажной" грануляции с использованием растворителя обычно характеризуются тем, что порошки комбинируются со связующим материалом и увлажняются водой или органическим растворителем в условиях, приводящих к образованию влажной гранулированной массы, из которой затем необходимо выпарить растворитель.

Грануляция расплава обычно заключается в использовании материалов, которые являются твердыми или полутвердыми при комнатной температуре (т.е. имеют относительно низкий диапазон температур размягчения или плавления), чтобы способствовать гранулированию порошкообразных или других материалов, по существу, в отсутствие добавленной воды или других жидких растворителей. Низкоплавкие твердые вещества при нагревании до температуры в диапазоне температур плавления переходят в жидкое состояние, чтобы действовать как связующий агент или гранулирующая среда. Разжиженное твердое вещество растекается по поверхности порошкообразных материалов, с которыми оно контактирует, и при охлаждении образует твердую гранулированную массу, в которой исходные материалы связаны вместе. Полученный гранулят из расплава затем можно подавать в таблеточный пресс или инкапсулировать для приготовления пероральной дозированной формы. Гранулирование расплава улучшает скорость растворения и биодоступность активного вещества (т.е. лекарственного средства) за счет образования твердой дисперсии или твердого раствора.

В патенте США № 5,169,645 описаны прямо прессуемые восковые гранулы, имеющие улучшенные свойства текучести. Гранулы получают при смешивании парафинов в расплаве с определенными добавками, улучшающими текучесть, с последующим охлаждением и гранулированием смеси. В определенных вариантах осуществления только сам парафин плавится в расплавленной комбинации парафинов и

добавков, а в других случаях плавятся и парафины, и добавки.

Настоящее изобретение также включает многослойную таблетку, содержащую слой, обеспечивающий замедленное высвобождение одного или нескольких соединений, используемых в способах по изобретению, и дополнительный слой, обеспечивающий немедленное высвобождение одного или нескольких соединений, используемых в способах по изобретению. Используя смесь парафин/pH-чувствительный полимер, можно получить нерастворимую в желудке композицию, в которую заключен активный ингредиент, обеспечивая его замедленное высвобождение.

Жидкий препарат для перорального введения может быть в форме растворов, сиропов или суспензий. Жидкие препараты могут быть приготовлены обычными способами с фармацевтически приемлемыми добавками, такими как суспендирующие агенты (например, сироп сорбита, метилцеллюлоза или гидрогенизированные пищевые жиры); эмульгирующий агент (например, лецитин или аравийская камедь); не водные носители (например, миндальное масло, масляные эфиры или этиловый спирт); и консерванты (например, метил- или пропил-пара-гидроксибензоаты или сорбиновая кислота). Жидкие составы фармацевтической композиции по изобретению, которые подходят для перорального введения, могут быть приготовлены, упакованы и проданы либо в жидкой форме, либо в форме сухого продукта, предназначенного для восстановления водой или другим подходящим носителем перед применением.

Парентеральное введение.

В настоящем описании "парентеральное введение" фармацевтической композиции включает любой путь введения, характеризующийся физическим повреждением ткани субъекта и введением фармацевтической композиции через повреждение ткани. Таким образом, парентеральное введение включает, но не ограничивается ими, введение фармацевтической композиции путем инъекции композиции, путем нанесения композиции через хирургический разрез, путем нанесения композиции через проникающую в ткань не хирургическую рану и подобные. В частности, предполагается, что парентеральное введение включает, но не ограничивается ими, подкожные, внутривенные, внутрибрюшинные, внутримышечные, интратеральные инъекции и методы диализирующей инфузии почек.

Составы фармацевтической композиции, подходящие для парентерального введения, включают активный ингредиент в сочетании с фармацевтически приемлемым носителем, таким как стерильная вода или стерильный изотонический солевой раствор. Такие составы могут быть приготовлены, упакованы или проданы в форме, подходящей для болюсного введения или для непрерывного введения. Составы для инъекций могут быть приготовлены, упакованы или проданы в виде стандартной дозированной формы, такой как ампулы или многодозовые контейнеры, содержащие консервант. Составы для инъекций также могут быть приготовлены, упакованы или проданы в устройствах, таких как устройства для контролируемой пациентом анальгезии (РСА). Составы для парентерального введения включают, но не ограничиваются ими, суспензии, растворы, эмульсии в масляных или водных носителях, пасты и имплантируемые составы с замедленным высвобождением или биоразлагаемые составы. Такие составы могут дополнительно включать один или несколько дополнительных ингредиентов, включающих, но не ограниченных ими, суспендирующие, стабилизирующие или диспергирующие агенты. В одном варианте осуществления, состав для парентерального введения активного ингредиента представлен в сухой (т.е. порошковой или гранулированной) форме для восстановления подходящим носителем (например, стерильной апиrogenной водой) перед парентеральным введением восстановленной композиции.

Фармацевтические композиции могут быть приготовлены, упакованы или проданы в форме стерильной водной или масляной суспензии или раствора для инъекций. Эта суспензия или раствор могут быть составлены в соответствии с известным уровнем техники, и могут содержать, помимо активного ингредиента, дополнительные ингредиенты, такие как диспергирующие агенты, смачивающие агенты или суспендирующие агенты, описанные в настоящем документе. Такие стерильные составы для инъекций могут быть приготовлены с использованием нетоксичного парентерально приемлемого разбавителя или растворителя, такого как вода или 1,3-бутандиол, например. Другие приемлемые разбавители и растворители включают, но не ограничены ими, раствор Рингера, изотонический раствор хлорида натрия и нелетучие масла, такие как синтетические моно- или диглицериды. Другие подходящие для парентерального введения композиции включают такие, которые содержат активный ингредиент в микрокристаллической форме в рекомбинантном человеческом альбумине, псевдооживленном желатине, в липосомальном препарате или в качестве компонента биоразлагаемой полимерной системы. Композиции для замедленного высвобождения или имплантации могут содержать фармацевтически приемлемые полимерные или гидрофобные материалы, такие как эмульсия, ионообменная смола, умеренно растворимый полимер или умеренно растворимая соль.

Местное введение.

Препятствием для местного применения фармацевтических препаратов является роговой слой эпидермиса. Роговой слой представляет собой высокоустойчивый слой, состоящий из белка, холестерина, сфинголипидов, свободных жирных кислот и различных других липидов, включая ороговевшие и живые клетки. Одним из факторов, ограничивающих скорость проникновения (прохождение) соединения через роговой слой, является количество активного вещества, которое может быть загружено или нанесено на поверхность кожи. Чем большее количество активного вещества наносится на единицу площади кожи,

тем больше градиент концентрации между поверхностью кожи и нижними слоями кожи и, в свою очередь, тем больше сила диффузии активного вещества через кожу. Следовательно, состав, содержащий более высокую концентрацию активного вещества, с большей вероятностью приведет к проникновению активного вещества через кожу и большему его количеству и с более постоянной скоростью, чем состав, имеющий меньшую концентрацию, при прочих равных условиях.

Составы, подходящие для местного введения, включают, но не ограничены ими, жидкие или полужидкие препараты, такие как линименты, лосьоны, эмульсии масла в воде или вода в масле, такие как кремы, мази или пасты и растворы или суспензии. Составы для местного введения могут, например, содержать от примерно 1% до примерно 10% мас./мас. активного ингредиента, хотя концентрация активного ингредиента может быть такой же высокой, как предел растворимости активного ингредиента в растворителе. Составы для местного применения могут дополнительно содержать один или несколько дополнительных ингредиентов, описанных в настоящем документе.

Могут использоваться усилители проницаемости. Эти материалы увеличивают скорость проникновения лекарственных средств через кожу. Типовые усилители в данной области включают этанол, монолаурат глицерина, PGML (монолаурат полиэтиленгликоля), диметилсульфоксид и подобные. Другие усилители включают олеиновую кислоту, олеиловый спирт, этоксилиглицоль, лаурокапрам, алканкарбоновую кислоту, диметилсульфоксид, полярные жиры или N-метил-2-пирролидон.

Один приемлемый носитель для местной доставки некоторых композиций по изобретению может содержать липосомы. Композиция липосом и ее использование известны в данной области техники (т.е., патенте США № 6,323,219).

В других вариантах осуществления активная фармацевтическая композиция для местного применения может быть необязательно объединена с другими ингредиентами, такими как адъюванты, антиоксиданты, хелатирующие агенты, поверхностно-активные вещества, вспенивающие агенты, смачивающие агенты, эмульгирующие агенты, загустители, буферные агенты, консерванты и подобные. В других вариантах осуществления, в композицию включен усилитель проникновения или пенетрации, который эффективен для улучшения чрескожного проникновения активного ингредиента в роговой слой и через него, по сравнению с композицией, в которой отсутствует усилитель проникновения. Различные усилители проницаемости, включая олеиновую кислоту, олеиловый спирт, этоксилиглицоль, лаурокапрам, алканкарбоновую кислоту, диметилсульфоксид, полярные липиды или N-метил-2-пирролидон, известны специалистам в данной области техники. В другом аспекте, композиция может дополнительно содержать гидротропный агент, который действует для увеличения нарушения структуры рогового слоя и, таким образом, позволяет увеличить транспорт через роговой слой. Специалистам в данной области известны различные гидротропные агенты, такие как изопропиловый спирт, пропиленгликоль или ксилосульфат натрия.

Активную фармацевтическую композицию для местного применения следует применять в количестве, эффективном для воздействия на желаемые изменения. В настоящем описании, "эффективное количество" означает количество, достаточное для покрытия той области поверхности кожи, где желательное изменение. Активное соединение должно присутствовать в количестве от примерно 0,0001 до примерно 15% массовых от объема композиции. Например, он должен присутствовать в количестве от примерно 0,0005 до примерно 5% от композиции; например, он должен присутствовать в количестве от примерно 0,001 до примерно 1% от композиции. Такие соединения могут быть получены синтетическим или естественным путем.

Буккальное введение.

Фармацевтическая композиция по изобретению может быть приготовлена, упакована или продана в составе, подходящем для буккального введения. Такие составы могут, например, быть в форме таблеток или лепешек, изготовленных с использованием обычных методов, и могут содержать, например, от 0,1 до 20% мас./мас. активного ингредиента, где остальное составляет перорально растворимая или разлагаемая композиция и, необязательно, один или несколько дополнительных ингредиентов, описанных в настоящем документе. Альтернативно, составы, подходящие для буккального введения, могут содержать порошок или аэрозольный или распыленный раствор или суспензию, содержащую активный ингредиент. Такие порошковые, аэрозольные или аэрозольные составы при диспергировании могут иметь средний размер частиц или капель в диапазоне от примерно 0,1 до примерно 200 нанометров и могут дополнительно содержать один или несколько дополнительных ингредиентов, описанных в настоящем документе. Примеры составов, описанных в настоящем документе, не являются исчерпывающими, и понятно, что изобретение включает дополнительные модификации этих и других составов, не описанные в настоящем документе, но которые известны специалистам в данной области техники.

Ректальное введение.

Фармацевтическая композиция по изобретению может быть приготовлена, упакована или продана в составе, подходящем для ректального введения. Такая композиция может быть в форме, например, суппозитория, препарата для удерживающей клизмы и раствора для орошения прямой или толстой кишки.

Составы суппозитория могут быть изготовлены объединением активного ингредиента с не раздражающим фармацевтически приемлемым эксципиентом, который является твердым при обычной ком-

натной температуре (т.е. примерно 20°C) и который является жидким при ректальной температуре субъекта (т.е. примерно 37°C у здорового человека). Подходящие фармацевтически приемлемые эксципиенты включают, но не ограничены ими, масло какао, полиэтиленгликоли и различные глицериды. Составы суппозиториев могут дополнительно содержать различные дополнительные ингредиенты, включающие, но не ограниченные ими, антиоксиданты и консерванты.

Препараты для удерживающей клизмы или растворы для орошения прямой кишки или толстой кишки могут быть приготовлены путем объединения активного ингредиента с фармацевтически приемлемым жидким носителем. Как хорошо известно в данной области техники, препараты для клизмы могут вводиться с использованием, и могут быть упакованы в устройство для доставки, адаптированное к ректальной анатомии субъекта. Препараты для клизмы могут дополнительно содержать различные дополнительные ингредиенты, включая, но не ограничиваясь ими, антиоксиданты и консерванты.

Дополнительные формы введения.

Дополнительные дозированные формы в соответствии с данным изобретением включают дозированные формы, описанные в патентах США №№ 6,340,475, 6,488,962, 6,451,808, 5,972,389, 5,582,837 и 5,007,790. Дополнительные дозированные формы в соответствии с данным изобретением также включают дозированные формы, описанные в заявках на патент США №№ 20030147952, 20030104062, 20030104053, 20030044466, 20030039688 и 20020051820. Дополнительные дозированные формы в соответствии с данным изобретением также включают дозированные формы, описанные в заявках PCT №№ WO 03/35041, WO 03/35040, WO 03/35029, WO 03/35177, WO 03/35039, WO 02/96404, WO 02/32416, WO 01/97783, WO 01/56544, WO 01/32217, WO 98/55107, WO 98/11879, WO 97/47285, WO 93/18755 и WO 90/11757.

Составы с контролируемым высвобождением и системы доставки лекарственных средств.

В некоторых вариантах осуществления композиции и/или составы по настоящему изобретению могут быть, но не ограничиваются ими, краткосрочными, быстродействующими, а также контролируемые, например, составами с замедленным высвобождением, отсроченным высвобождением и пульсирующим высвобождением.

Термин замедленное высвобождение используется в общепринятом смысле для обозначения лекарственной формы, которая обеспечивает постепенное высвобождение лекарства в течение длительного периода времени и может, хотя и не обязательно, давать к практически постоянные уровни лекарственного средства в крови в течение продолжительного периода времени. Период времени может составлять месяц или более, и выделение должно быть более длительным, чем такое же количество агента, введенного в форме болуса.

Для замедленного высвобождения соединения могут быть составлены с подходящим полимером или гидрофобным материалом, который придает соединениям свойства замедленного высвобождения. По существу, соединения для использования в способе по изобретению можно вводить в форме микро-частиц, например, инъекцией, или в форме пластин или дисков имплантацией.

В определенных вариантах осуществления изобретения соединения, применяемые в изобретении, вводят субъекту, отдельно или в комбинации с другим фармацевтическим агентом, с использованием состава с замедленным высвобождением.

Термин отсроченное высвобождение используется в настоящем документе в его общепринятом смысле для обозначения лекарственной формы, которая обеспечивает начальное высвобождение лекарственного средства после некоторой задержки после введения лекарственного средства и может, хотя и не обязательно, включать задержку примерно от 10 мин до примерно 12 ч.

Термин пульсирующее высвобождение используется в настоящем документе в его общепринятом смысле для обозначения лекарственной формы, которая обеспечивает высвобождение лекарственного средства таким образом, чтобы получить импульсные профили лекарственного средства в плазме после введения лекарственного средства.

Термин немедленное высвобождение используется в общепринятом смысле для обозначения лекарственной формы, которая обеспечивает высвобождение лекарственного средства сразу после введения лекарственного средства.

В настоящем описании кратковременно относится к любому периоду времени до, и включающему примерно 8 ч, примерно 7 ч, примерно 6 ч, примерно 5 ч, примерно 4 ч, примерно 3 ч, примерно 2 ч, примерно 1 ч, примерно 40 мин, примерно 20 мин или примерно 10 мин и любые их целые или частичные интервалы после введения лекарственного средства.

В настоящем описании быстрое завершение относится к любому периоду времени до, и включающему примерно 8 ч, примерно 7 ч, примерно 6 ч, примерно 5 часов, примерно 4 ч, примерно 3 ч, примерно 2 ч, примерно 1 ч, примерно 40 мин, примерно 20 мин или примерно 10 мин и любого и всех полных и частичных шагов в пределах этих диапазонов после введения лекарственного средства.

Специалисты в данной области поймут или смогут установить, используя не более чем рутинное экспериментирование, многочисленные эквиваленты конкретных процедур, вариантов осуществления, пунктов формулы изобретения и примеров, описанных в настоящем документе. Считается, что такие эквиваленты входят в объем настоящего изобретения и охватываются прилагаемой формулой изобре-

ния. Например, следует понимать, что модификации условий реакции, включая, но не ограничиваясь ими, время реакции, размер/объем реакции и экспериментальные реагенты, такие как растворители, катализаторы, давления, атмосферные условия, например, атмосферу азота, и восстановители/окислители, с признанными в данной области альтернативами и с использованием не более чем рутинных экспериментов, входят в объем настоящего изобретения.

Следует понимать, что везде, где значения и диапазоны представлены в настоящем документе, описание в формате диапазона дано просто для удобства и краткости и не должно рассматриваться как жесткое ограничение объема изобретения. Соответственно, подразумевается, что все значения и диапазоны, охватываемые этими значениями и диапазонами, входят в объем настоящего изобретения. Более того, все значения, которые попадают в эти диапазоны, а также верхние или нижние пределы диапазона значений, также рассматриваются в настоящем изобретении. Следует считать, что описание диапазона конкретно раскрывает все возможные поддиапазоны, а также отдельные числовые значения в пределах этого диапазона и, при необходимости, частичные целые числа числовых значений в пределах диапазонов. Например, описание диапазона, такого как от 1 до 6, следует рассматривать как специально раскрываемые поддиапазоны, такие как от 1 до 3, от 1 до 4, от 1 до 5, от 1 до 6, от 2 до 4, от 2 до 6, от 3 до 6 и т. д., а также отдельные числа в этом диапазоне, например, 1, 2, 2,7, 3, 4, 5, 5,3 и 6. Это применимо независимо от ширины диапазона.

Следующие ниже примеры дополнительно иллюстрируют аспекты настоящего изобретения. Однако они никоим образом не ограничивают идеи или раскрытие настоящего изобретения, как изложено в настоящем документе.

### Примеры

Теперь изобретение описывается со ссылкой на следующие примеры. Эти примеры представлены только с целью иллюстрации, и изобретение не ограничивается этими примерами, а, скорее, охватывает все вариации, которые очевидны в результате идей, представленных в настоящем документе.

Материалы и методы.

Следующие ниже процедуры можно использовать для оценки и выбора соединений, которые ингибируют инфицирование вирусом гепатита В.

НерDE19 анализ с количественной оценкой вДНК для HBV гсДНК.

Система клеточной культуры НерDE19 представляют собой клеточную линию, полученную из НерG2 (гепатокарциномы человека), которая поддерживает ДНК репликацию HBV и образование сссДНК регулируемым тетрациклином (Tet) образом, и дает HBV гсДНК и определяемую репортерную молекулу в зависимости от продуцирования и сохранения сссДНК (Guo, et al., 2007, J. Virol. 81:12472-12484).

НерDE19 (50000 клеток/лунку) высевают на 96-луночные покрытые коллагеном микротитровальные планшеты для культивирования тканей в среде DMEM/F12 с добавлением 10% фетальной бычьей сыворотки, 1% пенициллина-стрептомицинов и 1 мкг/мл тетрациклина и инкубируют в увлажненном инкубаторе при 37°C и 5% CO<sub>2</sub> в течение ночи. На следующий день, клетки переключают на свежую среду без тетрациклина и инкубируют в течение 4 ч при 37°C и 5% CO<sub>2</sub>. Клетки обрабатывают свежей не содержащей Tet средой с соединениями в концентрациях, начиная от 25 мкМ и серийно, <sup>1</sup>/<sub>2</sub> log, 8точечным титрованием дважды. Конечная концентрация ДМСО в анализе составляет 0,5%. Планшеты инкубируют в течение 7 дней в увлажненном инкубаторе при 37°C и 5% CO<sub>2</sub>. После 7-дневного инкубирования, уровень гсДНК, присутствующей в обработанных ингибитором лунках, измеряют с применением набора для анализа вДНК Quantigene 2,0 (Affymetrix, Santa Clara, CA) с установленной HBV специфической индивидуальной пробой и согласно инструкциям производителя. Одновременно, действие соединений на жизнеспособность клеток оценивают с применением репликационных планшетов, засеянных с плотностью 5000 клеток/лунку и инкубируют в течение 4 дней, для определения содержания АТР как меры жизнеспособности клеток с применением реагента cell-titer glo (CTG; Promega Corporation, Madison, WI) согласно инструкциям производителя. Планшеты считывают с применением люминесцентного планшетного ридера Victor (PerkinElmer Model 1420 многоканальный счетчик) и данные единиц относительной люминесценции (RLU), полученные для каждой лунки, рассчитывают как % ингибирования от необработанных контрольных лунок и анализируют с применением XL-Fit модуля в Microsoft Excel для определения значений EC<sub>50</sub> и EC<sub>90</sub> (вДНК) и CC<sub>50</sub> (CTG) с применением алгоритма подгонки 4-параметрической кривой.

Способы ЖХМС.

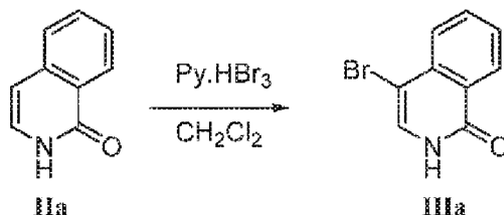
ЖХМС, способ А: Waters Acquity UPLC система с применением Waters Acquity UPLC BEH C18, 1,7 мкм, 50×2,1 мм колонки с градиентом растворителя на основе водного ацетонитрила 2-98% CH<sub>3</sub>CN/H<sub>2</sub>O (0,05% TFA) в течение 9,5 мин. Скорость потока=0,8 мл/мин.

ЖХМС, способ В: ShimadzuUFLC система с применением ACE UltraCore Super PhenylHexyl, 2,5 мкм, 50×2,1 мм колонки с градиентом растворителя на основе водного ацетонитрила 5-100% CH<sub>3</sub>CN/H<sub>2</sub>O (0,05% муравьиная кислота) в течение 4,0 мин с последующим сохранением 100% CH<sub>3</sub>CN (0,05% муравьиная кислота) в течение еще 1 мин. Скорость потока=1,0 мл/мин.

Как описано в настоящем документе, "энантиомер I" или "диастереомер I" относится к первому энантиомеру или диастереомеру, элюированному из хиральной колонки в конкретных хиральных аналитических условиях, подробно описанных, в примерах в другом месте в настоящем документе; и "энантиомер II" или "диастереомер II" относится ко второму энантиомеру или диастереомеру, элюированному из хиральной колонки в конкретных хиральных аналитических условиях, подробно описанных, в примерах в других местах настоящего документа. Такая номенклатура не подразумевает и не сообщает какой-либо конкретной относительной и/или абсолютной конфигурации для этих соединений.

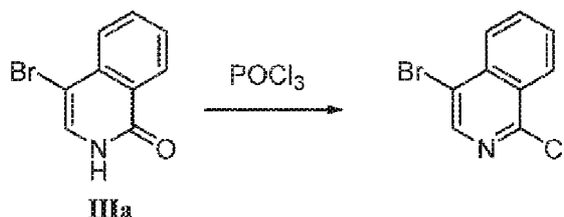
Пример 1. Соединения.

4-Бромизохинолин-1(2H)-он (IIIa)



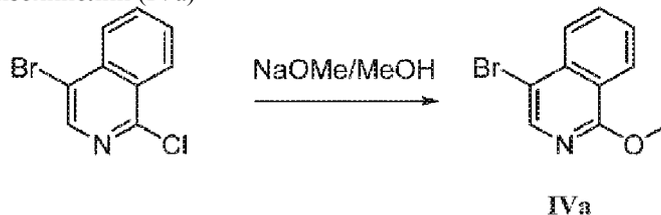
К раствору 100,0 г (690 ммоль, 1,0 экв.) изохинолин-1(2H)-она (IIa) в 2 л метилхлорида при комнатной температуре добавляют 225 г (703 ммоль, 1,02 экв.) перброма гидробромида пиридиния и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь затем фильтруют и фильтрат подщелачивают насыщенным раствором бикарбоната натрия. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 4x500 мл воды, 2x400 мл петролейного эфира и затем сушат в высоком вакууме с получением 130 г (583 ммоль, 84%) 4-бромизохинолин-1(2H)-она (IIIa). ЖХМС: m/z найдено 223,9/225,9 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 10,52 (шс, 1H), 8,43 (дд, 1H), 7,89 (д, 1H), 7,78-7,82 (м, 1H), 7,57-7,61 (м, 1H), 7,41 (с, 1H).

4-Бром-1-хлоризохинолин.



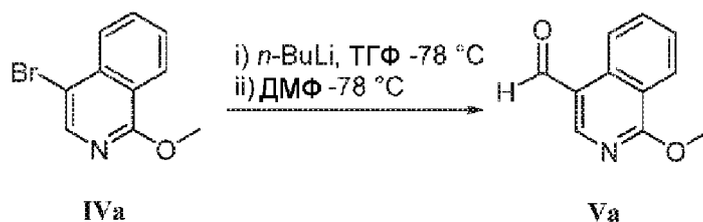
Раствор 100,0 г (447 ммоль, 1,0 экв.) 4-бромизохинолин-1(2H)-она (IIIa) в 250 мл оксихлорида фосфора нагревают при 100°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества выпаривают при пониженном давлении. Остаток суспендируют в 1 л ледяной воды и перемешивают в течение 10 мин. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 500 мл воды и 500 мл петролейного эфира и сушат в высоком вакууме с получением 96,0 г (397 ммоль, 88%) 4-бром-1-хлоризохинолина. ЖХМС: m/z найдено 241,9/243,9; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,49 (с, 1H), 8,36 (д, 1H), 8,20 (д, 1H), 7,88 (дд, 1H), 7,77 (дд, 1H).

4-Бром-1-метоксиизохинолин (IVa)



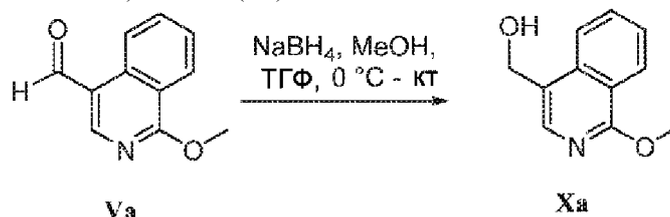
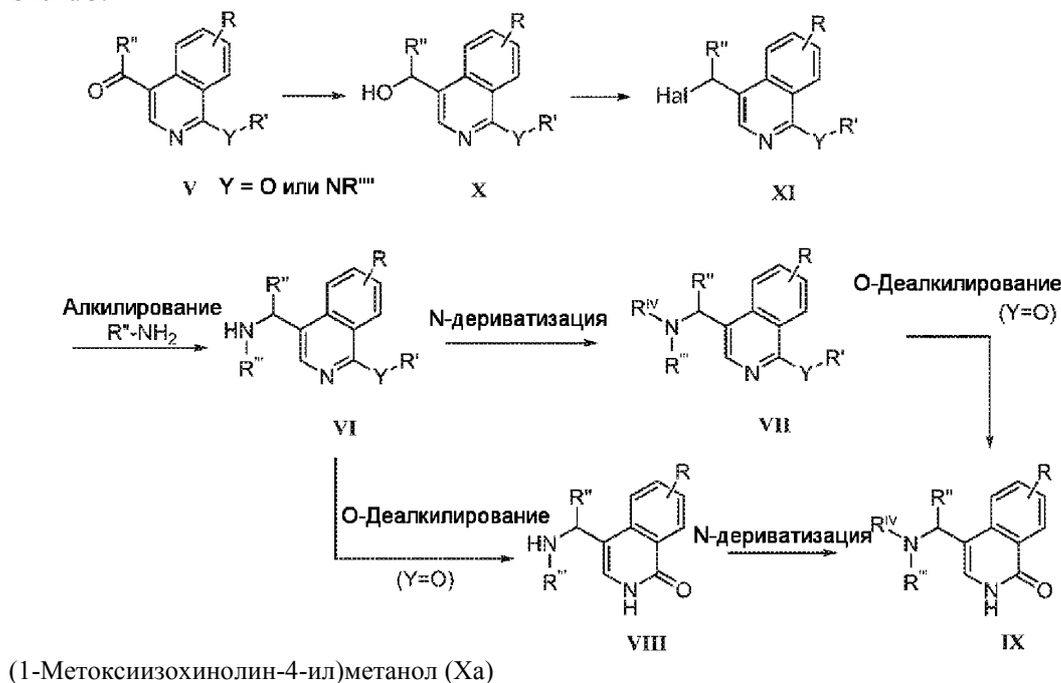
К раствору 96,0 г (397 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-хлоризохинолина в 750 мл метанола при 0°C добавляют 32,1 г (1,19 моль, 4,0 экв.) метоксида натрия порциями в течение приблизительно 30 мин и смесь затем нагревают при кипении с обратным холодильником в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток суспендируют в 2 л ледяной воды и перемешивают в течение 10 мин. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 2x500 мл воды и сушат в высоком вакууме с получением 78 г (329 ммоль, 82%) 4-бром-1-метоксиизохинолина (IVa). ЖХМС: m/z найдено 237,9/239,9 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (500 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,24-8,26 (м, 1H), 8,18 (с, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,76-7,95(м, 1H), 7,59-7,62 (м, 1H), 4,11 (с, 3H).

1-Метоксиизохинолин-4-карбальдегид (Va)



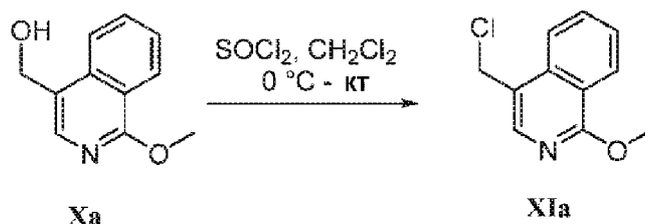
К раствору 5,0 г (21,0 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-метоксиизохинолина (IVa) в 50 мл безводного ТГФ при  $-78^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 26 мл (42,0 ммоль, 2,0 экв.) 1,6 М раствора *n*-BuLi в гексане. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 1 ч и 6,8 мл (98,5 ммоль, 4,7 экв.) безводного ДМФ затем добавляют. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение еще 1,5 ч и затем гасят добавлением 50 мл насыщенного раствора хлорида аммония. Смесь разбавляют 500 мл этилацетата и слои разделяют. Органическую фазу промывают 200 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-30% этилацетата/гексана) с получением 2,5 г (13,4 ммоль, 64%) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va). ЖХМС:  $m/z$  найдено 188,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  10,16 (с, 1H), 9,18 (д, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,32 (д, 1H), 7,82-7,99 (м, 1H), 7,62-7,68 (м, 1H), 4,24 (с, 3H). Вышеуказанную подробную реакцию проводят множеством партий по 5 г с постоянным результатом.

Схема 3.



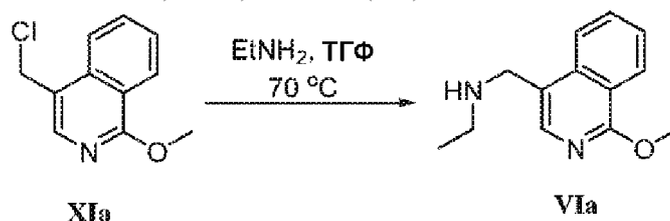
К раствору 1,0 г (5,35 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 20 мл 1:1 (об./об.) MeOH:ТГФ при  $0^\circ\text{C}$  добавляют 0,61 г (16,04 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-20% этилацетата/гексана) с получением 0,60 г (3,17 ммоль, 59%) (1-метоксиизохинолин-4-ил) метанола (Xa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 190,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,29 (д, 1H), 8,08 (д, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,55-7,59 (м, 1H), 4,99 (м, 2H), 4,11 (с, 3H).

4-(Хлорметил)-1-метоксиизохинолин (XIa)



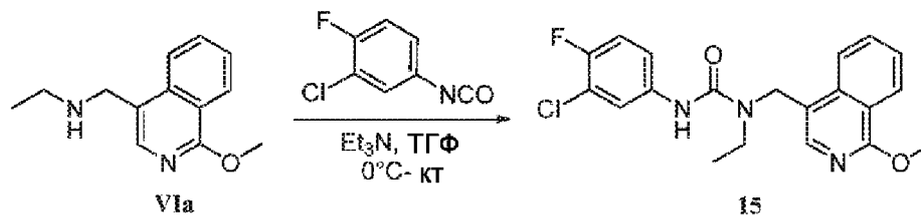
К раствору 0,6 г (3,17 ммоль, 1,0 экв.) (1-метоксиизохинолин-4-ил)метанола (Xa) в 6 мл метилена-хлорида при 0°C добавляют 0,4 мл (6,34 ммоль, 2,0 экв.) тионилхлорида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме, и остаток сушат в высоком вакууме с получением 0,7 г 4-(хлорметил)-1-метоксиизохинолина (XIa), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,23-8,26 (д, 1H), 8,16 (с, 1H), 8,10 (д, 1H), 7,87-7,91 (м, 1H), 7,61-7,72 (м, 1H), 5,18 (с, 2H), 4,07 (с, 3H).

N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIa)



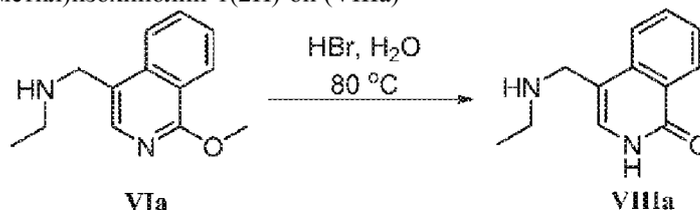
К 0,7 г (3,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-(хлорметил)-1-метоксиизохинолина (XIa) в сосуде под давлением добавляют 14 мл 2М раствора этиламина в ТГФ. Сосуд герметично закрывают и нагревают при 70°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,42 г (1,9 ммоль, 60% из Xa) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIa). ЖХМС: m/z найдено 217,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,26 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 8,12 (м, 1H), 7,82 (дд, 1H), 7,59 (дд, 1H), 4,36 (с, 2H), 4,09 (с, 3H), 2,88 (кв, 2H), 1,37 (т, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 15)



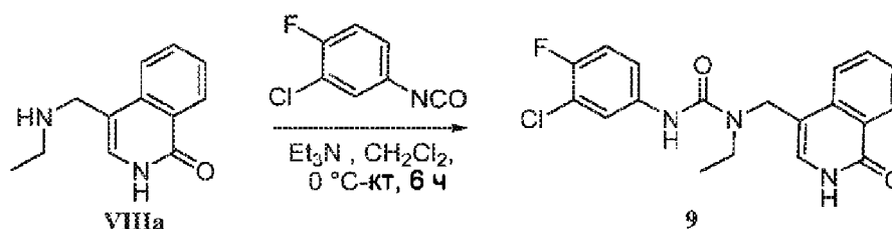
К раствору 0,3 г (1,38 ммоль, 1,0 экв.) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIa) в 10 мл ТГФ при 0°C добавляют 0,38 мл (2,77 ммоль, 2,0 экв.) триметиламина, затем 0,24 г (1,38 ммоль, 1,0 экв.) 4-фтор-3-хлор-фенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 6 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 50 мл метиленахлорида. Органический раствор промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 90 мг (0,23 ммоль) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 15). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,09 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,57 (с, 1H), 8,32 (д, 1H), 8,08 (д, 1H), 7,73 (с, 1H), 7,79-7,83 (м, 2H), 7,63-7,67 (дд, 1H), 7,47-7,51 (м, 1H), 7,28-7,33 (дд, 1H), 4,88 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,22-3,27 (кв, 2H), 0,99-1,03 (т, 3H).

4-((Этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIa)



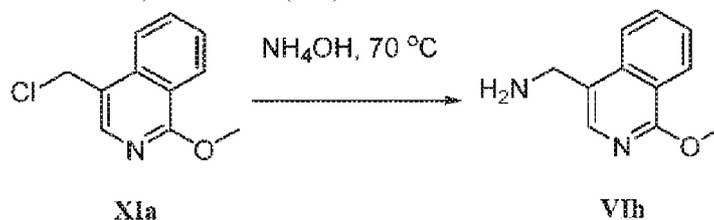
Раствор 0,42 г (1,9 ммоль, 1,0 экв.) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIa) в 4,2 мл 47% водной бромистоводородной кислоты нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме с получением неочищенного 4-((этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa), который берут на следующую стадию без дальнейшей очистки. ЖХМС: m/z найдено 203,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 9)



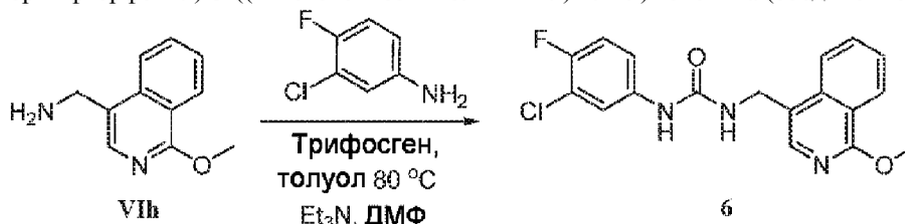
К раствору неочищенного VIIIa как подробно описано в другом месте в настоящем документе в 20 мл метилхлорида при 0°C добавляют 1,17 мл (8,43 ммоль) триметиламина, затем 0,18 г (1,05 ммоль) 4-фтор-3-хлор-фенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 6 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 50 мл метилхлорида. Органический раствор промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 75 мг (0,20 ммоль, 20% из VIa) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 9). ЖХМС: m/z найдено 374,3/376,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,91 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,22 (д, 1H), 8,54 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,08-7,82 (м, 2H), 7,71-7,75 (м, 1H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,28-7,32 (дд, 1H), 7,13 (д, 1H), 4,63 (с, 2H), 3,30 (т, 2H), 0,99-1,02 (т, 3H).

(1-Метоксиизохинолин-4-ил)метанамин (VIh)



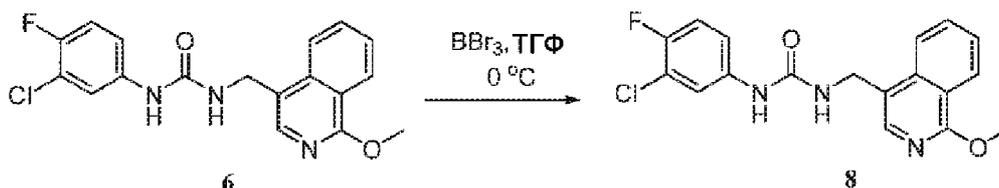
Раствор 0,38 г (1,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-(хлорметил)-1-метоксиизохинолина (XIa) в 10 мл 35% аммиака нагревают при 70°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме с получением 0,35 г неочищенного (1-метоксиизохинолин-4-ил)метанамина (VIh) который применяют непосредственно на следующей стадии синтеза.

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 6)



К раствору 0,33 г (2,23 ммоль, 1,2 экв.) 3-хлор-4-фторанилин в 10 мл толуола добавляют 0,45 г (1,53 ммоль, 0,8 экв.) трифосгена и смесь нагревают при 80°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем добавляют к предварительно охлажденному до 0°C раствору 0,35 г неочищенного (1-метоксиизохинолин-4-ил)метанамина (VIh) и 0,78 мл (5,58 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина в 10 мл ДМФ. Полученную смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 6 ч. Реакцию гасят 20 мл воды и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 10 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 6). ЖХМС: m/z найдено 360,0/362,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ <sup>1</sup>H ЯМР: 9,00 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,09 (д, 1H), 7,98 (с, 1H), 7,81-7,85 (м, 1H), 7,78 (дд, 1H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,22-7,27 (м, 2H), 7,02 (шс, 1H), 4,59 (д, 2H), 4,05 (с, 3H).

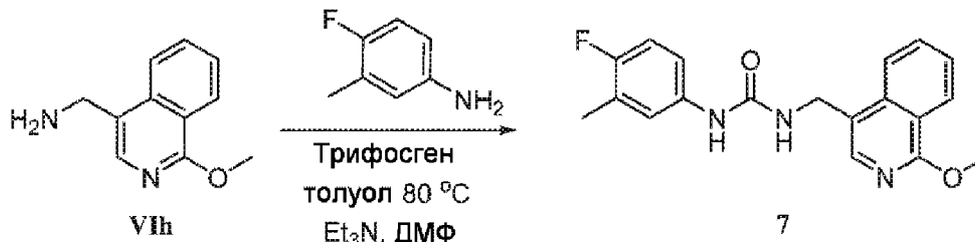
1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 8)



К раствору 0,06 г (0,17 ммоль, 1,0 экв.) 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-

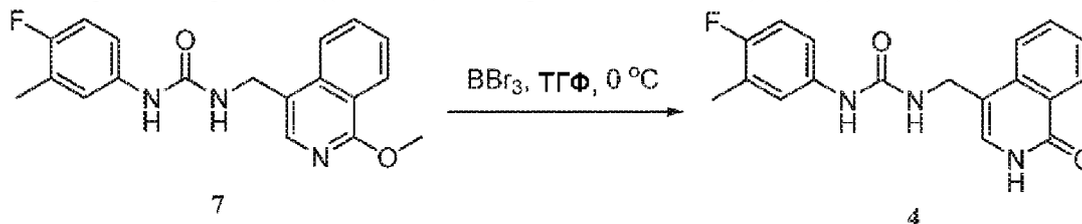
ил)метил)мочевина (соединение 6) в 5 мл безводного ТГФ при 0°C добавляют 0,10 г (0,42 ммоль, 2,5 экв.) триборида бора. Смесь нагревают до комнатной температуры и затем нагревают при 70°C в течение 12 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры и гасят добавлением 5 мл ледяной воды. Смесь экстрагируют 3×20 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-10% метанол в метилхлориде) с получением 0,04 г (0,12 ммоль, 70%) 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 8). ЖХМС: m/z найдено 346,0/348,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ <sup>1</sup>H ЯМР: 11,23 (д, 1H), 8,92 (с, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,74-7,81(м, 3H), 7,50-7,53 (м, 1H), 7,22-7,28 (м, 2H), 7,15 (д, 1H), 6,69 (с, 1H), 4,36 (д, 2H).

1-(4-Фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 7)



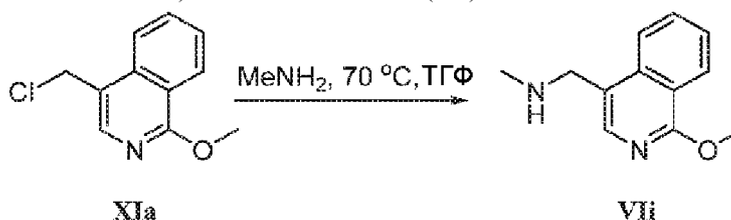
1-(4-Фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 7) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-метил-4-фторанилина и (1-метоксиизохинолин-4-ил)метанамина (VIh). ЖХМС: m/z найдено 340,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ <sup>1</sup>H ЯМР: 8,55 (с, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,08 (д, 1H), 7,98 (с, 1H), 7,81-7,85 (м, 1H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,29 (дд, 1H), 7,17-7,21 (м, 1H), 6,97 (т, 1H), 6,73 (д, 1H), 4,59 (д, 2H), 4,05 (с, 3H), 2,17 (д, 3H).

1-(4-Фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 4)



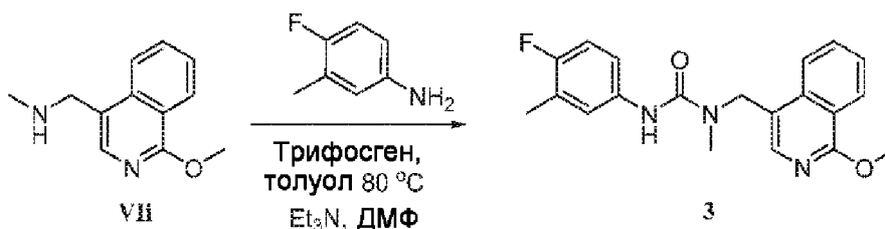
1-(4-Фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 4) синтезируют по методике, описанной выше, из 1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 7) и триборида бора. ЖХМС: m/z найдено 326,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ <sup>1</sup>H ЯМР: 11,21 (с, 1H), 8,38 (с, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,74-7,81 (м, 2H), 7,50-7,53 (м, 1H), 7,27-7,29 (м, 1H), 7,13-7,20 (м, 2H), 6,97 (т, 1H), 6,43 (т, 1H), 4,36 (д, 2H), 2,17 (д, 3H).

1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилметанамин (VIi)



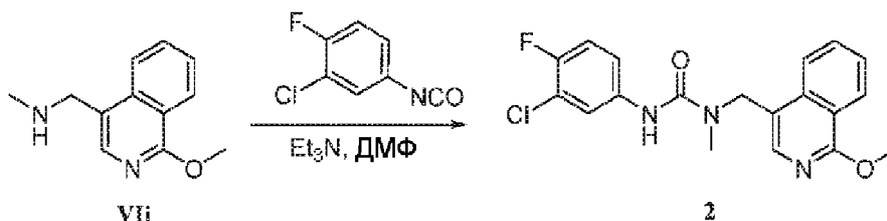
К раствору 0,50 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-(хлорметил)-1-метоксиизохинолина (XIa) в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 4,8 мл (9,6 ммоль, 4,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 70°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме. Полученное твердое вещество промывают 10 мл диэтилового эфира и сушат в высоком вакууме с получением 0,30 г (1,5 ммоль, 63%) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилметанамина (VIi). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,28 (д, 1H), 8,07 (д, 2H), 7,78(д, 1H), 7,58 (т, 1H), 4,29 (д, 2H), 4,10 (с, 3H), 2,53 (с, 3H).

3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевина (соединение 3)



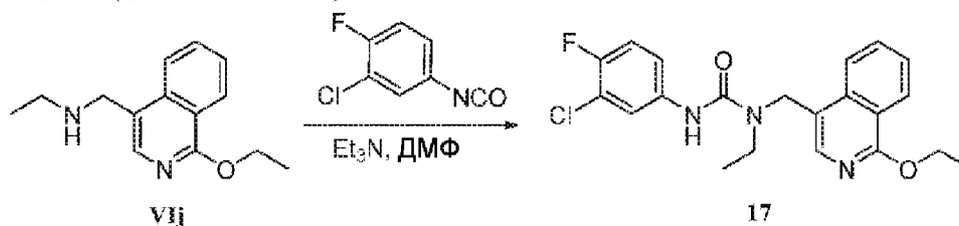
3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевину (соединение 3) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-метил-4-фторанилина и 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилметанамина (VII). ЖХМС:  $m/z$  найдено 354,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,34 (с, 1H), 8,22 (дд, 1H), 8,11 (д, 1H), 7,93 (с, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,63-7,66 (м, 1H), 7,40 (дд, 1H), 7,30-7,33 (м, 1H), 7,01 (т, 1H), 4,85 (с, 2H), 4,05 (с, 3H), 2,85 (с, 3H), 2,19 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевина (соединение 2)



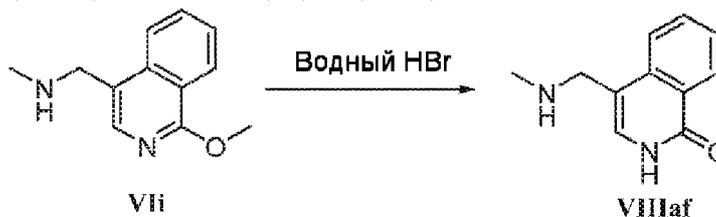
К раствору 0,05 г (0,24 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилметанамина (VII) в 5 мл ДМФ добавляют 0,1 мл (0,74 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина затем 0,05 г (0,29 ммоль, 1,2 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 3×15 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 10 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 0,04 г (0,11 ммоль, 46%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины (соединение 2). ЖХМС:  $m/z$  найдено 374,2/376,2  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,95 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,09 (д, 1H), 7,94 (с, 1H), 7,79-7,83 (м, 2H), 7,63-7,69 (м, 1H), 7,46-7,49 (с, 1H), 7,31 (т, 1H), 4,86 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 2,87 (с, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-этоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина (соединение 17)



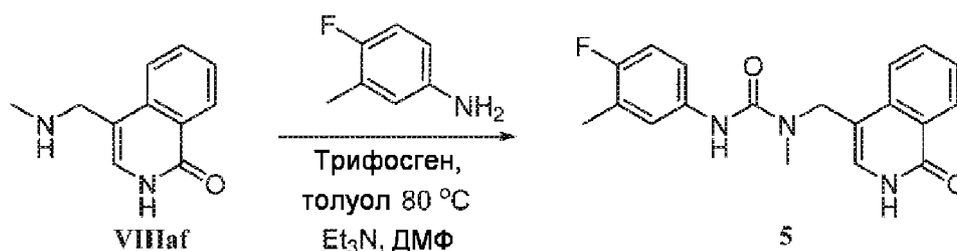
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-этоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевину (соединение 17) синтезируют по методике, описанной выше, из N-((1-этоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIj) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,2/404,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,40 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,56 (с, 1H), 8,23-8,25 (д, 1H), 8,05-8,08 (д, 1H), 7,90 (с, 1H), 7,78-7,83 (м, 2H), 7,64-7,68 (т, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,28-7,33 (т, 1H), 4,87 (с, 2H), 4,49-4,54 (кв, 2H), 3,27-3,32 (кв, 2H), 1,42-1,45 (т, 3H), 0,968-1,02 (т, 3H)

4-((Метиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIaf)



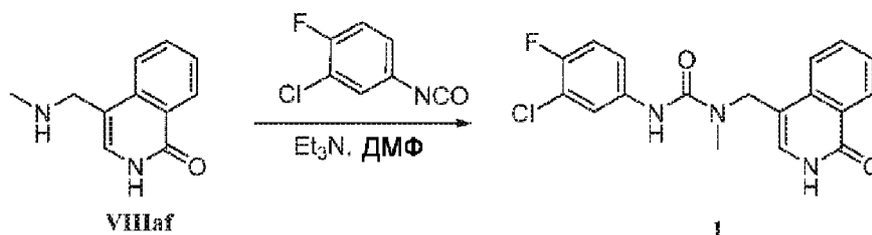
Раствор 0,45 г (2,2 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилметанамина (VII) в 5 мл 47% водного HBr нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с диэтиловым эфиром и сушат в высоком вакууме с получением 0,35 г (1,9 ммоль, 84%) 4-((метиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaf).  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,55 (с, 1H), 8,63 (с, 1H), 8,26 (дд, 1H), 7,95 (д, 1H), 7,80-7,84 (м, 1H), 7,48 (д, 1H), 4,30 (т, 2H), 2,61 (д, 3H).

3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 5)



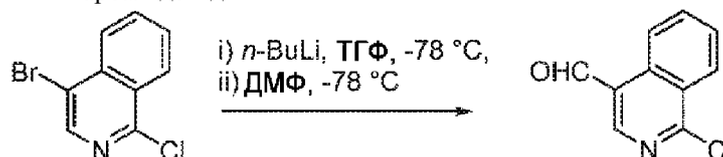
3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 5) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-метил-4-фторанилина и 4-((метиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaf). ЖХМС:  $m/z$  найдено 340,3  $[M+H]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,27 (д, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,84 (д, 1H), 7,71-7,74 (м, 1H), 7,50 (дд, 1H), 7,39 (дд, 1H), 7,29-7,32 (м, 1H), 7,13 (д, 1H), 7,01 (т, 1H), 4,60 (с, 2H), 2,84 (с, 3H), 2,19 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 1)



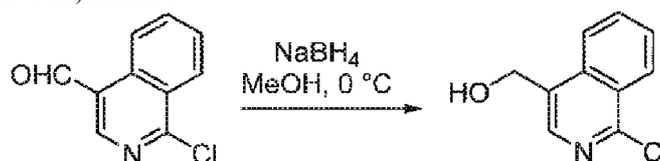
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 1) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-((метиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaf) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 360,0/362,0  $[M+H]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,29 (1H, д), 8,56 (с, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,80-7,83 (м, 2H), 7,71-7,75 (м, 1H), 7,45-7,52 (м, 2H), 7,30 (т, 1H), 7,15 (д, 1H), 4,61 (с, 2H), 2,85 (с, 3H).

1-Хлоризохинолин-4-карбальдегид



К раствору 3,0 г (12,5 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-хлоризохинолина в 30 мл безводного ТГФ при  $-78^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 15,5 мл (24,8 ммоль, 2,0 экв.) 1,6 М раствора *n*-бутиллития в гексане. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 30 мин и добавляют 3,62 г (49,6 ммоль, 4,0 экв.) безводного ДМФ. Перемешивание при  $-78^\circ\text{C}$  продолжают в течение 1 ч и реакцию гасят 50 мл насыщенным раствором хлорида аммония. Полученный раствор экстрагируют 3×100 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-18% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,3 г (6,80 ммоль, 55%) 1-хлоризохинолин-4-карбальдегида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 191,9/193,9  $[M+H]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,36 (с, 1H), 9,25-9,27 (м, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,47-8,49 (м, 1H), 7,95-7,99 (м, 1H), 7,79-7,84 (м, 1H).

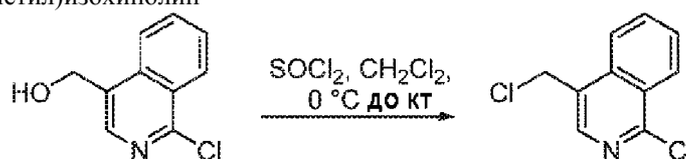
(1-Хлоризохинолин-4-ил)метанол



К раствору 1,3 г (6,80 ммоль, 1,0 экв.) 1-хлоризохинолин-4-карбальдегида в 13 мл метанола при  $0^\circ\text{C}$  добавляют 0,26 г (6,80 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток ресуспендируют в 50 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,3 г (6,71 ммоль, 98%) (1-хлоризохинолин-4-ил)метанола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 194,2/196,2  $[M+H]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,39 (д, 1H), 8,27 (с,

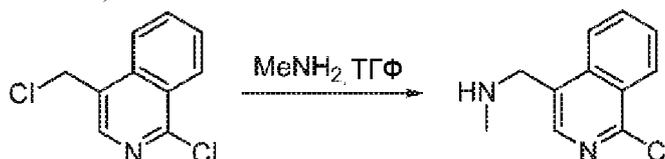
1H), 8,17 (д, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,70-7,71 (м, 1H), 5,09 (с, 2H), 1,96 (шс, 1H).

1-Хлор-4-(хлорметил)изохинолин



К раствору 1,3 г (6,73 ммоль, 1,0 экв.) (1-хлоризохинолин-4-ил)метанола в 13 мл метилхлорида при 0°C добавляют 4,1 г (33,67 ммоль, 5,0 экв.) тионилхлорида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят медленным добавлением 20 мл воды и экстрагируют 3×30 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,3 г (6,13 ммоль, 91%) 1-хлор-4-(хлорметил)изохинолина. ЖХМС: m/z найдено 212,3/214,3/216,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,41 (д, 1H), 8,31 (с, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,86-7,90 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 4,96 (с, 2H).

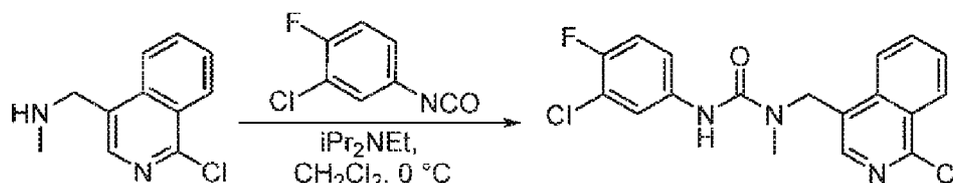
1-(1-Хлоризохинолин-4-ил)-N-метилметанамин



К раствору 1,1 г (5,19 ммоль, 1,0 экв.) 1-хлор-4-(хлорметил)изохинолина в 11 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке, добавляют 7,8 мл (15,6 ммоль, 3,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ. Сосуд герметично закрывают и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-10% метанол в метилхлориде) с получением 0,9 г (4,35 ммоль, 84%) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)-N-метилметанамина.

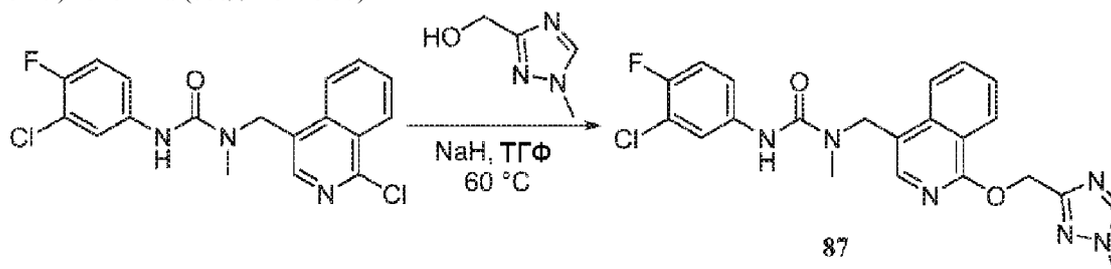
ЖХМС: m/z найдено 207,2/209,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,37 (д, 1H), 8,22 (с, 1H), 8,18 (д, 1H), 7,78-7,82 (м, 1H), 7,67-7,71 (м, 1H), 4,12 (с, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,69 (шс, 1H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-хлоризохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевина



К раствору 0,8 г (3,88 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)-N-метилметанамина в 8 мл метилхлориде при 0°C добавляют 1,51 г (11,65 ммоль, 3,0 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 0,66 г (3,88 ммоль, 1,0 экв.) 4-фтор-3-хлор-фенилизотиоцианата и смесь перемешивают при 0°C в течение 1 ч. Смесь затем разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,6 г (1,58 ммоль, 41%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-хлоризохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 378,4/380,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,42 (д, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,18 (с, 1H), 7,83 (т, 1H), 7,73 (т, 1H), 7,58-7,61 (м, 1H), 7,19-7,23 (м, 1H), 7,07 (т, 1H), 6,39 (с, 1H), 5,01 (с, 2H), 2,92 (с, 3H).

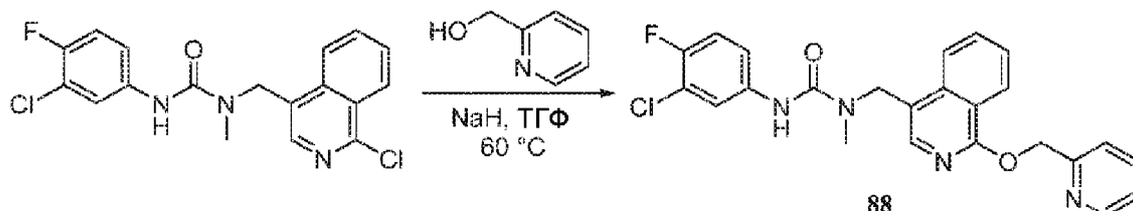
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 87)



К раствору 0,3 г (0,79 ммоль, 1,0 экв.) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-хлоризохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины в 5 мл безводного ТГФ в атмосфере азота добавляют 64 мг (1,59 ммоль, 2,0 экв.) 6%-дисперсии гидрида натрия в минеральном масле, затем 180 мг (1,59 ммоль, 2,0 экв.) (1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метанола. Смесь нагревают при 60°C в течение 8 ч, гасят 25 мл ледяной воды и экстраги-

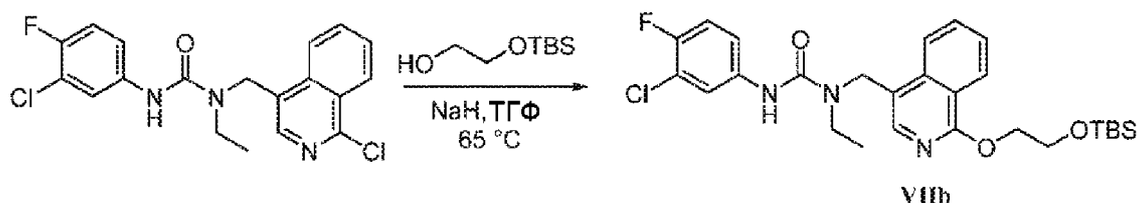
руют 3×40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-10% метанол в метилхлориде) с получением 0,14 г (0,30 ммоль, 38%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 87). ЖХМС: m/z найдено 455,1/457,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,31 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,60 (с, 1Н), 8,47 (с, 1Н), 8,18 (д, 1Н), 8,11 (д, 1Н), 7,94 (с, 1Н), 7,80-7,85 (м, 2Н), 7,65 (т, 1Н), 7,46-7,51 (м, 1Н), 7,31 (т, 1Н), 5,53 (с, 2Н), 4,87 (с, 2Н), 3,87 (с, 3Н), 2,89 (с, 3Н).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-пиридин-2-илметокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 88)



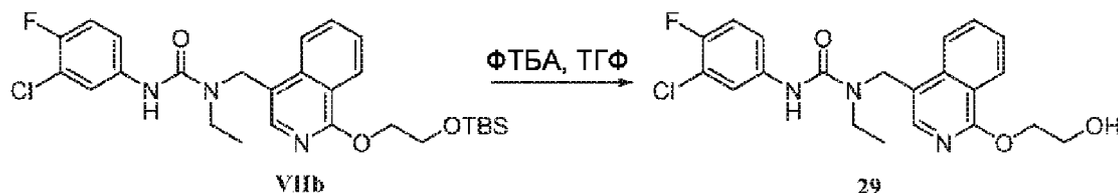
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-пиридин-2-илметокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 88) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-хлоризохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины и пиридин-2-илметанола. ЖХМС: m/z найдено 451,1/453,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,00 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,58-8,61 (м, 2Н), 8,36 (д, 1Н), 8,13 (д, 1Н), 7,93 (с, 1Н), 7,80-7,87 (м, 3Н), 7,69 (т, 1Н), 7,58 (д, 1Н), 7,46-7,50 (м, 1Н), 7,28-7,37 (м, 2Н), 5,65 (с, 2Н), 4,87 (с, 2Н), 2,88 (с, 3Н).

1-((1-(2-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)этокси)изохинолин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевина (VIIb)



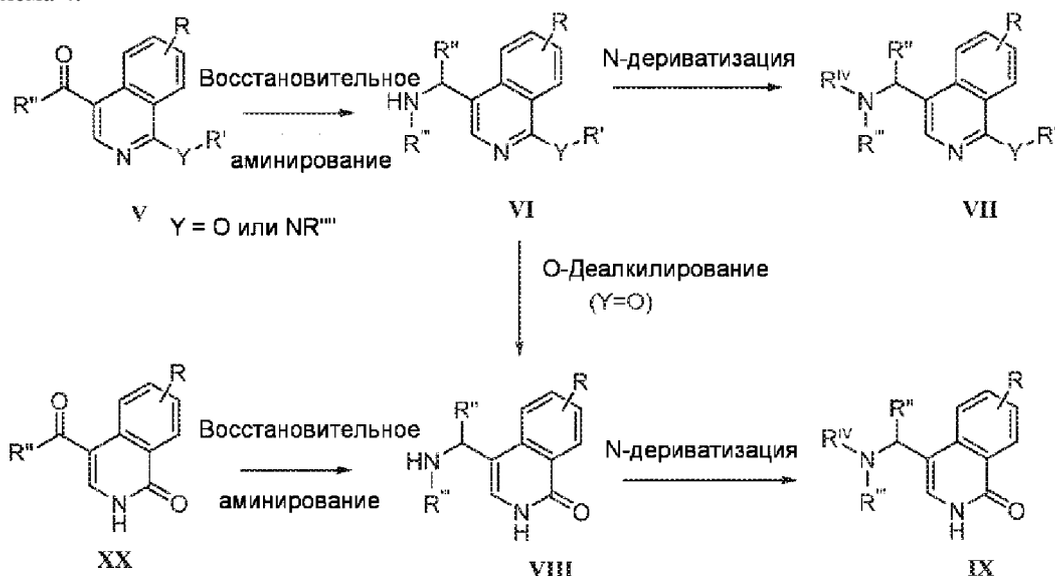
1-((1-(2-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)этокси)изохинолин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевину (VIIb) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-хлоризохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевины и 2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этан-1-ола. ЖХМС: m/z найдено 532,5/534,5 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-(2-гидроксиэтокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 29)

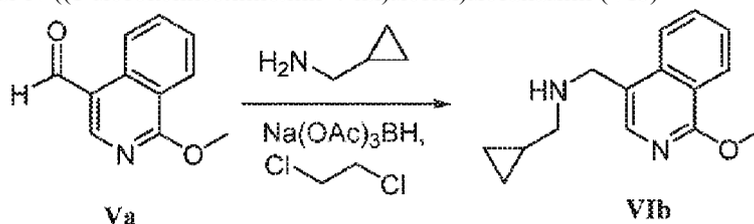


К раствору 250 мг 1-((1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этокси)изохинолин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевины (VIIb) в 4 мл ТГФ добавляют 2,5 мл (2,5 ммоль) 1М раствора фторида тетра-н-бутиламмония в ТГФ и перемешивают смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (C18, элюируя линейным градиентом 0-50% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 45 мг 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-(2-гидроксиэтокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 29). ЖХМС: m/z найдено 418,2/420,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,60 (с, 1Н), 8,31 (д, 1Н), 8,07 (д, 1Н), 7,91 (с, 1Н), 7,79-7,84 (м, 2Н), 7,65 (т, 1Н), 7,49-7,53 (м, 1Н), 7,31 (т, 1Н), 4,95 (т, 1Н), 4,88 (с, 2Н), 4,47 (т, 2Н), 3,83 (кв, 2Н), 3,29 (кв, 2Н), 1,01 (т, 3Н).

Схема 4.

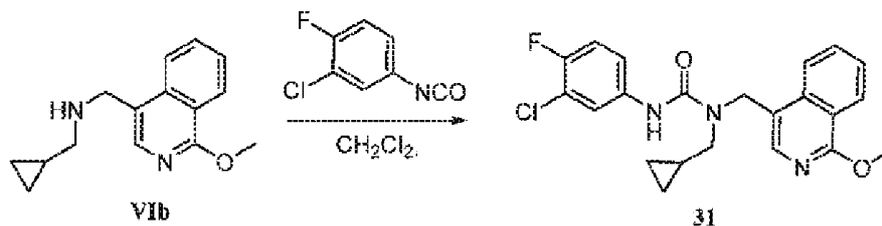


1-Циклопропил-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)метанамин (VIb)



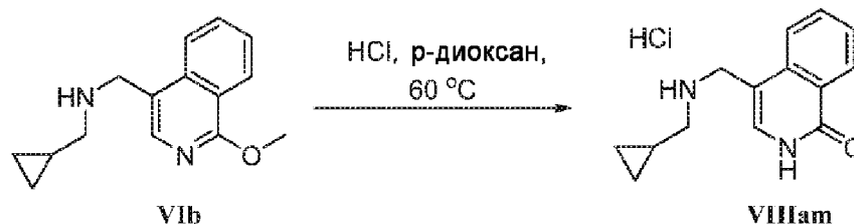
К раствору 0,10 г (0,52 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 3 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 0,11 г (1,55 ммоль, 3,0 экв.) циклопропилметиламина. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 10 мин и добавляют 0,33 г (1,55 ммоль, 3,0 экв.) твердого триацетоксиборгидрида натрия. Смесь затем энергично перемешивают при комнатной температуре в течение 18 ч. Смесь затем разбавляют 5 мл метиленхлорида и 10 мл насыщенного раствора карбоната натрия и энергично перемешивают в течение еще 15 мин. Слои разделяют, и водную фазу экстрагируют 5 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме, с получением 0,11 г неочищенного 1-циклопропил-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)метанамина (VIb) который применяют без дальнейшей очистки. ЖХМС:  $m/z$  найдено 243,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 31)



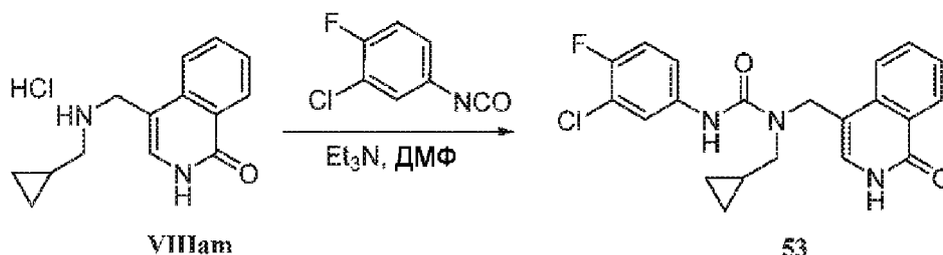
К раствору 0,11 г неочищенного N-(циклопропилметил)-1-(1-метокси-4-изохинолил)метанамина в 1,5 мл метиленхлорида добавляют 0,08 г (0,5 ммоль) 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией (элюируя линейным градиентом 10-35% этилацетата/гексана в течение 10 мин) с получением 0,15 г (0,37 ммоль, 71% из Va) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 31). ЖХМС:  $m/z$  найдено 414,1/416,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,33 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,63 (с, 1H), 8,11-8,37 (м, 1H), 7,94-8,07 (м, 1H), 7,72-7,91 (м, 3H), 7,63 (м, 1H), 7,46 (м, 1H), 7,29 (т, 1H), 4,96 (с, 2H), 4,03 (д, 3H), 3,18 (д, 2H), 1,02 (тд, 1H), 0,27-0,42 (м, 2H), 0,07-0,23 (м, 2H).

4-(((Циклопропилметил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIam)



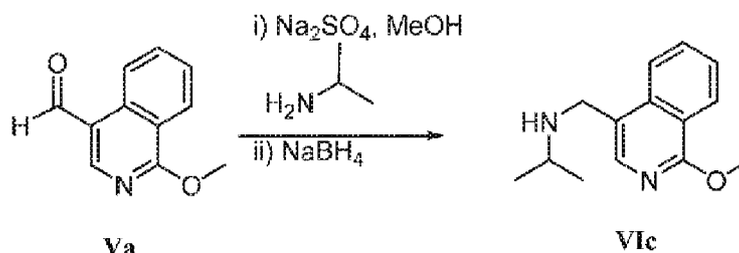
Раствор 0,25 г (1,03 ммоль, 1,0 экв.) 1-циклопропил-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)метанамина (VIb) в 3 мл 4 М раствора HCl в н-диоксане нагревают при 60°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,25 г (0,94 ммоль, 91%) 4-(((циклопропилметил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIam). ЖХМС: m/z найдено 229,3 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 53)



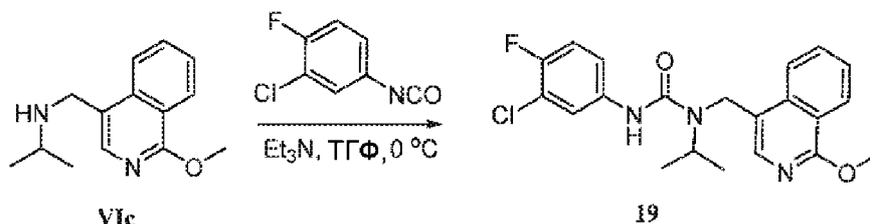
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 53) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(((циклопропилметил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIam) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 400,1/402,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,34 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,24 (шс, 1H), 8,61 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,81 (м, 3H), 7,45-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,06 (с, 1H), 4,72 (с, 2H), 3,20 (д, 2H), 1,01-1,07 (м, 1H), 0,36-0,42 (м, 2H), 0,17-0,22 (м, 2H).

N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-2-амин (VIc)



К раствору 2,0 г (10,69 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 20 мл метанола при комнатной температуре добавляют 2 г твердого сульфата натрия и 2,6 мл (32,1 ммоль, 3,0 экв.) изопропиламина. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и 0,61 г (16,0 ммоль, 1,5 экв.) боргидрида натрия добавляют порциями. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение еще 16 ч и растворитель удаляют в вакууме. Остаток суспендируют в 100 мл ледяной воды и экстрагируют 3×80 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1 г неочищенного N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-2-амина (VIc), который применяют без дальнейшей очистки. ЖХМС: m/z найдено 231,22 [M+H]<sup>+</sup>.

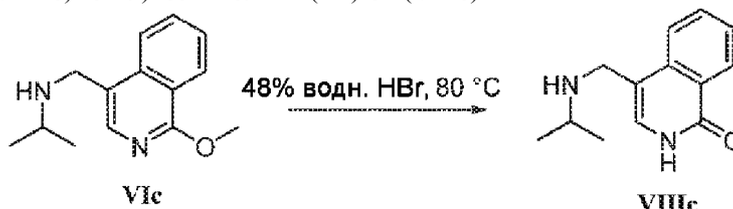
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 19)



К раствору 1 г неочищенного N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-2-амина (VIc) в 10 мл

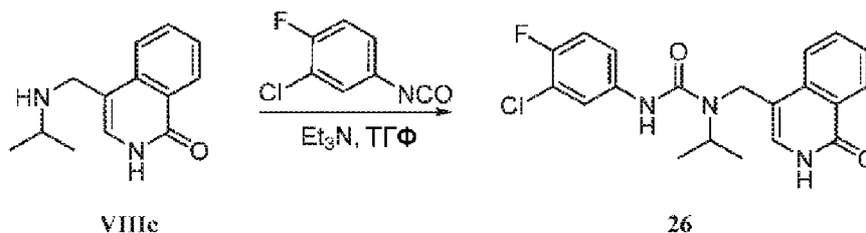
ТГФ при 0°C добавляют 1,2 мл (8,7 ммоль) триметиламина, затем 0,74 г (4,6 ммоль) 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 110 мл метиленхлорида. Органический раствор промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 19); ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,2/404,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=5,18 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,54 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,09 (д, 1H), 7,84 (т, 1H), 7,73-7,75 (м, 2H), 7,67 (т, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,24-7,28 (м, 1H), 4,85 (с, 2H), 4,53 (кв, 1H), 4,02 (с, 3H), 1,14 (д, 6H).

4-((Изопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIc)



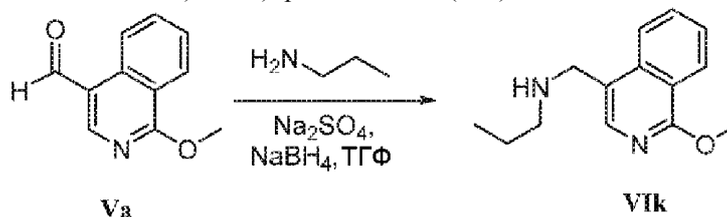
Суспензию 0,5 г N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-2-амина (VIc) в 5 мл 48% водной бромистоводородной кислоты нагревают при 80°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выпаривают при пониженном давлении с получением 0,55 г неочищенного 4-((изопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc), который применяют без дальнейшей очистки. ЖХМС:  $m/z$  найдено 217,19  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 26)



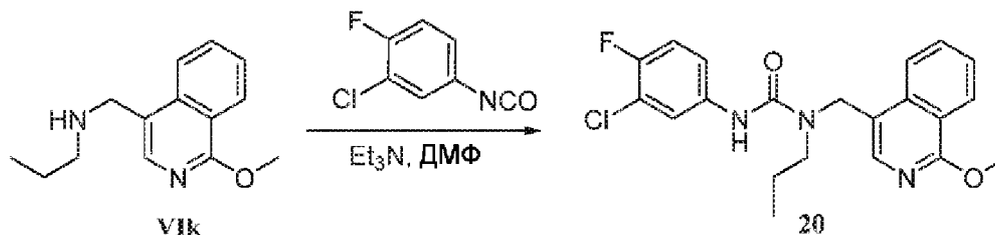
К раствору 0,5 г неочищенного 4-((изопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc) в 10 мл безводного ТГФ при 0°C добавляют 0,64 мл (4,32 ммоль) триметиламина, затем 0,4 г (2,31 ммоль) 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 4 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 100 мл метиленхлорида. Органический раствор промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой с получением 0,18 г (0,46 ммоль, 21% из VIc) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 26). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,1/390,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,04 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  11,13 (д, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,73-7,84 (м, 3H), 7,55 (т, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,27 (т, 1H), 6,78 (д, 1H), 4,57 (с, 2H), 4,46-4,49 (м, 1H), 1,13 (д, 6H).

N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амин (VIk)



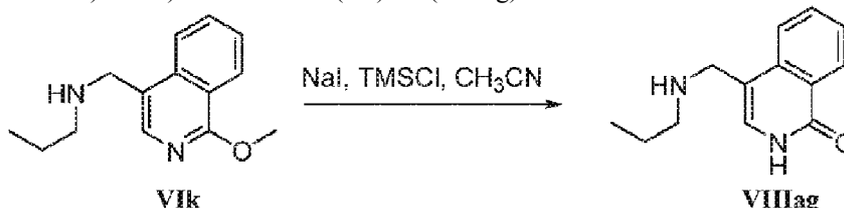
К раствору 3,8 г (20,3 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 40 мл метанола добавляют 1,7 г (30,5 ммоль, 1,5 экв.) н-пропиламина, затем 3,8 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,76 г (20,3 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 200 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме, с получением 3,8 г неочищенного N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIk) который применяют без дальнейшей очистки. ЖХМС:  $m/z$  найдено 231,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

## 3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевина (соединение 20)



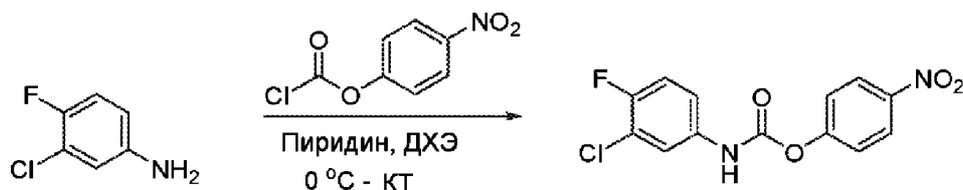
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевину (соединение 20) синтезируют по методике, описанной выше, из N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIk) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,2/404,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,46 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  8,56 (с, 1H), 8,21-8,24 (д, 1H), 8,05-8,07 (д, 1H), 7,91 (с, 1H), 7,71-7,83 (м, 2H), 7,63-7,67 (т, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,28-7,33 (т, 1H), 4,89 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,18-3,22 (м, 2H), 1,46-1,51 (м, 2H), 0,77-0,81 (т, 3H).

## 4-((Пропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIag)



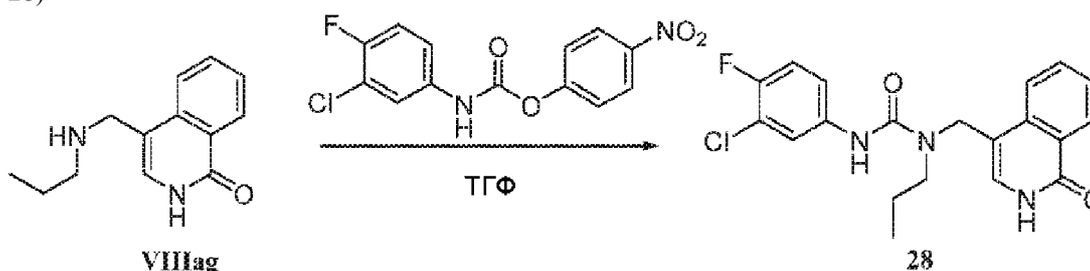
К раствору 1,0 г (4,35 ммоль, 1,0 экв.) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIk) в 10 мл ацетонитрила при комнатной температуре добавляют 1,9 г (13,04 ммоль, 3,0 экв.) йодида натрия, затем 2,3 г (21,7 ммоль, 5,0 экв.) хлорида триметилсила, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме и остаток суспендируют в 100 мл воды и экстрагируют  $3 \times 80$  мл 10% метанола в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают титрованием с диэтиловым эфиром с получением 0,5 г (2,31 ммоль, 53%) 4-((пропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIag),  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ ):  $\delta$  10,20-10,80 (шс, 1H), 8,43 (дд, 1H), 7,83 (д, 1H), 7,72 (тд, 1H), 7,51 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 3,89 (с, 2H), 2,69 (т, 2H), 1,56 (м, 2H), 0,94 (т, 3H).

## 4-Нитрофенил (3-хлор-4-фторфенил)карбамат



К раствору 3,0 г (20,6 ммоль, 1,0 экв.) 3-хлор-4-фторанилина в 30 мл 1,2-дихлорэтана при 0°C добавляют 4,8 г (61,8 ммоль, 3,0 экв.) пиридина, затем 5,0 г (24,7 ммоль, 1,2 экв.) 4-нитрофенилхлорформата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 5 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток ресуспендируют в 20 мл холодной воды. Твердые вещества собирают фильтрацией и промывают 250 мл воды затем 125 мл этилацетата и сушат в высоком вакууме с получением 3,6 г (11,6 ммоль, 57%) 4-нитрофенил(3-хлор-4-фторфенил)карбамата,  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  10,70 (с, 1H), 8,31-8,40 (д, 2H), 7,73-7,75 (д, 1H), 7,55-7,57 (д, 2H), 7,40-7,49 (дд, 2H).

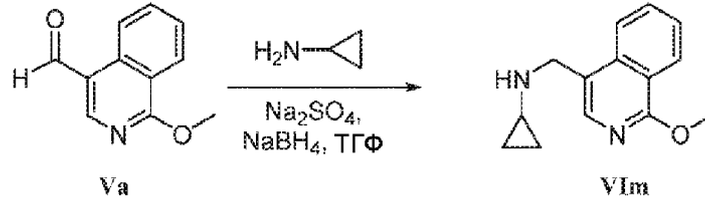
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевина (соединение 28)



К раствору 0,50 г (2,31 ммоль, 1,0 экв.) 4-((пропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIag) в 5

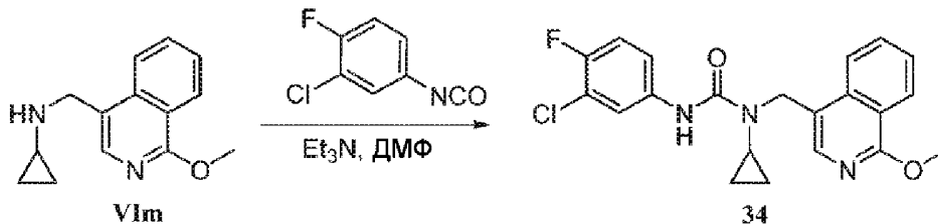
мл ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 1,0 г (3,47 ммоль, 1,5 экв.) 4-нитрофенил (3-хлор-4-фторфенил)карбамата. Сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 80°C в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 101 мг (0,26 ммоль, 11%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевины (соединение 28). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,3/390,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,25 (с, 1H), 8,53 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,81 (м, 3H), 7,52 (д, 1H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,30 (т, 1H), 7,11 (д, 1H), 4,64 (с, 2H), 3,21 (т, 2H), 1,47 (м, 2H), 0,80 (т, 3H).

N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)циклопропанамин (VIIm)



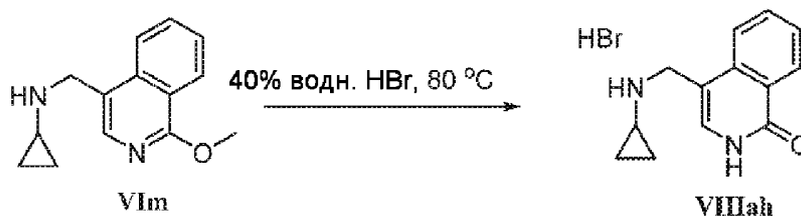
К раствору 0,2 г (1,07 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 4 мл метанола добавляют 0,22 мл (3,21 ммоль, 3,0 экв.) циклопропиламина, затем 0,2 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,08 г (2,13 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 20 мл ледяной воды и экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,2 г N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)циклопропанамина (VIIm). ЖХМС:  $m/z$  найдено 229,5  $[M+H]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 34)



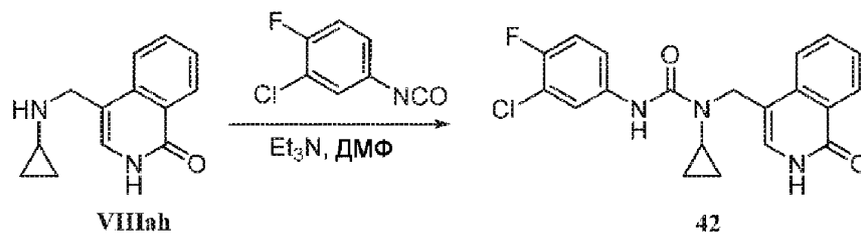
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 34) синтезируют по методике, описанной выше, из N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)циклопропанамина (VIIm) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 400,2/402,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,40 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,54 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,79-7,85 (м, 2H), 7,62-7,67 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,29-7,35 (м, 1H), 4,84 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 2,27-2,33 (м, 1H), 0,83-0,92 (м, 4H).

4-((Циклопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидробромид (VIIIah)



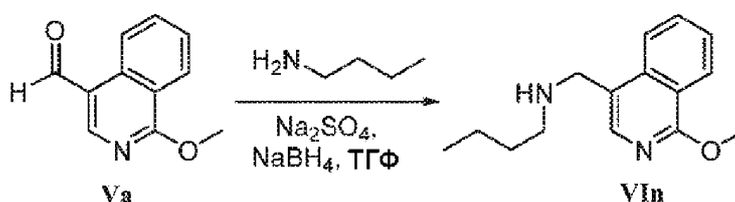
Раствор 0,5 г (2,19 ммоль, 1,0 экв.) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)циклопропанамина (VIIm) в 5 мл 40% водного HBr перемешивают при 80°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 20 мл диэтилового эфира и сушат в высоком вакууме с получением 0,3 г 4-((циклопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидробромид (VIIIah). ЖХМС:  $m/z$  найдено 215,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,93 (шс, 2H), 8,27 (д, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,82 (т, 1H), 7,53-7,60 (м, 2H), 4,42 (т, 2H), 2,09 (шс, 1H), 1,79 (с, 1H), 0,73-0,91 (м, 4H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 42)



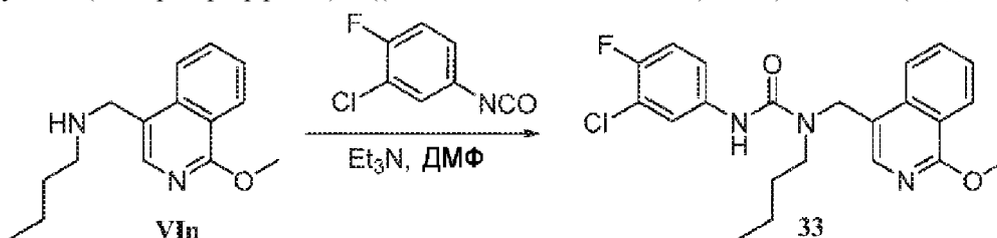
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 42) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-((циклопропиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидробромида (VIIah) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 386,2/388,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,13 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  11,28 (шд, 1H), 8,54 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,82-7,86 (м, 1H), 7,71-7,80 (м, 2H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 4,60 (с, 2H), 2,26-2,32 (м, 1H), 0,77-0,92 (м, 4H).

N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)бутан-1-амин (VIIn)



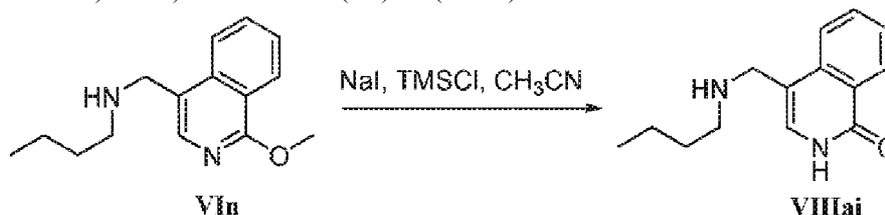
К раствору 0,5 г (2,67 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 5 мл метанола добавляют 0,49 г (8,02 ммоль, 3,0 экв.) н-бутиламина, затем 0,5 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,30 г (8,02 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем перемешивают при комнатной температуре в течение еще 2 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,56 г (2,27 ммоль, 85%) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)бутан-1-амин (VIIn). ЖХМС:  $m/z$  найдено 245,4  $[M+H]^+$ .  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,27 (д, 1H), 8,03 (д, 1H), 7,93 (с, 1H), 7,68-7,72 (м, 1H), 7,51-7,55 (м, 1H), 4,12 (с, 3H), 4,05 (с, 2H), 2,71 (т, 2H), 1,47-1,53 (м, 2H), 1,32-1,38 (м, 2H), 1,31 (шс, 1H), 0,92 (т, 3H).

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 33)



1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 33) синтезируют по методике, описанной выше, из N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)бутан-1-амин (VIIn) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 416,2/418,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,02 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  8,57 (с, 1H), 8,21-8,24 (м, 1H), 8,05-8,06 (м, 1H), 7,91 (с, 1H), 7,77-7,84 (м, 2H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,28-7,33 (м, 1H), 4,89 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,22-3,26 (м, 2H), 1,44-1,49 (м, 2H), 1,17-1,27 (м, 2H), 0,82 (т, 3H).

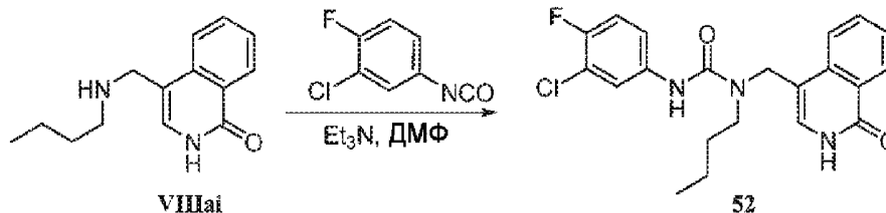
4-((Бутиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIai)



К раствору 0,55 г (2,25 ммоль, 1,0 экв.) N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)бутан-1-амин (VIIn) в 10 мл ацетонитрила при комнатной температуре добавляют 1,22 г (11,3 ммоль, 5,0 экв.) хлорида триметилсилила, затем 1,0 г (6,76 ммоль, 3,0 экв.) йодида натрия, и смесь перемешивают при комнатной тем-

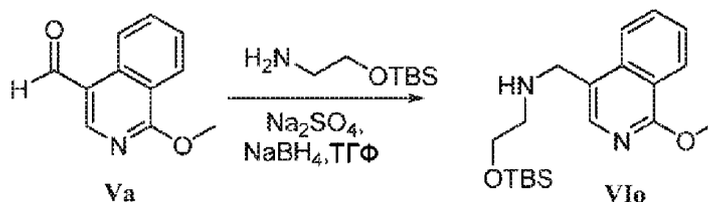
пературе в течение 16 ч. Смесь разбавляют 15 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают титрованием с диэтиловым эфиром с получением 0,45 г 4-((бутиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 230,9  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 52)



1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 52) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-((бутиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,1/404,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,62 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  11,25 (шс, 1H), 8,54 (с, 1H), 8,24 (дд, 1H), 7,72-7,80 (м, 3H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,30 (т, 1H), 7,11 (с, 1H), 4,64 (с, 2H), 3,24 (т, 2H), 1,39-1,48 (м, 2H), 1,16-1,27 (м, 2H), 0,82 (т, 3H).

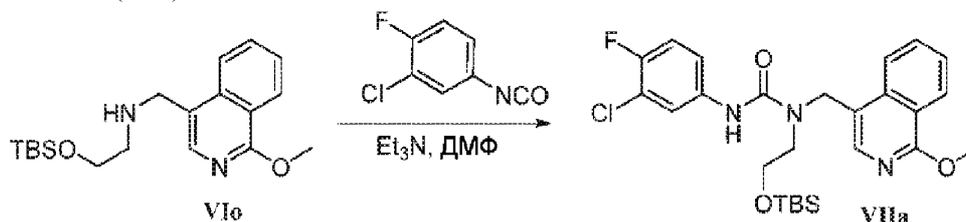
2-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIo)



К раствору 0,4 г (2,13 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 5 мл метанола добавляют 1,2 г (6,38 ммоль, 3,0 экв.) 2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этан-1-амин, затем 0,4 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,12 г (3,19 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение еще 2 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-25% этилацетата/гексана) с получением 0,4 г (1,15 ммоль, 54%) 2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIo).

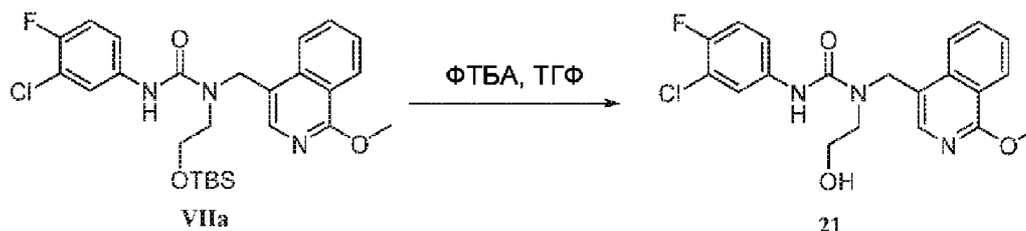
ЖХМС:  $m/z$  найдено 347,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

1-(2-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (VIIa)



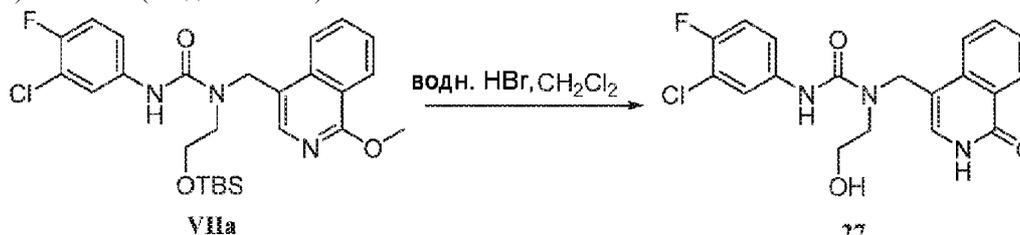
1-(2-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевину (VIIa) синтезируют по методике, описанной выше, из 2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIo) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 518,3/520,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 21)



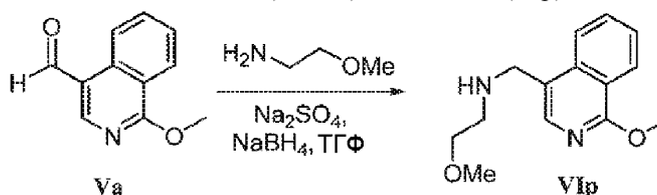
К раствору 300 мг 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (VIIa) в 3 мл ТГФ добавляют 1,7 мл (1,74 ммоль, 3,0 экв.) 1 М раствора фторида тетрабутиламмония в ТГФ и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 40-70% этилацетата/гексана) с получением 75 мг (0,19 ммоль, 21% из VIIa) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 21). ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,2/406,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,44 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,89 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,93 (с, 1H), 7,82 (т, 1H), 7,76 (дд, 1H), 7,66 (т, 1H), 7,35-7,38 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,19-5,21 (м, 1H), 4,93 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,46 (кв, 2H), 3,33-3,39 (м, 2H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 27)



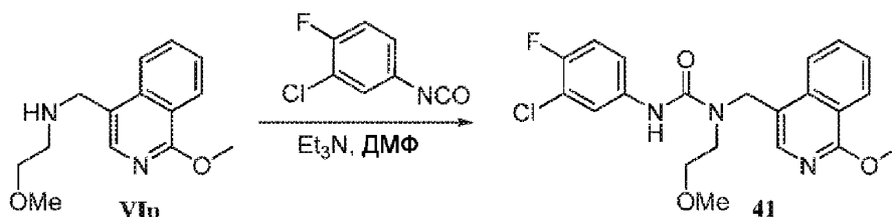
К раствору 300 мг 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины (VIIa) в 3 мл метиленхлорида добавляют 0,24 г (2,9 ммоль, 5,0 экв.) 47% водного НВг, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 6 ч. Смесь затем разбавляют 100 мл этилацетата и промывают 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (элюируя линейным градиентом 10-40% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 0,036 г (0,09 ммоль, 11% из VIIa) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 27). ЖХМС:  $m/z$  найдено 390,2/392,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,39 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,28 (с, 1H), 8,87 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,74-7,81 (м, 3H), 7,52 (т, 1H), 7,35-7,36 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,12 (д, 1H), 5,19 (шс, 1H), 4,68 (с, 2H), 3,44-3,47 (м, 2H), 3,32-3,37 (м, 2H).

2-Метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIp)



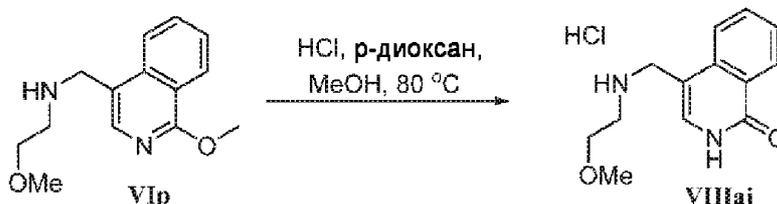
К раствору 1,0 г (5,3 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 10 мл метанола добавляют 1,19 г (15,9 ммоль, 3,0 экв.) 2-метоксиэтан-1-амин, затем 1,0 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,47 г (12,7 ммоль, 2,4 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем перемешивают при комнатной температуре в течение еще 4 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,2 г (4,9 ммоль, 91%) 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIp). ЖХМС:  $m/z$  найдено 247,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,27 (д, 1H), 8,04 (д, 1H), 7,94 (с, 1H), 7,69-7,73 (ш 1H), 7,51-7,56 (м, 1H), 4,11 (с, 3H), 4,08 (с, 2H), 3,52 (т, 2H), 3,34 (с, 3H), 2,88 (т, 2H), 1,69 (шс, 1H)

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 41)



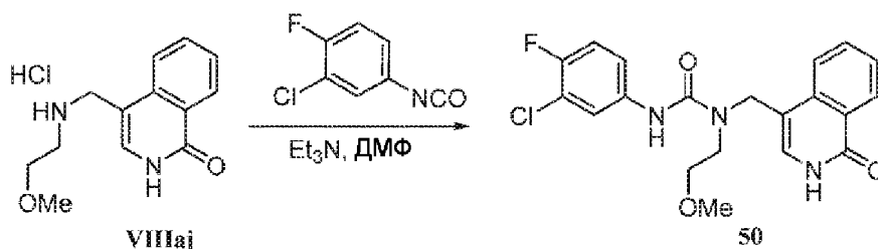
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 41) синтезируют по методике, описанной выше, из 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIp) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2/420,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,36 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,65 (шс, 1H), 8,23 (м, 1H), 8,04 (д, 1H), 7,90 (с, 1H), 7,76-7,85 (м, 2H), 7,63-7,68 (м, 1H), 7,38-7,44 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 4,94 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,41-3,47 (м, 4H), 3,21 (с, 3H).

4-(((2-Метоксиэтил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIaj)



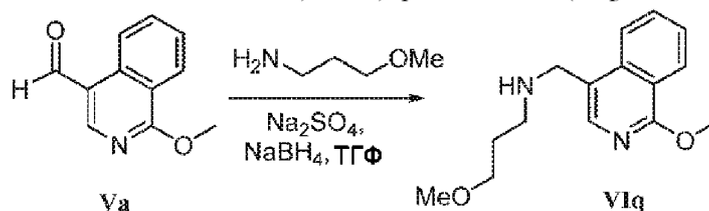
К раствору 0,60 г (2,44 ммоль, 1,0 экв.) 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этан-1-амин (VIp) в 2,5 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 5 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,55 г (2,0 ммоль, 84%) 4-(((2-метоксиэтил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIaj). ЖХМС:  $m/z$  найдено 233,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,57 (шд, 1H), 8,89 (шс, 2H), 8,26 (д, 1H), 7,90-7,92 (м, 1H), 7,80-7,84 (м, 1H), 7,55-7,59 (м, 1H), 7,48 (д, 1H), 4,27-4,30 (м, 2H), 3,61-3,64 (м, 2H), 3,31 (с, 3H), 3,16-3,22 (м, 2H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 50)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 50) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(((2-метоксиэтил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIaj) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,1/406,1  $[M+H]^+$ , ВУ=4,15 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,29 (д, 1H), 8,62 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,78 (м, 3H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,38-7,43 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,09 (д, 1H), 4,68 (д, 2H), 3,45-3,48 (м, 2H), 3,38-3,41 (м, 2H), 3,21 (с, 3H).

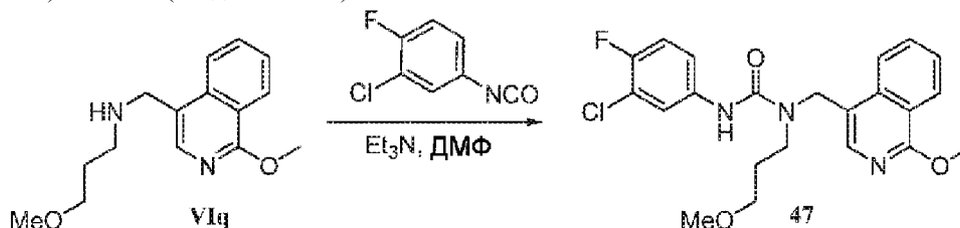
2-Метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амин (VIq)



К раствору 1,0 г (5,3 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 20 мл метанола добавляют 1,42 г (3,21 ммоль, 3,0 экв.) 2-метоксипропан-1-амин, затем 1,0 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,30 г (8,0 ммоль, 1,5 экв.) бор-

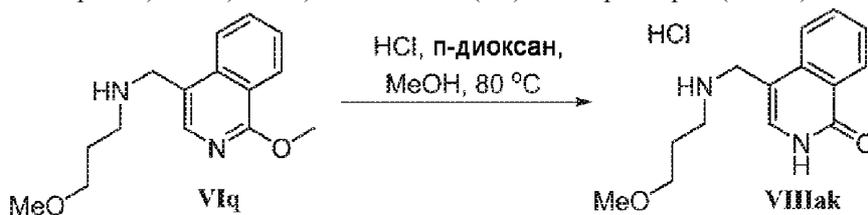
гидрида натрия. Смесь затем перемешивают при комнатной температуре в течение еще 4 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 30 мл ледяной воды и экстрагируют 2×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 20 мл н-пентана с получением 1,1 г (4,2 ммоль, 79%) 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIq). ЖХМС:  $m/z$  найдено 261,4  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,28 (дд, 1H), 8,05 (д, 1H), 7,93 (с, 1H), 7,68-7,72 (м, 1H), 7,51-7,56 (м, 1H), 4,11 (с, 3H), 4,06 (д, 2H), 3,44 (т, 2H), 3,30 (с, 3H), 2,80 (т, 2H), 1,80 (м, 2H), 1,68 (шс, 1H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-(3-метоксипропил)мочевина(соединение 47)



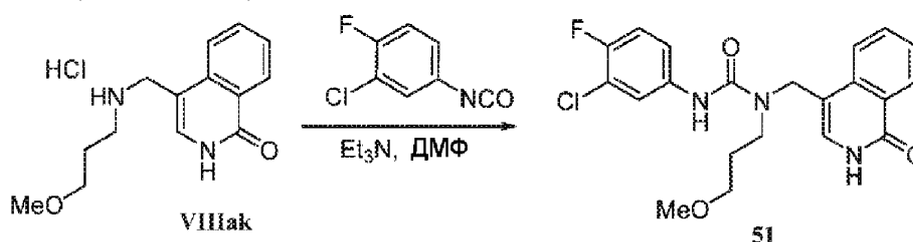
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-(3-метоксипропил)мочевину (соединение 47) синтезируют по методике, описанной выше, из 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIq) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,3/434,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=5,52 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,57 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,91 (с, 1H), 7,78-7,85 (м, 2H), 7,66 (т, 1H), 7,42-7,47 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 4,89 (с, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,26-3,31 (м, 4H), 3,17 (с, 3H), 1,67-1,74 (м, 2H).

4-(((2-Метоксипропил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIak)



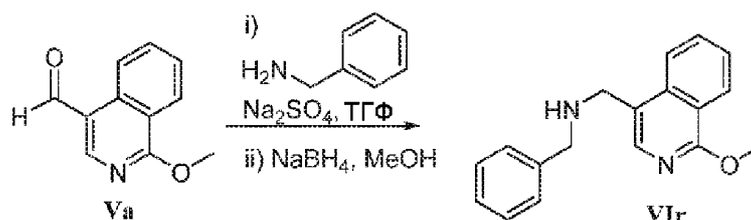
К раствору 0,50 г (2,44 ммоль, 1,0 экв.) 2-метокси-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)пропан-1-амина (VIq) в 5 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 5 мл 4 М раствора HCl в p-диоксане. Сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира и сушат в высоком вакууме с получением 0,4 г (1,42 ммоль, 58%) 4-(((2-метоксипропил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIak). ЖХМС:  $m/z$  найдено 247,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксипропил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 51)



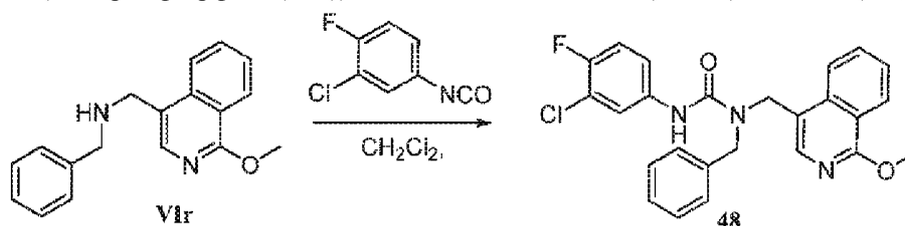
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксипропил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 51) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(((2-метоксипропил)амино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIak) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2/420,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,15 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,14 (шд, 1H), 8,54 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,71-7,81 (м, 3H), 7,42-7,55 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,11 (д, 1H), 4,64 (с, 2H), 3,26-3,31 (м, 4H), 3,17 (с, 3H), 1,65-1,72 (м, 2H).

## N-Бензил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)метанами́н (VIr)



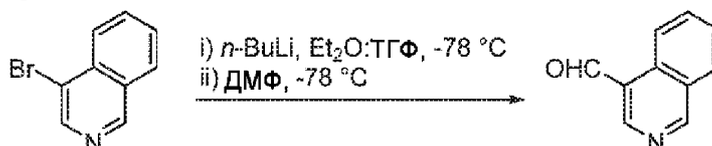
К раствору 0,05 г (0,27 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 3 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 0,32 мкл (0,29 ммоль, 1,1 экв.) бензиламина и 0,05 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и затем добавляют к перемешиваемому раствору 0,039 г (1,03 ммоль, 3,8 экв.) боргидрида натрия в 1 мл метанола. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, разбавляют 0,5 мл ацетона и перемешивают в течение еще 20 мин. Растворитель удаляют в вакууме и остаток разделяют между 5 мл этилацетата и 5 мл насыщ. раствора карбоната натрия. Слои разделяют, и водную фазу экстрагируют 5 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,07 г N-бензил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)метанамина (VIr). ЖХМС:  $m/z$  найдено 279,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=2,90 мин (способ А).

## 1-Бензил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 48)



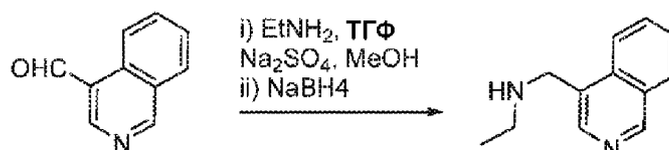
1-Бензил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевину (соединение 48) синтезируют по методике, описанной выше, из N-бензил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)метанамина (VIr) и 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 450,4, 1/452,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,11 мин (способ А).

## Изохинолин-4-карбальдегид



К раствору 5,0 г (24,0 ммоль, 1,0 экв.) 4-бромизохинолина в 100 мл 1:3 об./об. диэтилового эфира:ТГФ при  $-78^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 30 мл (48,1 ммоль, 2,0 экв.) 1,6 М раствора н-бутиллития в гексане. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 30 мин и добавляют 4,5 мл (60,1 ммоль, 2,5 экв.) ДМФ. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение еще 30 мин, гасят 50 мл насыщенного раствора хлорида аммония (50 мл) и экстрагируют  $2 \times 100$  мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 10-15% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,0 г (6,4 ммоль, 26%) изохинолин-4-карбальдегида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 158,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$ ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,40 (с, 1H), 9,44 (с, 1H), 9,21 (д, 1H), 9,0 (д, 1H), 8,10 (д, 1H), 7,92 (т, 1H), 7,75 (т, 1H).

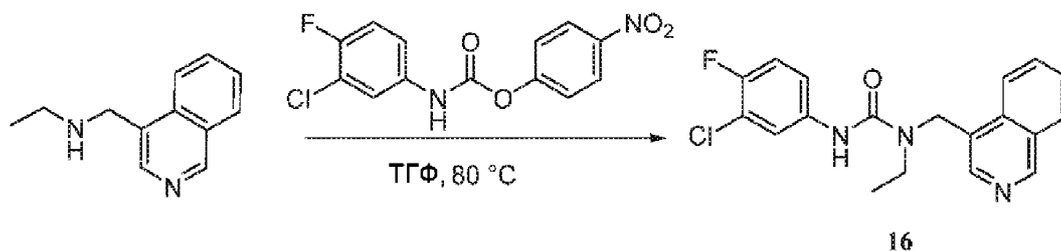
## N-(Изохинолин-4-илметил)этанамин



К раствору 1,0 г (6,36 ммоль, 1,0 экв.) изохинолин-4-карбальдегида в 10 мл метанола добавляют 10 мл (20,0 ммоль, 3,1 экв.) 2М раствора этиламина в ТГФ, затем 1,0 г сульфата натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,24 г (6,36 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение еще 4 ч и затем разбавляют 30 мл ледяной воды. Смесь экстрагируют  $3 \times 70$  мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,8 г (4,30 ммоль, 67%) N-(изохинолин-4-илметил)этанамин.  $^1\text{H}$  ЯМР (400

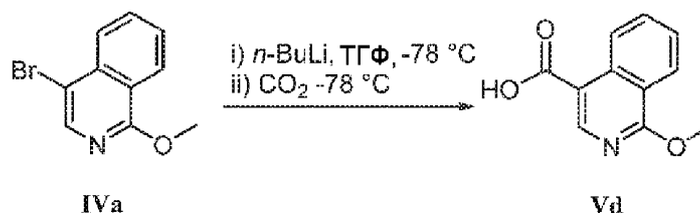
МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,18 (с, 1Н), 8,48 (с, 1Н), 8,15 (д, 1Н), 8,00 (д, 1Н), 7,77 (т, 1Н), 7,61 (т, 1Н), 4,20 (с, 2Н), 2,80 (кв, 2Н), 1,20 (т, 3Н).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(изохиолин-4-илметил)мочевина (соединение 16)



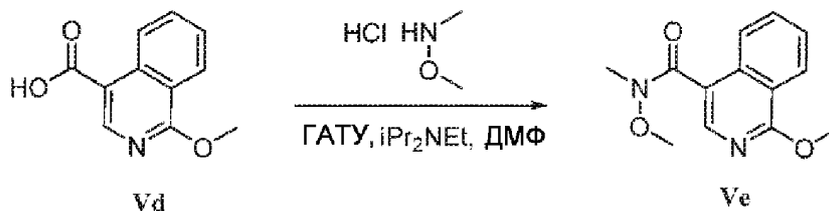
К перемешиваемому раствору 0,5 г (2,68 ммоль, 1,0 экв.) N-(изохиолин-4-илметил)этанамин в 10 мл безводного ТГФ, добавляют 0,83 г (2,68 ммоль, 1,0 экв.) 4-нитрофенил-(3-хлор-4-фторфенил)карбамата и смесь нагревают при 80 °С в течение 16 ч. Реакцию гасят 50 мл воды и экстрагируют 3×50 мл воды. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 20-30% этилацетата/гексана) с получением 0,14 г (0,64 ммоль, 26%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(изохиолин-4-илметил)мочевина (соединение 16). ЖХМС: m/z найдено 358,2/360,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,86 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,27 (с, 1Н), 8,62 (с, 1Н), 8,39 (с, 1Н), 8,17 (д, 2Н), 7,79-7,87 (м, 2Н), 7,72 (т, 1Н), 7,46-7,52 (м, 1Н), 7,30 (т, 1Н), 5,02 (с, 2Н), 3,33-3,39 (кв, 2Н), 1,04 (т, 3Н).

1-Метоксиизохиолин-4-карбоновая кислота (Vd)



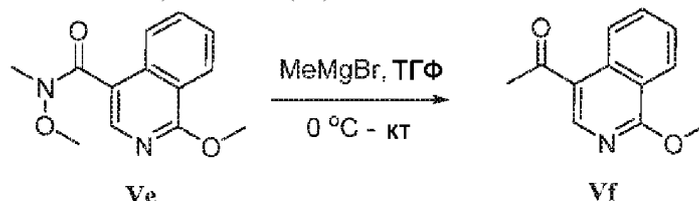
К раствору 10,0 г (42 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-метоксиизохиолина (IVa) в 600 мл безводного ТГФ при -78 °С добавляют 52,5 мл (84 ммоль, 1,5 экв.) 1,6М раствора n-BuLi. Смесь перемешивают при -78 °С в течение 2 ч и затем выливают на измельченный сухой лед и нагревают до комнатной температуры. Смесь разбавляют 1,5 L воды и подкисляют 10% раствором лимонной кислоты. Полученный осадок собирают фильтрацией и сушат в высоком вакууме с получением 5,3 г (26,1 ммоль, 61%) 1-метоксиизохиолин-4-карбоновой кислоты (Vd). ЖХМС: m/z найдено 204,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 13,02 (шс, 1Н), 8,93-8,95 (д, 1Н), 8,73 (с, 1Н), 8,26-8,29 (д, 1Н), 7,86-7,92 (дд, 1Н), 7,67-7,72 (дд, 1Н), 4,14 (с, 3Н). Вышеописанную реакцию проводят множеством партий по 10 г с постоянным результатом.

N,1-Диметокси-N-метилизохиолин-4-карбоксамид (Ve)



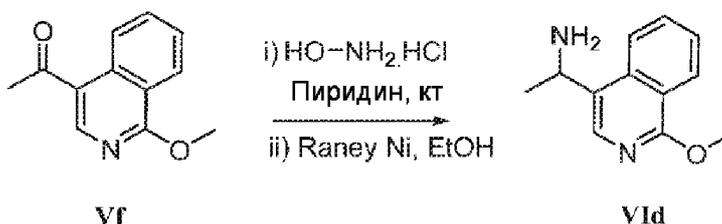
К раствору 10,6 г (52,2 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохиолин-4-карбоновой кислоты (Vd) в 50 мл безводного ДМФ добавляют 14 мл (156,6 ммоль, 3,0 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 3,81 г (78,3 ммоль, 1,5 экв.) N,O-диметилгидроксиламин и 14,9 г (78,3 ммоль, 1,5 экв.) ГАТУ и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-20% этилацетата/гексана) с получением 9,0 г (36,6 ммоль, 70%) N,1-диметокси-N-метилизохиолин-4-карбоксамид (Ve). ЖХМС: m/z найдено 247,05 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,29 (д, 1Н), 8,14 (с, 1Н), 7,87 (д, 1Н), 7,71 (дд, 1Н), 7,57 (дд, 1Н), 4,16 (с, 3Н), 3,56 (с, 3Н), 3,42 (с, 3Н).

## 1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-он (Vf)



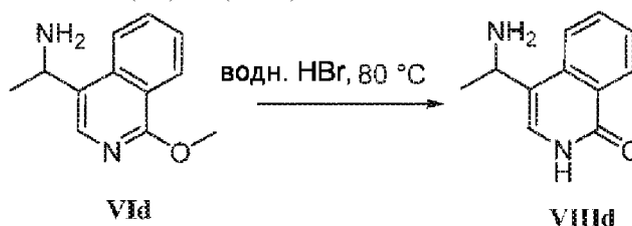
К раствору 9,0 г (36,6 ммоль, 1,0 экв.) N-1-диметокси-N-метилизохинолин-4-карбоксамид (Ve) в 90 мл безводного ТГФ при 0°C добавляют 60,9 мл (182,9 ммоль, 5 экв.) 3,0 М раствора бромида метилмагния в ТГФ. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Реакцию медленно гасят 750 мл насыщенного раствора хлорида аммония и экстрагируют 3×250 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 250 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с н-пентана с получением 6,7 г (27,2 ммоль, 91%) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf). ЖХМС: m/z найдено 202,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 9,03 (д, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,30 (д, 1H), 7,79 (дд, 1H), 7,59 (дд, 1H), 4,20 (с, 3H), 2,71 (с, 3H).

## (1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этанамин (VIId)



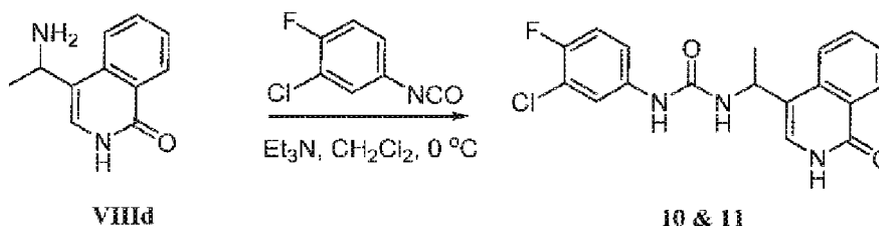
К раствору 2,4 г (11,9 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 24 мл пиридина добавляют 1,64 г (23,7 ммоль, 2,0 экв.) гидрохлорида гидросиламина и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 4 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток растирают с н-пентаном с получением 1,2 г 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она оксима. ЖХМС: m/z найдено 217,3 [M+H]<sup>+</sup>. Остаток повторно растворяют в 10 мл этанола и добавляют 1,0 г влажного Raney-Ni. Смесь затем перемешивают в атмосфере водорода (1 атм.) при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 2×10 мл этанола. Растворитель удаляют в вакууме с получением 0,7 г рацемического 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этанамин (VIId), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,30 (д, 1H), 8,11 (с, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,71 (т, 1H), 7,54 (т, 1H), 4,72 (кв, 1H), 4,12 (с, 3H), 1,57 (д, 3H).

## 4-(1-Аминоэтил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIId)



Раствор 0,5 г (2,47 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIId) в 5 мл 47% водного НВг нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток сушат в высоком вакууме с получением 0,5 г 4-(1-аминоэтил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIId).

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 10 и 11)



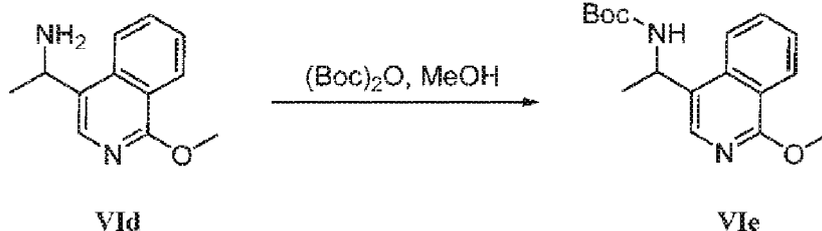
К раствору 0,5 г (2,65 ммоль, 1,0 экв.) рацемического 4-(1-аминоэтил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIId) в 20 мл метилхлорида при 0°C добавляют 1,9 мл (13,2 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина, затем 0,27 г (1,59 ммоль, 0,6 экв.) 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры, перемешивают в течение 1 ч и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в 50 мл метил-

хлорида и промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с н-пентаном с получением 0,51 г (1,42 ммоль, 53%) рацемической 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС:  $m/z$  найдено 360,1/362,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ . Энантимеры затем разделяют СЖХ - Waters SFC-200, колонка - Chiralpak IC (30×250 мм), 5 $\mu$ , 75%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 10), 92 мг получают. ЖХМС:  $m/z$  найдено 360,2/362,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,72 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  11,25 (д, 1H), 8,53 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,76-7,79 (м, 3H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,27 (т, 1H), 7,18-7,22 (м, 1H), 7,11 (д, 1H), 6,62 (д, 1H), 5,17 (т, 1H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=2,18 мин, колонка: Chiralpak IC (150×4,6 мм) 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

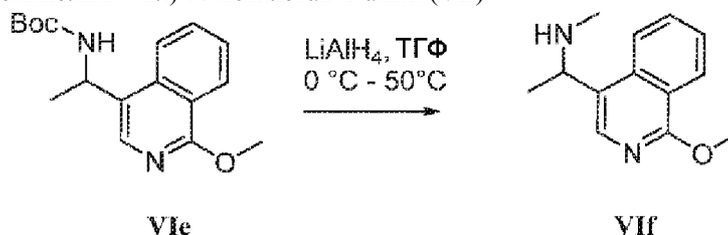
1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 11), 93 мг получают. ЖХМС:  $m/z$  найдено 360,2/362,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,72 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  11,22 (д, 1H), 8,53 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,76-7,79 (м, 3H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,27 (т, 1H), 7,18-7,22 (м, 1H), 7,11 (д, 1H), 6,62 (д, 1H), 5,17 (т, 1H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=3,15 мин, колонка: Chiralpak IC (150×4,6 мм) 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

трет-Бутил (1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)карбамат (VIe)



К раствору 0,5 г (2,46 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (VIId) в 5 мл метанола добавляют 0,54 г (2,46 ммоль, 1,0 экв.) ди-трет-бутилдикарбоната и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток повторно растворяют в 50 мл этилацетата. Органический раствор промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,40 г (1,32 ммоль, 54%) трет-бутил (1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)карбамата (VIe).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,29 (д, 1H), 7,97-8,01 (м, 2H), 7,72 (т, 1H), 7,56 (т, 1H), 5,41 (шс, 1H), 4,75-4,80 (м, 1H), 4,12 (с, 3H), 1,63 (д, 3H), 1,44 (с, 9H).

1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (VIIf)



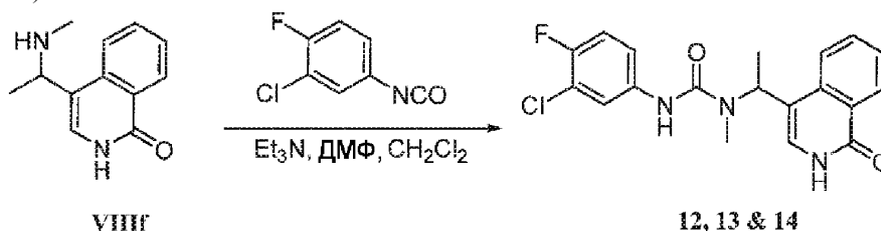
К раствору 0,40 г (1,32 ммоль, 1,0 экв.) трет-бутил (1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)карбамата (VIe) в 10 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,2 г (5,28 ммоль, 4,0 экв.) алюмогидрида лития. Реакционную смесь затем нагревают до 50°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до 0°C и медленно гасят водным раствором сульфата натрия и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 2×10 мл ТГФ, и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,20 г (0,92 ммоль, 70%) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (VIIf). ЖХМС:  $m/z$  найдено 186,0  $[\text{M}-\text{NHMe}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,30 (д, 1H), 8,15 (д, 1H), 8,06 (с, 1H), 7,69 (т, 1H), 7,53 (т, 1H), 4,26 (кв, 1H), 4,12 (с, 3H), 2,41 (с, 3H), 1,52 (д, 3H).

4-(1-(Метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIf)



Раствор 0,20 г (0,92 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (VIIf) в 2,5 мл 47% водной бромистоводородной кислоты нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выпаривают досуха с получением 0,35 г неочищенного 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-онгидробромида (VIIIf). ЖХМС:  $m/z$  найдено 172,16  $[\text{M}-\text{NHMe}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 12,13 и 14)

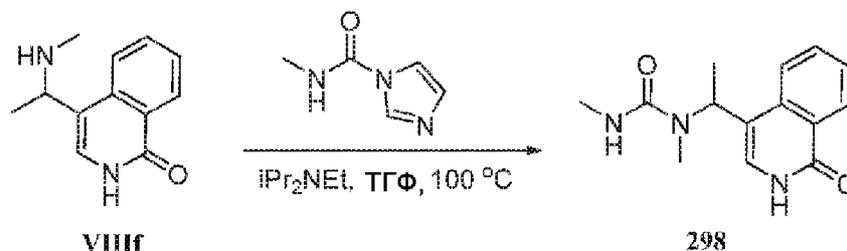


К раствору 0,35 г неочищенного 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидробромида (VIII) в 10 мл 1:1 (об./об.) метиленхлорид:ДМФ при 0°C добавляют 1,2 мл (8,7 ммоль) триэтиламина затем 0,30 г (1,73 ммоль) 4-фтор-3-хлорфенилизоцианата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 100 мл этилацетата. Органический раствор промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 90 мг рацемического 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 12). ЖХМС: m/z найдено 374,1/376,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка Chiralcel OD-H (21×250 мм), 5 μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 13). ЖХМС: m/z найдено 374,2/376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,83 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,87 (дд, 1H), 7,69-7,73 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,85 (кв, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=4,13 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 14). ЖХМС: m/z найдено 374,2/376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,83 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,87 (дд, 1H), 7,69-7,73 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,85 (кв, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=5,58 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

1,3-Диметил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 298)



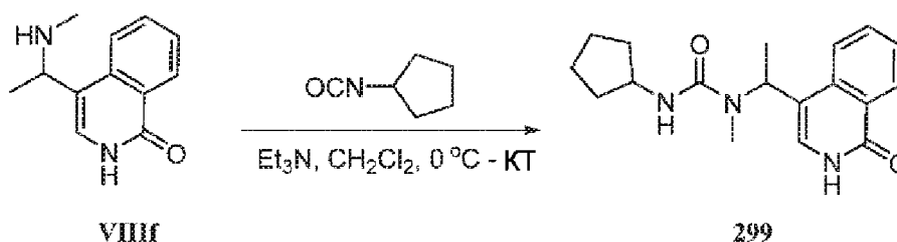
К раствору 0,3 г (1,48 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) в 3 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 0,8 мл (4,45 ммоль, 3,0 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 0,28 г (2,22 ммоль, 1,5 экв.) N-метил-1H-имидазол-1-карбоксамид, и смесь нагревают при 100°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 120 мг (0,46 ммоль, 31%) рацемической 1,3-диметил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина. ЖХМС: m/z найдено 260,0 [M+H]<sup>+</sup>. энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка Chiralcel OD-H (21×250 мм), 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1,3-Диметил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 298). ЖХМС: m/z найдено 260,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,64 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 8,21-8,23 (м, 1H), 7,75 (д, 1H), 7,67-7,72 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,07 (с, 1H), 6,22 (м, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,65 (д, 3H), 2,37 (с, 3H), 1,32 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=2,98 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

1,3-Диметил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II. ЖХМС: m/z найдено 260,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,64 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 8,21-8,23 (м, 1H), 7,75 (д, 1H), 7,67-7,72 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,07 (с, 1H), 6,22 (м, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,65 (д, 3H), 2,37 (с, 3H), 1,32 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=4,28 мин, колонка: Chiralcel OD-H

(250×4,6 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

3-Циклопентил-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 299)

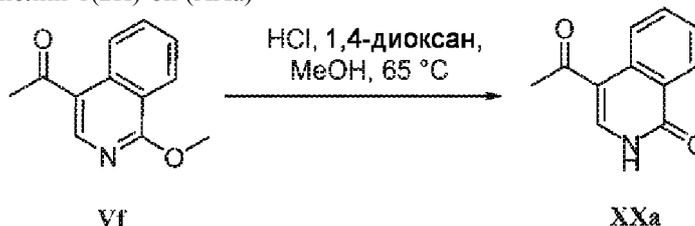


Рацемическую 3-циклопентил-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и циклопентилизоцианата. Энантимеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка Chiralcel OX-H (21×250 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-Циклопентил-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 299). ЖХМС: m/z найдено 314,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,11 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,75 (д, 1H), 7,65-7,69 (м, 1H), 7,45-7,51 (м, 1H), 7,06 (д, 1H), 5,95 (шд, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 3,98-4,05 (м, 1H), 2,37 (с, 3H), 1,79-1,89 (м, 2H), 1,57-1,66 (м, 2H), 1,34-1,51 (м, 4H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=3,18 мин, колонка: Chiralcel OX-3 (150×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

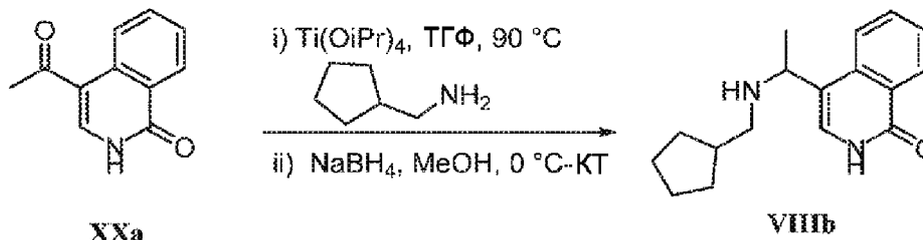
3-Циклопентил-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II. ЖХМС: m/z найдено 314,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,11 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,75 (д, 1H), 7,65-7,69 (м, 1H), 7,45-7,51 (м, 1H), 7,06 (д, 1H), 5,95 (шд, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 3,98-4,05 (м, 1H), 2,37 (с, 3H), 1,79-1,89 (м, 2H), 1,57-1,66 (м, 2H), 1,34-1,51 (м, 4H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=6,07 мин, колонка: Chiralcel OX-3 (150×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 г/мин.

4-Ацетилизохинолин-1(2H)-он (XXa)



К раствору 3,0 г (14,92 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиэтил)этан-1-он-4-ил)изохинолин-1(2H)-она (VI) в 30 мл метанола в атмосфере азота добавляют 15 мл 4 М раствора HCl в 1,4-диоксане. Смесь затем нагревают при 70 °C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с диэтиловым эфиром и сушат в высоком вакууме с получением 2,2 г (11,76 ммоль, 78%) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa). ЖХМС: m/z найдено 188,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 12,00 (шс, 1H), 8,91 (д, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,19 (д, 1H), 7,78 (т, 1H), 7,55 (т, 1H), 2,53 (с, 3H).

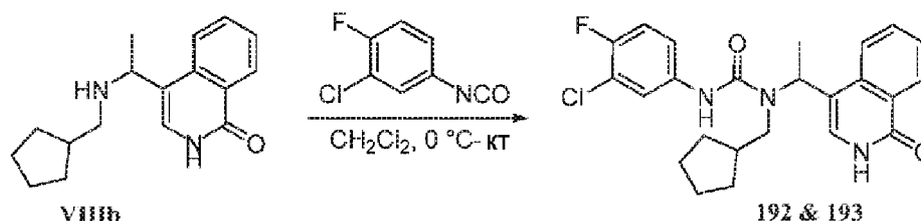
4-(1-(Циклопентилметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIb)



К раствору 0,5 г (2,67 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют раствор 0,4 г (4,01 ммоль 1,5 экв.) циклопентилметанамина в 5 мл безводного ТГФ и смесь нагревают при 90 °C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем охлаждают до 0 °C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,34 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,6 г (2,21 ммоль, 82%) 4-(1-(циклопентилметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIb). ЖХМС: m/z найдено 271,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,16 (шс, 1H), 8,21-8,25 (м, 1H), 8,02 (д, 1H), 7,67-7,73 (м, 1H), 7,45-7,49 (м,

1H), 7,15 (д, 1H), 3,99-4,03 (м, 1H), 2,40-2,43 (м, 1H), 2,29-2,33 (м, 1H), 1,87-1,96 (м, 2H), 1,39-1,71 (м, 6H), 1,32 (д, 3H), 1,12-1,19 (м, 2H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 192 и 193)

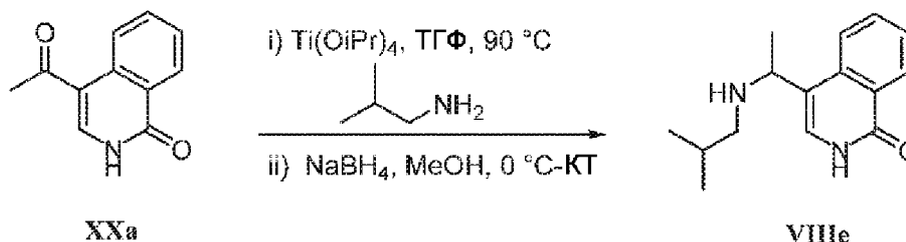


К перемешиваемому раствору 0,6 г (2,21 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(циклопентилметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIb) в 6 мл метиленхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,27 мл (2,22 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 2×20 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в 5 мл метанола и добавляют 0,61 г (4,44 ммоль, 2,0 экв.) карбоната калия. Полученную смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме, и остаток суспендируют в 10 мл воды и экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-5% метанол в метиленхлориде) с получением 0,30 г (0,68 ммоль, 31%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 442,39 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин с получением 92 мг и 89 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер I (соединение 192). ЖХМС: m/z найдено 442,3/444,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,72 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,84-7,73 (м, 3H), 7,52-7,47 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 2,99-3,11 (м, 2H), 1,64-1,69 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,33-1,42 (м, 2H), 0,99-1,29 (м, 5H), 0,66-0,72 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,07 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

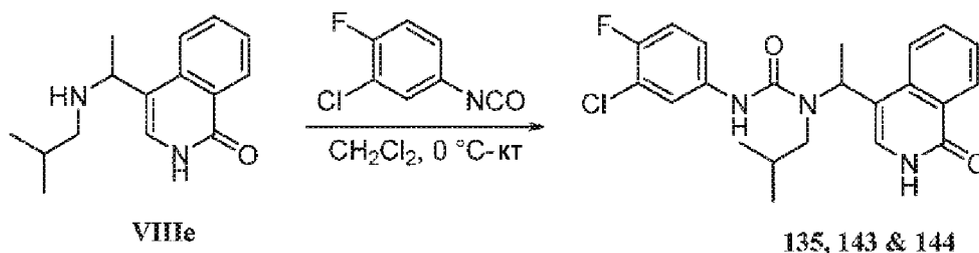
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 193). ЖХМС: m/z найдено 442,3/444,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,66 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,84-7,73 (м, 3H), 7,52-7,47 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 2,99-3,11 (м, 2H), 1,64-1,69 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,33-1,42 (м, 2H), 0,99-1,29 (м, 5H), 0,66-0,72 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=11,35 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(Изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIe)



К раствору 0,2 г (1,06 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,12 г (1,6 ммоль, 1,5 экв.) изобутиламин затем 2 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают до 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 2 мл метанола и 0,08 г (2,13 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия добавляют. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата, и двухфазную смесь экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,25 г (1,02 ммоль, 96%) 4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIe). ЖХМС: m/z найдено 245,1/247,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,09 (шс, 1H), 8,22-8,25 (м, 1H), 8,02 (д, 1H), 7,68-7,74 (м, 1H), 7,48 (т, 1H), 7,15 (д, 1H), 3,99-4,06 (м, 2H), 2,31-2,37 (м, 1H), 2,16-2,22 (м, 1H), 1,58-1,69 (м, 1H), 1,33 (д, 3H), 0,82-0,87 (м, 6H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 135, 143 и 144)

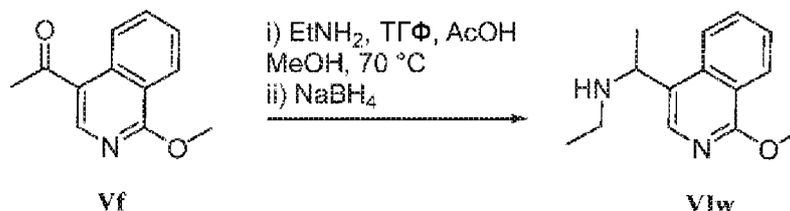


К перемешиваемому раствору 0,25 г (1,02 ммоль, 1,0 экв.) рацемического 4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIe) в 10 мл метилхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,18 г (1,02 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при 0°C в течение 2 ч. Смесь разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 2x30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с 25 мл метил трет-бутилового эфира с получением 0,37 г (0,85 ммоль, 83%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединение 135). ЖХМС: m/z найдено 416,1/418,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка Lux Cellulose-2 (30x250 мм) 5μ,65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин с получением 86 мг и 90 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 143). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,91 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,40 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,73-7,83 (м, 3H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,83-5,88 (м, 1H), 2,89-2,93 (м, 2H), 1,47 (д, 3H), 1,32-1,38 (м, 1H), 0,61 (д, 3H), 0,48 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,09 мин, колонка: CHIRALCEL OZ-3 (150 ммx4,6 мм) 3 мкм; 60% CO<sub>2</sub>:MeOH; скорость потока=3,0 мл/мин.

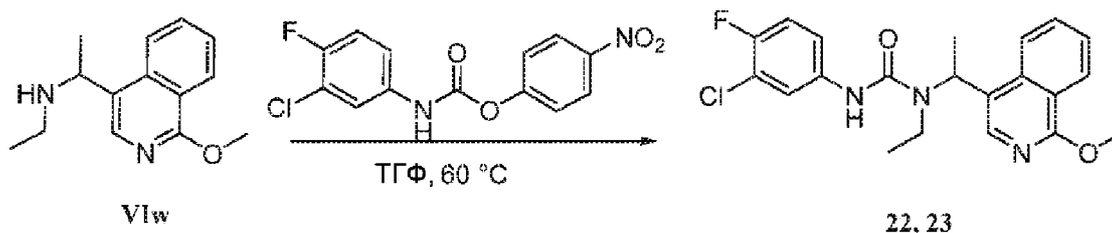
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 144). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,91 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,40 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,73-7,83 (м, 3H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,83-5,88 (м, 1H), 2,89-2,93 (м, 2H), 1,47 (д, 3H), 1,32-1,38 (м, 1H), 0,61 (д, 3H), 0,48 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,49 мин, колонка: CHIRALCEL OZ-3 (150 ммx4,6 мм) 3 мкм; 60% CO<sub>2</sub>:MeOH; Скорость потока=3,0 г/мин.

N-Этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIw)



К раствору 1,2 г (6,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 12 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 15 мл (30,0 ммоль, 5,0 экв.) 2М раствора этиламина в ТГФ, затем 0,06 мл (1,19 ммоль, 0,2 экв.) уксусной кислоты. Смесь затем нагревают при 70°C в течение 24 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры добавляют 0,43 г (11,9 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Перемешивание продолжают в течение еще 2 ч, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток разбавляют 70 мл ледяной воды и экстрагируют 3x70 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-10% этилацетата/гексана) с получением 0,78 г (3,39 ммоль, 57%) N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIw). ЖХМС: m/z найдено 231,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,30 (д, 1H), 8,15 (д, 1H), 8,09 (с, 1H), 7,69 (т, 1H), 7,54 (т, 1H), 4,41 (кв, 1H), 4,12 (с, 3H), 2,64 (кв, 2H), 1,53 (д, 3H), 1,12 (т, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 22 и 23)

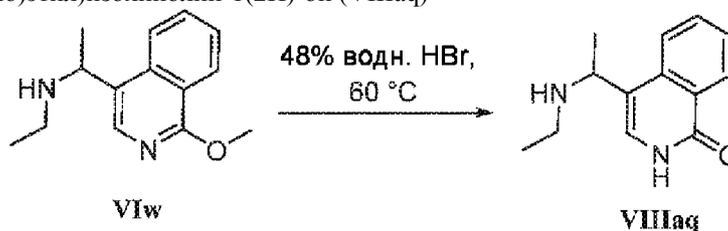


К раствору 0,7 г (3,04 ммоль, 1,0 экв.) N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIw) в 7 мл безводного ТГФ добавляют 0,94 г (6,08 ммоль, 2,0 экв.) 4-нитрофенил (3-хлор-4-фторфенил)карбамата и смесь нагревают при 60°C в течение 16 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в 100 мл этилацетата и промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 0,39 г (0,98 ммоль, 32%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 402,2/404,2 [M+H]<sup>+</sup>. Энантимеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин с получением 110 мг и 105 мг разделенных энантимеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер I (соединение 22). ЖХМС: m/z найдено 402,2/401,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,39 (с, 1Н), 8,23 (д, 1Н), 8,16 (с, 1Н), 7,99 (д, 1Н), 7,88 (дд, 1Н), 7,82 (т, 1Н), 7,63 (т, 1Н), 7,52-7,56 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,15 (кв, 1Н), 4,09 (с, 3Н), 3,11-3,16 (м, 2Н), 1,60 (д, 3Н), 0,55 (т, 3Н); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,78 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

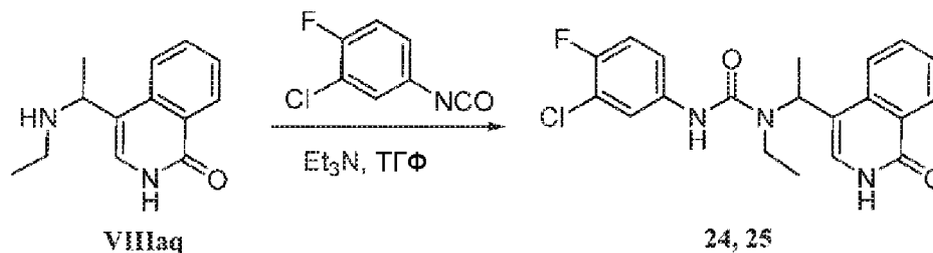
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер II (соединение 23). ЖХМС: m/z найдено 402,2/401,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,39 (с, 1Н), 8,23 (д, 1Н), 8,16 (с, 1Н), 7,99 (д, 1Н), 7,88 (дд, 1Н), 7,82 (т, 1Н), 7,63 (т, 1Н), 7,52-7,56 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,15 (кв, 1Н), 4,09 (с, 3Н), 3,11-3,16 (м, 2Н), 1,60 (д, 3Н), 0,55 (т, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,84 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(Этиламино)этил)изохинолин-1(2Н)-он (VIIIaq)



Раствор 0,78 г (3,39 ммоль, 1,0 экв.) N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIw) в 8 мл 48% водного НВг нагревают при 60°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят 200 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×75 мл 10% метанола в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с н-пентаном и диэтилового эфира с получением 0,68 г (3,15 ммоль, 92%) 4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2Н)-она (VIIIaq). ЖХМС: m/z найдено 217,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,19 (с, 1Н), 8,23 (д, 1Н), 8,01 (д, 1Н), 7,71 (т, 1Н), 7,48 (т, 1Н), 7,15 (с, 1Н), 4,05 (кв, 1Н), 2,42-2,47 (м, 2Н), 1,92 (шс, 1Н), 1,31 (д, 3Н), 1,01 (т, 3Н).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 24 и 25)



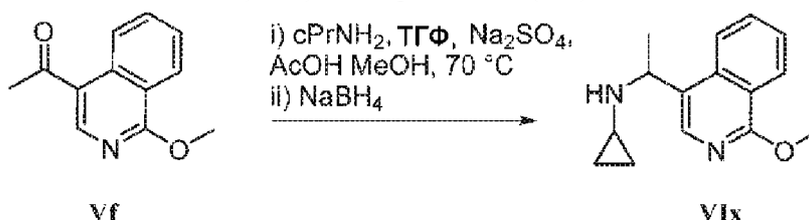
К раствору 0,55 г (2,55 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2Н)-она (VIIIaq) в 10 мл

ТГФ при 0°C добавляют 0,7 мл (5,09 ммоль, 2,0 экв.) триэтиламина затем 0,43 г (2,55 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток повторно растворяют в 100 мл этилацетата, промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (С-18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-40% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 0,33 г (0,84 ммоль, 33%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 388,2 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин с получением 110 мг и 93 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 24). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,05 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (с, 1Н), 8,36 (с, 1Н), 8,24 (д, 1Н), 7,87 (дд, 1Н), 7,71-7,74 (м, 2Н), 7,48-7,56 (м, 2Н), 7,32 (т, 1Н), 7,22 (д, 1Н), 5,87 (кв, 1Н), 3,10-3,17 (м, 2Н), 1,45 (д, 3Н), 0,66 (т, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,74 мин, колонка: Chiralcel OD-H(250×4,6 мм) 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

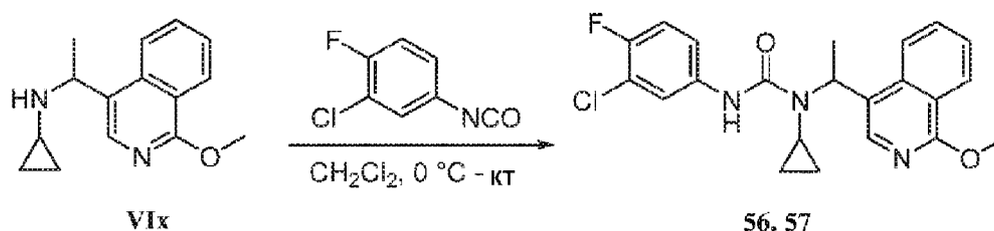
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 25). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,06 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (с, 1Н), 8,36 (с, 1Н), 8,24 (д, 1Н), 7,87 (дд, 1Н), 7,71-7,74 (м, 2Н), 7,48-7,56 (м, 2Н), 7,32 (т, 1Н), 7,22 (д, 1Н), 5,87 (кв, 1Н), 3,10-3,17 (м, 2Н), 1,45 (д, 3Н), 0,66 (т, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,91 мин, колонка: Chiralcel OD-H(250×4,6 мм) 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N-(1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)циклопропанамин (VIx)



К раствору 0,2 г (1,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 5 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 0,17 г (3,0 ммоль, 3,0 экв.) циклопропил амина, затем 0,01 мл (0,2 ммоль, 0,2 экв.) уксусной кислоты и 0,2 г сульфата натрия. Смесь затем нагревают при 50°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 0,08 г (2,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Перемешивание продолжают в течение еще 30 мин и растворитель удаляют в вакууме. Остаток разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3× 40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,2 г (0,82 ммоль, 82%) N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)циклопропанамина (VIx). ЖХМС: m/z найдено 243,5 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,30 (д, 1Н), 8,17 (д, 1Н), 8,05 (с, 1Н), 7,66-7,70 (м, 1Н), 7,51-7,55 (м, 1Н), 4,46-4,51 (кв, 1Н), 4,12 (с, 3Н), 2,09-2,14 (м, 1Н), 1,68 (шс, 1Н), 1,55 (д, 3Н), 0,30-0,41 (м, 4Н).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 56 и 57)



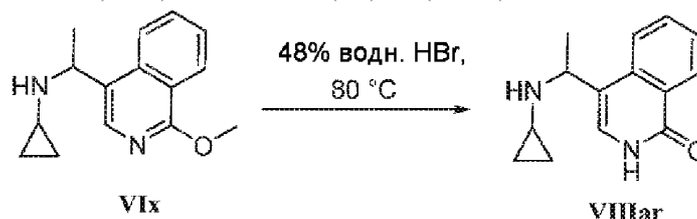
К перемешиваемому раствору 0,2 г (0,82 ммоль, 1,0 экв.) N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)циклопропанамина (VIx) в 5 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,14 г (0,82 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (колонка: REVELERIS® C18, элюируя линейным градиентом 10-70% [0,1% муравьиная кислота в ацетонитриле]/[0,1% муравьиная кислота в воде]) с получением 0,64 г (0,64 ммоль, 77%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 414,5/416,5 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин с получением 40 мг и 69 мг разделенных

энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 56). ЖХМС:  $m/z$  найдено 414,2/416,1  $[M+H]^+$ , ВУ=5,61 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,51 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 7,87-7,92 (дд, 2H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,60-7,66 (м, 1H), 7,52-7,57 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 5,94 (кв, 1H), 4,09 (с, 3H), 1,95-1,98 (м, 1H), 1,70 (д, 3H), 0,57-0,73 (м, 3H), 0,11-0,16 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,55 мин, колонка: Chiralpak IG(250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

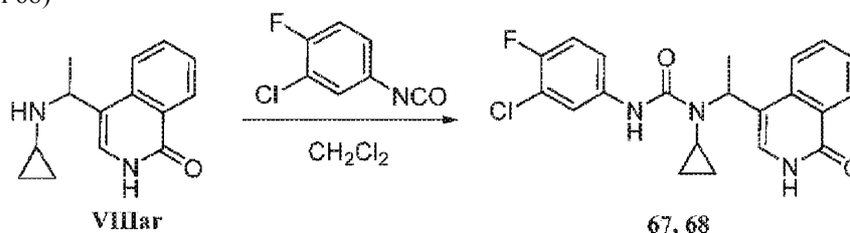
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 57). ЖХМС:  $m/z$  найдено 414,2/416,1  $[M+H]^+$ , ВУ=5,61 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,51 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 7,87-7,92 (дд, 2H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,60-7,66 (м, 1H), 7,52-7,57 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 5,94 (кв, 1H), 4,09 (с, 3H), 1,95-1,98 (м, 1H), 1,70 (д, 3H), 0,57-0,73 (м, 3H), 0,11-0,16 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,27 мин, колонка: Chiralpak IG(250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(Циклопропиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIa)



Раствор 0,40 г (1,65 ммоль, 1,0 экв.) N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)циклопропанамина (VIx) в 10 мл 48% водного HBr нагревают при 80°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×40 мл 10% метанола в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с н-пентаном с получением 0,35 г 4-(1-(циклопропиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 229,0  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  9,91 (шс, 1H), 8,47 (дд, 1H), 7,92 (д, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,49-7,54 (м, 1H), 7,25 (д, 1H), 4,26-4,32 (м, 1H), 2,10-2,18 (м, 1H), 1,67 (шс, 1H), 1,48 (д, 3H), 0,32-0,46 (м, 4H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 67 и 68)

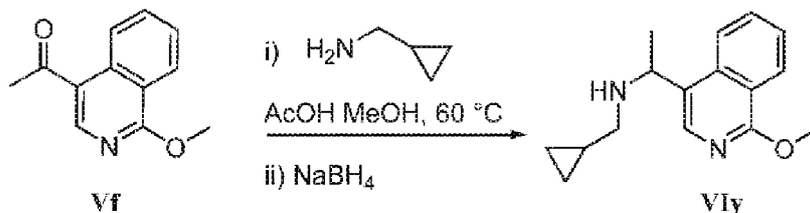


К раствору 0,35 г 4-(1-(циклопропиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) в 10 мл метилхлорида добавляют 0,24 г (1,4 ммоль, 0,9 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 0,32 г (0,80 ммоль, 48% из VIx) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС:  $m/z$  найдено 400,2/402,2  $[M+H]^+$ . Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralpak AD-H (30×250 мм) 5 $\mu$ , 90% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин с получением 121 мг и 78 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 67). ЖХМС:  $m/z$  найдено 400,2/402,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,28 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,37 (д, 1H), 8,49 (с, 1H), 8,24-8,27 (м, 1H), 7,88-7,91 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,63 (д, 1H), 7,48-7,56 (м, 2H), 7,30-7,35 (м, 1H), 7,18-7,19 (м, 1H), 5,63-5,69 (м, 1H), 1,98-2,02 (м, 1H), 1,55 (д, 3H), 0,66-0,71 (м, 3H), 0,23-0,26 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,18 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

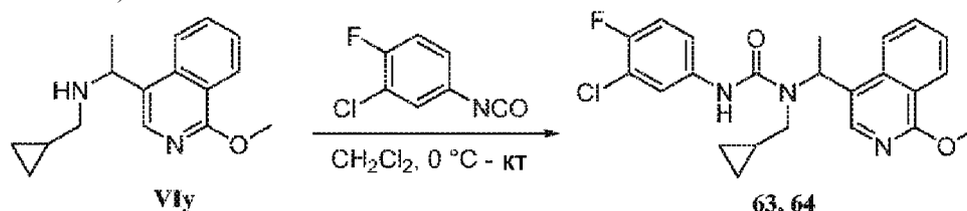
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 68). ЖХМС:  $m/z$  найдено 400,2/402,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,28 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,37 (д, 1H), 8,49 (с, 1H), 8,24-8,27 (м, 1H), 7,88-7,91 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,63 (д, 1H), 7,48-7,56 (м, 2H), 7,30-7,35 (м, 1H), 7,18-7,19 (м, 1H), 5,63-5,69 (м, 1H), 1,98-2,02 (м, 1H), 1,55 (д, 3H), 0,66-0,71 (м, 3H), 0,23-0,26 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,69 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## N-(Циклопропилметил)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIy)



К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 20 мл метанола добавляют 0,53 г (3,0 ммоль, 3,0 экв.) циклопропилметиламина, затем 0,03 г (0,5 ммоль, 0,2 экв.) уксусной кислоты и смесь нагревают при 60 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 0,19 г (5,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Перемешивание продолжают в течение еще 30 мин, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-70% ацетонитрила/воды) с получением 0,4 г (1,56 ммоль, 82%) N-(циклопропилметил)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIy). ЖХМС: m/z найдено 257,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 63 и 64)

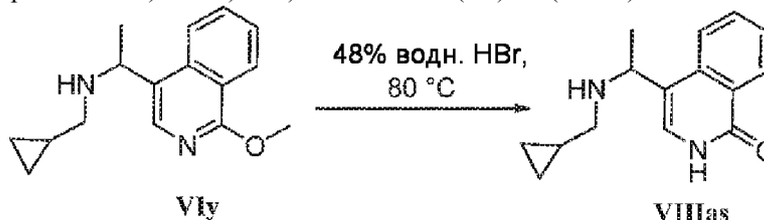


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-(циклопропилметил)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIy) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5  $\mu$ , 85%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 63). ЖХМС: m/z найдено 428,1/430,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,22 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,51 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,11 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,86-7,90 (м, 1H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,60-7,66 (м, 1H), 7,51-7,57 (м, 1H), 7,30-7,36 (м, 1H), 6,07-6,15 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,03 (дд, 1H), 2,88 (дд, 1H), 1,63 (д, 3H), 0,49-0,56 (м, 1H), 0,15-0,23 (м, 1H), 0,01-0,041 (м, 1H), -0,14-0,19 (м, 1H), -0,62- -0,67 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,55 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 80%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 64). ЖХМС: m/z найдено 428,2/430,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,25 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,51 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,11 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,86-7,90 (м, 1H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,60-7,66 (м, 1H), 7,51-7,57 (м, 1H), 7,30-7,36 (м, 1H), 6,07-6,15 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,03 (дд, 1H), 2,88 (дд, 1H), 1,63 (д, 3H), 0,49-0,56 (м, 1H), 0,15-0,23 (м, 1H), 0,01-0,041 (м, 1H), -0,14-0,19 (м, 1H), -0,62- -0,67 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,37 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5  $\mu$ , 80%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

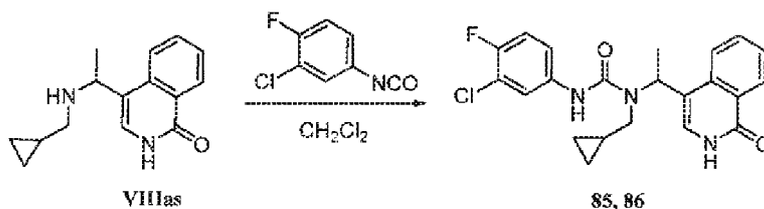
## 4-(1-(Циклопропилметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIas)



Раствор 0,30 г (1,17 ммоль, 1,0 экв.) N-(циклопропилметил)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIy) в 3 мл 48% водного HBr нагревают при 80 °С в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×40 мл 10% метанола в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,28 г 4-(1-(циклопропилметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIas). ЖХМС: m/z найдено 243,4  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-

ил)этил)мочевина (соединения 85 и 86)

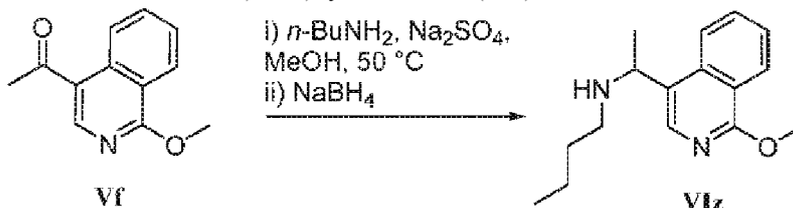


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIas) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 85). ЖХМС: m/z найдено 414,2/416,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,56 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,72-7,75 (м, 2H), 7,46-7,55 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,17 (д, 1H), 5,82-5,85 (м, 1H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,88-2,94 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 0,54-0,60 (м, 1H), 0,19-0,25 (м, 1H), -0,02-0,08 (м, 1H), -0,02-0,08 (м, 1H), -0,34-0,38 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,76 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (250×4,6 мм), 5μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

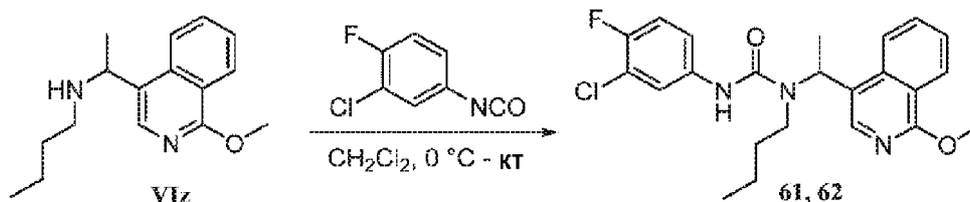
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 86). ЖХМС: m/z найдено 414,2/416,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,56 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,72-7,75 (м, 2H), 7,46-7,55 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,17 (д, 1H), 5,82-5,85 (м, 1H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,88-2,94 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 0,54-0,60 (м, 1H), 0,19-0,25 (м, 1H), -0,02-0,08 (м, 1H), -0,02-0,08 (м, 1H), -0,34-0,38 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,36 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (250×4,6 мм), 5μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N-(1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)бутан-1-амин (VIz)



К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 10 мл метанола добавляют 0,17 г (3,0 ммоль, 3,0 экв.) н-бутиламина, затем 0,5 г сульфата натрия и смесь затем нагревают при 50°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 0,28 г (7,5 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Перемешивание продолжают в течение еще 1 ч и растворитель удаляют в вакууме. Остаток разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 10-40% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,3 г (1,16 ммоль, 47%) N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)бутан-1-амин (VIz). ЖХМС: m/z найдено 259,0 [M+H]<sup>+</sup>.

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 61 и 62)



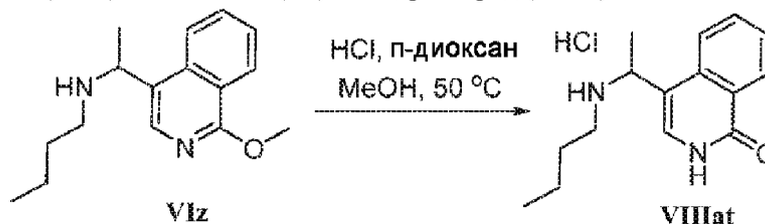
Рацемическую 1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)бутан-1-амин (VIz) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 61). ЖХМС: m/z найдено 430,2/432,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,60 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,38 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,16 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,79-7,86 (м, 2H), 7,61-7,67 (м, 1H), 7,49-

7,54 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 1H), 6,11-6,18 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 2,98-3,07 (м, 2H), 1,61 (д, 3H), 1,12-1,23 (м, 1H), 0,85-0,90 (м, 2H), 0,53-0,61 (м, 1H), 0,52 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,03 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

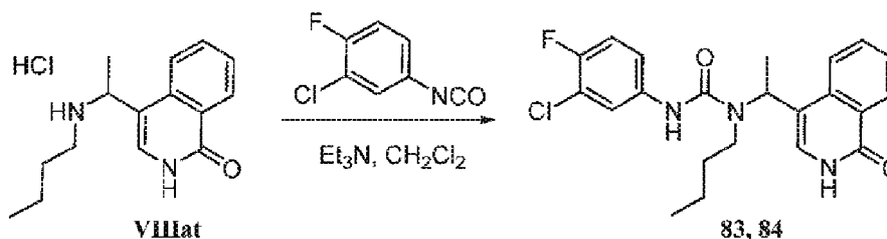
1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 62). ЖХМС: m/z найдено 430,2/432,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,44 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,38 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,16 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,79-7,86 (м, 2H), 7,61-7,67 (м, 1H), 7,49-7,54 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 1H), 6,11-6,18 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 2,98-3,07 (м, 2H), 1,61 (д, 3H), 1,12-1,23 (м, 1H), 0,85-0,90 (м, 2H), 0,53-0,61 (м, 1H), 0,52 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,61 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(Бутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIat)



К раствору 0,30 г (1,16 ммоль, 1,0 экв.) N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)бутан-1-амин (VIz) в 10 мл метанола добавляют 1 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане и смесь нагревают при 50°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл петролейного эфира и полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,30 (1,07 ммоль, 92%) 4-(1-(бутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIat). ЖХМС: m/z найдено 245,1 [M+H]<sup>+</sup>.

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 83 и 84)

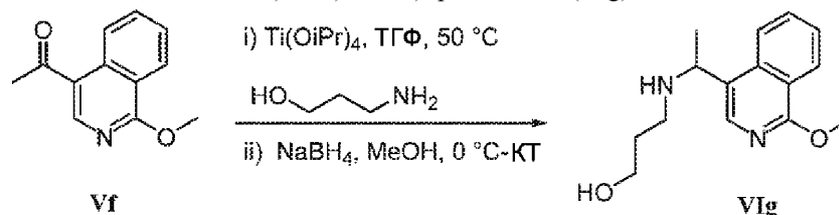


К перемешиваемому раствору 0,3 г (1,07 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(бутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIat) в 10 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,25 г (2,46 ммоль, 2,3 экв.) триэтиламина, затем 0,17 г (1,22 ммоль, 1,1 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при 0°C в течение 1 ч. Смесь разбавляют 10 мл ледяной воды и экстрагируют 3×10 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 20-70% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,27 г (0,65 ммоль, 60%) рацемической 1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5 μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 83). ЖХМС: m/z найдено 416,1/418,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,71 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,34 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,71-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,85-5,87 (м, 1H), 2,94-3,12 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,19-1,23 (м, 1H), 0,95-1,05 (м, 2H), 0,68-0,72 (м, 1H), 0,59 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,10 мин, колонка: ChiralcelOD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

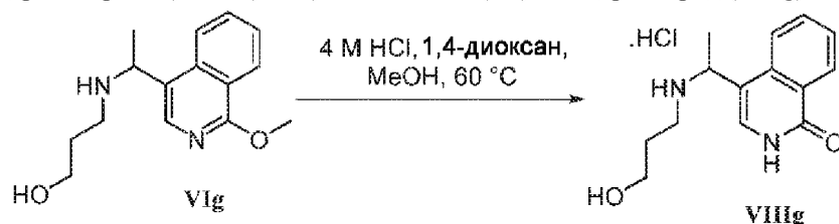
1-Бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 84). ЖХМС: m/z найдено 416,1/418,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,71 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,34 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,71-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,85-5,87 (м, 1H), 2,94-3,12 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,19-1,23 (м, 1H), 0,95-1,05 (м, 2H), 0,68-0,72 (м, 1H), 0,59 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,80 мин, колонка: ChiralcelOD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 3-((1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ол (VIg)



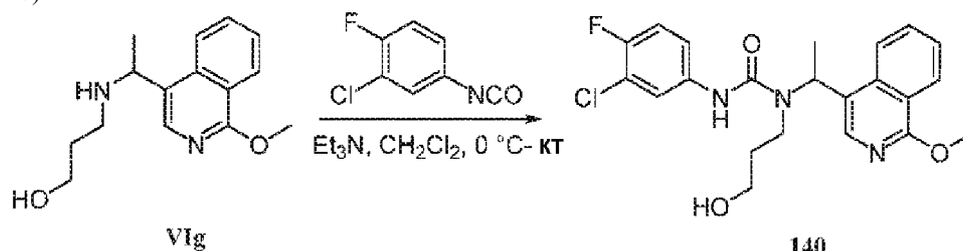
К раствору 1,0 г (5,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 10 мл безводного ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,56 г (7,5 ммоль, 1,5 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 14,1 г (50,0 ммоль, 10,0 экв.) изопророксида титана (IV) и смесь нагревают до 50°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,38 г (10,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 50 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 20 мл этилацетата, и двухфазную смесь экстрагируют 2×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с 20% этанолом в пентане с получением 0,86 г (3,3 ммоль, 66%) 3-((1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIg). ЖХМС: m/z найдено 261,4/263,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,24-8,28 (м, 3H), 7,82-7,86 (м, 1H), 7,65-7,69 (м, 1H), 4,76-4,83(м, 1H), 4,07 (с, 3H), 3,33 (шс, 2H), 3,42 (т, 2H), 2,78-2,83 (м, 1H), 2,67-2,71 (м, 1H), 1,67-1,71 (м, 2H), 1,57 (д, 3H).

## 4-(1-((3-Гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIg)



К перемешиваемому раствору 0,4 г (1,54 ммоль, 1,0 экв.) 3-((1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIg) в 15 мл метанола в сосуде под давлением добавляют 13 мл 4 М раствора HCl в 1,4-диоксане. Сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 60°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и концентрируют в вакууме и остаток сушат в высоком вакууме с получением 0,36 г (1,27 ммоль, 82%) 4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIg). ЖХМС: m/z найдено 247,06 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 9,60 (шс, 1H), 9,06 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,98 (д, 1H), 7,77-7,83 (м, 1H), 7,69 (д, 1H), 7,54-7,59 (м, 1H), 4,82-4,89 (м, 1H), 4,69 (шс, 1H), 3,43 (т, 2H), 2,97-3,04 (м, 1H), 2,84-2,91 (м, 1H), 1,75-1,85 (м, 2H), 1,63 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 140)



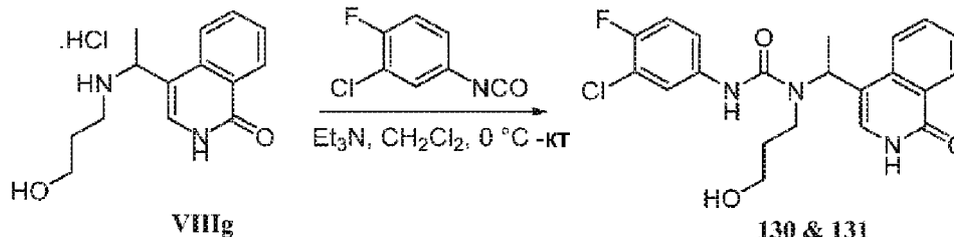
К перемешиваемому раствору 0,4 г (1,53 ммоль, 1,0 экв.) 3-((1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIg) в 5 мл метиленахлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,7 мл (7,69 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,26 г (1,53 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток суспендируют в 10 мл воды и перемешивают в течение 20 мин. Осадок собирают фильтрацией и сушат в вакууме. Полученное твердое вещество растирают с 20 мл диэтилового эфира и сушат в вакууме с получением 0,35 г (0,81 ммоль, 53%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 432,4/434,4 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка - (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин с получением 103 мг и 108 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=7,17 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц,

ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,78 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,93 (д, 1H), 7,85-7,79 (м, 2H), 7,63 (т, 1H), 7,45-7,40 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,16-6,11 (м, 1H), 5,04 (шс, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,17-3,08 (м, 4H), 1,61 (д, 3H), 1,04-0,89 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,20 мин, колонка -(R,R) Whelk-01 (4,6×250мм) 5 $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>: MeOH, скорость потока 4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 140). ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,2/434,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=7,17 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,78 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,93 (д, 1H), 7,85-7,79 (м, 2H), 7,63 (т, 1H), 7,45-7,40 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,16-6,11 (м, 1H), 5,04 (шс, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,17-3,08 (м, 4H), 1,61 (д, 3H), 1,04-0,89 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,46 мин, колонка - (R,R) Whelk-01 (4,6×250 мм) 5  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>: MeOH, скорость потока 4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 130 и 131)

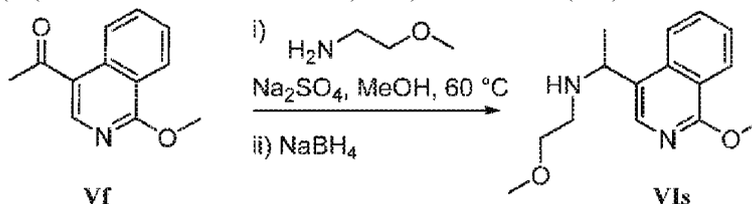


К перемешиваемому раствору 0,3 г (1,06 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIg) в 10 мл метиленхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,7 мл (5,32 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,18 г (1,06 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток разбавляют 30 мл воды и перемешивают в течение 20 мин. Полученный осадок собирают фильтрацией, промывают 15 мл диэтилового эфира и сушат в высоко вакууме с получением 0,25 г (0,60 ммоль, 56%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,3/420,3 [M+H]<sup>+</sup>; Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralcel OD-H (250×30 мм) 5 $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>: MeOH, скорость потока 90 г/мин с получением 83 мг и 78 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 130). ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2/420,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,24 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,40 (шд, 1H), 8,75 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,66 (д, 1H), 7,49 (т, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (д, 1H), 5,84-5,89 (м, 1H), 5,05 (шс, 1H), 3,12-3,19 (м, 4H), 1,46 (д, 3H), 1,06-1,18 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,74 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>: MeOH, скорость потока 3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 131). ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2/420,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,24 мин, (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,40 (шд, 1H), 8,75 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,66 (д, 1H), 7,49 (т, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (д, 1H), 5,84-5,89 (м, 1H), 5,05 (шс, 1H), 3,12-3,19 (м, 4H), 1,46 (д, 3H), 1,06-1,18 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,49 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>: MeOH, скорость потока 3,0 г/мин.

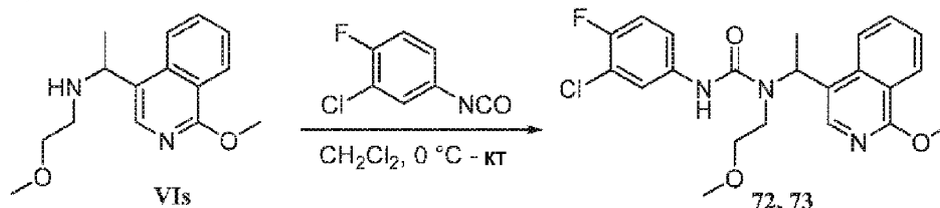
2-Метокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIa)



К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 10 мл метанола добавляют 0,92 г (12,4 ммоль, 5,0 экв.) 2-метоксиэтан-1-амин, затем 0,5 г сульфата натрия и смесь затем нагревают при 60°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 0,28 г (7,5 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Перемешивание продолжают в течение еще 1 ч и растворитель удаляют в вакууме. Остаток разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,3 г (1,15 ммоль, 47%) 2-метокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 261,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соеди-

нения 72 и 73)

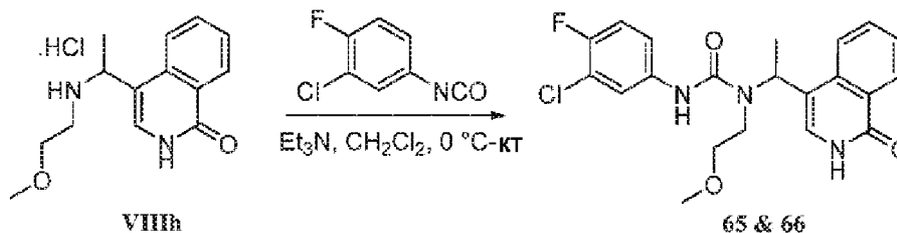


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 2-метокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амина (VIa) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 72). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,32 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,65 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,30-7,39 (м, 2H), 6,08-6,12 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,24-3,30 (м, 2H), 2,90 (с, 3H), 2,82-2,85 (м, 1H), 2,61-2,68 (м, 1H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,11 мин, Chiralpak IG (250×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 73). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,32 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,65 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,30-7,39 (м, 2H), 6,08-6,12 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,24-3,30 (м, 2H), 2,90 (с, 3H), 2,82-2,85 (м, 1H), 2,61-2,68 (м, 1H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,62 мин, Chiralpak IG (250×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 65 и 66)

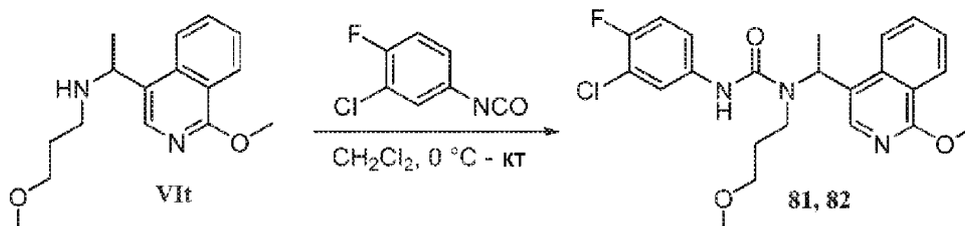


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, рацемического 4-(1-((2-метоксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорида (VIIIh) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 65). ЖХМС: m/z найдено 418,1/420,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,04 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,62 (шс, 1H), 8,24-8,26 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,63 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,29-7,37 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,31-3,34 (м, 2H), 2,95-2,97 (м, 1H), 2,94 (с, 3H), 2,81-2,85 (м, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,28 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×250 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=4,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 66). ЖХМС: m/z найдено 418,1/420,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,04 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (д, 1H), 8,62 (шс, 1H), 8,24-8,26 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,63 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,29-7,37 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,31-3,34 (м, 2H), 2,95-2,97 (м, 1H), 2,94 (с, 3H), 2,81-2,85 (м, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,18 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×250 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=4,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина (соединения 81 и 82)

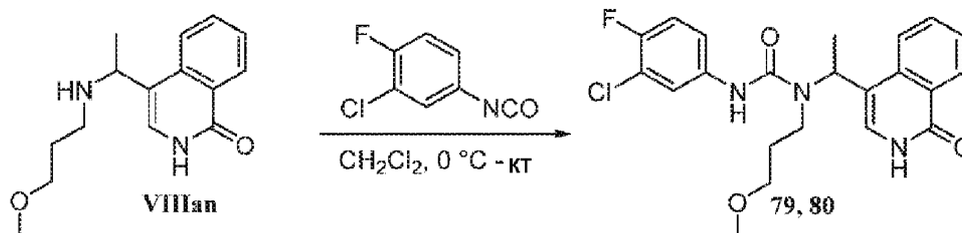


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-метокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-1-амина (VIIt) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: R, R Whelk-01 (30×250 мм) 5  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина: энантиомер I (соединение 81). ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,12 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,39 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,64 (т, 1H), 7,44-7,48 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,11-6,14 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,05-3,14 (м, 2H), 2,89-3,03 (м, 5H), 1,60 (д, 3H), 1,23-1,30 (м, 1H), 0,93-0,98 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,31 мин, колонка: (R,R) Whelk -01 (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина: энантиомер II (соединение 82). ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,12 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,39 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,14 (с, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,64 (т, 1H), 7,44-7,48 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,11-6,14 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,05-3,14 (м, 2H), 2,89-3,03 (м, 5H), 1,60 (д, 3H), 1,23-1,30 (м, 1H), 0,93-0,98 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,70 мин, колонка: (R,R) Whelk -01 (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина (соединения 79 и 80)

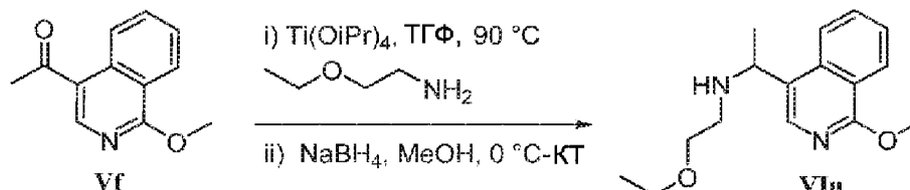


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((3-метоксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIan) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5  $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина: энантиомер I (соединение 79). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,38 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,40 (шд, 1H), 8,36 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,86 (3, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,44-7,52 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,85-5,87 (м, 1H), 2,98-3,15 (м, 7H), 1,45 (д, 3H), 1,32-1,39 (м, 1H), 1,05-1,11 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,85 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина: энантиомер II (соединение 80). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,38 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,40 (шд, 1H), 8,36 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,86 (3, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,44-7,52 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,85-5,87 (м, 1H), 2,98-3,15 (м, 7H), 1,45 (д, 3H), 1,32-1,39 (м, 1H), 1,05-1,11 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=14,54 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

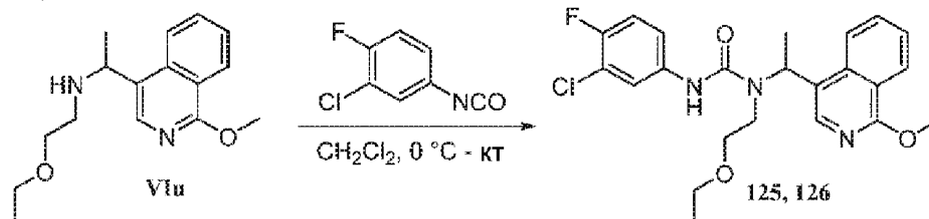
2-Этокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIU)



К раствору 1,0 г (5,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vf) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,66 г (7,5 ммоль, 1,5 экв.) 2-этоксиэтан-1-амина, затем 14,1 г (49,8 ммоль, 10,0 экв.) изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,38 г (10,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток

очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-4% метанол/метиленхлорид) с получением 1,3 г (4,06 ммоль, 82%) 2-этокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIu). ЖХМС:  $m/z$  найдено 275,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,31 (д, 1H), 8,19-8,22 (м, 1H), 8,06 (с, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,58-7,64 (м, 1H), 4,32-4,39 (м, 1H), 4,04 (с, 3H), 3,32-3,44 (м, 4H), 2,50-2,67 (м, 2H), 2,08 (шс, 1H), 1,40 (д, 3H), 1,08 (т, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 125 и 126)

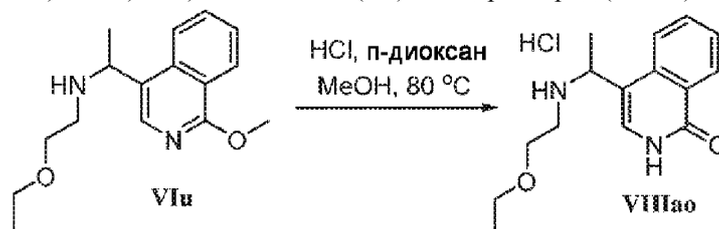


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 2-этокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIu) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Chiralpak IG (30×250 мм) 5 $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 125). ЖХМС:  $m/z$  найдено 446,3/448,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,70 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ): 8,68 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,79-7,85 (м, 2H), 7,65 (т, 1H), 7,32-7,34 (м, 2H), 6,08-6,13 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,22-3,31 (м, 2H), 3,07-3,11 (м, 1H), 2,85-2,91 (м, 2H), 2,53-2,59 (м, 1H), 1,61 (д, 3H), 0,84 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,18 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

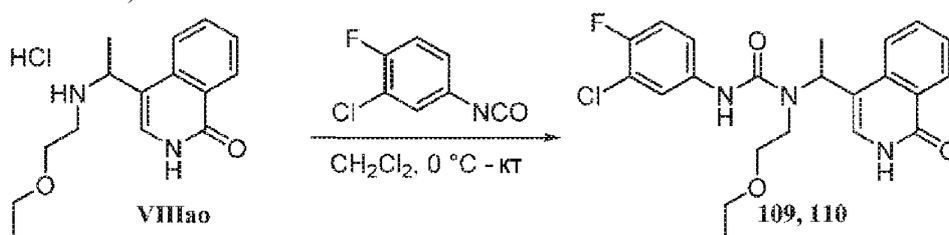
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 126). ЖХМС:  $m/z$  найдено 446,3/448,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,70 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ): 8,68 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,79-7,85 (м, 2H), 7,65 (т, 1H), 7,32-7,34 (м, 2H), 6,08-6,13 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,22-3,31 (м, 2H), 3,07-3,11 (м, 1H), 2,85-2,91 (м, 2H), 2,53-2,59 (м, 1H), 1,61 (д, 3H), 0,84 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,57 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((2-Этоксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIao)



К раствору 0,7 г (2,55 ммоль, 1,0 экв.) 2-этокси-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIu) в 5 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 15 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане и смесь нагревают при 80 $^{\circ}\text{C}$  в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл петролейного эфира, и полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,68 г (2,29 ммоль, 89%) 4-(1-((2-этоксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIao). ЖХМС:  $m/z$  найдено 261,4  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  11,63 (шд, 1H), 9,45 (шс, 1H), 8,90 (шс, 1H), 8,27-8,30 (м, 1H), 7,95 (д, 1H), 7,78-7,83 (м, 1H), 7,55-7,61 (м, 2H), 4,87-4,92 (м, 1H), 3,60-3,64 (м, 2H), 3,48 (кв, 2H), 3,13-3,18 (м, 1H), 3,01-3,06 (м, 1H), 1,63 (д, 3H), 1,13 (т, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 109 и 110)



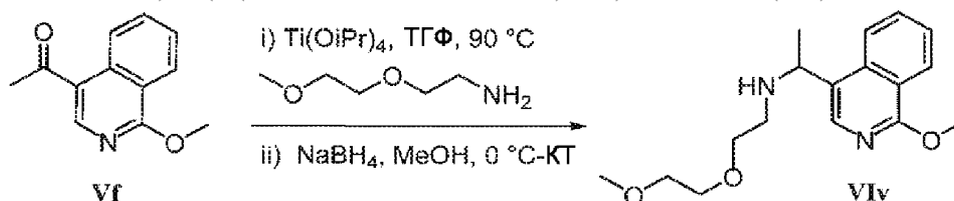
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2-этоксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIao) и 2-хлор-1-фтор-4-

изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5μ, 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 109). ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,38 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,67 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,73-7,80 (м, 2H), 7,63 (д, 1H), 7,51 (т, 1H), 7,31-7,34 (м, 2H), 7,19-7,21 (м, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,22-3,32 (м, 2H), 3,11-3,18 (м, 1H), 2,90-3,02 (м, 2H), 2,72-2,79 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 0,88 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,46 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

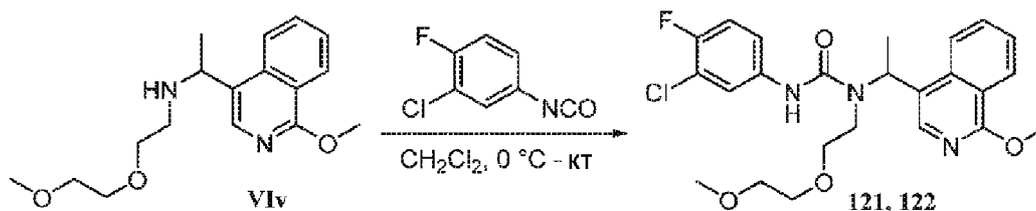
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 110). ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,32 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,67 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,73-7,80 (м, 2H), 7,63 (д, 1H), 7,51 (т, 1H), 7,31-7,34 (м, 2H), 7,19-7,21 (м, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,22-3,32 (м, 2H), 3,11-3,18 (м, 1H), 2,90-3,02 (м, 2H), 2,72-2,79 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 0,88 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,99 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

2-(2-Метоксиэтокси)-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амин (VIv)



К раствору 1,0 г (5,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-она (Vf) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,88 г (7,5 ммоль, 1,5 экв.) 2-(2-метоксиэтокси)этан-1-амина, затем 14,1 г (49,8 ммоль, 10,0 экв.) изопророксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°С в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,38 г (10,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-5% метанол/метилхлорид) с получением 1,4 г (4,59 ммоль, 92%) 2-(2-метоксиэтокси)-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амина (VIv). ЖХМС: m/z найдено 305,5 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,31 (д, 1H), 8,21 (д, 1H), 8,06 (с, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,58-7,64 (м, 1H), 4,32-4,39 (м, 1H), 4,04 (с, 3H), 3,39-3,49 (м, 6H), 3,22 (с, 3H), 2,51-2,68 (м, 2H), 2,10 (шс, 1H), 1,40 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 121 и 122)

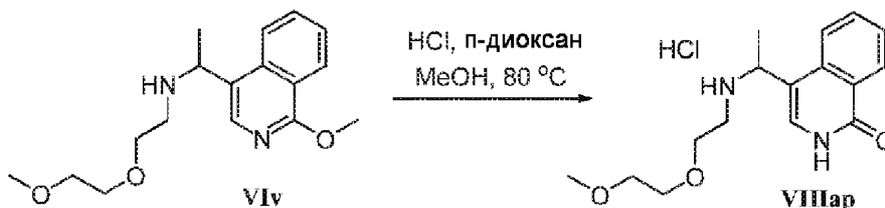


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 2-(2-метоксиэтокси)-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амина (VIv) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Chiralpak IG (30×250 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 121). ЖХМС: m/z найдено 476,3/478,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,54 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 8,68 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,90 (м, 1H), 7,83 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,65 (т, 1H), 7,31-7,41 (м, 2H), 6,08-6,13 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,19-3,28 (м, 6H), 3,17 (с, 3H), 2,92-2,99 (м, 2H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,62 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (250×4,6 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

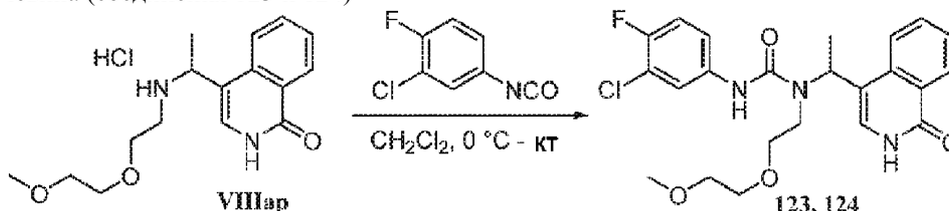
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 122). ЖХМС: m/z найдено 476,3/478,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,46 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 8,68 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,90 (м, 1H), 7,83 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,65 (т, 1H), 7,31-7,41 (м, 2H), 6,08-6,13 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,19-3,28 (м, 6H), 3,17 (с, 3H), 2,92-2,99 (м, 2H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,01 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (250×4,6 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 4-(1-((2-(2-Метоксиэтокси)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIap)



К раствору 0,7 г (2,55 ммоль, 1,0 экв.) 2-(2-метоксиэтокси)-N-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1-амина (VIv) в 5 мл метанол в герметично закрытой пробирке добавляют 15 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане и смесь нагревают при 80°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл петролейного эфира и полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,65 г (2,0 ммоль, 86%) 4-(1-((2-(2-метоксиэтокси)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIap). ЖХМС: m/z найдено 291,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 9,11 (шс, 1H), 8,28-8,30 (м, 1H), 7,95 (д, 1H), 7,79-7,84 (м, 1H), 7,56-7,60 (м, 1H), 7,51 (д, 1H), 4,89-4,94 (м, 1H), 3,65-3,67 (м, 2H), 3,55-3,58 (м, 2H), 3,44-3,49 (м, 2H), 3,23 (с, 3H), 3,17-3,21 (м, 1H), 3,04-3,11 (м, 1H), 1,61 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 123 и 124)

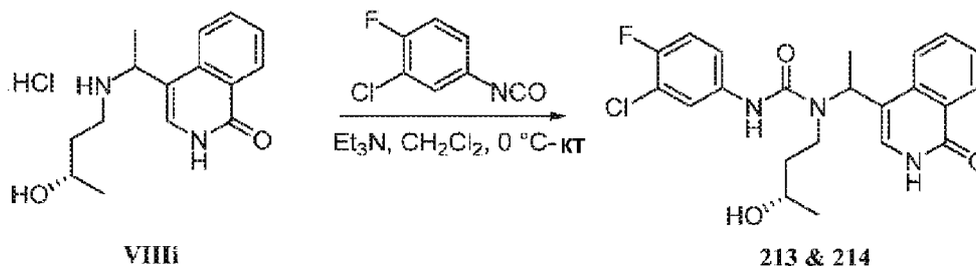


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2-(2-метоксиэтокси)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIap) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 123). ЖХМС: m/z найдено 462,3/464,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,90 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,67 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,71-7,77 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,30-7,40 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,18-3,38 (м, 5H), 3,14 (с, 3H), 3,13-3,15 (м, 1H), 2,96-3,01 (м, 1H), 2,68-2,63 (м, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,62 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 124). ЖХМС: m/z найдено 462,2/464,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,78 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,67 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,71-7,77 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,30-7,40 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,18-3,38 (м, 5H), 3,14 (с, 3H), 3,13-3,15 (м, 1H), 2,96-3,01 (м, 1H), 2,68-2,63 (м, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,33 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 213 и 214)



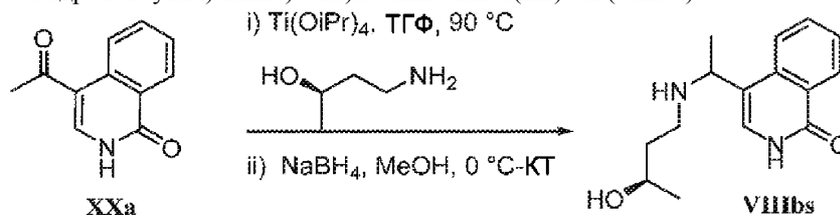
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из диастереомерного 4-(1-(((S)-3-гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIi) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Диастереомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм), 5μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-

ил)этил)мочевина: диастереомер I (соединение 213). ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,3/434,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,21 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,73 (с, 1H), 8,22-8,25 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,67 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,42-7,46 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 5,10 (шс, 1H), 3,41-3,48 (м, 1H), 3,06-3,14 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,02-1,14 (м, 2H), 0,86 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,12 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (4,6×250 мм), 3  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, поток=3,0 мл/мин.

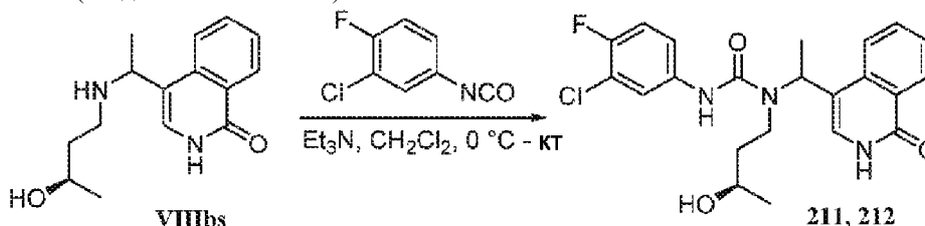
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: диастереомер II (соединение 214). ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,3/434,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,21 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,73 (с, 1H), 8,22-8,25 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,67 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,42-7,46 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 5,10 (шс, 1H), 3,41-3,48 (м, 1H), 3,06-3,14 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,02-1,14 (м, 2H), 0,86 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,79 мин, колонка: CHIRALCEL OD-3 (4,6×250 мм), 3  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, поток=3,0 мл/мин.

4-(1-(((R)-3-Гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbs)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,29 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) (R)-4-аминобутан-2-ола, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×100 мл 10% метанол в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метиленхлорид) с получением 0,28 г (0,63 ммоль, 17%) 4-(1-(((R)-3-гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbs). ЖХМС:  $m/z$  найдено 261,2  $[M+H]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 211 и 212)

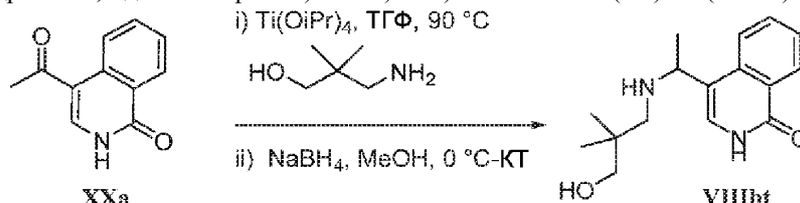


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((R)-3-гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbs) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01(30×250 мм) 5  $\mu$ , 65%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 211). ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,3/434,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,26 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,39 (шд, 1H), 9,02 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,80 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,41 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,81-5,87 (м, 1H), 5,29 (шс, 1H), 3,10-3,30 (м, 3H), 1,46 (д, 3H), 0,78-0,97 (м, 2H), 0,64 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,77 мин, колонка: (R,R) Whelk-01(250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

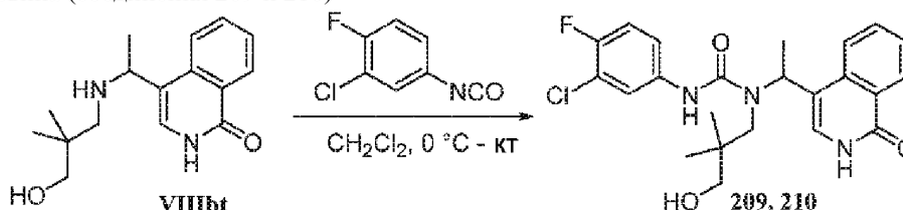
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 212). ЖХМС:  $m/z$  найдено 432,3/434,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,23 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,39 (шд, 1H), 9,02 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,80 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,41 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,81-5,87 (м, 1H), 5,29 (шс, 1H), 3,10-3,30 (м, 3H), 1,46 (д, 3H), 0,78-0,97 (м, 2H), 0,64 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,85 мин, колонка: (R,R) Whelk-01(250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((3-Гидрокси-2,2-диметилпропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbt)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,55 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) 3-амино-2,2-диметилпропан-1-ола, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,31 г (8,0 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 20 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 3×30 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метиленхлорид) с получением 0,35 г (1,3 ммоль, 47%) 4-(1-((3-гидрокси-2,2-диметилпропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbt). ЖХМС: m/z найдено 275,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,15 (шд, 1H), 8,21-8,24 (м, 1H), 7,98 (д, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,14 (д, 1H), 4,53 (т, 1H), 4,06-4,10 (м, 1H), 3,11-3,16 (м, 2H), 2,31-2,37 (м, 1H), 2,22-2,29 (м, 1H), 1,55 (шс, 1H), 1,33 (д, 3H), 0,79 (с, 3H), 0,78 (с, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 209 и 210)

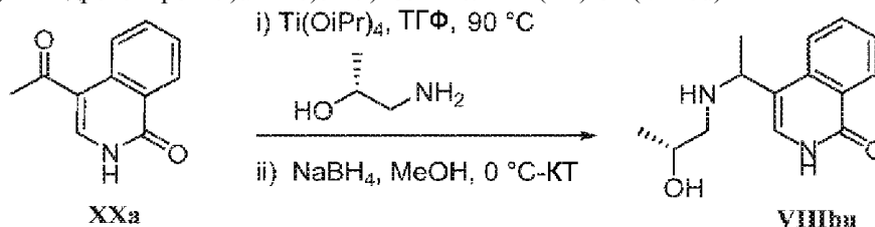


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((3-гидрокси-2,2-диметилпропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbt) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5μ, 75%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 209). ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,51 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,38 (шс, 1H), 9,36 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 5,93-5,99 (м, 2H), 3,13 (д, 1H), 3,01 (с, 2H), 2,93 (д, 1H), 1,46 (д, 3H), 0,52 (с, 3H), 0,17 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,83 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(250×4,6 мм) 5 μ, 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 210). ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,47 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,38 (шс, 1H), 9,36 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,40-7,44 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 5,93-5,99 (м, 2H), 3,13 (д, 1H), 3,01 (с, 2H), 2,93 (д, 1H), 1,46 (д, 3H), 0,52 (с, 3H), 0,17 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=13,48 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(250×4,6 мм) 5 μ, 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

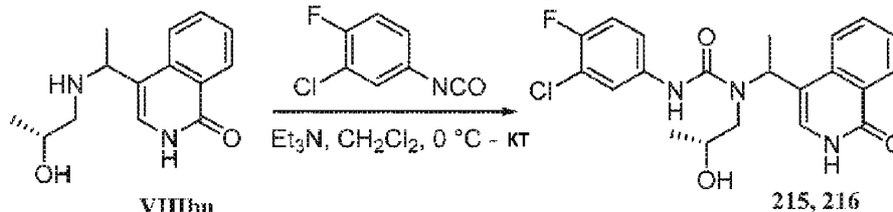
4-1-(((R)-2-Гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbu)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,3 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) (R)-1-аминопропан-2-ола, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2

ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×50 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл 9:1 об./об. диэтилового эфира/этанола с получением 0,43 г (1,7 ммоль, 65%) 4-(1-(((R)-2-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbu). ЖХМС: m/z найдено 247,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,15 (шс, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,98-8,03 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,18 (с, 1H), 4,45-4,49 (м, 1H), 4,02-4,07 (м, 1H), 3,65-3,68 (м, 1H), 2,33-2,50 (м, 2H), 1,98 (шс, 1H), 1,32 (д, 3H), 1,02 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 215 и 216)

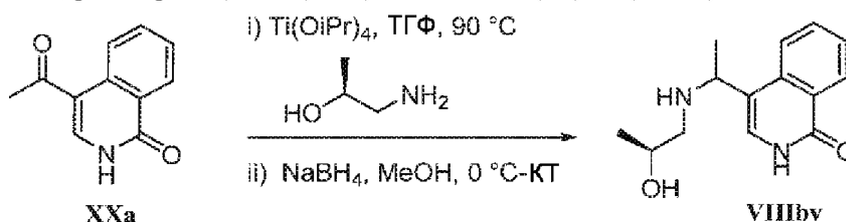


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((R)-2-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbu) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: (R,R) Whelk-01(30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 215). ЖХМС: m/z найдено 418,3/420,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 9,62 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,71-7,79 (м, 2H), 7,58 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 7,15-7,19 (м, 1H), 5,76-5,82 (м, 2H), 3,07-3,10 (м, 2H), 2,73-2,77 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 0,76 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,22 мин, колонка: (R,R) Whelk-01(250×4,6 мм), 5 м, 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

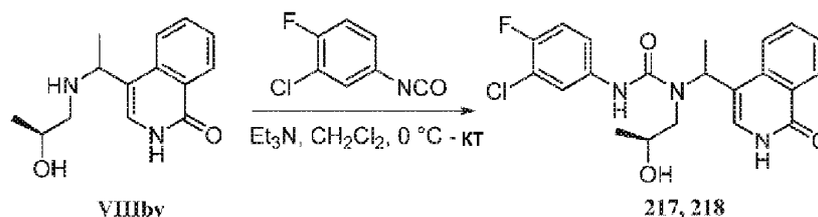
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 216). ЖХМС: m/z найдено 418,3/420,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 9,62 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,71-7,79 (м, 2H), 7,58 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 7,15-7,19 (м, 1H), 5,76-5,82 (м, 2H), 3,07-3,10 (м, 2H), 2,73-2,77 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 0,76 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,61 мин, колонка: (R,R) Whelk-01(250×4,6 мм), 5 м, 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((S)-2-Гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbv)



К раствору 0,4 г (2,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,48 г (6,4 ммоль, 3,0 экв.) (S)-1-аминопропан-2-ола, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,15 г (4,3 ммоль, 1,5 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×100 мл 10% метанол в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира с получением 0,5 г (2,0 ммоль, 95%) 4-(1-(((S)-2-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbv). ЖХМС: m/z найдено 247,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 217 и 218)

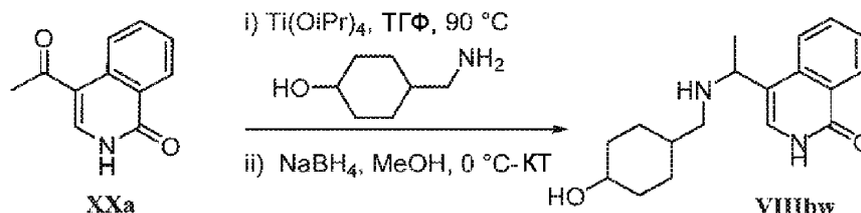


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((S)-2-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbv) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5  $\mu$ , 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 217). ЖХМС: m/z найдено 418,3/420,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,17 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,39 (с, 1H), 9,62 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,72-7,80 (м, 3H), 7,50 (т, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,18 (д, 1H), 5,88-5,96 (м, 2H), 3,69 (шс, 1H), 3,02-3,14 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 0,63 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,66 мин, колонка: Chiralcel-OD-H(250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

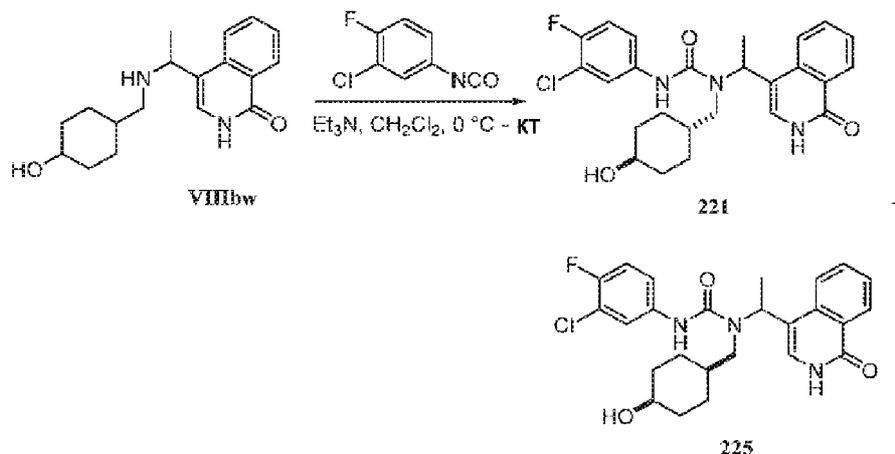
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 218). ЖХМС: m/z найдено 418,3/420,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,15 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,39 (с, 1H), 9,62 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,72-7,80 (м, 3H), 7,50 (т, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,18 (д, 1H), 5,88-5,96 (м, 2H), 3,69 (шс, 1H), 3,02-3,14 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 0,63 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,09 мин, колонка: Chiralcel-OD-H(250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((4-Гидроксициклогексил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbw)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,62 г (4,7 ммоль, 3,0 экв.) 4-(аминометил)циклогексан-1-ола, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×10 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,5 г неочищенного 4-(1-(((4-гидроксициклогексил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbw). ЖХМС: m/z найдено 301,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 221 и 225)

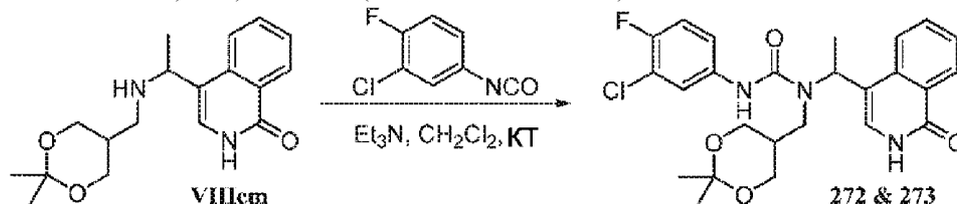


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((4-гидроксициклогексил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbw). Цис- и транс-изомеры затем разделяют полупрепаративной ЖХВД.

Рацемическая транс-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: (соединение 221). ЖХМС:  $m/z$  найдено 472,3/474,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,07 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,37 (шд, 1H), 8,37 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,73-7,76 (м, 2H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,85-5,89 (м, 1H), 4,29 (д, 1H), 3,03-3,13 (м, 1H), 2,87-3,01 (м, 2H), 2,48-2,58 (м, 2H), 1,46 (д, 3H), 1,14-1,31 (м, 2H), 0,58-0,80 (м, 4H), 0,36-0,43 (м, 1H).

Рацемическая цис-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: (соединение 225). ЖХМС:  $m/z$  найдено 472,3/474,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,36 (шд, 1H), 8,43 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,83 (м, 3H), 7,46-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 4,10 (д, 1H), 3,53-3,56 (м, 1H), 2,89-3,01 (м, 2H), 1,47 (д, 3H), 1,31-1,38 (м, 2H), 1,15-1,22 (м, 1H), 0,87-1,06 (м, 5H), 0,71-0,80 (м, 1H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 272 и 273)

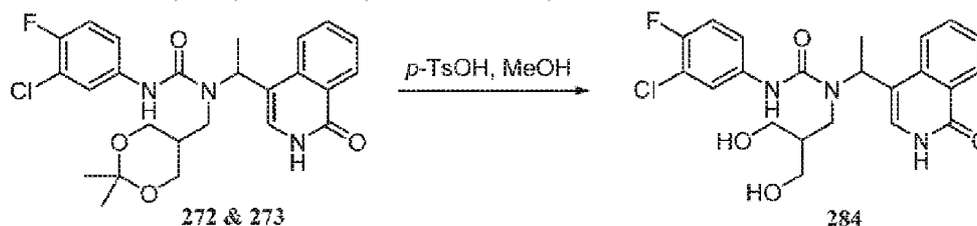


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcm) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5  $\mu$ , 65%  $CO_2$ /MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 272): ЖХМС:  $m/z$  найдено 488,1/490,1  $[M+H]^+$ , ВУ=4,98 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,22-8,24 (м, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,66 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,31-7,40 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,84-5,88 (м, 1H), 3,56-3,63 (м, 2H), 3,27-3,33 (м, 2H), 3,13-3,20 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,26 (с, 3H), 1,23 (с, 3H), 1,05-1,09 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,80 мин, колонка: Chiralcel OD-3(4,6×150 мм) 5  $\mu$ , 70%  $CO_2$ /MeOH, Поток=4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 273): ЖХМС:  $m/z$  найдено 488,1/490,1  $[M+H]^+$ , ВУ=4,98 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,22-8,24 (м, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,66 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,31-7,40 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 5,84-5,88 (м, 1H), 3,56-3,63 (м, 2H), 3,27-3,33 (м, 2H), 3,13-3,20 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,26 (с, 3H), 1,23 (с, 3H), 1,05-1,09 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,00 мин, колонка: Chiralcel OD-3(4,6×150 мм) 5  $\mu$ , 70%  $CO_2$ /MeOH, Поток=4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 284)

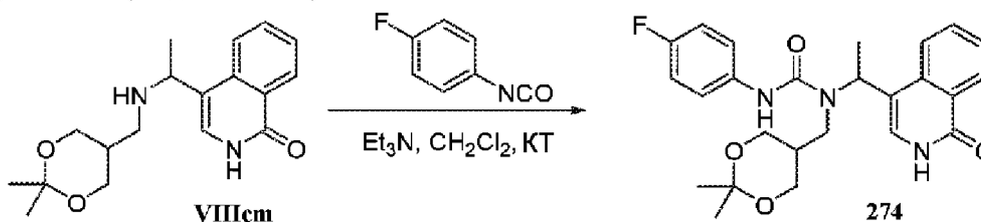


К раствору 0,2 г (0,41 ммоль, 1,0 экв.) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 272 и 273) в 5 мл метанола добавляют 8 мг (0,04 мл, 0,1 экв.) моногидрата пара-толуолсульфоновой кислоты и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляют 10 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (REVELERIS® Диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-10% метанол/метилхлорид) с получением 0,13 г (0,29 ммоль, 70%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I: ЖХМС: m/z найдено 448,2/450,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,78 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,35 (шс, 1H), 9,29 (с, 1H), 8,22-8,24 (м, 1H), 7,72-7,80 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,37 (м, 2H), 7,15 (д, 1H), 5,89 (д, 1H), 5,42 (шс, 1H), 4,58 (шс, 1H), 3,10-3,18 (м, 3H), 2,99-3,05 (м, 3H), 1,46 (д, 3H), 0,94-0,99 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,39 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(4,6×150 мм), 3 м, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 284): ЖХМС: m/z найдено 448,2/450,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,78 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,35 (шс, 1H), 9,29 (с, 1H), 8,22-8,24 (м, 1H), 7,72-7,80 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,37 (м, 2H), 7,15 (д, 1H), 5,89 (д, 1H), 5,42 (шс, 1H), 4,58 (шс, 1H), 3,10-3,18 (м, 3H), 2,99-3,05 (м, 3H), 1,46 (д, 3H), 0,94-0,99 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,67 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(4,6×150 мм), 3 м, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

3-(4-Фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 274)

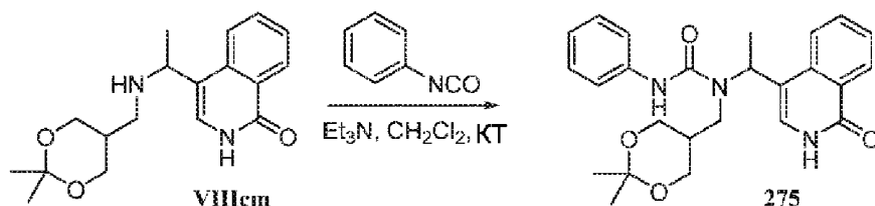


Рацемическую 3-(4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcm) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC(30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(4-Фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I: ЖХМС: m/z найдено 454,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,28 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,40 (шс, 1H), 8,33 (шс, 1H), 8,22 (м, 1H), 7,67-7,77 (м, 2H), 7,43-7,53 (м, 3H), 7,19 (д, 1H), 7,10-7,15 (м, 2H), 5,84-5,90 (м, 1H), 3,58-3,62 (м, 2H), 3,26-3,34 (м, 2H), 3,14-3,20 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,26 (с, 3H), 1,24 (с, 3H), 1,01-1,05 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,31 мин, колонка: ChiralpakAD-3 (4,6×150 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

3-(4-Фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 274): ЖХМС: m/z найдено 454,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,28 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,40 (шс, 1H), 8,33 (шс, 1H), 8,22 (м, 1H), 7,67-7,77 (м, 2H), 7,43-7,53 (м, 3H), 7,19 (д, 1H), 7,10-7,15 (м, 2H), 5,84-5,90 (м, 1H), 3,58-3,62 (м, 2H), 3,26-3,34 (м, 2H), 3,14-3,20 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,26 (с, 3H), 1,24 (с, 3H), 1,01-1,05 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,13 мин, колонка: ChiralpakAD-3 (4,6×150 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=4,0 г/мин.

1-((2,2-Диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-фенилмочевина (соединение 275)

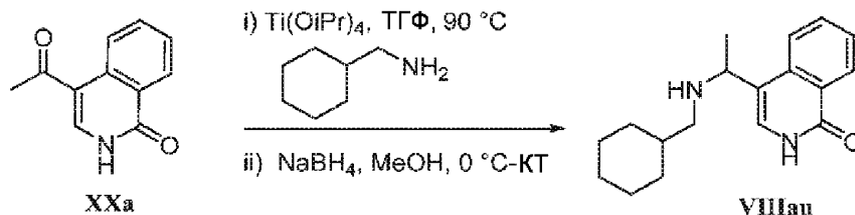


Рацемическую 1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-фенилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIIIcm) и фенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC(30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-((2,2-Диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-фенилмочевина - энантиомер I: ЖХМС: m/z найдено 436,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,38 (шд, 1H), 8,31 (шс, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,68-7,77 (м, 2H), 7,45-7,53 (м, 3H), 7,25-7,30 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 6,96-7,00 (м, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 3,57-3,65 (м, 2H), 3,28-3,38 (м, 2H), 3,16-3,22 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,27 (с, 3H), 1,24 (с, 3H), 0,97-1,02 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,75 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

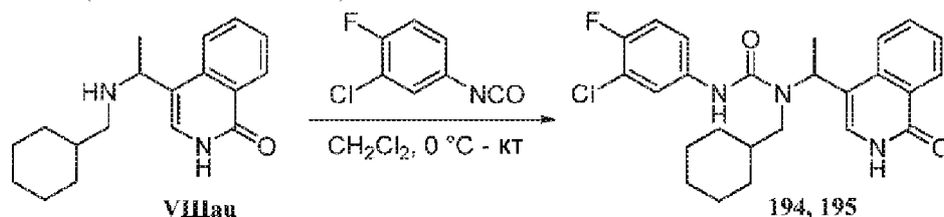
1-((2,2-Диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-фенилмочевина - энантиомер II (соединение 275): ЖХМС: m/z найдено 436,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,38 (шд, 1H), 8,31 (шс, 1H), 8,23 (дд, 1H), 7,68-7,77 (м, 2H), 7,45-7,53 (м, 3H), 7,25-7,30 (м, 2H), 7,20 (д, 1H), 6,96-7,00 (м, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 3,57-3,65 (м, 2H), 3,28-3,38 (м, 2H), 3,16-3,22 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,27 (с, 3H), 1,24 (с, 3H), 0,97-1,02 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,77 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

4-(1-(Циклогексилметил)амино)этил)изохиолин-1(2H)-он (VIIIau)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,45 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) циклогексилметанамина, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл метанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток растирают с 15 мл н-пентана с получением 0,65 г (2,28 ммоль, 52%) 4-(1-(циклогексилметил)амино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIIIau). ЖХМС: m/z найдено 285,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 10,73 (шс, 1H), 8,49 (д, 1H), 7,91-7,94 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,33 (с, 1H), 4,08-4,14 (м, 1H), 2,37-2,49 (м, 2H), 1,63-1,81 (м, 6H), 1,42 (д, 3H), 1,12-1,29 (м, 4H), 0,85-0,95 (м, 2H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 194 и 195)



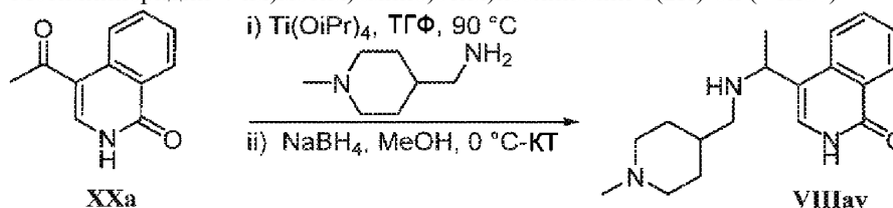
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(циклогексилметил)амино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIIIau) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-

ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 194). ЖХМС: m/z найдено 456,3/458,3 [M+H]<sup>+</sup>, 7,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,39 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,72-7,78 (м, 2H), 7,46-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,85-5,88 (м, 1H), 2,86-3,00 (м, 2H), 1,31-1,48 (м, 7H), 1,18-1,23 (м, 1H), 0,81-0,92 (м, 2H), 0,69-0,80 (м, 2H), 0,49-0,60 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,97 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3 м, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

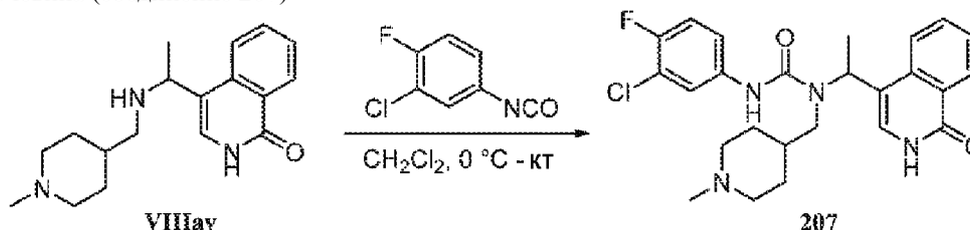
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 195). ЖХМС: m/z найдено 456,3/458,3 [M+H]<sup>+</sup>, 7,68 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,39 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,72-7,78 (м, 2H), 7,46-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,85-5,88 (м, 1H), 2,86-3,00 (м, 2H), 1,31-1,48 (м, 7H), 1,18-1,23 (м, 1H), 0,81-0,92 (м, 2H), 0,69-0,80 (м, 2H), 0,49-0,60 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,11 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3 м, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((1-Метилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIav)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 1,7 г (13,3 ммоль 5,0 экв.) (1-метилпиперидин-4-ил)метанамина, затем 5 мл изопропоксид титана (IV), и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,19 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 50 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл 10% метанол в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,26 г (0,79 ммоль, 37%) 4-(1-(((1-метилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIav). ЖХМС: m/z найдено 300,3 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 207)

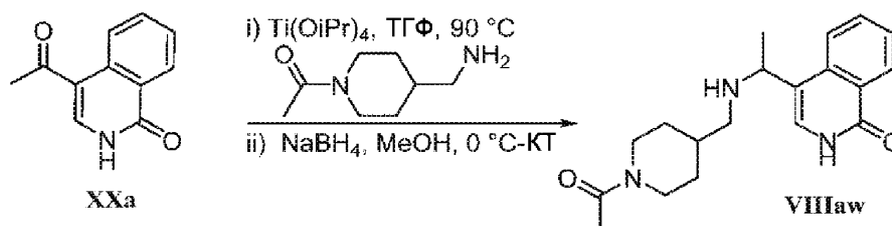


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((1-метилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIav) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux cellulose-2(30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 471,4/473,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,25 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,37 (шс, 1H), 8,41 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,83 (м, 3H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 5,86-5,88 (м, 1H), 3,02-3,06 (м, 1H), 2,89-2,94 (м, 1H), 2,42-2,50 (м, 2H), 1,93 (с, 3H), 1,45-1,47 (м, 3H), 1,20-1,33 (м, 3H), 0,97-1,04 (м, 2H), 0,72-0,83 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,92 мин, колонка: Lux cellulose-2 (250×4,6 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

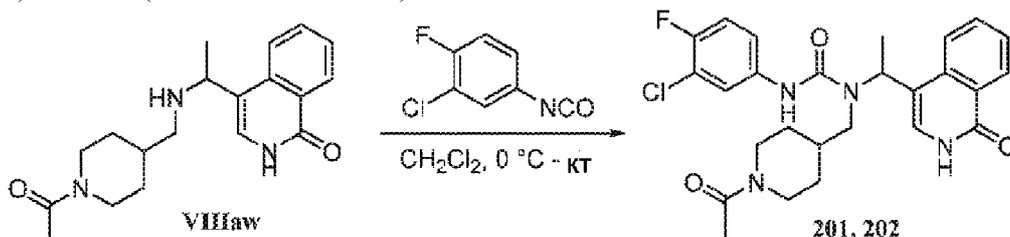
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 207). ЖХМС: m/z найдено 471,4/473,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,24 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,37 (шс, 1H), 8,41 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,72-7,83 (м, 3H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 5,86-5,88 (м, 1H), 3,02-3,06 (м, 1H), 2,89-2,94 (м, 1H), 2,42-2,50 (м, 2H), 1,93 (с, 3H), 1,45-1,47 (м, 3H), 1,20-1,33 (м, 3H), 0,97-1,04 (м, 2H), 0,72-0,83 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,29 мин, колонка: Lux cellulose-2 (250×4,6 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 4-(1-(((1-Ацетилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIaw)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 4 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,5 г (3,2 ммоль, 1,5 экв.) 1-(4-(аминометил)пиперидин-1-ил)этан-1-она, затем 4 мл изопророксида титана (IV), и смесь нагревают при 90 °С в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0 °С. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,16 г (4,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,26 г (0,79 ммоль, 37%) 4-(1-(((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaw). ЖХМС: m/z найдено 328,5 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,16 (шс, 1H), 8,21-8,25 (м, 1H), 8,02 (д, 1H), 7,67-7,73 (м, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,14 (д, 1H), 4,28-4,34 (м, 1H), 3,98-4,04 (м, 1H), 3,69-3,77 (м, 1H), 2,91-2,99 (м, 1H), 2,22-2,49 (м, 3H), 1,95 (с, 3H), 1,54-1,79 (м, 4H), 1,32 (д, 3H), 0,86-1,05 (м, 2H).

1-((1-Ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 201 и 202)

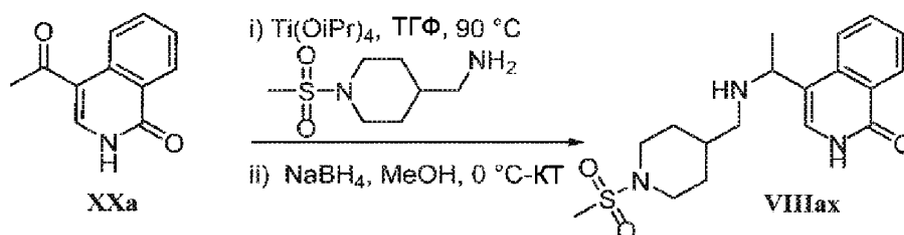


Рацемическую 1-((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaw) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: ChiralpakIG(30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-((1-Ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 201). ЖХМС: m/z найдено 499,4/501,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,42 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,77-7,80 (м, 1H), 7,66-7,72 (м, 2H), 7,45-7,50 (м, 2H), 7,29 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,80-5,85 (м, 1H), 4,05-4,17 (м, 1H), 3,51-3,58 (м, 1H), 2,91-2,99 (м, 2H), 2,29-2,54 (м, 1H), 1,81-2,01 (м, 4H), 1,44-1,45 (м, 3H), 1,07-1,31 (м, 3H), 0,70-0,94 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,31 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

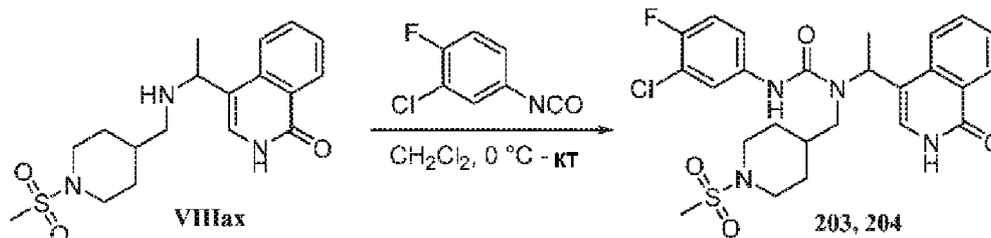
1-((1-Ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 202). ЖХМС: m/z найдено 499,4/501,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,42 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,77-7,80 (м, 1H), 7,66-7,72 (м, 2H), 7,45-7,50 (м, 2H), 7,29 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,80-5,85 (м, 1H), 4,05-4,17 (м, 1H), 3,51-3,58 (м, 1H), 2,91-2,99 (м, 2H), 2,29-2,54 (м, 1H), 1,81-2,01 (м, 4H), 1,44-1,45 (м, 3H), 1,07-1,31 (м, 3H), 0,70-0,94 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,99 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 4-(1-(((1-(Метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIax)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,46 г (2,4 ммоль, 1,5 экв.) (1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метанамина, затем 3 мл изопророксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана с получением 0,40 г (1,1 ммоль, 68%) 4-(1-(((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIax). ЖХМС: m/z найдено 364,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 203 и 204)

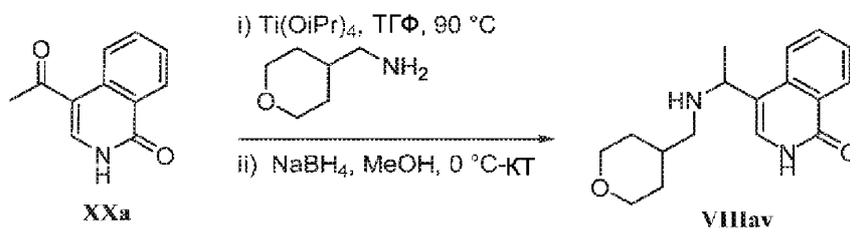


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIax) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5 м, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 203). ЖХМС: m/z найдено 535,4/537,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,19 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,24 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 3,33-3,39 (м, 1H), 3,21-3,27 (м, 1H), 2,97-3,02 (м, 2H), 2,71 (с, 3H), 2,24-2,30 (м, 1H), 2,14-2,20 (м, 1H), 1,46-1,50 (м, 4H), 1,06-1,22 (м, 3H), 0,74-0,80 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,42 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 3 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 204). ЖХМС: m/z найдено 535,4/537,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,10 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,24 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 3,33-3,39 (м, 1H), 3,21-3,27 (м, 1H), 2,97-3,02 (м, 2H), 2,71 (с, 3H), 2,24-2,30 (м, 1H), 2,14-2,20 (м, 1H), 1,46-1,50 (м, 4H), 1,06-1,22 (м, 3H), 0,74-0,80 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,95 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 3 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

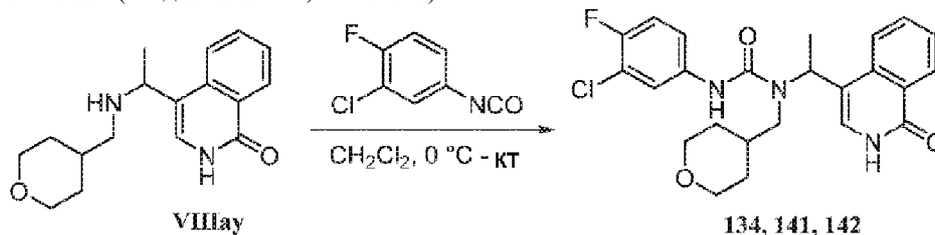
4-(1-(((Тетрагидро-2H-пиран-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIay)



К раствору 0,2 г (1,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 2 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,18 г (1,6 ммоль, 1,5 экв.) (тетрагидро-2H-пиран-4-ил)метанамина, затем 2 мл изопророксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,08 г (2,1 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,25 г (0,87 ммоль, 82%) 4-(1-(((тетрагидро-2H-пиран-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIay). ЖХМС: m/z найдено 287,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,18 (шс, 1H), 8,21-8,25 (м, 1H), 8,01 (д, 1H), 7,68-7,74 (м, 1H), 7,47 (т, 1H), 7,14 (шс, 1H), 3,99-4,04 (м, 1H), 3,77-3,83 (м, 2H), 3,19-3,28 (м, 2H), 2,36-2,42 (м, 1H), 2,24-2,30 (м, 1H), 1,53-1,69

(м, 4H), 1,31 (д, 3H), 1,02-1,15 (м, 2H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевина (соединения 134, 141 и 142)

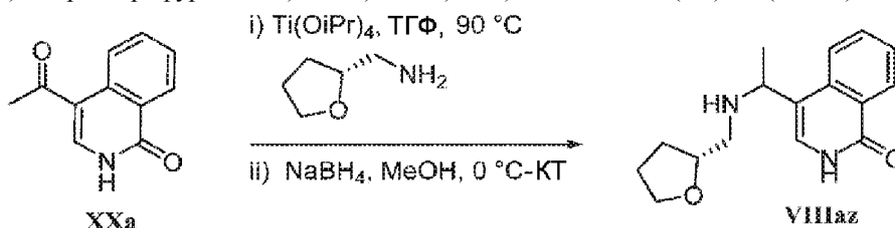


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевину (соединение 134) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2Н)-она (VIIIay) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux cellulose-2(30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевина: энантиомер I (соединение 141). ЖХМС: m/z найдено 458,3/460,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,59 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,71-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,84-5,88 (м, 1H), 3,54-3,63 (м, 2H), 2,91-3,06 (м, 2H), 2,80-2,86 (м, 1H), 2,67-2,71 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,15-1,23 (м, 2H), 0,98-1,10 (м, 2H), 0,76-0,82 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,56 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

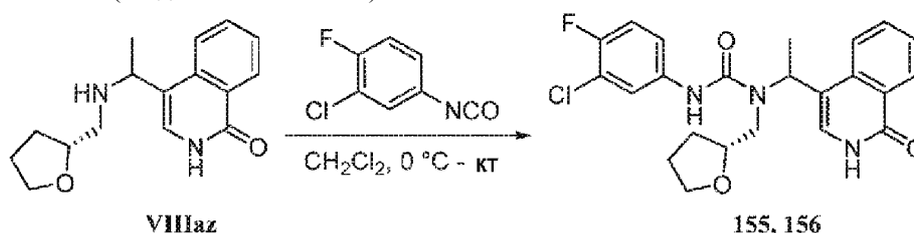
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевина: энантиомер II (соединение 142). ЖХМС: m/z найдено 458,3/460,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,58 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,71-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,84-5,88 (м, 1H), 3,54-3,63 (м, 2H), 2,91-3,06 (м, 2H), 2,80-2,86 (м, 1H), 2,67-2,71 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,15-1,23 (м, 2H), 0,98-1,10 (м, 2H), 0,76-0,82 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,55 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((R)-Тетрагидрофуран-2-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2Н)-он (VIIIaz)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2Н)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,24 г (2,4 ммоль, 1,5 экв.) (R)-((тетрагидрофуран-2-ил)метанамина, затем 3 мл изопророксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,32 г (1,17 ммоль, 73%) 4-(1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2Н)-она (VIIIaz). ЖХМС: m/z найдено 273,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ11,16 (шс, 1H), 8,22-8,24 (м, 1H), 8,01 (т, 1H), 7,68-7,74 (м, 1H), 7,45-7,51 (м, 1H), 7,14 (д, 1H), 4,04-4,10 (м, 1H), 3,82-3,87 (м, 1H), 3,66-3,74 (м, 1H), 3,54-3,62 (м, 1H), 2,44-2,54 (м, 2H), 1,71-1,88 (м, 4H), 1,48-1,54 (м, 1H), 1,32 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина (соединение 155 и 156)

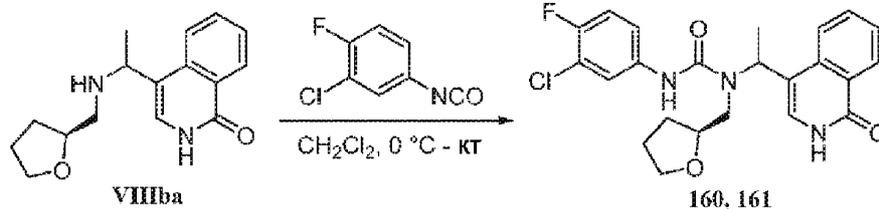


Диастереомерную 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIaz) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Диастереомеры затем разделяют полупрепаративной ЖХВД.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер I (соединение 155). ЖХМС:  $m/z$  найдено 444,1/446,1  $[M+H]^+$ , ВУ=7,41 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,40 (шс, 1H), 8,94 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,59 (д, 1H), 7,50 (т, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,21-7,25 (м, 2H), 5,78-5,83 (м, 1H), 3,76-3,81 (м, 1H), 3,50-3,56 (м, 1H), 3,16-3,26 (м, 2H), 2,98-3,04 (м, 1H), 1,68-1,75 (м, 1H), 1,50-1,60 (м, 2H), 1,46 (д, 3H), 1,27-1,33 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,06 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (250×4,6 мм), 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер II (соединение 156). ЖХМС:  $m/z$  найдено 444,1/446,1  $[M+H]^+$ , ВУ=7,11 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,97 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 2H), 7,18-7,20 (м, 1H), 5,90-5,93 (м, 1H), 3,74-3,78 (м, 1H), 3,63-3,68 (м, 1H), 3,53-3,59 (м, 1H), 3,17-3,22 (м, 2H), 1,60-1,66 (м, 2H), 1,46-1,55 (м, 4H), 1,15-1,23 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,50 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина (соединения 160 и 161)

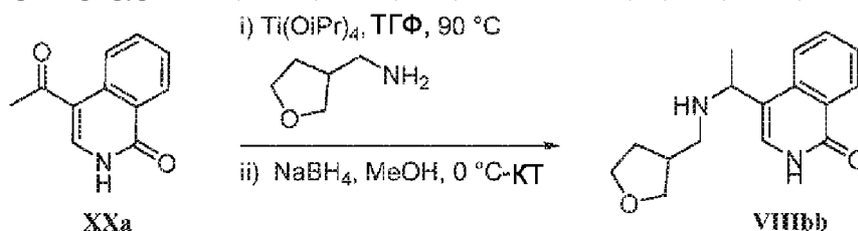


Диастереомерную 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIba, синтезирован из 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) и (S)-(тетрагидрофуран-2-ил)метанамин) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Диастереомеры затем разделяют полупрепаративной ЖХВД.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер I (соединение 160). ЖХМС:  $m/z$  найдено 444,1/446,1  $[M+H]^+$ , ВУ=7,60 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,39 (шс, 1H), 8,97 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 2H), 7,18-7,20 (м, 1H), 5,90-5,93 (м, 1H), 3,74-3,78 (м, 1H), 3,63-3,68 (м, 1H), 3,53-3,59 (м, 1H), 3,17-3,22 (м, 2H), 1,60-1,66 (м, 2H), 1,46-1,55 (м, 4H), 1,15-1,23 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,02 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 55%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер II (соединение 161). ЖХМС:  $m/z$  найдено 444,1/446,1  $[M+H]^+$ , ВУ=7,47 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,40 (шс, 1H), 8,94 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,59 (д, 1H), 7,50 (т, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,21-7,25 (м, 2H), 5,78-5,53 (м, 1H), 3,76-3,81 (м, 1H), 3,50-3,56 (м, 1H), 3,16-3,26 (м, 2H), 2,98-3,04 (м, 1H), 1,68-1,75 (м, 1H), 1,50-1,60 (м, 2H), 1,46 (д, 3H), 1,27-1,33 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,51 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм), 5  $\mu$ , 55%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

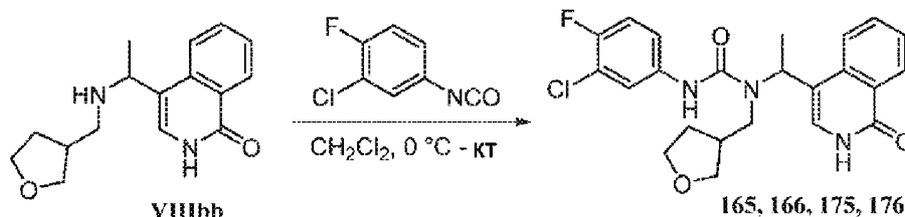
4-(1-(((Тетрагидрофуран-3-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbb)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 15 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,41 г (4,0 ммоль 1,5 экв.) рацемического (тетрагидрофуран-3-ил)метанамина, затем 7 мл изопроксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и пе-

ремешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 20 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 70-10% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,35 г (1,28 ммоль, 48%) 4-(1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbb) в виде смеси рацемических диастереомеров. ЖХМС: m/z найдено 273,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина (соединения 165, 166, 175 и 176)



Диастереомерную 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((тетрагидрофуран-2-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Диастереомеры затем разделяют хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 30-70% ацетонитрил с водой) с получением диастереомерных пар А и В. Каждый диастереомер затем разделяют на отдельные энантиомеры СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

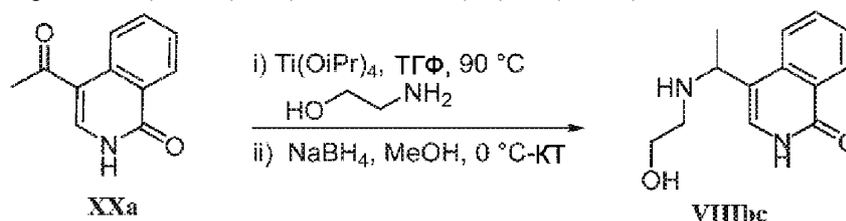
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер IA (соединение 165). ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шд, 1H), 8,54 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,23 (шд, 1H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,55-3,60 (м, 1H), 3,33-3,40 (м, 1H), 3,17-3,21 (м, 1H), 3,00-3,06 (м, 2H), 2,71-2,76 (м, 1H), 2,03-2,09 (м, 1H), 1,61-1,70 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,38-1,43 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,54 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм) 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер ПА (соединение 166). ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шд, 1H), 8,54 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,23 (шд, 1H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,55-3,60 (м, 1H), 3,33-3,40 (м, 1H), 3,17-3,21 (м, 1H), 3,00-3,06 (м, 2H), 2,71-2,76 (м, 1H), 2,03-2,09 (м, 1H), 1,61-1,70 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,38-1,43 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,27 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм) 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер IB (соединение 175). ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,55 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шд, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,74-7,78 (м, 2H), 7,45-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,24 (шд, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 3,42-3,47 (м, 1H), 3,31-3,37 (м, 1H), 3,22-3,27 (м, 2H), 3,07-3,16 (м, 2H), 1,85-1,91 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,34-1,40 (м, 1H), 1,01-1,06 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,30 мин, колонка: Chiralpak IC-3(250×4,6 мм) 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина: диастереомер IB (соединение 176). ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,55 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,41 (шд, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,74-7,78 (м, 2H), 7,45-7,53 (м, 2H), 7,34 (т, 1H), 7,24 (шд, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 3,42-3,47 (м, 1H), 3,31-3,37 (м, 1H), 3,22-3,27 (м, 2H), 3,07-3,16 (м, 2H), 1,85-1,91 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,34-1,40 (м, 1H), 1,01-1,06 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,68 мин, колонка: Chiralpak IC-3(250×4,6 мм), 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

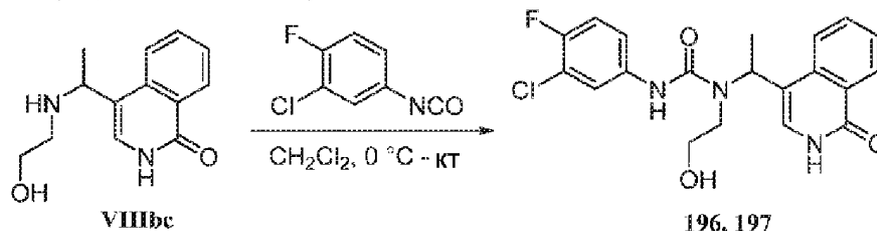
4-(1-((2-Гидроксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbc)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере

азота добавляют 0,14 г (2,4 ммоль 1,5 экв.) 2-аминоэтан-1-ола, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,26 г (1,1 ммоль, 70%) 4-(1-((2-гидроксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbc). ЖХМС: m/z найдено 222,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,23 (шс, 1H), 8,22-8,25 (м, 1H), 8,00 (д, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 4,48 (шс, 1H), 4,07-4,14 (м, 1H), 3,40-3,46 (м, 2H), 3,37 (шс, 1H), 2,51-2,59 (м, 2H), 1,32 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 196 и 197)

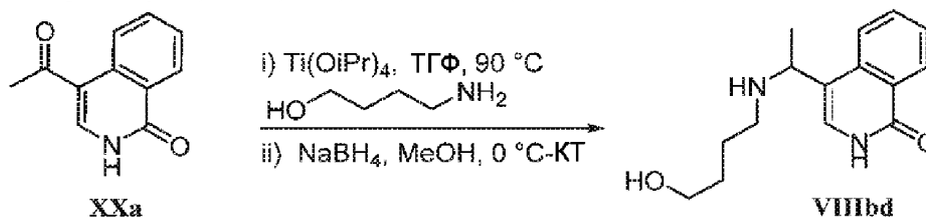


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2-гидроксиэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbc) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 196). ЖХМС: m/z найдено 404,2/406,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,90 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 9,20 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,65 (д, 1H), 7,51 (т, 1H), 7,30-7,35 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 5,37 (шс, 1H), 3,11-3,21 (м, 3H), 2,85-2,91 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,21 мин, колонка: Chiralcel OD-H (150×4,6 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

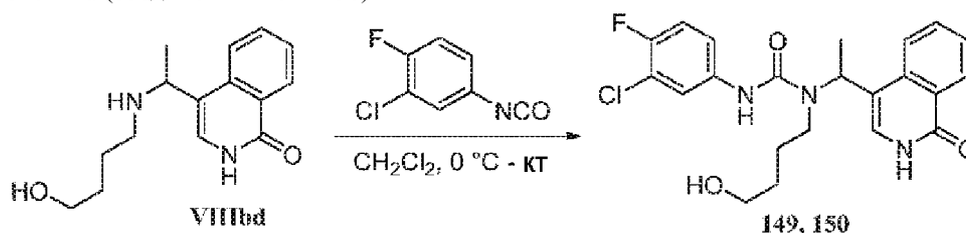
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 197). ЖХМС: m/z найдено 404,2/406,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,90 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 9,20 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,73-7,79 (м, 2H), 7,65 (д, 1H), 7,51 (т, 1H), 7,30-7,35 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 5,37 (шс, 1H), 3,11-3,21 (м, 3H), 2,85-2,91 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,81 мин, колонка: Chiralcel OD-H (150×4,6 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((4-Гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbd)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,21 г (2,4 ммоль 1,5 экв.) 4-аминобутан-1-ол, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия добавляют. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл трет-бутилметилловым эфиром с получением 0,2 г (0,76 ммоль, 48%) 4-(1-((4-гидроксибутил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbd). ЖХМС: m/z найдено 261,5 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 10,38 (шс, 1H), 8,48 (д, 1H), 7,81 (д, 1H), 7,72 (т, 1H), 7,52 (т, 1H), 7,26 (с, 1H), 4,18-4,23 (м, 1H), 3,61-3,64 (м, 2H), 2,67-2,70 (м, 2H), 1,74 (шс, 1H), 1,53-1,68 (м, 5H), 1,47 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксibuтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 149 и 150)

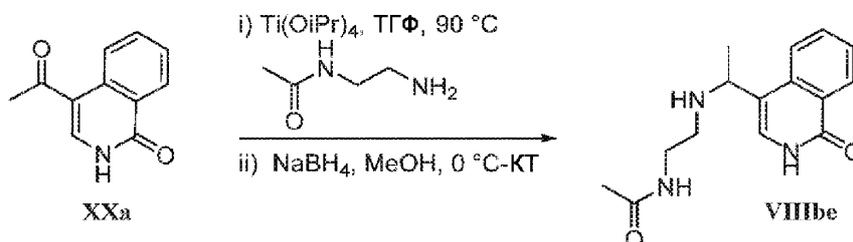


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксibuтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((4-гидроксibuтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbd) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксibuтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 149). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,80 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 4,46 (шс, 1H), 3,11-3,19 (м, 2H), 3,02-3,10 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,16-1,24 (м, 3H), 0,81-0,87 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,59 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

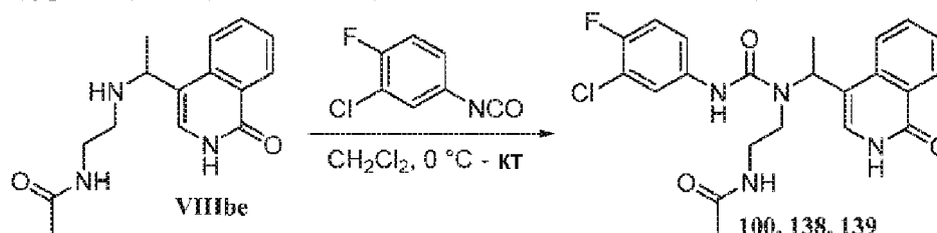
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксibuтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 150). ЖХМС: m/z найдено 432,2/434,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,80 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,47-7,52 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,84-5,87 (м, 1H), 4,46 (шс, 1H), 3,11-3,19 (м, 2H), 3,02-3,10 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,16-1,24 (м, 3H), 0,81-0,87 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,07 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N-(2-(1-(1-Гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)этил)ацетамид (VIIIbe)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,41 г (4,0 ммоль 1,5 экв.) N-(2-аминоэтил)ацетамида, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол/вода) с получением 0,4 г (1,46 ммоль, 54%) N-(2-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)этил)ацетамида (VIIIbe).

N-(2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид (соединения 100, 138 и 139)



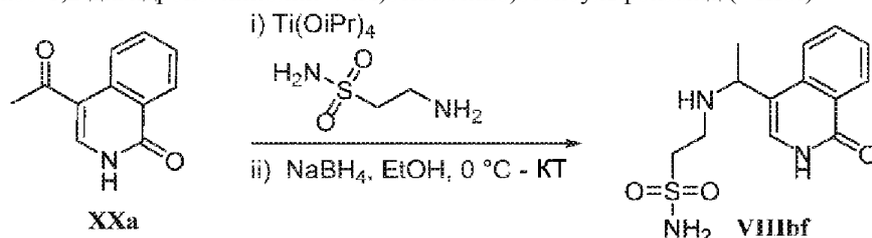
Рацемический N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид (соединение 100) синтезируют по методике, описанной выше, из N-(2-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)этил)ацетамида (VIIIbe) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола.

Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

N-(2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид: энантиомер I (соединение 138). ЖХМС: m/z найдено 445,0/447,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (с, 1H), 9,31 (с, 1H), 8,25(д, 2H), 8,05 (д, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,60-7,65 (м, 2H), 7,52 (т, 1H), 7,37 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,08 (т, 2H), 2,67(с, 1H), 2,09 (с, 1H), 1,78 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,13 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

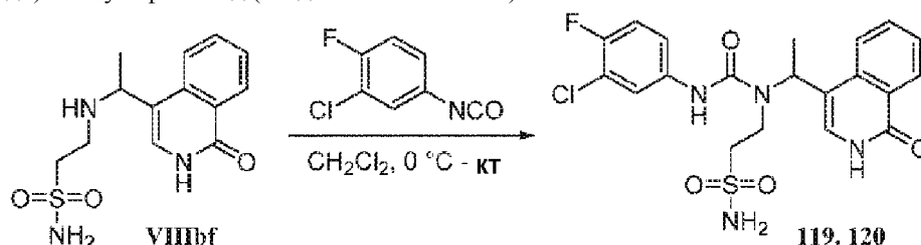
N-(2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид: ЭНАНТИОМЕР II (соединение 139). ЖХМС: m/z найдено 445,0/447,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (с, 1H), 9,31 (с, 1H), 8,25(д, 2H), 8,05 (д, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,60-7,65 (м, 2H), 7,52 (т, 1H), 7,37 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,08 (т, 2H), 2,67(с, 1H), 2,09 (с, 1H), 1,78 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,64 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

2-(1-(1-Оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамид (VIIIbf)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют 0,49 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоэтансульфонамида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 6 ч. Смесь охлаждают до 0°C, разбавляют 5 мл этанол и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме, и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол и вода) с получением 0,4 г (1,35 ммоль, 50%) 2-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамид (VIIIbf). <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,20 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,03 (д, 1H), 7,74 (т, 1H), 7,51 (т, 1H), 7,17 (д, 1H), 4,12 (кв, 1H), 3,12 (м, 2H), 2,86 (м, 2H), 2,36(с, 1H), 1,43 (д, 3H).

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этансульфонамид (соединения 119 и 120)

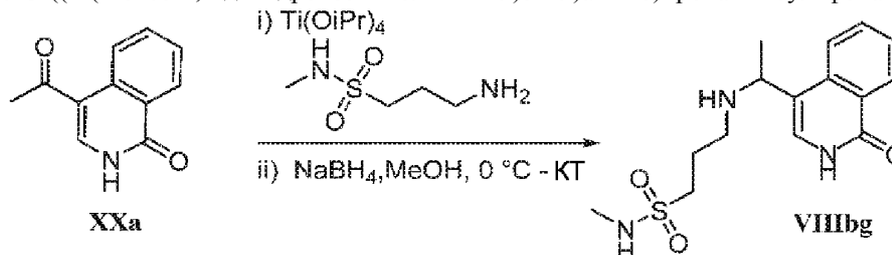


Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этансульфонамид синтезируют по методике, описанной выше, из 2-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамида (VIIIbf) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5 μ, 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этансульфонамид: энантиомер I (соединение 119). ЖХМС: m/z найдено 467,3/469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,22 (шс, 1H), 8,70 (шс, 1H), 8,27(д, 1H), 7,83 (дд, 1H), 7,77 (т, 1H), 7,61 (д, 1H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,75 (м, 1H), 3,46 (т, 2H), 3,03(м, 1H), 2,66 (м, 1H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,16 мин, Chiralpak IG-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

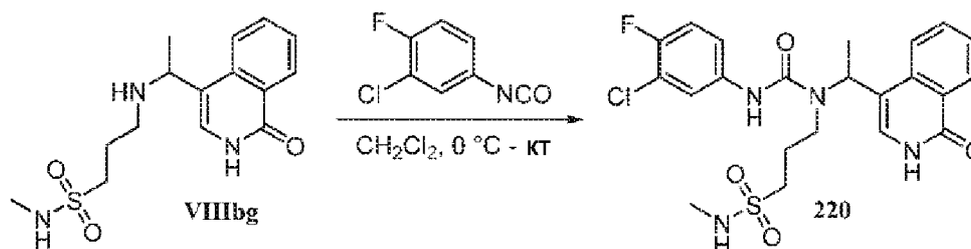
2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этансульфонамид: энантиомер II (соединение 120). ЖХМС: m/z найдено 467,2/469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,22 (шс, 1H), 8,70 (шс, 1H), 8,27(д, 1H), 7,83 (дд, 1H), 7,77 (т, 1H), 7,61 (д, 1H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,75 (м, 1H), 3,46 (т, 2H), 3,03(м, 1H), 2,66 (м, 1H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,29 мин, ChiralpakIG-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N-Метил-3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-сульфонамид (VIIIbg)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,49 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) 3-амино-N-метилпропан-1-сульфонамида, затем 3 мл изопророксида титана (IV) и смесь перемешивают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до 0°C, разбавляют 3 мл этанол и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 15 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 15 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 15 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя 40% метанол в воде) с получением 0,14 г (0,43 ммоль, 27%) N-метил-3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-сульфонамида (VIIIbg).  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  10,19 (шс, 1H), 8,92 (д, 1H), 8,23-8,27 (м, 1H), 8,18 (с, 1H), 9,97-8,01 (м, 1H), 7,85-7,81 (м, 1H), 7,53-7,58 (м, 1H), 6,82 (шс, 1H), 4,02-4,07 (м, 1H), 2,99-3,12 (м, 4H), 2,53-2,54 (м, 3H), 1,71-1,82 (м, 2H), 1,31-1,36 (м, 3H).

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамид (соединение 220)

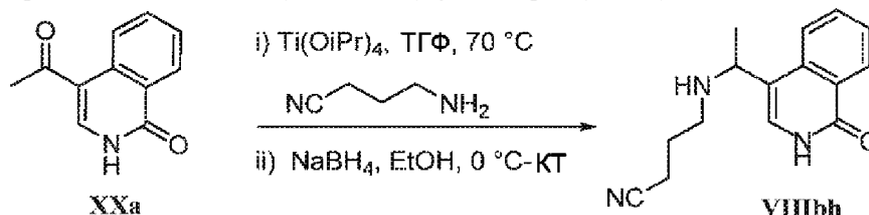


Рацемический 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамид синтезируют по методике, описанной выше, из N-метил-3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-сульфонамида (VIIIbg) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамид: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 495,1/497,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,20 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ): 11,41 (шс, 1H), 8,41 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,68-7,76 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,35 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 6,79 (шс, 1H), 5,82-5,86 (м, 1H), 3,14-3,18 (м, 2H), 2,75-2,81 (м, 2H), 2,37 (д, 3H), 1,53-1,61 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,36-1,40 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,26 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамид: энантиомер II (соединение 220). ЖХМС: m/z найдено 495,1/497,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,17 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ): 11,41 (шс, 1H), 8,41 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,68-7,76 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,35 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 6,79 (шс, 1H), 5,82-5,86 (м, 1H), 3,14-3,18 (м, 2H), 2,75-2,81 (м, 2H), 2,37 (д, 3H), 1,53-1,61 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,36-1,40 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,12 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

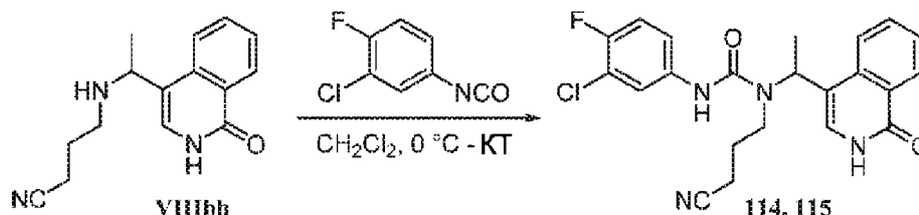
4-(1-(1-Гидроксиизохиолин-4-ил)этиламино)бутаннитрил (VIIIbh)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере

азота добавляют 0,32 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-аминобутаннитрил, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 70°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл этанол и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанолом. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол и вода) с получением 0,47 г (1,39 ммоль, 52%) 4-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)бутаннитрила (VIIIbh).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 114 и 115)

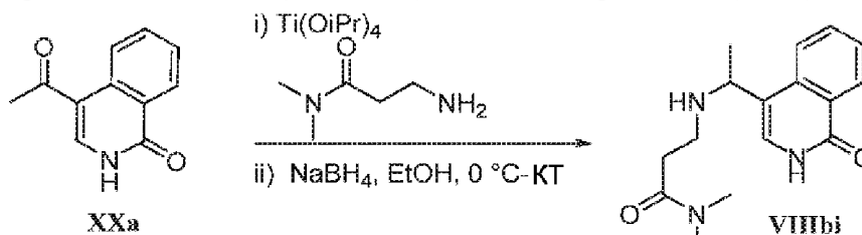


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)бутаннитрила (VIIIbh) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 114). ЖХМС: m/z найдено 427,2/429,2 [M+H]<sup>+</sup>, 6,44 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (с, 1H), 8,46 (с, 1H), 8,26(д, 1H), 7,82 (д, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,68 (д, 1H), 7,52 (т, 2H), 7,36 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,83 (кв, 1H), 3,16 (м, 2H), 2,26 (т, 2H), 1,55 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,12 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,75 мин, колонка: Chiralcel IG-3(250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

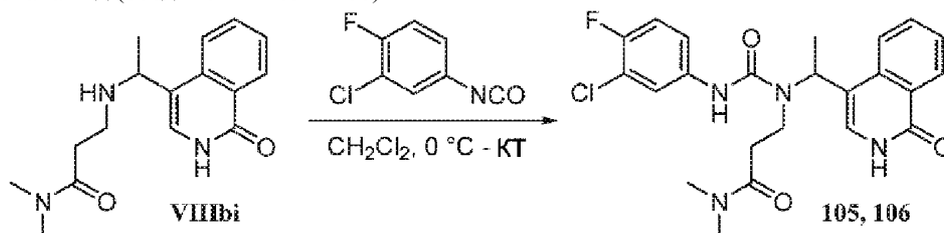
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер II (соединение 115). ЖХМС: m/z найдено 427,2/429,2 [M+H]<sup>+</sup>, 6,44 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (с, 1H), 8,46 (с, 1H), 8,26(д, 1H), 7,82 (д, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,68 (д, 1H), 7,52 (т, 2H), 7,36 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,83 (кв, 1H), 3,16 (м, 2H), 2,26 (т, 2H), 1,55 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,12 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,56 мин, колонка: Chiralcel IG-3(250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(1-(1-Гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N,N-диметилпропанамида (VIIIbi)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют 0,46 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) 3-амино-N,N-диметилпропанамида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл этанол и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол/вода) с получением 0,4 г (1,39 ммоль, 52%) 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N,N-диметилпропанамида (VIIIbi). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,18 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,01 (д, 1H), 7,73 (т, 1H), 7,50 (т, 1H), 7,17 (д, 1H), 4,10 (кв, 1H), 2,95 (с, 3H), 2,80 (с, 3H), 2,69(т, 2H), 2,50 (т, 2H), 1,34 (д, 3H).

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид (соединения 105 и 106)

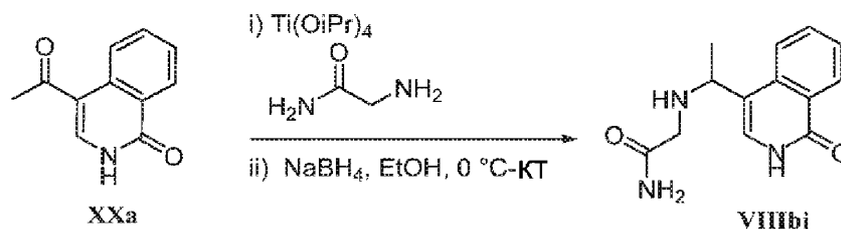


Рацемический 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этил)амино)-N,N-диметилпропанамид (VIIIbi) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30x250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид: энантиомер I (соединение 105). ЖХМС: m/z найдено 459,3/461,3 [M+H]<sup>+</sup>, 5,89 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,22 (с, 1H), 9,50 (с, 1H), 8,26(д, 1H), 7,87 (дд, 1H), 7,77 (т, 1H), 7,61 (д, 1H), 7,54 (т, 1H), 7,45 (т, 1H), 7,35 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,44 (т, 2H), 2,69(с, 3H), 2,39 (т, 3H), 1,93-2,07 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,29 мин, колонка: Chiralcel OD (150x4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

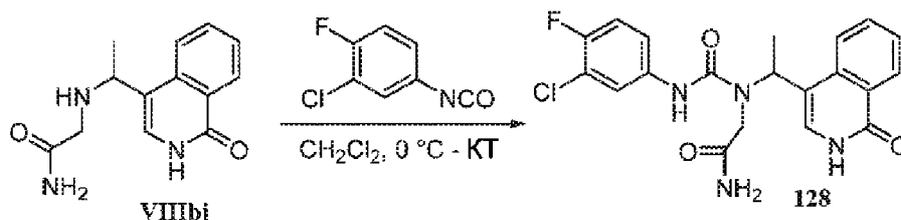
3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид: энантиомер II (соединение 106). ЖХМС: m/z найдено 459,3/461,3 [M+H]<sup>+</sup>, 5,86 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,22 (с, 1H), 9,50 (с, 1H), 8,26(д, 1H), 7,87 (дд, 1H), 7,77 (т, 1H), 7,61 (д, 1H), 7,54 (т, 1H), 7,45 (т, 1H), 7,35 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,44 (т, 2H), 2,69(с, 3H), 2,39 (т, 3H), 1,93-2,07 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,84 мин, колонка: Chiralcel OD (150x4,6 мм), 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

2-((1-(1-Оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамид (VIIIbj)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют 0,29 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоацетамида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл этанол и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол и вода) с получением 0,29 г (1,1 ммоль, 44%) 2-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамида (VIIIbj). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,20 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,74 (т, 1H), 7,51 (т, 2H), 7,27 (с, 1H), 7,16 (д, 1H), 7,04 (с, 1H), 4,06 (кв, 1H), 2,95-3,09 (м, 2H), 1,35 (д, 3H).

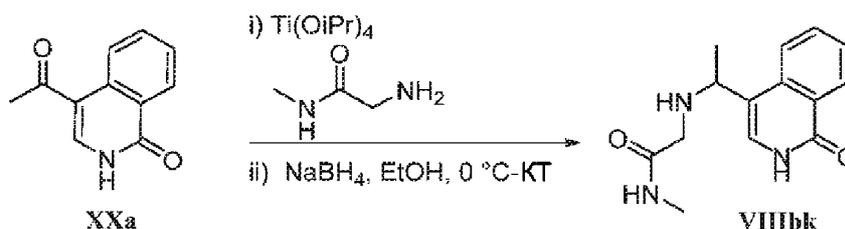
2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамид (соединение 128)



Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамид (соединение 128) синтезируют по методике, описанной выше, из 2-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамида (VIIIbj) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 417,1/419,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,20 (шс, 1H), 8,76 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,79 (д, 1H), 7,65-7,73 (м, 2H), 7,50 (т, 1H), 7,70 (с, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,17 (с, 1H), 7,11 (д, 1H), 6,96(с,

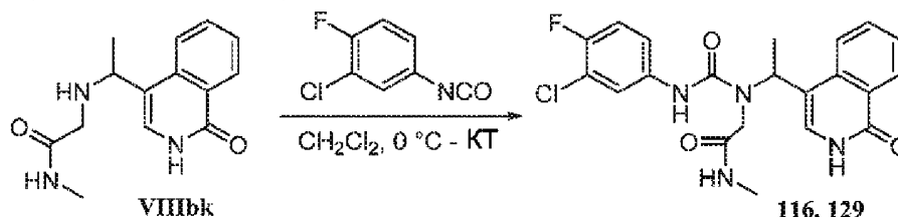
1H), 5,85 (д, 1H), 3,85 (д, 1H), 3,56 (д, 1H), 1,41 (д, 3H).

N-Метил-2-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамид (VIIIbk)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют 0,35 г (4,0 ммоль 1,5 экв.) 2-амино-N-метилацетамида гидрохлорида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл этанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол и вода) с получением 0,46 г (1,4 ммоль, 52%) N-метил-2-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамида (VIIIbk). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,20 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,75 (т, 1H), 7,52 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 7,18 (с, 1H), 4,10 (кв, 1H), 3,07(т, 2H), 2,58(д, 3H), 1,36 (д, 3H).

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид (соединения 116 и 129)

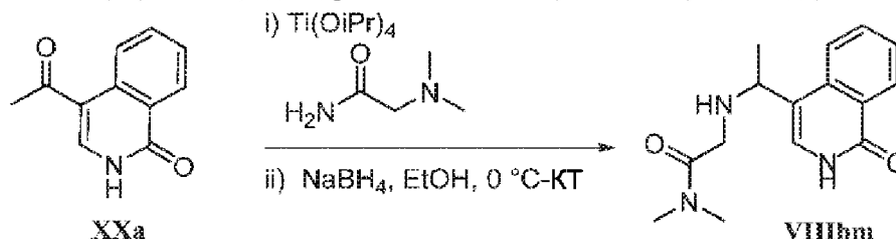


2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид (соединение 116) синтезируют по методике, описанной выше, из N-метил-2-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)ацетамида (VIIIbk) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 431,3/433,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,29 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (с, 1H), 8,90 (с, 1H), 8,23(д, 1H), 7,79 (дд, 1H), 7,73 (т, 1H), 7,59-7,66 (д, 2H), 7,50 (т, 1H), 7,40 (т, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,11 (с, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,81 (д, 1H), 3,60 (д, 1H), 2,36 (д, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,66 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид: энантиомер II (соединение 129). ЖХМС: m/z найдено 431,3/433,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,29 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (с, 1H), 8,90 (с, 1H), 8,23(д, 1H), 7,79 (дд, 1H), 7,73 (т, 1H), 7,59-7,66 (д, 2H), 7,50 (т, 1H), 7,40 (т, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,11 (с, 1H), 5,84 (кв, 1H), 3,81 (д, 1H), 3,60 (д, 1H), 2,36 (д, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,03 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

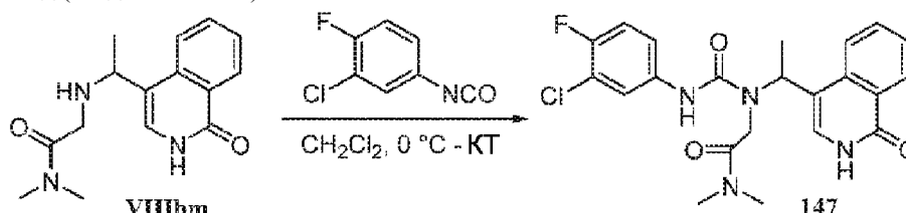
N,N-Диметил-2-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)ацетамид (VIIIbm)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл изопропоксида титана (IV) в атмосфере азота добавляют 0,4 г (4,0 ммоль 1,5 экв.) 2-амино-N,N-диметилацетамида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной темпе-

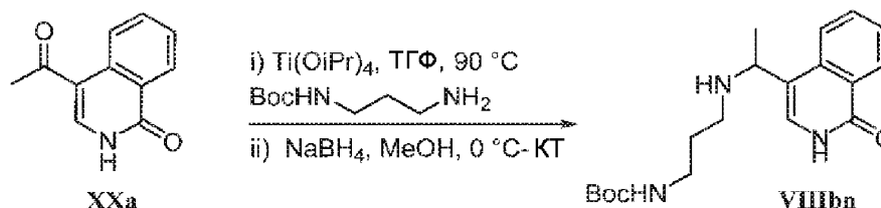
ратуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл этанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-60% метанол и вода) с получением 0,2 г (0,7 ммоль, 27%) N,N-диметил-2-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этиламино)ацетамида (VIIIbm). ЖХМС: m/z найдено 274,5 [M+H]<sup>+</sup>.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамид (соединение 147)



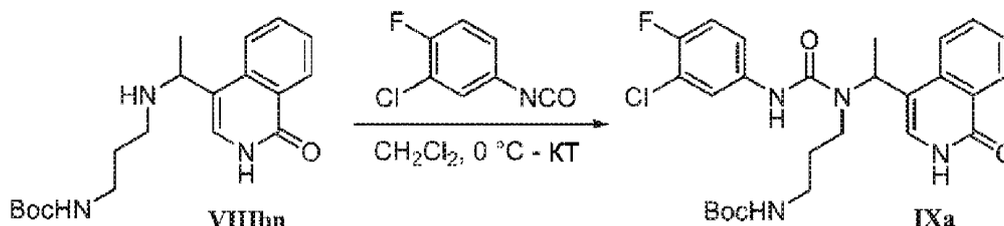
Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамид (соединение 147) синтезируют по методике, описанной выше, из N,N-диметил-2-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этиламино)ацетамида (VIIIbm) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 445,1/447,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,40 (с, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,22(д, 1H), 7,65-7,74 (м, 3H), 7,49 (т, 1H), 7,27-7,35 (м, 2H), 7,16 (д, 1H), 5,86 (кв, 1H), 4,13 (д, 1H), 3,75(д, 1H), 2,83 (с, 3H), 2,63 (с, 3H), 1,40 (д, 3H).

трет-Бутил (3-((1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропилкарбамат (VIIIbn)



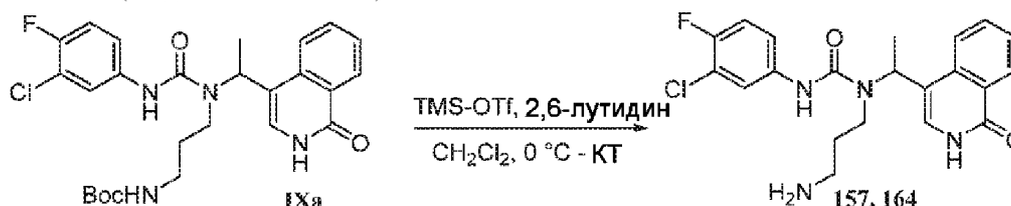
К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 3 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,42 г (2,4 ммоль, 1,5 экв.) трет-бутил (3-аминопропил)карбамата, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,39 г (1,1 ммоль, 70%) трет-бутил (3-((1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропилкарбамата (VIIIbn). ЖХМС: m/z найдено 346,4 [M+H]<sup>+</sup>.

трет-Бутил (3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)пропил)карбамат (IXa)



Рацемический трет-бутил (3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)пропил)карбамат (IXa) синтезируют по методике, описанной выше, из трет-бутил (3-((1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)пропилкарбамата (VIIIbn) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 517,1/519,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,40 (шд, 1H), 6,34 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,79-7,83 (м, 1H), 7,66-7,75 (м, 2H), 7,46-7,55 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,17 (д, 1H), 6,64 (шт, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 3,01-3,08 (м, 2H), 2,68-2,75 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,29-1,36 (м, 10H), 1,11-1,16 (м, 1H).

1-(3-Аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 157 и 164)

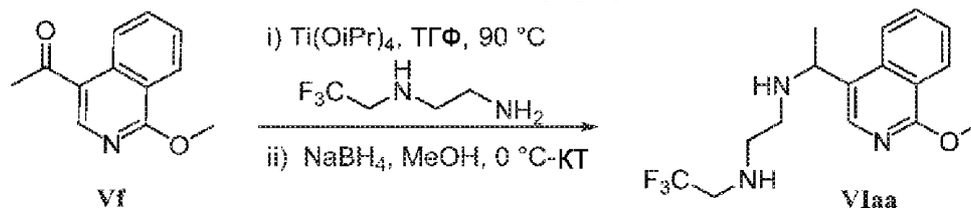


К раствору 0,9 г (1,7 ммоль, 1,0 экв.) трет-бутил (3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропил)карбамата (IXa) в 10 мл метиленхлорида при 0 °С добавляют 2,48 мл (20,9 ммоль, 12,0 экв.) 2,6-лутидина, затем медленно добавляют 1,9 мл (10,5 ммоль, 6,0 экв.) триметилсилилтрифторметансульфоната в течение приблизительно 10 мин. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Реакцию гасят 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×30 мл 20% метанол в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией с обращенной фазой (REVERLIS® C18 колонка, элюируя линейным градиентом 10-20% [0,1% муравьиная кислота в ацетонитриле]/[0,1% муравьиная кислота в воде]) с получением 0,35 г (0,84 ммоль, 48%) рацемической 1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединение 157). ЖХМС: m/z найдено 417,4/419,4 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-(3-Аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 417,4/419,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,38-7,42 (м, 1H), 7,28 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,85-5,89 (м, 1H), 3,17-3,20 (м, 2H), 2,21-2,26 (м, 1H), 2,08-2,12 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,08-1,12 (м, 1H), 0,69-0,76 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,35 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

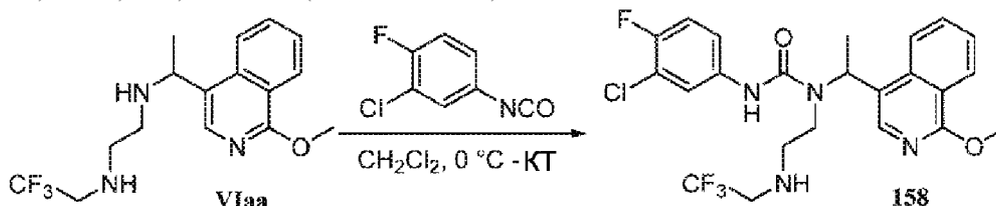
1-(3-Аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 164). ЖХМС: m/z найдено 417,4/419,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 11,40 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 2H), 7,62 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,38-7,42 (м, 1H), 7,28 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,85-5,89 (м, 1H), 3,17-3,20 (м, 1H), 2,21-2,26 (м, 1H), 2,08-2,12 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,08-1,12 (м, 1H), 0,69-0,76 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,03 мин, колонка: Chiralcel OZ-3(150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N<sup>1</sup>-(1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N<sup>2</sup>-(2,2,2-трифторэтил)этан-1,2-диамин (VIaа)



К раствору 2,0 г (10,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (VI) в 20 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 1,1 г (7,5 ммоль, 1,5 экв.) N<sup>1</sup>-(2,2,2-трифторэтил)этан-1,2-диамин, затем 20 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0 °С. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,76 г (20,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 25 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 30-45% этилацетата/гексана) с получением 1,0 г (3,1 ммоль, 30%) N<sup>1</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N<sup>2</sup>-(2,2,2-трифторэтил)этан-1,2-диамина (VIaа). ЖХМС: m/z найдено 328,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,32 (д, 1H), 8,21 (д, 1H), 8,07 (с, 1H), 7,73-7,79 (м, 1H), 7,58-7,64 (м, 1H), 4,28-4,35 (м, 1H), 4,04 (с, 3H), 3,11-3,21 (м, 2H), 2,61-2,69 (м, 3H), 2,43-2,54 (м, 2H), 2,33 (шс, 1H), 1,41 (д, 3H).

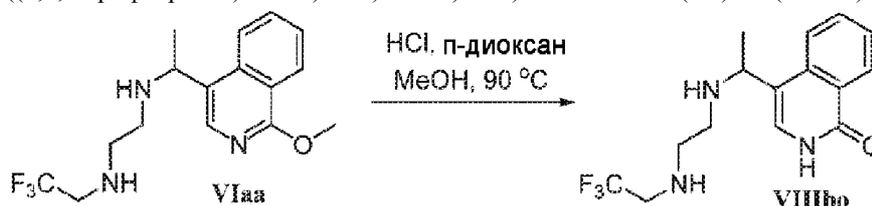
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина (соединение 158)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевину (соединение 158) синтезируют по методике, описанной выше, из N<sup>1</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N<sup>2</sup>-(2,2,2-трифторэтил)этан-1,2-диамина (VIaa) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола.

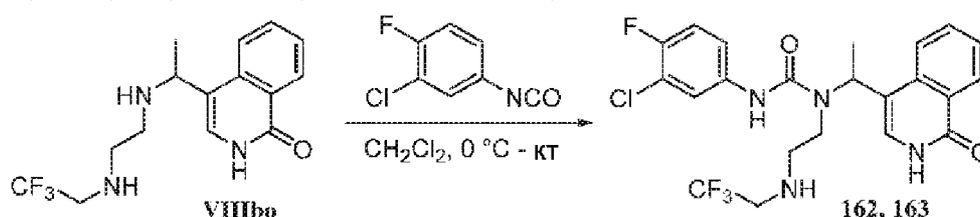
ЖХМС: m/z найдено 499,1/501,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,50 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 7,92 (д, 1H), 7,74-7,83 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,38-7,43 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,07-6,11 (м, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,10-3,14 (м, 2H), 2,76-2,93 (м, 2H), 2,67-2,73 (м, 1H), 2,08-2,14 (м, 1H), 1,90-1,98 (м, 1H), 1,60 (д, 3H).

4-(1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbo)



К раствору 0,5 г (1,52 ммоль, 1,0 экв.) N<sup>1</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N<sup>2</sup>-(2,2,2-трифторэтил)этан-1,2-диамина (VIaa) в 2 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 5 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане и смесь нагревают при 90 °C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентаном, и полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме. Остаток повторно растворяют в 5 мл метанола и добавляют 2,5 г Amberlyst A-21 основной смолы. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, фильтруют и смолу промывают 2×5 мл метанола. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток сушат в высоком вакууме с получением 0,5 г 4-(1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbo). ЖХМС: m/z найдено 314,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,25-8,28 (м, 1H), 7,96-7,99 (м, 1H), 7,72-7,79 (м, 1H), 7,54 (т, 1H), 7,45 (шс, 1H), 4,51-4,57 (м, 1H), 3,17-3,27 (м, 4H), 2,72-2,87 (м, 4H), 1,52 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина (соединения 162 и 163)



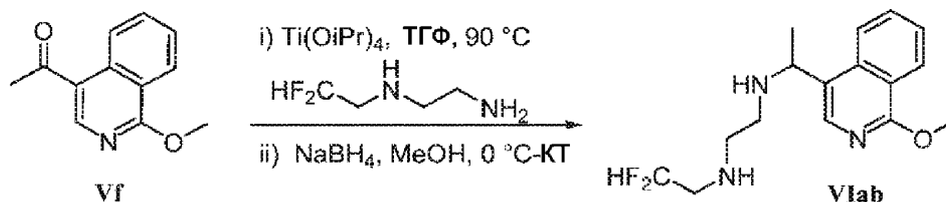
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbo) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 162). ЖХМС: m/z найдено 485,3/487,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,68 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шс, 1H), 9,51 (с, 1H), 8,23-8,25 (м, 1H), 7,71-7,78 (м, 2H), 7,63-7,65 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,36-7,41 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,19-7,21 (м, 1H), 5,80-5,83 (м, 1H), 3,12-3,16 (м, 2H), 2,83-3,01 (м, 2H), 2,76-2,81 (м, 1H), 2,30-2,36 (м, 1H), 2,04-2,09 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,72 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (150×4,6 мм), 3μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 163). ЖХМС: m/z найдено 485,3/487,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,68 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шс, 1H), 9,51 (с, 1H), 8,23-8,25

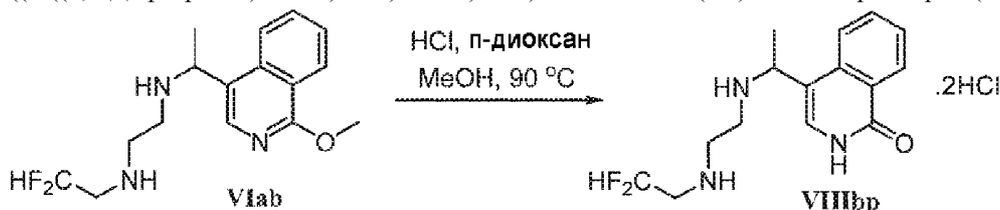
(м, 1H), 7,71-7,78 (м, 2H), 7,63-7,65 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,36-7,41 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,19-7,21 (м, 1H), 5,80-5,83 (м, 1H), 3,12-3,16 (м, 2H), 2,83-3,01 (м, 2H), 2,76-2,81 (м, 1H), 2,30-2,36 (м, 1H), 2,04-2,09 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,05 мин, колонка: Chiralpak IG-3 (150×4,6 мм), 3μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

N<sup>1</sup>-(2,2-Дифторэтил)-N<sup>2</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1,2-диамин (VIab)



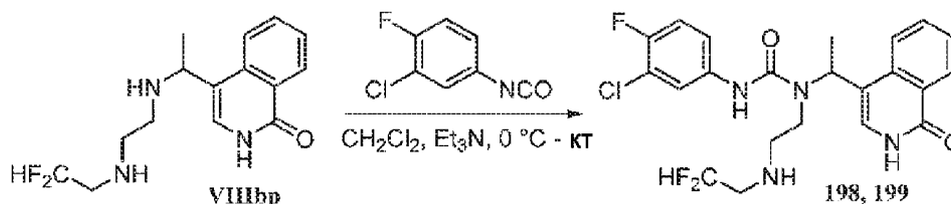
К раствору 1,5 г (7,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (VI) в 15 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,9 г (7,5 ммоль, 1,5 экв.) N<sup>1</sup>-(2,2-дифторэтил)этан-1,2-диамина, затем 15 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,57 г (14,9 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 25 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-3% метанол/метилхлорид) с получением 0,45 г (1,51 ммоль, 20%) N<sup>1</sup>-(2,2-дифторэтил)-N<sup>2</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1,2-диамина (VIab). ЖХМС: m/z найдено 310,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,31 (д, 1H), 8,21 (д, 1H), 8,07 (с, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,59-7,63 (м, 1H), 5,95 (м, 1H), 4,31-4,37 (м, 1H), 4,05 (с, 3H), 2,77-2,87 (м, 2H), 2,44-2,65 (м, 4H), 2,34 (шс, 2H), 1,41 (д, 3H).

4-(1-((2,2-Дифторэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он дигидрохлорид (VIIIbp)



К раствору 0,45 г (1,45 ммоль, 1,0 экв.) N<sup>1</sup>-(2,2-дифторэтил)-N<sup>2</sup>-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)этан-1,2-диамина (VIab) в 5 мл метанол в герметично закрытой пробирке добавляют 5 мл 4 М раствора HCl в п-диоксане и смесь нагревают при 90°С в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана, и полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,45 г 4-(1-((2,2-дифторэтил)амино)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она дигидрохлорида (VIIIbp). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,67 (шд, 1H), 9,85 (шс, 2H), 8,30 (д, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,79-7,84 (м, 1H), 7,71 (д, 1H), 7,55-7,61 (м, 1H), 6,44 (м, 1H), 4,93-4,98 (м, 1H), 3,59-3,61 (м, 1H), 3,37-3,46 (м, 4H), 3,21-3,30 (м, 1H), 1,67 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 198 и 199)



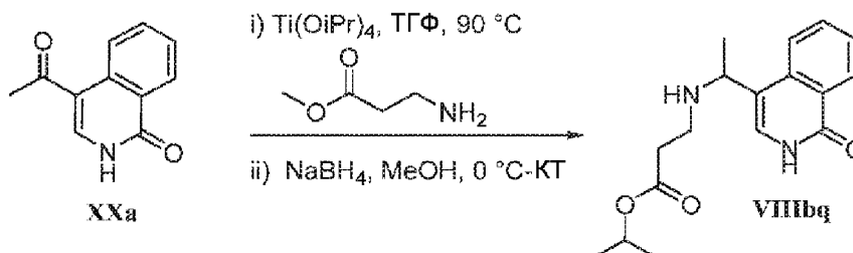
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2,2-дифторэтил)амино)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она дигидрохлорида (VIIIbp) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер I (соединение 198). ЖХМС: m/z найдено 467,3/469,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (д, 1H), 10,04 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,72-7,78 (м, 2H), 7,64 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,31-7,38 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,62-5,90 (м, 2H), 3,12-3,15 (м, 2H), 2,61-

2,67 (м, 2H), 2,32-4,40 (м, 1H), 1,92-1,98 (м, 1H), 1,44 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,13 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм), 5μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

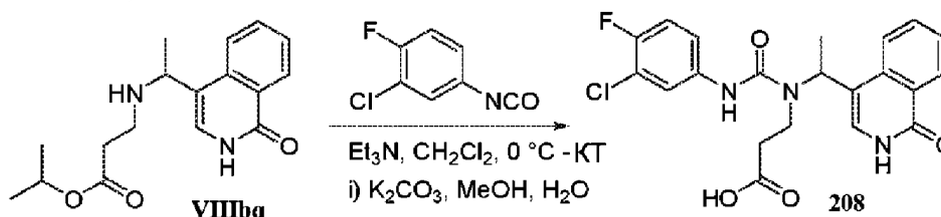
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 199). ЖХМС: m/z найдено 467,3/469,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (д, 1H), 10,04 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,72-7,78 (м, 2H), 7,64 (д, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,31-7,38 (м, 2H), 7,19 (д, 1H), 5,62-5,90 (м, 2H), 3,12-3,15 (м, 2H), 2,61-2,67 (м, 2H), 2,32-4,40 (м, 1H), 1,92-1,98 (м, 1H), 1,44 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,74 мин, колонка: Chiralcel OD-H (250×4,6 мм), 5μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

Изопропил 3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)пропаноат (VIIIbq)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,54 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) метил 3-аминопропаноата, затем 5 мл изопроксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат экстрагируют 2×30 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме и остаток растирают с 15 мл n-пентана с получением 0,48 г (1,58 ммоль, 59%) изопропил 3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)пропаноата (VIIIbq). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,89 (шс, 1H), 8,46-8,49 (м, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,31 (с, 1H), 4,99-5,05 (м, 1H), 4,11-4,18 (м, 1H), 2,81-2,89 (м, 2H), 2,45-2,49 (м, 2H), 1,61 (шс, 1H), 1,43 (д, 3H), 1,23 (д, 6H).

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановая кислота (соединение 208)



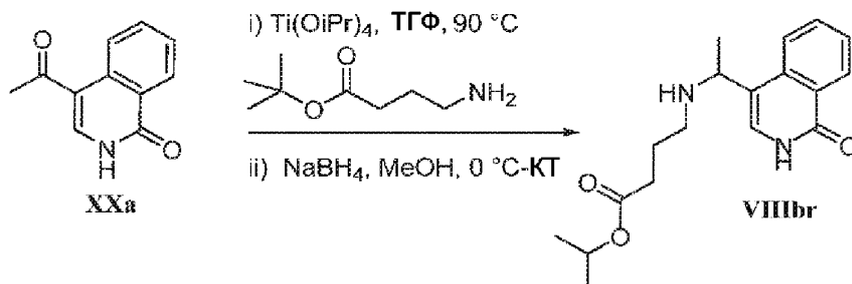
К перемешиваемому раствору 0,48 г (1,58 ммоль, 1,0 экв.) изопропил 3-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)пропаноата (VIIIbq) в 5 мл метилхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 1,0 мл (4,76 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина затем 0,28 мл (1,58 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 2×30 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в 6 мл 5:1 об./об. метанол:вода и добавляют 0,4 г карбоната калия. Растворитель удаляют в вакууме и остаток разбавляют 10 мл воды и промывают 20 мл 10% метанола в метилхлориде. Водный слой подкисляют до pH~4 с 2 М водного HCl, и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 5 мл диэтилового эфира и сушат в вакууме с получением 0,40 г (0,92 ммоль, 58%) рацемической 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановой кислоты. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановая кислота: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 432,4/434,4 [M+H]<sup>+</sup>, 7,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 12,20 (шс, 1H), 11,39 (шс, 1H), 9,72 (шс, 1H), 8,23-8,44 (м, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,65 (д, 1H), 7,49-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,83-5,86 (м, 1H), 3,23-3,31 (м, 2H), 1,89-1,96 (м, 1H), 1,69-1,77 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,57 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (150×4,6 мм) 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановая кислота: энантиомер II (соединение 208) ЖХМС: m/z найдено 432,4/434,4 [M+H]<sup>+</sup>, 7,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 12,20 (шс, 1H), 11,39 (шс, 1H), 9,72 (шс, 1H), 8,23-8,44 (м, 1H), 7,83-7,85 (м,

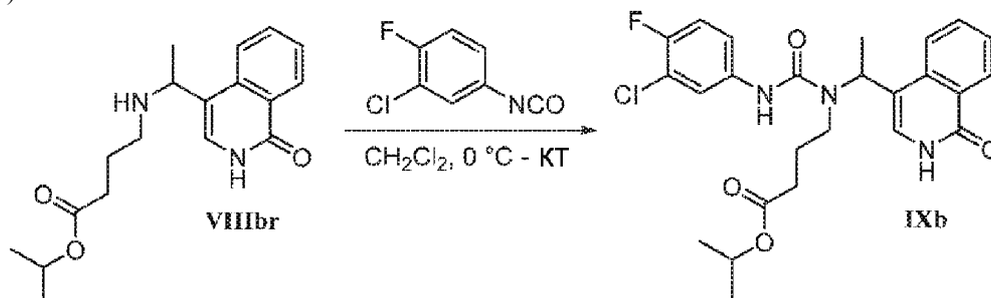
1H), 7,72-7,76 (м, 1H), 7,65 (д, 1H), 7,49-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,83-5,86 (м, 1H), 3,23-3,31 (м, 2H), 1,89-1,96 (м, 1H), 1,69-1,77 (м, 1H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,50 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (150×4,6 мм) 5 μ, 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

Изопропил 4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутаноат (VIIIbr)



К раствору 0,7 г (3,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 7 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 1,2 г (7,5 ммоль, 2,0 экв.) трет-бутил 4-аминобутаноата затем 7 мл изопророксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,28 г (7,5 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат экстрагируют 2×30 мл этилацетата и объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метилхлорид) с получением 0,28 г (0,63 ммоль, 17%) изопропил 4-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)бутаноата (VIIIbr). ЖХМС: m/z найдено 317,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,26 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,98 (д, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,47-7,53 (м, 1H), 7,25 (шс, 1H), 4,80-4,87 (м, 1H), 4,18-4,24 (м, 1H), 2,42-2,64 (м, 3H), 2,26-2,32 (м, 2H), 1,65-1,73 (м, 2H), 1,39 (д, 3H), 1,12 (д, 6H).

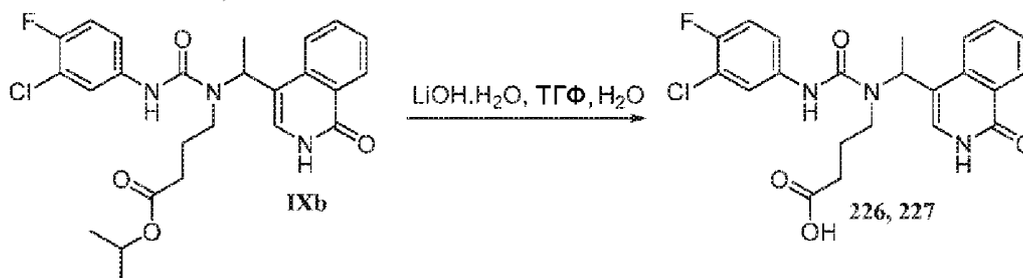
3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановая кислота (IXb)



К перемешиваемому раствору 0,17 г (0,53 ммоль, 1,0 экв.) изопропил 4-((1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)бутаноата (VIIIbr) в 2 мл метилхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,05 мл (0,45 ммоль, 0,8 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 2×30 мл 10% метанола в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-3% метанол в метилхлориде) с получением 0,15 г (0,30 ммоль, 57%) изопропил 4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутаноата (IXb).

ЖХМС: m/z найдено 488,34 [M+H]<sup>+</sup>.

4-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановая кислота (соединения 226 и 227)



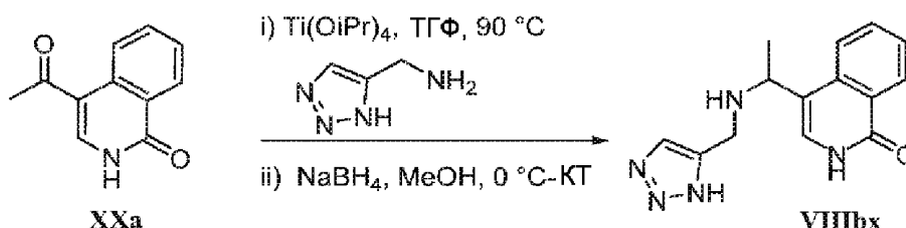
К перемешиваемому раствору 0,11 г (0,22 ммоль, 1,0 экв.) изопропил 4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-

(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутаноата (IXb) в 1 мл ТГФ добавляют раствор 0,09 г (2,25 ммоль, 10,0 экв.) моногидрата гидроксида лития в 1 мл воды и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь разбавляют 5 мл воды и промывают 20 мл диэтилового эфира. Водную фазу подкисляют до pH~3 2 М водной HCl, и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 5 мл диэтилового эфира и сушат в вакууме с получением 0,09 г (0,20 ммоль, 91%) рацемической 4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановой кислоты. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

4-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановая кислота: энантиомер I (соединение 226) ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3 [M+H]<sup>+</sup>, 5,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 12,41 (шс, 1H), 11,39 (шд, 1H), 8,85 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,92-7,94 (м, 1H), 7,68-7,76 (м, 2H), 7,58-7,63 (м, 1H), 7,47-7,51 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,19 (д, 1H), 5,85-5,89 (м, 1H), 2,98-3,04 (м, 2H), 1,96-2,03 (м, 2H), 1,44 (д, 3H), 1,32-1,41 (м, 1H), 0,91-1,01 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,40 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 3μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

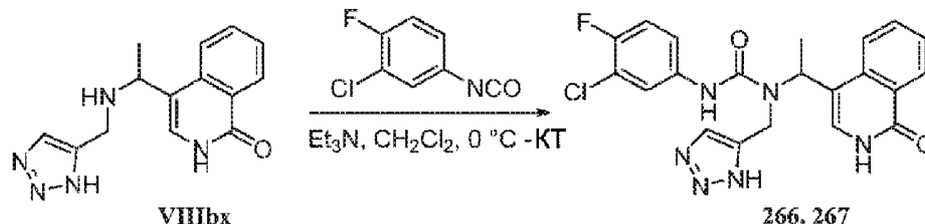
4-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановая кислота: энантиомер II (соединение 227) ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3 [M+H]<sup>+</sup>, 5,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 12,41 (шс, 1H), 11,39 (шд, 1H), 8,85 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,92-7,94 (м, 1H), 7,68-7,76 (м, 2H), 7,58-7,63 (м, 1H), 7,47-7,51 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,19 (д, 1H), 5,85-5,89 (м, 1H), 2,98-3,04 (м, 2H), 1,96-2,03 (м, 2H), 1,44 (д, 3H), 1,32-1,41 (м, 1H), 0,91-1,01 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,64 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbx)



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,4 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) (2H-1,2,3-триазол-4-ил)метанамина, затем 5 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,2 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×100 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,5 г неочищенного 4-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbx). ЖХМС: m/z найдено 270,1 [M+H]<sup>+</sup>.

1-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 266 и 267)



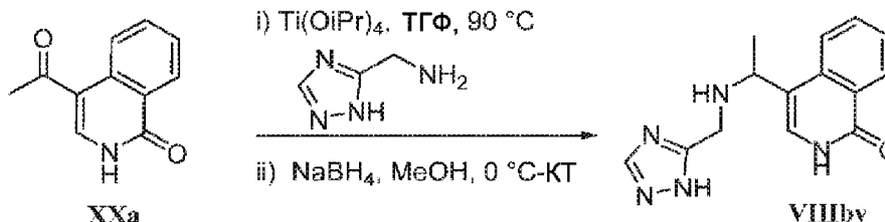
Рацемическую 1-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbx) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (30×250 мм) 5μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 266). ЖХМС: m/z найдено 441,1/443,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=8,11 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,38 (шс, 1H), 9,27 (шс, 1H), 8,18 (д, 2H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,60-7,67 (м, 2H), 7,42-7,47 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,25 (д, 1H), 6,88 (с, 1H), 5,88-5,91 (м, 1H), 4,39 (д, 1H), 4,32 (д, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,13 мин, колонка: Chiralcel-OD-3

(250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

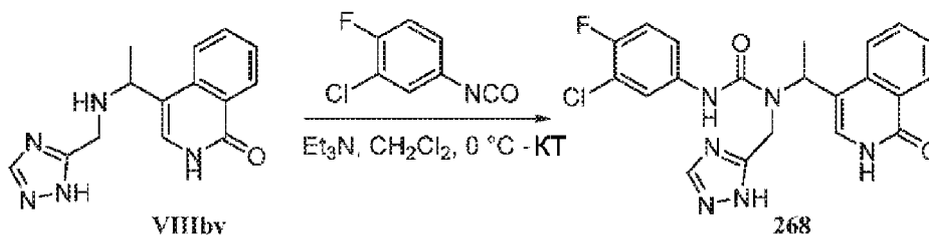
1-((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 267). ЖХМС: m/z найдено 441,1/443,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=8,14 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,38 (шс, 1H), 9,27 (шс, 1H), 8,18 (д, 2H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,60-7,67 (м, 2H), 7,42-7,47 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,25 (д, 1H), 6,88 (с, 1H), 5,88-5,91 (м, 1H), 4,39 (д, 1H), 4,32 (д, 1H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,86 мин, колонка: Chiralcel-OD-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-(((1H-1,2,4-Триазол-5-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIby)



К раствору 0,45 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,47 г (4,0 ммоль, 1,5 экв.) (1H-1,2,4-триазол-5-ил)метанамина, затем 5 мл изопропоксид титана (IV) и смесь нагревают при 90°С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 5 мл метанола и 0,33 г (8,7 ммоль, 3,6 экв.) боргидрида натрия добавляют. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×100 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (С-18, элюируя линейным градиентом 10-60% ацетонитрил в воде) с получением 0,12 г (0,44 ммоль, 19%) 4-(1-(((1H-1,2,4-триазол-5-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIby). ЖХМС: m/z найдено 270,2 [M+H]<sup>+</sup>.

1-((1H-1,2,4-Триазол-5-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 268)

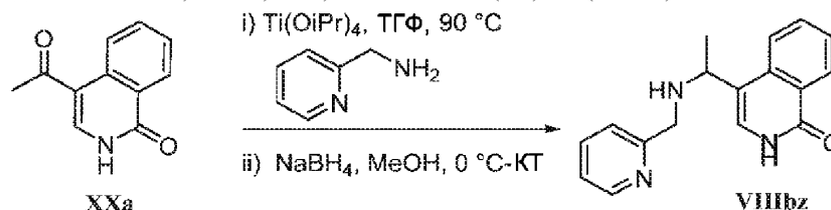


Рацемическую 1-((1H-1,2,4-триазол-5-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-(((1H-1,2,4-триазол-5-ил)метил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIby) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-((1H-1,2,4-Триазол-5-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 441,1/443,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 13,60 (шс, 1H), 11,34 (шс, 1H), 9,23 (шс, 1H), 8,12-8,17 (м, 2H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,60-7,64 (м, 1H), 7,53-7,55 (м, 1H), 7,40-7,44 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,18 (с, 1H), 5,85-5,88 (м, 1H), 4,43 (д, 1H), 4,27 (д, 1H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,53 мин, колонка: (R,R)Whelk-01 (250×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

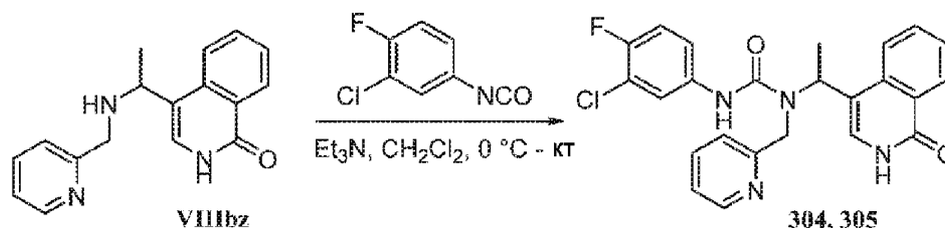
1-((1H-1,2,4-Триазол-5-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 268). ЖХМС: m/z найдено 441,1/443,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 13,60 (шс, 1H), 11,34 (шс, 1H), 9,23 (шс, 1H), 8,12-8,17 (м, 2H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,60-7,64 (м, 1H), 7,53-7,55 (м, 1H), 7,40-7,44 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 7,18 (с, 1H), 5,85-5,88 (м, 1H), 4,43 (д, 1H), 4,27 (д, 1H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,00 мин, колонка: (R,R)Whelk-01 (250×4,6 мм), 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 4-(1-((Пиридин-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIbz)



К раствору 0,2 г (1,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 2 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,23 г (2,1 ммоль, 2,0 экв.) пиридин-2-илметанамин, затем 2 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×100 мл 10% метанол в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира затем 10 мл н-пентан с получением 0,2 г (0,71 ммоль, 66%) 4-(1-((пиридин-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbz). ЖХМС: m/z найдено 280,2 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил) мочевины (соединения 304 и 305)

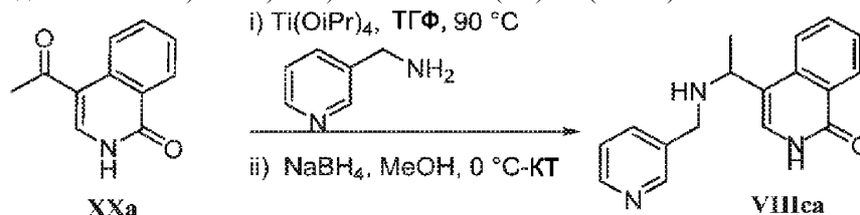


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил) мочевины синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((пиридин-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIbz) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил)мочевина: энантиомер I (соединение 304). ЖХМС: m/z найдено 451,2/453,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 9,78 (шс, 1H), 8,25-8,28 (м, 1H), 8,03-8,06 (м, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,54-7,59 (м, 1H), 7,48 (д, 1H), 7,28-7,42 (м, 4H), 7,21 (с, 1H), 6,95-6,99 (м, 1H), 6,65 (д, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 4,50 (д, 1H), 4,38 (д, 1H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,90 мин, колонка: Chiralcel-OZ-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил)мочевина: энантиомер II (соединение 305). ЖХМС: m/z найдено 451,2/453,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,30 (шс, 1H), 9,78 (шс, 1H), 8,25-8,28 (м, 1H), 8,03-8,06 (м, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,54-7,59 (м, 1H), 7,48 (д, 1H), 7,28-7,42 (м, 4H), 7,21 (с, 1H), 6,95-6,99 (м, 1H), 6,65 (д, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 4,50 (д, 1H), 4,38 (д, 1H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,21 мин, колонка: Chiralcel-OZ-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

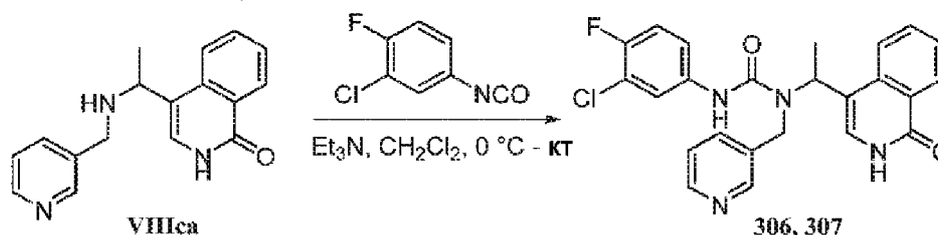
## 4-(1-((Пиридин-3-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIca)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,35 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) пиридин-3-илметанамина, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,18 г (4,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл

насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира затем 10 мл н-пентана с получением 0,15 г (0,53 ммоль, 34%) 4-(1-((пиридин-3-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIca). ЖХМС: m/z найдено 280,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил) мочевины (соединения 306 и 307)

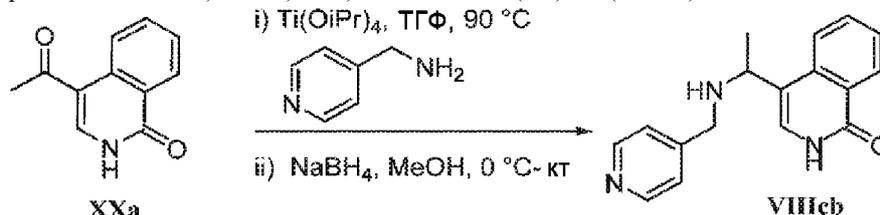


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил) мочевины синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((пиридин-3-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIca) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил) мочевины: Энантиомер I (соединение 306). ЖХМС: m/z найдено 451,1/453,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,22 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,29 (шс, 1H), 8,76 (шс, 1H), 8,04-8,10 (м, 3H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,65-7,69 (м, 2H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,39-7,44 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,17-7,21 (м, 2H), 6,86-6,90 (м, 1H), 5,92-5,96 (м, 1H), 4,54 (д, 1H), 4,34 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,39 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

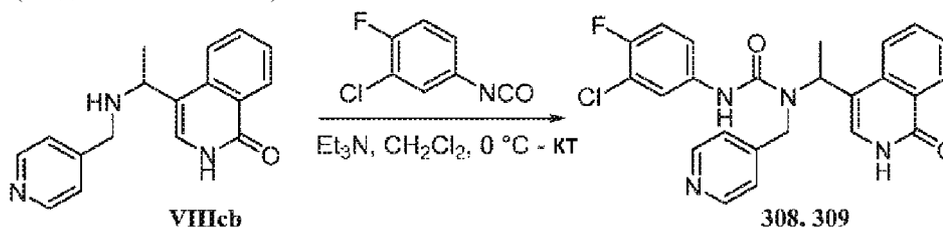
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил) мочевины: Энантиомер II (соединение 307). ЖХМС: m/z найдено 451,1/453,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,22 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,29 (шс, 1H), 8,76 (шс, 1H), 8,04-8,10 (м, 3H), 7,82-7,84 (м, 1H), 7,65-7,69 (м, 2H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,39-7,44 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,17-7,21 (м, 2H), 6,86-6,90 (м, 1H), 5,92-5,96 (м, 1H), 4,54 (д, 1H), 4,34 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,91 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((Пиридин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcb)



К раствору 0,6 г (3,2 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,7 г (6,4 ммоль, 2,0 экв.) пиридин-4-илметанамина, затем 6 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,36 г (9,6 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×60 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метиленхлорид) с получением 0,2 г (0,72 ммоль, 34%) 4-(1-((пиридин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcb). ЖХМС: m/z найдено 280,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-4-илметил) мочевины (соединения 308 и 309)



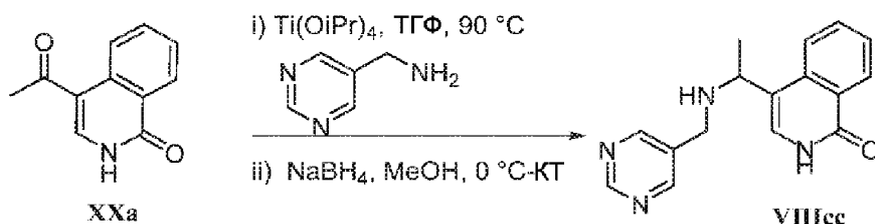
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-4-илметил) мочевины синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((пиридин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола.

илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG(30×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил) мочевины: Энантиомер I (соединение 308). ЖХМС: m/z найдено 451,1/453,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,22 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,27 (шс, 1H), 8,70 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 3H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,70-7,73 (м, 2H), 7,42-7,47 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 6,84 (д, 2H), 5,96-6,00 (м, 1H), 4,51 (д, 1H), 4,35 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,11 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

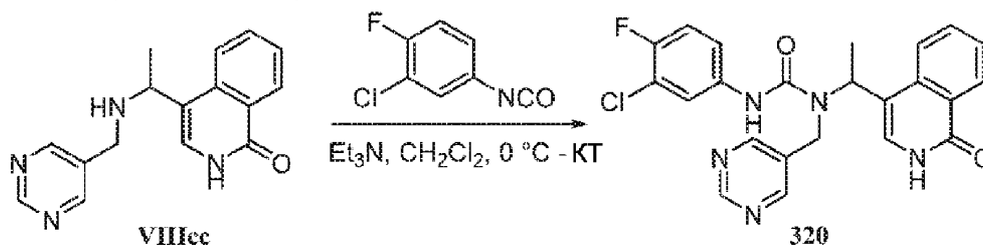
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил) мочевины: энантиомер II (соединение 309). ЖХМС: m/z найдено 451,1/453,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,22 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,27 (шс, 1H), 8,70 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 3H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,70-7,73 (м, 2H), 7,42-7,47 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 6,84 (д, 2H), 5,96-6,00 (м, 1H), 4,51 (д, 1H), 4,35 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,94 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((Пиримидин-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcc)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,35 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) пиримидин-5-илметанамина, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,18 г (4,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×50 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метилхлорид) с получением 0,06 г (0,21 ммоль, 13%) 4-(1-((пиримидин-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcc). ЖХМС: m/z найдено 281,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-5-илметил)мочевина (соединение 320)



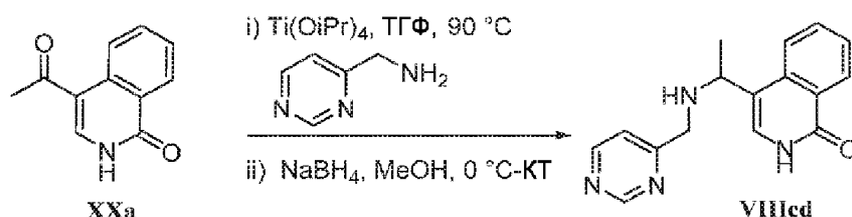
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-5-илметил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((пиримидин-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcc) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG(30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-5-илметил)мочевина: Энантиомер I (соединение 320). ЖХМС: m/z найдено 452,2/454,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,66 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (шс, 1H), 8,89 (шс, 1H), 8,63 (с, 1H), 8,18 (с, 2H), 8,03 (д, 1H), 7,82-7,86 (м, 1H), 7,66-7,70 (м, 1H), 7,58-7,62 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,36-7,42 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,87-5,90 (м, 1H), 4,62 (д, 1H), 4,28 (д, 1H), 1,56 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,16 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-5-илметил)мочевина: энантиомер II. ЖХМС: m/z найдено 452,2/454,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,67 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (шс, 1H), 8,89 (шс, 1H), 8,63 (с, 1H), 8,18 (с, 2H), 8,03 (д, 1H), 7,82-7,86 (м, 1H), 7,66-7,70 (м, 1H), 7,58-7,62 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,36-7,42 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,87-5,90 (м, 1H), 4,62 (д, 1H), 4,28 (д, 1H), 1,56 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,60 мин,

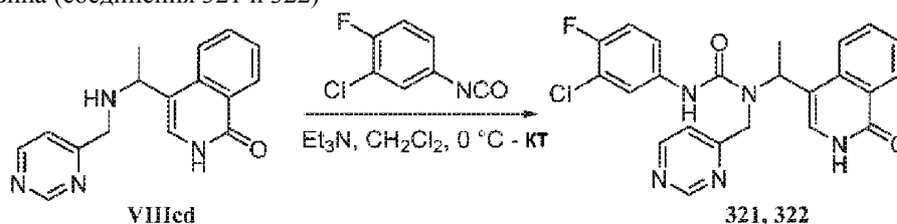
колонка: Chiralpak-IG-3 (250×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((Пиримидин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcd)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,31 г (2,7 ммоль, 1,7 экв.) пиримидин-4-илметанамина, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (4,8 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-6% метанол/метиленхлорид) с получением 0,2 г (0,71 ммоль, 44%) 4-(1-((пиримидин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcd). ЖХМС: m/z найдено 281,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевина (соединения 321 и 322)

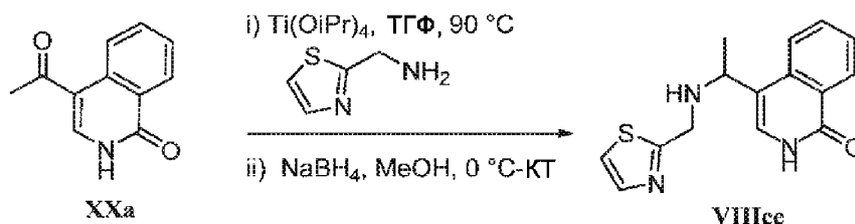


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((пиримидин-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcd) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC(30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевина: энантиомер I (соединение 321). ЖХМС: m/z найдено 452,2/454,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,01 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (шс, 1H), 8,94 (шс, 1H), 8,76 (д, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,05 (д, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,62-7,70 (м, 2H), 7,40-7,48 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,17 (с, 1H), 6,86 (д, 1H), 5,93-5,97 (м, 1H), 4,59 (д, 1H), 4,38 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,21 мин, колонка: Chiralpak-IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевина: энантиомер II (соединение 322). ЖХМС: m/z найдено 452,2/454,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,01 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (шс, 1H), 8,94 (шс, 1H), 8,76 (д, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,05 (д, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,62-7,70 (м, 2H), 7,40-7,48 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,17 (с, 1H), 6,86 (д, 1H), 5,93-5,97 (м, 1H), 4,59 (д, 1H), 4,38 (д, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,78 мин, колонка: Chiralpak-IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

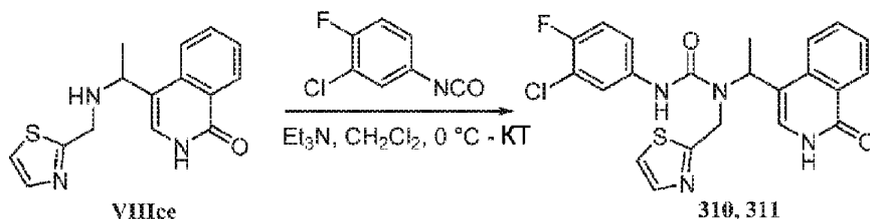
4-(1-((Тиазол-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIce)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,3 г (2,4 ммоль, 2,0 экв.) тиазол-2-илметанамина, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (4,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют

3×50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира затем 10 мл н-пентана с получением 0,3 г 4-(1-((тиазол-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIce). ЖХМС: m/z найдено 286,0 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевина (соединения 310 и 311)

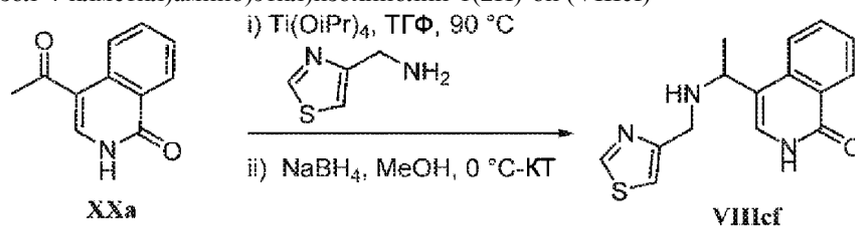


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((тиазол-2-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIce) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H(30×250 мм) 5 мк, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевина: энантиомер I (соединение 310). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,36 (шс, 1H), 9,11 (шс, 1H), 8,12-8,15 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,59-7,66 (м, 2H), 7,40-7,48 (м, 3H), 7,32-7,37 (м, 2H), 7,26 (с, 1H), 5,88-5,92 (м, 1H), 4,64-4,74 (м, 2H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,92 мин, колонка: Chiralcel-OD-3 (250×4,6 мм), 3 мк, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

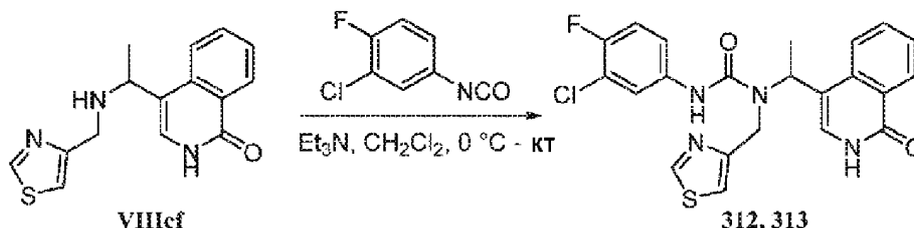
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевина: энантиомер II (соединение 311). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,36 (шс, 1H), 9,11 (шс, 1H), 8,12-8,15 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,59-7,66 (м, 2H), 7,40-7,48 (м, 3H), 7,32-7,37 (м, 2H), 7,26 (с, 1H), 5,88-5,92 (м, 1H), 4,64-4,74 (м, 2H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,66 мин, колонка: Chiralcel-OD-3 (250×4,6 мм), 3 мк, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((Тиазол-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcf)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,3 г (2,4 ммоль, 2,0 экв.) тиазол-4-илметанамина, затем 3 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (4,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 3×50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира затем 10 мл н-пентан с получением 0,3 г 4-(1-((тиазол-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcf). ЖХМС: m/z найдено 286,0 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-илметил)мочевина (соединения 312 и 313)



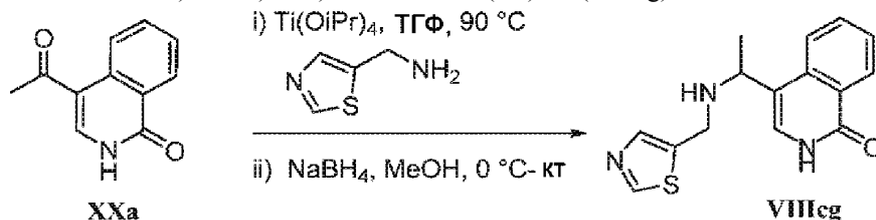
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-

илметил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((тиазол-4-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcf) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H(30×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-илметил)мочевина: энантиомер I (соединение 312). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,56 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,36 (шс, 1H), 9,17 (шс, 1H), 8,81 (д, 1H), 8,10-8,13 (м, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,59-7,63 (м, 1H), 7,52 (д, 1H), 7,38-7,45 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 6,82 (д, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 4,43-4,53 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,72 мин, колонка: Chiralcel-OD-3 (250×4,6 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

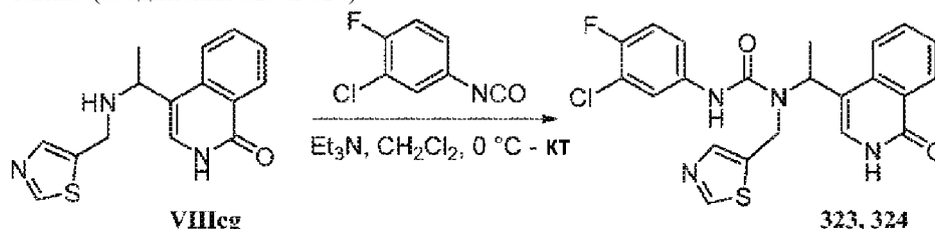
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-илметил)мочевина: энантиомер II (соединение 313). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,56 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,36 (шс, 1H), 9,17 (шс, 1H), 8,81 (д, 1H), 8,10-8,13 (м, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,59-7,63 (м, 1H), 7,52 (д, 1H), 7,38-7,45 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (с, 1H), 6,82 (д, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 4,43-4,53 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,61 мин, колонка: Chiralcel-OD-3 (250×4,6 мм), 3 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-(1-((Тиазол-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcg)



К раствору 0,16 г (0,9 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 1,6 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,2 г (1,7 ммоль, 2,0 экв.) тиазол-5-илметанамина затем 1,6 мл изопропоксида титана (IV) и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 1,6 мл метанола и добавляют 0,07 г (1,7 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл воды, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 3×50 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,25 г неочищенного 4-(1-((тиазол-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcg). ЖХМС: m/z найдено 286,0 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина (соединения 323 и 324)

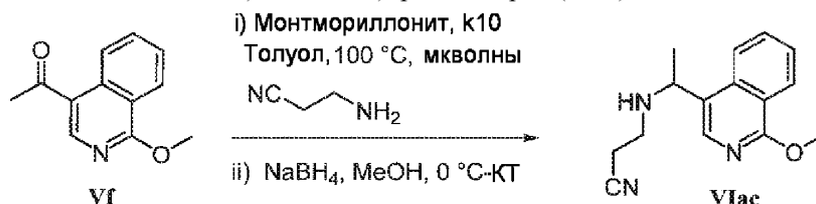


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((тиазол-5-илметил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcg) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG(30×250 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина: энантиомер I (соединение 323). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,90 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,40 (шс, 1H), 8,82 (шс, 1H), 8,61 (с, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,59-7,66 (м, 2H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,40-7,45 (м, 1H), 7,35 (т, 1H), 7,31 (с, 1H), 7,28 (с, 1H), 5,82-5,86 (м, 1H), 4,54-4,65 (м, 2H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,50 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (150×4,6 мм), 3 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

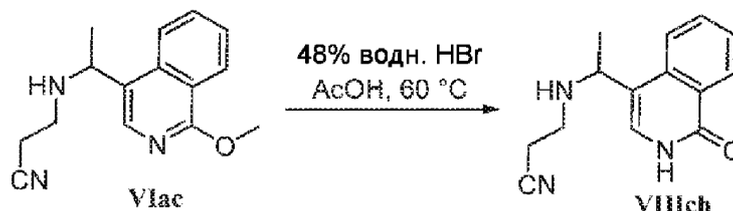
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина: энантиомер II (соединение 324). ЖХМС: m/z найдено 457,1/459,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,90 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,40 (шс, 1H), 8,82 (шс, 1H), 8,61 (с, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,59-7,66 (м, 2H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,40-7,45 (м, 1H), 7,35 (т, 1H), 7,31 (с, 1H), 7,28 (с, 1H), 5,82-5,86 (м, 1H), 4,54-4,65 (м, 2H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,46 мин, колонка: Chiralpak-IG-3 (150×4,6 мм), 3 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

## 3-(1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрил (VIac)



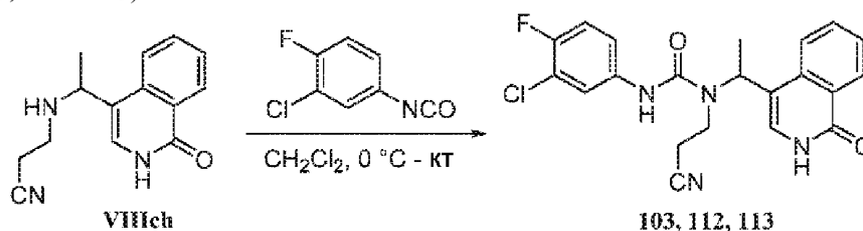
К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этанона (VI) в 5 мл толуола в атмосфере азота добавляют 0,19 г (2,7 ммоль, 1,1 экв.) 3-аминопропаннитрила, затем 0,5 г монтмориллонит-K10 и смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру 100 °С в течение 36 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0 °С. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,18 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией (REVELERIS® SiO<sub>2</sub> колонка, элюируя линейным градиентом 20-60% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,2 г (0,78 ммоль, 31%) 3-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрила (VIac). ЖХМС: m/z найдено 256,5 [M+H]<sup>+</sup>.

## 3-(1-(1-Гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрил (VIIIch)



К раствору 0,2 г (0,78 ммоль, 1,0 экв.) 3-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрила (VIac) в 1 мл уксусной кислоты при 0 °С добавляют 5 мл 48% водного HBr. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 72 ч. Реакционную смесь гасят медленным добавлением 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×75 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (Reveleris® C18 колонка-40 г; элюируя линейным градиентом 10-50% вода/метанол) с получением 0,13 г (0,53 ммоль, 68%) 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрила (VIIIch). ЖХМС: m/z найдено 242,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 103, 112 и 113)



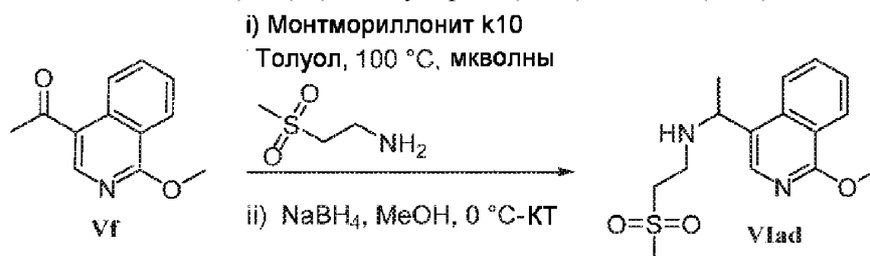
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 103) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)пропаннитрила (VIIIch) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 112). ЖХМС: m/z найдено 413,20/415,2 [M+H]<sup>+</sup>, 6,46 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 11,45 (с, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,82 (дд, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,64 (д, 1H), 7,53 (т, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,30 (с, 1H), 5,81 (кв, 1H), 3,41 (т, 2H), 2,50 (м, 1H), 2,11 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=0,89 мин, Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 113). ЖХМС: m/z найдено 413,2/415,2 [M+H]<sup>+</sup>, 6,46 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 11,45 (с, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,82 (дд, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,64 (д, 1H), 7,53 (т, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,30 (с, 1H), 5,81 (кв, 1H), 3,41 (т, 2H), 2,50 (м, 1H), 2,11 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,93 мин, Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость пото-

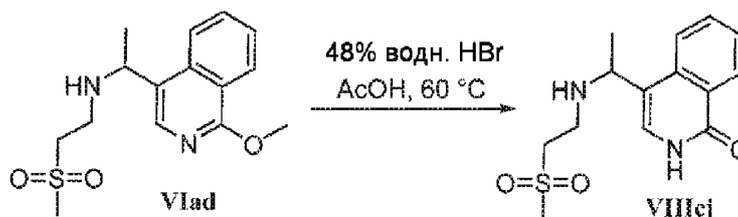
ка=3,0 мл/мин.

1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)-N-(2-(метилсульфонил)этил)этанамин (VIad)



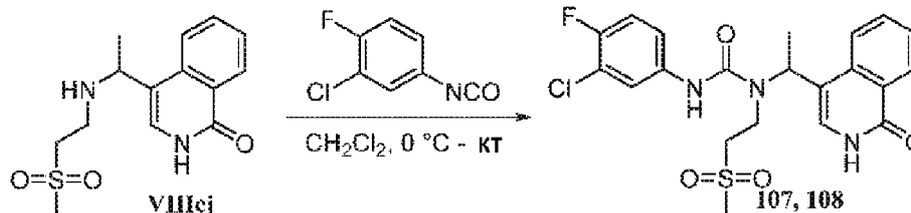
К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этанона (VI) в 5 мл толуола в атмосфере азота добавляют 0,19 г (2,7 ммоль 1,1 экв.) 2-(метилсульфонил)этанамин, затем 0,5 г монтмориллонит-К10 и смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру реакции 100°С в течение 36 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 5 мл метанола и 0,18 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия добавляют. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией (REVELERIS® SiO<sub>2</sub> колонка, элюируя линейным градиентом 20-60% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,2 г (0,64 ммоль, 26%) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-(2-(метилсульфонил)этил)этанамин (VIad). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,32 (д, 1H), 8,29 (д, 1H), 8,05 (с, 1H), 7,71 (т, 1H), 7,57 (т, 1H), 4,41 (кв, 1H), 4,16 (с, 3H), 3,18 (м, 4H), 2,94 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

4-(1-((2-(Метилсульфонил)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcj)



К раствору 0,2 г (0,65 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-N-(2-(метилсульфонил)этил)этанамин (VIad) в 1 мл уксусной кислоты при 0°С добавляют 5 мл 48% водного HBr. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 72 ч. Реакционную смесь гасят медленным добавлением 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×75 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C18 колонка-40 г; элюируя линейным градиентом 10-50% вода/метанол) с получением 0,13 г (0,53 ммоль, 68%) 4-(1-((2-(метилсульфонил)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcj), <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 11,2 (с, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,02 (д, 1H), 7,90 (с, 1H), 7,68-7,76 (м, 2H), 7,50 (т, 1H), 4,06 (кв, 1H), 3,04-3,11 (м, 7H), 1,33 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 107 и 108)

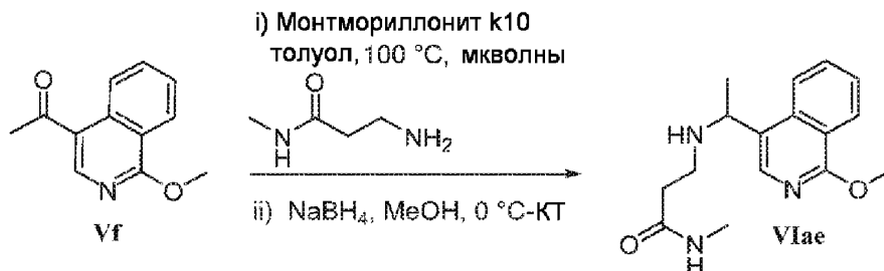


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-((2-(метилсульфонил)этил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcj) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - Энантиомер I (соединение 107). ЖХМС: m/z найдено 466,2/468,2 [M+H]<sup>+</sup>, 5,66 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 11,22 (шс, 1H), 8,72 (шс, 1H), 8,27(д, 1H), 7,83 (дд, 1H), 7,78 (т, 1H), 7,62 (д, 1H), 7,49-7,55 (м, 2H), 7,38 (т, 1H), 7,27 (с, 1H), 5,77 (кв, 1H), 3,47 (т, 2H), 3,21 (т, 1H), 2,97(с, 3H), 2,48-2,60 (м, 1H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,29 мин, Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

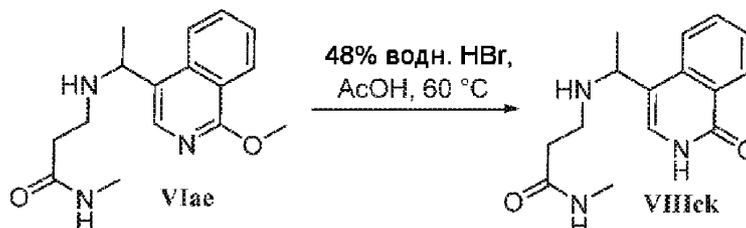
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 108). ЖХМС:  $m/z$  найдено 466,2/468,2  $[M+H]^+$ , 5,64 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,22 (шс, 1H), 8,72 (шс, 1H), 8,27(д, 1H), 7,83 (дд, 1H), 7,78 (т, 1H), 7,62 (д, 1H), 7,49-7,55 (м, 2H), 7,38 (т, 1H), 7,27 (с, 1H), 5,77 (кв, 1H), 3,47 (т, 2H), 3,21 (т, 1H), 2,97(с, 3H), 2,48-2,60 (м, 1H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,95 мин, Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм), 5 $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамид (VIae)



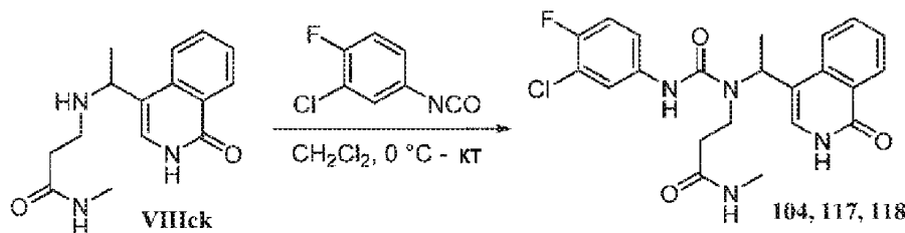
К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этанона (VI) в 5 мл толуола в атмосфере азота добавляют 0,28 г (2,7 ммоль, 1,1 экв.) 3-амино-N-метилпропанамида, затем 0,5 г монтмориллонит-K10 и смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру 100°С в течение 36 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 5 мл метанола и 0,18 г (5,3 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия добавляют. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 5 мл этилацетата. Фильтрат концентрируют в вакууме и остаток очищают хроматографией (REVELERIS®  $SiO_2$  колонка, элюируя линейным градиентом 20-60% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,2 г (0,69 ммоль, 28%) 3-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамид (VIae). ЖХМС:  $m/z$  найдено 288,4  $[M+H]^+$ .

3-(1-(1-Гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамид (VIIIck)



К раствору 0,2 г (0,78 ммоль, 1,0 экв.) 3-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамида (VIae) в 1 мл уксусной кислоты при 0°С добавляют 5 мл 48% водного HBr. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 72 ч. Реакцию гасят медленным добавлением 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×75 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (Reveleris® C18 колонка-40 г; элюируя линейным градиентом 10-50% вода/метанол) с получением 0,13 г (0,48 ммоль, 62%) 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамида (VIIIck). ЖХМС:  $m/z$  найдено 274,4  $[M+H]^+$ .

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид (соединения 104, 117 и 118)



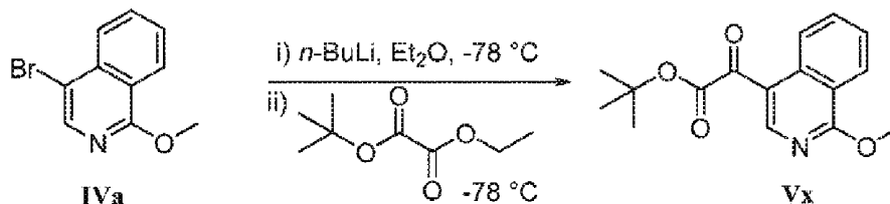
Рацемический 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид (соединение 104) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(1-(1-гидроксиизохинолин-4-ил)этиламино)-N-метилпропанамида (VIIIck) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IA (30×250 мм) 5 $\mu$ , 70%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-

метилпропанамид - энантиомер I (соединение 117). ЖХМС:  $m/z$  найдено 445,1/447,1  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,40 (с, 1H), 9,50 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,88 (дд, 1H), 7,68-7,80 (м, 2H), 7,63 (д, 1H), 7,45-7,51 (м, 2H), 7,36 (т, 1H), 7,20 (м, 1H), 5,84 (м, 1H), 3,40 (т, 2H), 2,46 (м, 3H), 1,89 (м, 2H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,88 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

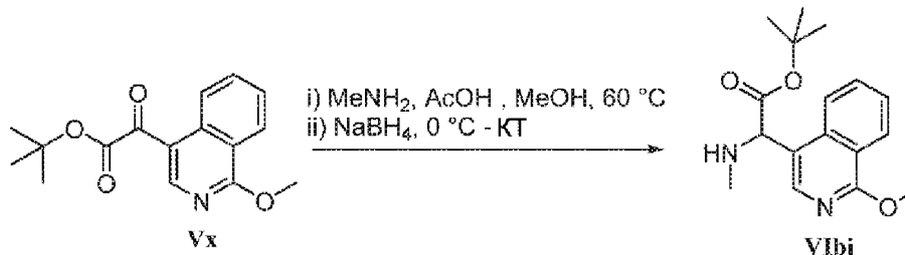
3-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид - энантиомер II (соединение 118). ЖХМС:  $m/z$  найдено 445,1/447,1  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ): 11,40 (с, 1H), 9,50 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,88 (дд, 1H), 7,68-7,80 (м, 2H), 7,63 (д, 1H), 7,45-7,51 (м, 2H), 7,36 (т, 1H), 7,20 (м, 1H), 5,84 (м, 1H), 3,40 (т, 2H), 2,46 (м, 3H), 1,89 (м, 2H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,47 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

трет-Бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-оксоацетат (Vx)



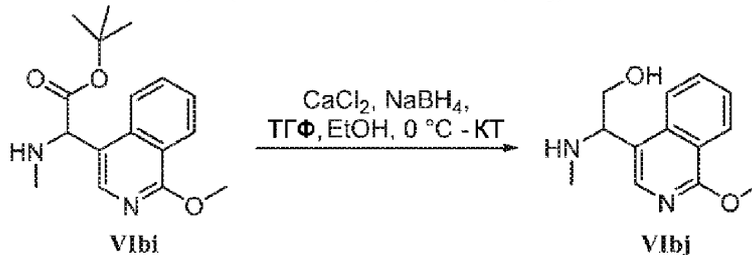
К раствору 1,3 г (5,48 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-метоксиизохинолина (IVa) в 55 мл безводного диэтилового эфира при  $-78^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 6,85 мл (10,9 ммоль, 2,0 экв.) 1,6 М раствора  $n\text{-BuLi}$  в гексане по каплям в течение приблизительно 15 мин. Смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 30 мин и добавляют 4,8 г (27,38 ммоль, 5,0 экв.) трет-бутилэтилоксалата. После перемешивания при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 3 ч, реакцию гасят 25 мл насыщенного водного раствора хлорида аммония и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя линейным градиентом 15-20% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,3 г (4,52 ммоль, 82%) трет-бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-оксоацетата (Vx). ЖХМС:  $m/z$  найдено 288,2  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  9,11 (д, 1H), 8,58 (с, 1H), 8,32 (д, 1H), 7,82-7,86 (м, 1H), 7,61-7,65 (м, 1H), 4,23 (с, 3H), 1,65 (с, 9H).

трет-Бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)ацетат (VIbi)



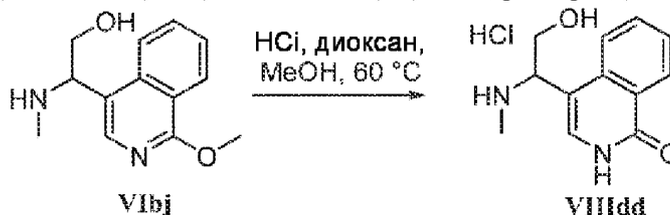
К раствору 1,3 г (4,52 ммоль) трет-бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)ацетата (Vx) в 60 мл метанола в герметично закрытой пробирке при  $0^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 0,54 мл (9,05 ммоль, 2,0 экв.) ледяной уксусной кислоты затем 9,1 мл (18,1 ммоль, 4,0 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при  $60^\circ\text{C}$  в течение 52 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до  $0^\circ\text{C}$  и добавляют 0,34 г (9,0 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. При нагревании до комнатной температуры, смесь перемешивают в течение еще 30 мин. Реакцию гасят 100 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (Колонка с силикагелем, элюируя линейным градиентом 50-60% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,45 г (1,48 ммоль) трет-бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)ацетата (VIbi). ЖХМС:  $m/z$  найдено 303,1  $[M+H]^+$ , ВУ=1,45 мин;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,26-8,29 (м, 1H), 8,08 (д, 1H), 7,93 (с, 1H), 7,67-7,71 (м, 1H), 7,51-7,56 (м, 1H), 4,55 (с, 1H), 4,14 (с, 3H), 2,45 (с, 3H), 1,78 (шс, 1H), 1,37 (с, 9H).

## 2-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)этан-1-ол (VIbj)



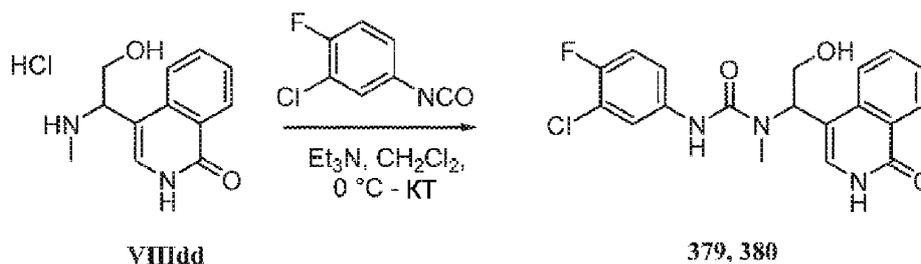
К раствору 0,43 г (1,48 ммоль, 1,0 экв.) трет-бутил 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)ацетата (VIbi) в 12 мл 1:1 об./об. ТГФ:этанол при 0°C добавляют 0,52 г (4,70 ммоль, 3,0 экв.) хлорида кальция, затем 0,30 г (7,84 ммоль, 5,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 4 ч. Смесь затем разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (колонка с силикагелем, элюируя линейным градиентом 15-20% метанола в метиленхлориде) с получением 0,16 г (0,69 ммоль, 46%) 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)этанола (VIbj). ЖХМС: m/z найдено 233,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,18 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,31-8,33 (м, 1H), 8,12 (с, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,71-7,75 (м, 1H), 7,55-7,59 (м, 1H), 4,44-4,47 (м, 1H), 4,12 (с, 3H), 3,92-3,96 (м, 1H), 3,80-3,85 (м, 1H), 2,48 (с, 3H), 2,32 (шс, 2H).

## 4-(2-Гидрокси-1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIdd)



К раствору 0,16 г (0,69 ммоль, 1,0 экв.) 2-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-(метиламино)этанола (VIbj) в 0,8 мл метанола в герметично закрытой пробирке при 0°C добавляют 0,96 мл 4М раствора HCl в 1,4-диоксане. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при 60°C в течение 8 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и концентрируют в вакууме. Остаток растирают с 5 мл n-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,16 г 4-(2-гидрокси-1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIdd). ЖХМС: m/z найдено 219,2 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 379 и 380)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из 4-(2-гидрокси-1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIdd) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

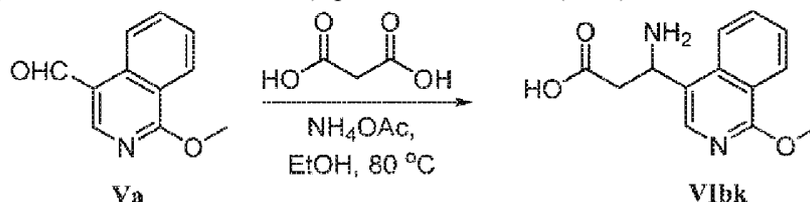
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 379). ЖХМС: m/z найдено 390,2/392,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шс, 1H), 8,44 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,71-7,79 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (шд, 1H), 5,70-5,73 (м, 1H), 5,00 (шт, 1H), 3,83-3,91 (м, 2H), 2,66 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,75 мин, колонка: Chiralpak IG(4,6×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH,

Скорость потока: 3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 380). ЖХМС: m/z найдено 390,2/392,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шс, 1H), 8,44 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H),

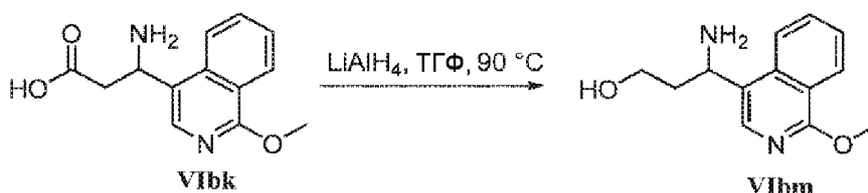
7,71-7,79 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (шд, 1H), 5,70-5,73 (м, 1H), 5,00 (шт, 1H), 3,83-3,91 (м, 2H), 2,66 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,89 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

3-Амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропановая кислота (VIbk)



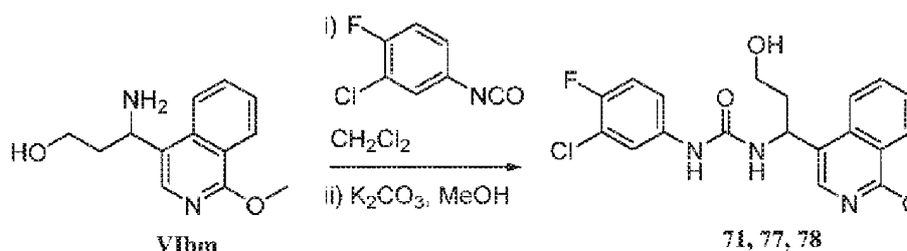
К раствору 3,0 г (16,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида (Va) в 60 мл этанол добавляют 1,66 г (16,0 ммоль, 1,0 экв.) малоновой кислоты, затем 2,5 г (32,1 ммоль, 2,0 экв.) ацетата аммония и смесь нагревают при 80°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C и перемешивают в течение 10 мин. Полученное твердое вещество собирают фильтрацией и очищают хроматографией с обращенной фазой (C-18, элюируя линейным градиентом 0-50% [0,1% муравьиная кислота в ацетонитрил]/вода) с получением 0,5 г (2,03 ммоль, 13%) 3-амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропановой кислоты (VIbk). ЖХМС: m/z найдено 247,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,21 мин.

3-Амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-ол (VIbm)



К раствору 0,45 г (1,83 ммоль, 1,0 экв.) 3-амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропановой кислоты (VIbk) в 9 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 2,7 мл (5,49 ммоль, 3,0 экв.) 2 М раствора алюминидрида лития в ТГФ. Смесь нагревают до комнатной температуры и затем нагревают при 90°C в течение 3 ч. При охлаждении до комнатной температуры, реакцию гасят 20 мл воды и затем разбавляют 30 мл ТГФ. Смесь фильтруют через CELITE® и фильтрат выпаривают в вакууме с получением 0,29 г неочищенного 3-амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-ола (VIbm). ЖХМС: m/z найдено 233,42 [M+H]<sup>+</sup>.

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина (соединения 71, 77 и 78)



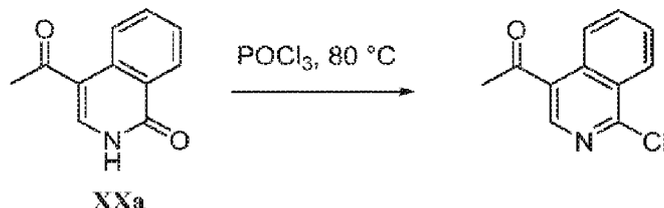
К раствору 0,29 г неочищенного 3-амино-3-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-ола (VIbm) в 3 мл метилхлорида при 0°C добавляют 0,32 г (1,87 ммоль, 1,5 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток ресуспендируют в 5 мл метанола и раствор добавляют 0,1 г (3,08 ммоль, 3,0 экв.) гидроксида натрия в 5 мл воды. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и метанол удаляют в вакууме. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и очищают хроматографией с обращенной фазой (C-18, элюируя линейным градиентом 0-50% [0,1% муравьиная кислота в ацетонитрил]/вода) с получением 50 мг (0,12 ммоль) рацемической 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевины (соединение 71). Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak AD- H (250×30 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 77). ЖХМС: m/z найдено 404,1/406,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,71 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,14 (д, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,83 (т, 1H), 7,72-7,74 (м, 1H), 7,66 (т, 1H), 7,16-7,27 (м, 2H), 6,93 (д, 1H), 5,48 (м, 1H), 4,72 (т, 1H), 4,04 (с, 3H), 3,31-3,55 (м, 2H), 1,95-2,05 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,58 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантио-

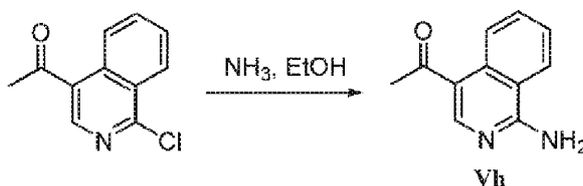
мер II (соединение 78). ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,1/406,1  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  8,71 (с, 1H), 8,23 (д, 1H), 8,14 (д, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,83 (т, 1H), 7,72-7,74 (м, 1H), 7,66 (т, 1H), 7,16-7,27 (м, 2H), 6,93 (д, 1H), 5,48 (м, 1H), 4,72 (т, 1H), 4,04 (с, 3H), 3,31-3,55 (м, 2H), 1,95-2,05 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,02 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2/MeOH$ , скорость потока: 3,0 мл/мин.

1-(1-Хлоризохиолин-4-ил)этан-1-он



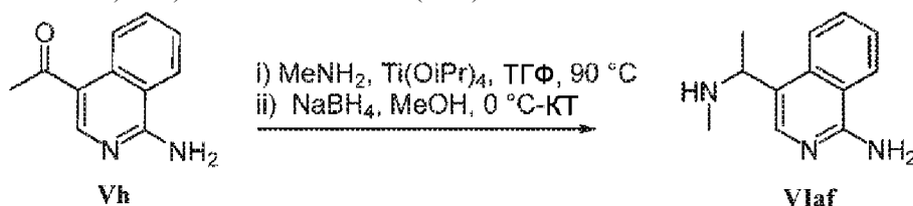
Раствор 2,40 г (12,83 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетилизохинолин-1(2H)-она (XXa) в 24 мл оксихлорида фосфора нагревают при 80°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выливают в 100 мл ледяной воды. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и промывают 30 мл охлажденной воды затем 30 мл диэтилового эфира и затем сушат в высоком вакууме с получением 1,6 г (7,78 ммоль, 61%) 1-(1-хлоризохиолин-4-ил)этан-1-она. ЖХМС:  $m/z$  найдено 206,1/208,1  $[M+H]^+$ .

1-(1-Аминоизохиолин-4-ил)этан-1-он (Vh)



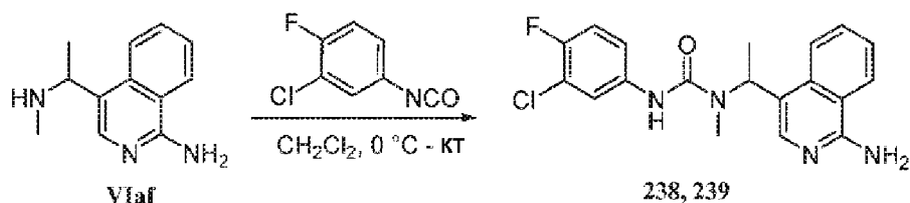
Раствор 0,5 г (2,43 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохиолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл насыщенного этанольного аммиака перемешивают при комнатной температуре в герметично закрытом сосуде в течение 22 ч. Смесь затем разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают растиранием с 10 мл н-пентаном и сушат в высоком вакууме с получением 0,35 г (1,88 ммоль, 77%) 1-(1-аминоизохиолин-4-ил)этан-1-она (Vh). ЖХМС:  $m/z$  найдено 187,0  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  9,06 (д, 1H), 8,68 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,69-7,80 (м, 3H), 7,50-7,55 (м, 1H), 2,57 (с, 3H).

4-(1-(Метиламино)этил)изохиолин-1-амин (VIaf)



К раствору 0,3 г (1,6 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-аминоизохиолин-4-ил)этан-1-она (Vh) в 3 мл изопророксида титана в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 5 мл (10 ммоль, 6,3 экв.) 2M раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 10 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя линейным градиентом 70-100% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,2 г 4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1-амин (VIaf).  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  8,19-8,14 (м, 2H), 7,83 (с, 1H), 7,64-7,59 (м, 1H), 7,46-7,42 (м, 1H), 7,60 (шс, 2H), 4,09-4,03 (м, 1H), 2,20 (с, 3H), 2,19 (шс, 1H), 1,35 (д, 3H).

1-(1-(1-Аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 238 и 239)

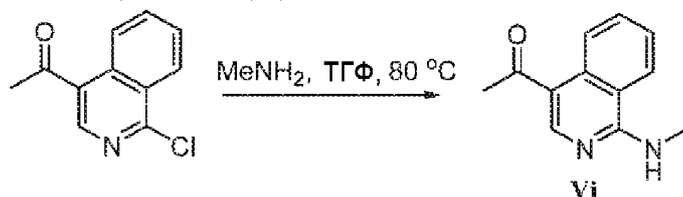


К раствору 0,15 г неочищенного 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIaf) в 2 мл метилена хлорида в атмосфере азота при 0°C добавляют 64 мг (0,37 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Реакционную смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакционную смесь затем разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 2×30 мл метилена хлорида. Объединенные органические экстракты сушат в течение (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,2 г рацемической 1-(1-(1-аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 373,1/375,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5μ, 50% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин с получением 48 мг и 53 мг, соответственно разделенных энантиомеров.

1-(1-(1-Аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина энантиомер I (соединение 238). ЖХМС: m/z найдено 373,3/375,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,03 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 8,42 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 2H), 7,80 (д, 1H), 7,62-7,67 (м, 1H), 7,44-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,99-6,03 (м, 1H), 2,53 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,98 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(1-Аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина энантиомер II (соединение 239). ЖХМС: m/z найдено 373,3/375,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,03 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 8,42 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 2H), 7,80 (д, 1H), 7,62-7,67 (м, 1H), 7,44-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,99-6,03 (м, 1H), 2,53 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,29 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

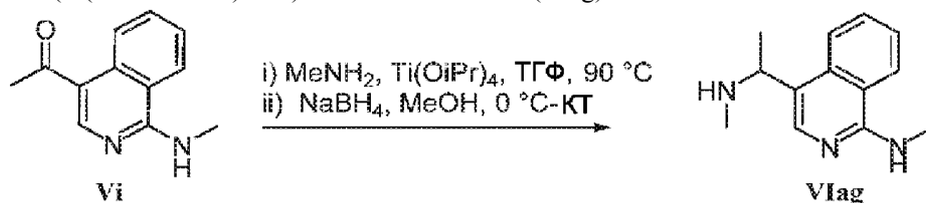
1-(1-Аминоизохинолин-4-ил)этан-1-он (Vi)



Раствор 0,6 г (2,92 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл (10 ммоль, 3,4 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ в герметично закрытом сосуде нагревают при 80°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл n-пентаном и сушат в высоком вакууме с получением 0,52 г (2,60 ммоль, 89%) 1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vi).

ЖХМС: m/z найдено 201,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,05-9,08 (м, 1H), 8,78 (с, 1H), 8,36 (м, 1H), 8,24-8,26 (м, 1H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,52-7,57 (м, 1H), 3,06 (д, 3H), 2,57 (с, 3H).

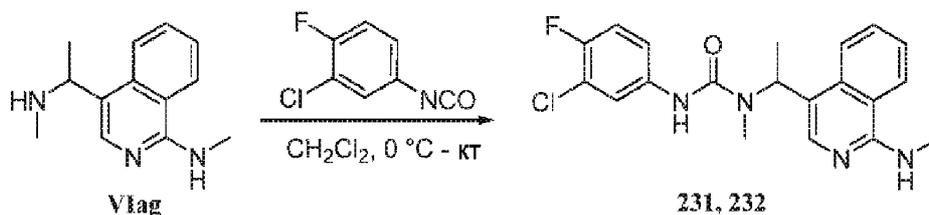
N-Метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIag)



К раствору 0,52 г (2,6 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vi) в 5 мл изопропанола титана в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 10 мл (20 ммоль, 7,7 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ, и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,20 г (5,2 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 2×20 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,16 г N-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIag). ЖХМС: m/z найдено 216,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц,

ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,13-8,20 (м, 2H), 7,92 (с, 1H), 7,58-7,65 (м, 1H), 7,43-7,49 (м, 1H), 7,30 (м, 1H), 4,04-4,10 (м, 1H), 3,32 (шс, 1H), 2,95 (д, 3H), 2,21 (с, 3H), 1,37 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 231 и 232)



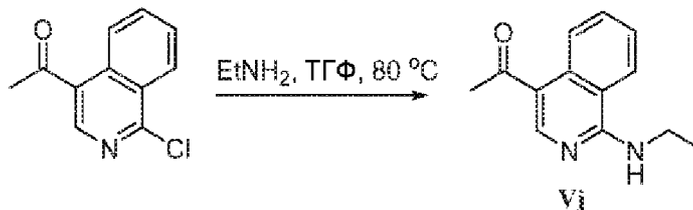
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIag) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 231). ЖХМС:  $m/z$  найдено 387,2/389,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,04 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,42 (шс, 1H), 8,20 (д, 1H), 7,98 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,81 (д, 1H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,97-6,02 (м, 1H), 2,98 (д, 3H), 2,53 (с, 3H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ:

ВУ=1,88 мин, колонка: Chiralpak IC (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

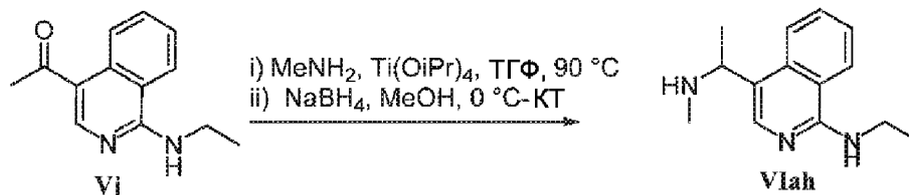
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 232). ЖХМС:  $m/z$  найдено 387,2/389,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,00 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,42 (шс, 1H), 8,20 (д, 1H), 7,98 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,81 (д, 1H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,97-6,02 (м, 1H), 2,98 (д, 3H), 2,53 (с, 3H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,12 мин, колонка: Chiralpak IC (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(Этиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vj)



Раствор 0,5 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл (10 ммоль, 4 экв.) 2 М раствора этиламина в ТГФ в герметично закрытом сосуде нагревают при 80°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 2-6% метанол/метилхлорид) с получением 0,28 г (1,31 ммоль, 53%) 1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vj). ЖХМС:  $m/z$  найдено 215,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  9,06-9,08 (м, 1H), 8,77 (с, 1H), 8,27-8,30 (м, 2H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,52-7,56 (м, 1H), 3,59-3,66 (м, 2H), 2,57 (д, 3H), 1,25 (т, 3H).

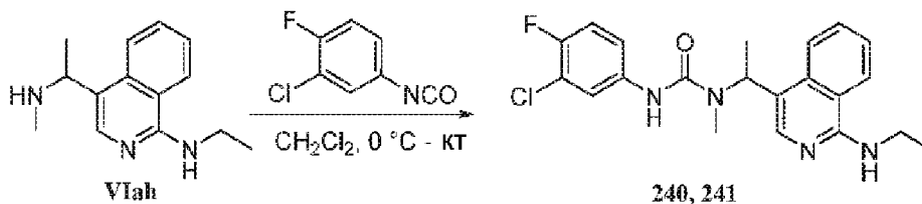
N-Этил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIah)



К раствору 0,28 г (1,3 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vj) в 3 мл изопропоксида титана в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 5 мл (10 ммоль, 7,7 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,10 г (2,6 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 2×20 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,30 г N-этил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIah). ЖХМС:  $m/z$  найдено 230,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,16-8,22 (м, 2H), 7,89 (с, 1H), 7,58-7,63 (м, 1H), 7,43-7,47 (м, 1H), 7,21 (шт, 1H), 4,04-4,08 (м, 1H), 3,45-3,53 (м, 2H), 2,21 (с, 3H),

1,36 (д, 3H), 1,22 (т, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 240 и 241)

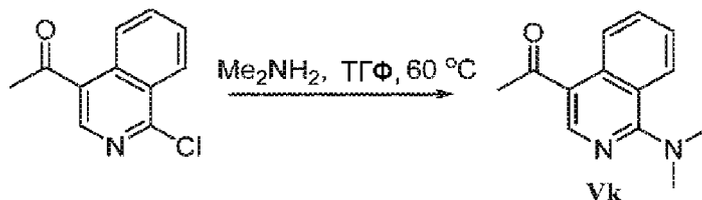


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-этил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIah) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

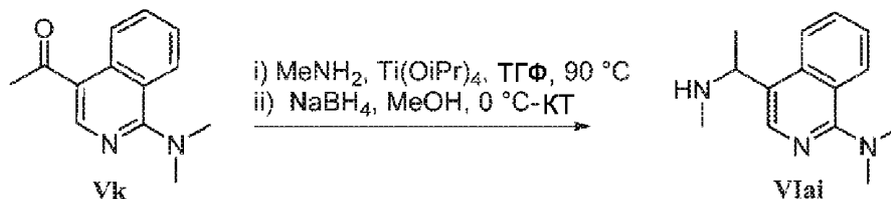
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 240). ЖХМС: m/z найдено 401,3/403,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,45 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,42 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,96 (с, 1H), 7,84-7,88 (м, 1H), 7,80 (д, 1H), 7,61-7,67 (м, 1H), 7,41-7,54 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,97-6,01 (м, 1H), 3,50-3,57 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,52 (д, 3H), 1,24 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,60 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 3 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 241). ЖХМС: m/z найдено 401,3/403,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,45 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,42 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,96 (с, 1H), 7,84-7,88 (м, 1H), 7,80 (д, 1H), 7,61-7,67 (м, 1H), 7,41-7,54 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,97-6,01 (м, 1H), 3,50-3,57 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,52 (д, 3H), 1,24 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,27 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 3 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(Диметиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vk)

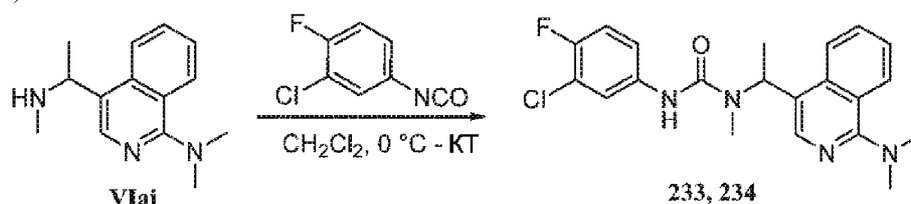


Раствор 0,5 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл (10 ммоль, 4 экв.) 2 М раствора диметиламина в ТГФ в герметично закрытом сосуде нагревают при 60°C в течение 8 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,50 г (2,33 ммоль, 96%) 1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vk). ЖХМС: m/z найдено 215,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,99 (д, 1H), 8,77 (с, 1H), 8,14 (д, 1H), 7,71-7,77 (м, 1H), 7,51-7,55 (м, 1H), 3,25 (с, 6H), 2,61 (с, 3H). N,N-диметил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIai)



К раствору 0,5 г (2,3 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vk) в 5 мл изопропанола титана в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 10 мл (20 ммоль, 8,7 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,18 г (4,7 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,36 г (1,57 ммоль, 67%) N,N-диметил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIai). ЖХМС: m/z найдено 230,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,27 (д, 1H), 8,15 (д, 1H), 8,12 (с, 1H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,53-7,57 (м, 1H), 4,18-4,23 (м, 1H), 3,30 (шс, 1H), 2,97 (с, 6H), 2,22 (с, 3H), 1,38 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 233 и 234)

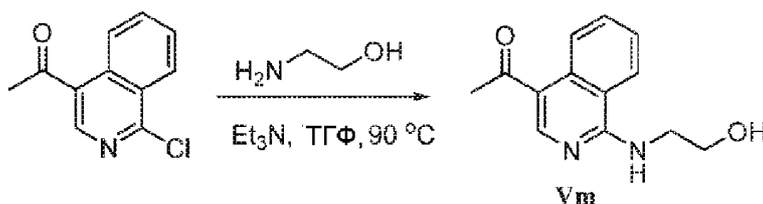


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N,N-диметил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIai) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 233). ЖХМС: m/z найдено 401,3/403,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,90 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,45 (шс, 1H), 8,14-8,17 (м, 2H), 7,95 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,54-7,58 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 6,07-6,11 (м, 1H), 3,04 (с, 6H), 2,56 (с, 3H), 1,57 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,88 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм), 3 μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

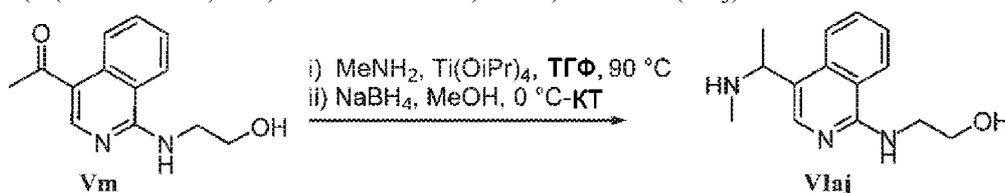
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 234). ЖХМС: m/z найдено 401,3/403,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,90 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,45 (шс, 1H), 8,14-8,17 (м, 2H), 7,95 (д, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,54-7,58 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 6,07-6,11 (м, 1H), 3,04 (с, 6H), 2,56 (с, 3H), 1,57 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,16 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм), 3 μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-((2-Гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vm)



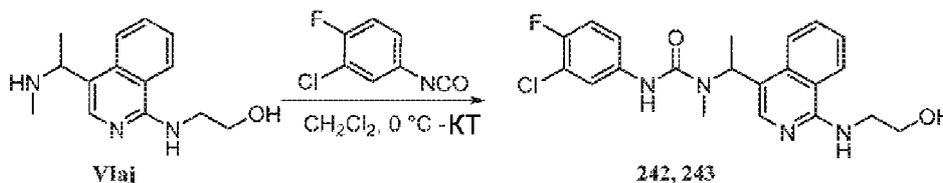
К раствору 0,5 г (2,5 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 4 мл ТГФ в герметично закрытом сосуде добавляют 1,0 г триэтиламина затем 0,24 г (3,9 ммоль, 1,6 экв.) 2-аминоэтан-1-ола, и смесь нагревают при 90°С в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентан и сушат в высоком вакууме с получением 0,45 г (1,95 ммоль, 80%) 1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vm). ЖХМС: m/z найдено 231,1 [M+H]<sup>+</sup>

2-((4-(1-(Метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этан-1-ол (VIaj)



К раствору 0,45 г (1,95 ммоль, 1,0 экв.) из 1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vm) в 4,5 мл изопророксида титана в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 5 мл (10 ммоль, 5 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ, и смесь нагревают при 90°С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 30 мл метанола и добавляют 0,22 г (5,9 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г 2-((4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этан-1-ола (VIaj). ЖХМС: m/z найдено 246,2 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 242 и 243)

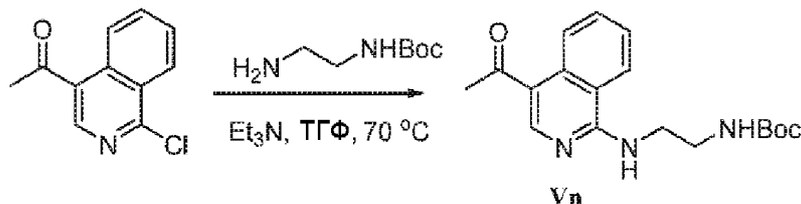


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 2-((4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этан-1-ола (VIaj) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H(30×250 мм) 5 μ, 85% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 242). ЖХМС: m/z найдено 417,2/419,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 8,43 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,81 (д, 1H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 4,86 (т, 1H), 3,54-3,67 (м, 4H), 2,54 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,72 мин, колонка: Chiralpak AD-3(150×4,6 мм), 3 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

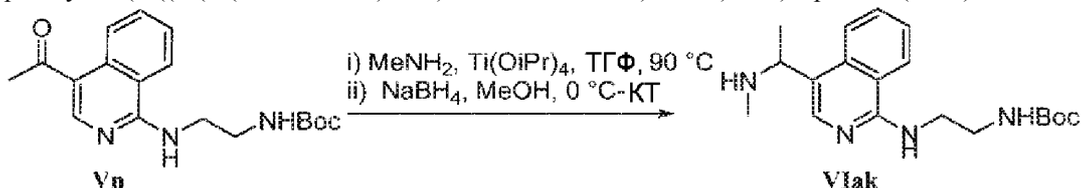
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-((2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 243). ЖХМС: m/z найдено 417,2/419,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 8,43 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,81 (д, 1H), 7,63-7,67 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 4,86 (т, 1H), 3,54-3,67 (м, 4H), 2,54 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,67 мин, колонка: Chiralpak AD-3(150×4,6 мм), 3 μ, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

трет-Бутил (2-((4-ацетилизохинолин-1-ил)амино)этил)карбамат (Vn)



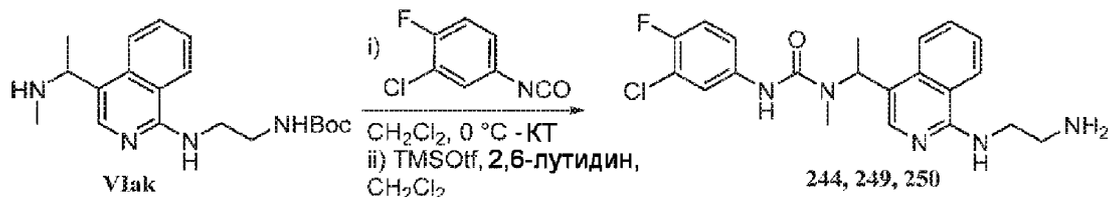
К раствору 0,7 г (3,4 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 7 мл ТГФ в герметично закрытом сосуде добавляют 2,3 мл (17,1 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 1,1 г (6,8 ммоль, 2,0 экв.) трет-бутил (2-аминоэтил)карбамат и смесь нагревают при 70 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 20 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,7 г (2,1 ммоль, 62%) трет-бутил (2-((4-ацетилизохинолин-1-ил)амино)этил)карбамата (Vn). ЖХМС: m/z найдено 330,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,18 (д, 1H), 8,73 (с, 1H), 7,88-7,91 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,27 (шс, 1H), 5,09 (шт, 1H), 3,73-3,76 (м, 2H), 3,55-3,59 (м, 2H), 2,65 (с, 3H), 1,45 (с, 9H).

трет-Бутил (2-((4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этил)карбамат (VIak)



К раствору 0,7 г (2,1 ммоль, 1,0 экв.) трет-бутил (2-((4-ацетилизохинолин-1-ил)амино)этил)карбамата (Vn) в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 10 мл изопропоксида титана, затем 15 мл (30 ммоль, 14 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0 °С. Смесь разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,16 г (4,25 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 50 мл этилацетата. Органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г трет-бутил (2-((4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этил)карбамата (VIak). ЖХМС: m/z найдено 345,2 [M+H]<sup>+</sup>.

1-(1-(1-((2-Аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 244, 249 и 250)

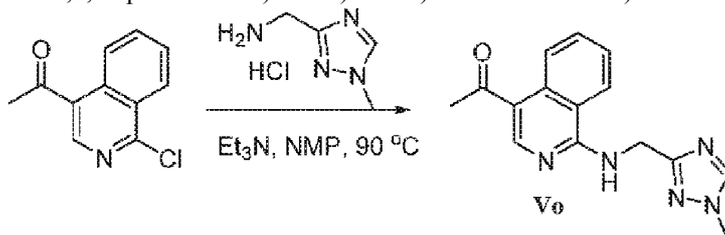


Рацемическую 1-(1-(1-((2-аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину (соединение 244) синтезируют по методике, описанной выше, из трет-бутил (2-((4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-ил)амино)этил)карбамата (VIak) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола, затем проводят опосредованное TMS трифлатом снятие защиты Вос. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-(1-(1-((2-Аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: Энантиомер I (соединение 249). ЖХМС: m/z найдено 416,2/418,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,13 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,42 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,80 (д, 1H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,40 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 3,49-3,54 (м, 2H), 2,79-2,83 (м, 2H), 2,53 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,97 мин, колонка Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

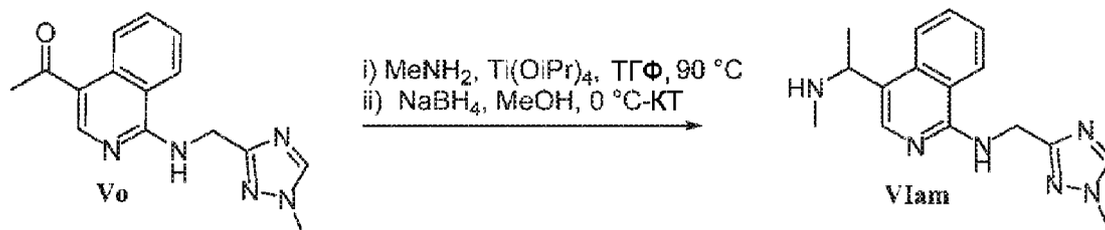
1-(1-(1-((2-Аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: Энантиомер II (соединение 250). ЖХМС: m/z найдено 416,2/418,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,13 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,42 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,80 (д, 1H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,40 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 3,49-3,54 (м, 2H), 2,79-2,83 (м, 2H), 2,53 (с, 3H), 1,52 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,64 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(((1-Метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vo)



К раствору 0,4 г (1,95 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл NMP добавляют 1,3 мл (9,75 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,58 г (3,9 ммоль, 2,0 экв.) (1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метанамина гидрохлорида и смесь нагревают при 90°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 3×30 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 30-65% этил ацетата в петролейном эфире) с получением 0,45 г 1-(1-(((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vo). ЖХМС: m/z найдено 282,3 [M+H]<sup>+</sup>.

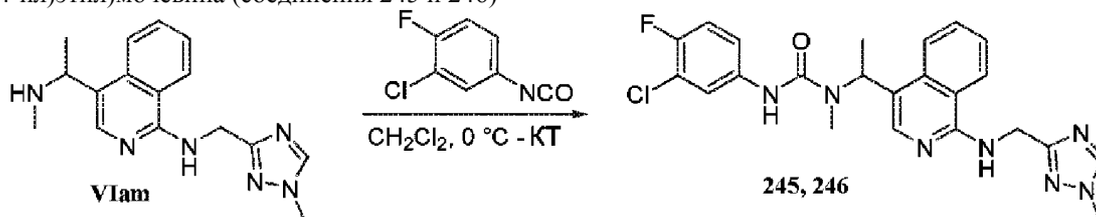
N-((1-Метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIam)



К раствору 0,45 г (2,1 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vo) в 5 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 5 мл изопропоксида титана, затем 5 мл (10 ммоль) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,12 г (3,2 ммоль) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 50 мл этилацетата. Органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,36 г N-((1-

метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIam). ЖХМС: m/z найдено 297,3 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино) изохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 245 и 246)

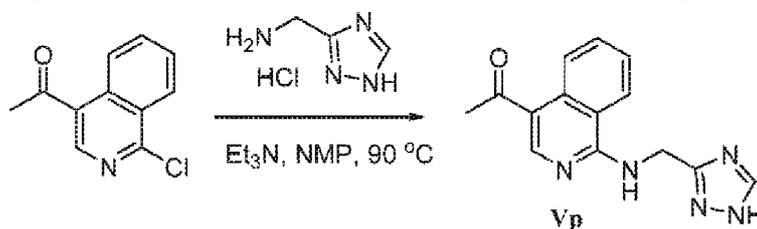


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIam) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина - Энантиомер I (соединение 245). ЖХМС: m/z найдено 468,3/470,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,43 (шс, 1Н), 8,31-8,34 (м, 2Н), 7,81-7,94 (м, 4Н), 7,64-7,69 (м, 1Н), 7,48-7,53 (м, 2Н), 7,31 (т, 1Н), 5,98-6,01 (м, 1Н), 4,68-4,81 (м, 2Н), 3,80 (с, 3Н), 2,54 (с, 3Н), 1,51 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,16 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

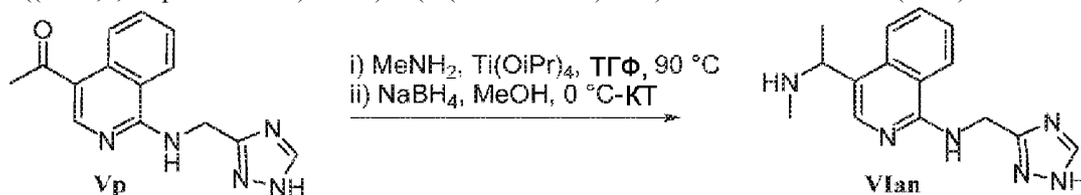
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 246). ЖХМС: m/z найдено 468,3/470,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,34 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,43 (шс, 1Н), 8,31-8,34 (м, 2Н), 7,81-7,94 (м, 4Н), 7,64-7,69 (м, 1Н), 7,48-7,53 (м, 2Н), 7,31 (т, 1Н), 5,98-6,01 (м, 1Н), 4,68-4,81 (м, 2Н), 3,80 (с, 3Н), 2,54 (с, 3Н), 1,51 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,12 мин, колонка: Chiralpak IC (250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(((1Н-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vp)



К раствору 0,4 г (1,95 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 5 мл NMP добавляют 1,3 мл (9,75 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,52 г (3,9 ммоль, 2,0 экв.) (1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метанамина гидрохлорида и смесь нагревают при 90°С в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 3×30 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,5 г неочищенного 1-(1-(((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vp). ЖХМС: m/z найдено 268,2 [M+H]<sup>+</sup>.

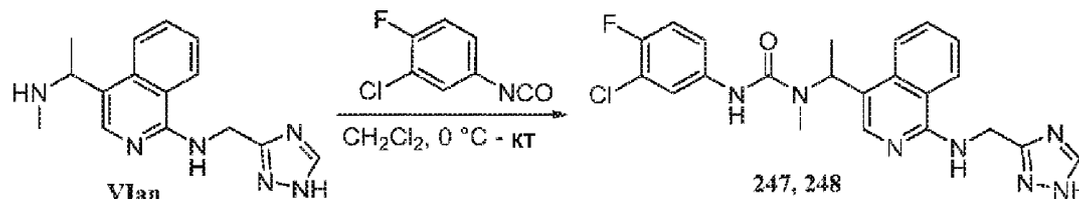
N-((1Н-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIan)



К раствору 0,3 г неочищенного 1-(1-(((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vp) в 3 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 3 мл изопропоксида титана, затем 5 мл (10 ммоль) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°С в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°С. Смесь разбавляют 5 мл метанола и 0,12 г (3,2 ммоль) боргидрида натрия добавляют. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 50 мл этилацетата. Органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,39 г N-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-

(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIan). ЖХМС:  $m/z$  найдено 283,2  $[M+H]^+$ .

1-(1-(1-(((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 247 и 248)

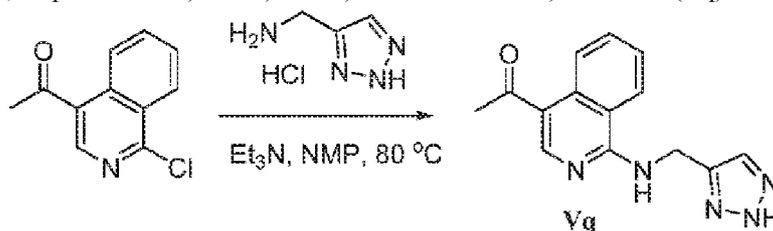


Рацемическую 1-(1-(1-(((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-(((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIan) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H(30×250 мм) 5μ, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(1-(((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 247). ЖХМС:  $m/z$  найдено 454,2/456,2  $[M+H]^+$ , ВУ=7,19 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 13,69 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 8,31-8,34 (м, 1H), 8,12 (шс, 1H), 7,94 (с, 1H), 7,81-7,88 (м, 3H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,49-7,56 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 4,78-4,83 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,75 мин, колонка: Chiralpak AD-H(250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

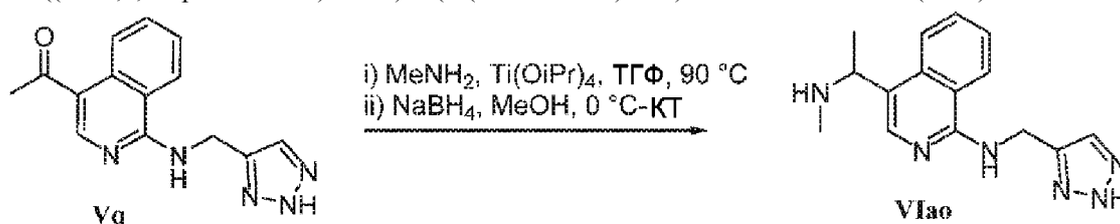
1-(1-(1-(((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 248). ЖХМС:  $m/z$  найдено 454,2/456,2  $[M+H]^+$ , ВУ=7,21 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 13,69 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 8,31-8,34 (м, 1H), 8,12 (шс, 1H), 7,94 (с, 1H), 7,81-7,88 (м, 3H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,49-7,56 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,01 (м, 1H), 4,78-4,83 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,57 мин, колонка: Chiralpak AD-H(250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-(((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vq)



К раствору 0,6 г (2,92 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она в 8 мл NMP добавляют 1,8 мл (13,2 ммоль, 4,5 экв.) триэтиламина, затем 0,78 г (5,8 ммоль, 2,0 экв.) (2H-1,2,3-триазол-4-ил)метанамина гидрохлорид, и смесь нагревают при 90°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 3×30 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-3% метанола в метиленхлориде) с получением 0,4 г (1,49 ммоль, 51%) 1-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vq). ЖХМС:  $m/z$  найдено 268,4  $[M+H]^+$ ; <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 14,76 (шс, 1H), 9,07 (д, 1H), 8,77-8,81 (м, 2H), 8,33 (д, 1H), 7,71-7,77 (м, 2H), 7,54-7,59 (м, 1H), 4,88 (д, 2H), 2,59 (с, 3H).

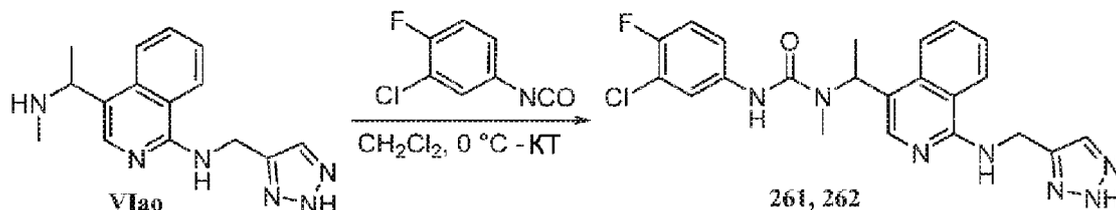
N-((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амин (VIao)



К раствору 0,35 г (1,31 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vq) в 3 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 3 мл изопропоксида титана, затем 5 мл (10 ммоль, 7,6 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 3 мл метанола и добавляют 0,10 г (2,6 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добав-

лением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 50 мл этилацетата. Органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г N-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIao). ЖХМС: m/z найдено 283,4 [M+H]<sup>+</sup>.

1-(1-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 261 и 262)

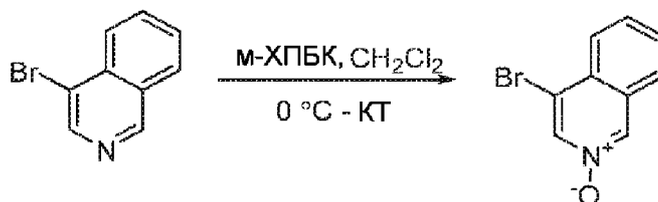


Рацемическую 1-(1-(1-(((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-амина (VIao) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(1-(((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: Энантиомер I (соединение 261). ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,27 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 14,72 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,91-8,00 (м, 2H), 7,82-7,88 (м, 2H), 7,65-7,69 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,03 (м, 1H), 4,72-4,83 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,58 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

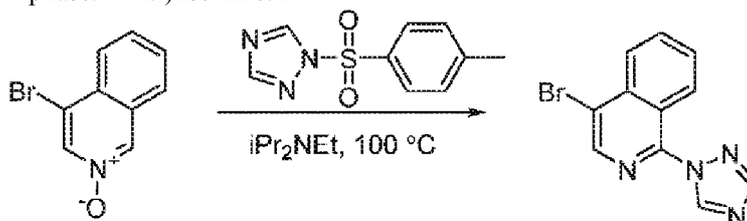
1-(1-(1-(((2H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 262). ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,25 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d) δ 14,72 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,91-8,00 (м, 2H), 7,82-7,88 (м, 2H), 7,65-7,69 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,98-6,03 (м, 1H), 4,72-4,83 (м, 2H), 2,54 (с, 3H), 1,53 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,10 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×4,6 мм), 5μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

4-Бромизохинолин 2-оксид



К раствору 2,0 г (9,61 ммоль, 1,0 экв.) 4-бромизохинолина в 50 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 2,49 г (14,4 ммоль, 1,5 экв.) 77% м-хлорпербензойной кислоты. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 4 ч. Дополнительную порцию 0,30 г (1,74 ммоль, 0,2 экв.) 77% м-хлорпербензойной кислоты добавляют, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение еще 72 ч. Реакционную смесь затем гасят 50 мл насыщенным водным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×80 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 2,13 г (9,6 ммоль, 99%) 4-бромизохинолина 2-оксида, <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,74 (м, 1H), 8,44 (д, 1H), 8,04-8,13 (м, 1H), 7,63-7,78 (м, 3H).

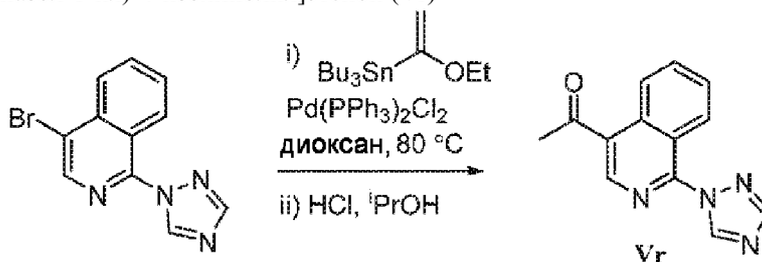
4-Бром-1-(1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин



К 0,3 г (1,34 ммоль, 1,0 экв.) 4-бромизохинолина 2-оксида в герметично закрытой пробирке добавляют 0,7 мл (4,02 ммоль, 3,0 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 0,45 г (2,01 ммоль, 1,5 экв.) 1-(п-толилсульфонил)-1,2,4-триазола. Сосуд герметично закрывают и нагревают при 100°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 4 мл метиленхлорида и очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 15-100% этилацетата/гексана) с получением 0,13 г (0,48 ммоль, 36%) 4-бром-1-(1,2,4-триазол-1-ил)изохинолина. <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,04 (с, 1H), 8,92 (м,

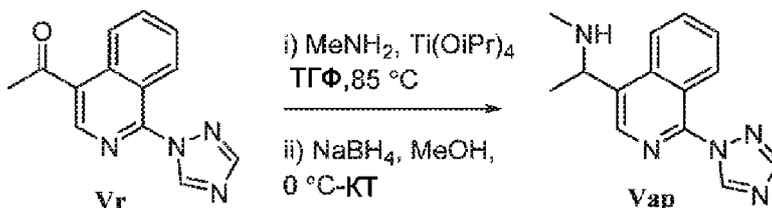
1H), 8,60 (с, 1H), 8,23-8,33 (м, 2H), 7,92 (м, 1H), 7,78 (м, 1H).

1-[1-(1,2,4-Триазол-1-ил)-4-изохинолил]этанон (Vr)



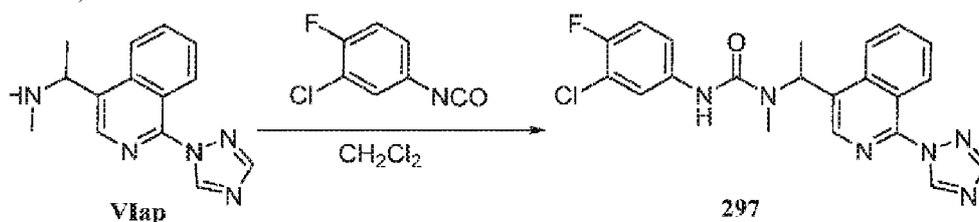
Раствор 0,14 г (0,51 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-(1,2,4-триазол-1-ил)изохинолина в 4 мл 1,4-диоксана в герметично закрытой пробирке дегазируют азотом и добавляют 0,22 мл (0,66 ммоль, 1,3 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана, затем 29 мг (0,04 ммоль, 0,08 экв.) дихлорбис(трифенилфосфин)палладия(II). Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при 80°C в течение 70 мин. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 25 мл этилацетата и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 15 мл этилацетата и объединенный фильтрат концентрируют в вакууме и очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 10%-60% этилацетата/гексана) с получением 0,13 г (0,49 ммоль, 96%) 4-(1-этоксивинил)-1-(1,2,4-триазол-1-ил)изохинолина. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,02 (с, 1H), 8,81 (м, 1H), 8,44 (с, 1H), 8,20-8,28 (м, 2H), 7,79 (м, 1H), 7,69 (м, 1H), 4,62 (д, 1H), 4,50 (д, 1H), 4,07 (кв, 2H), 1,45 (т, 3H). Очищенный 4-(1-этоксивинил)-1-(1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин растворяют в 10 мл изопропанола и добавляют 0,73 мл (1,46 ммоль, 3,0 экв.) 2 М водного HCl. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 50 мин, и летучие вещества удаляют в вакууме. Полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,11 г (0,48 ммоль, 98%) 1-[1-(1,2,4-триазол-1-ил)-4-изохинолил]этанона (Vr). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 9,41 (д, 1H), 9,11 (с, 1H), 8,77 (м, 1H), 8,67 (м, 1H), 8,49 (д, 1H), 8,03 (м, 1H), 7,86 (м, 1H), 2,83 (с, 3H).

1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (Vlap)



К смеси 56 мг (0,24 ммоль, 1,0 экв.) 1-[1-(1,2,4-триазол-1-ил)-4-изохинолил]этанона (Vr) в 1,2 мл (2,4 ммоль, 10,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ в микроволновой пробирке добавляют 0,28 мл (0,94 ммоль, 4,0 экв.) тетраизопропокситана. Смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру реакции 85°C в течение 30 мин. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C, разбавляют 0,7 мл метанола и добавляют 13 мг (0,35 ммоль, 1,5 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при 0°C в течение 30 мин, нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение еще 1 ч. Реакционную смесь затем медленно добавляют к 0,5 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли и разбавляют 20 мл 9:1 об./об. этил ацетат:ацетонитрил. Смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 15 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме, и остаток сушат в высоком вакууме с получением 71 мг неочищенного 1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (Vlap).

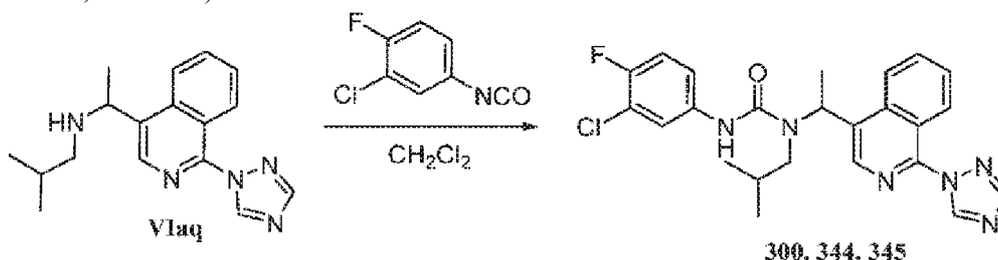
1-(1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединение 297)



К 71 мг неочищенного N-метил-1-[1-(1,2,4-триазол-1-ил)-4-изохинолил]этанамин (Vlap) в 2 мл метиленхлориде при 0°C добавляют раствор 31 мкл (0,25 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 0,5 мл метиленхлорида, и смесь перемешивают при 0°C в течение 15 мин. Смесь разбавляют 2 мл метиленхлорида и 50 мкл MeOH, загружают непосредственно в предварительно уравновешенную колонку с диоксидом кремния и очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 0,5-10% метанол/метиленхлорид) с получением 12,5 мг (11% от Vr) рацемической 3-(3-хлор-4-фтор-фенил)-1-метил-1-

[1-[1-(1,2,4-триазол-1-ил)-4-изохинолил]этил]мочевины (соединение 297). ЖХМС:  $m/z$  найдено 425,2/427,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,57 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  9,04 (с, 1H), 8,83 (д, 1H), 8,45 (с, 1H), 8,27 (д, 2H), 7,85 (м, 1H), 7,70 (м, 2H), 7,24 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,52 (кв, 1H), 6,31 (с, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,76 (д, 3H).

1-(1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина (соединения 300, 344 и 345)

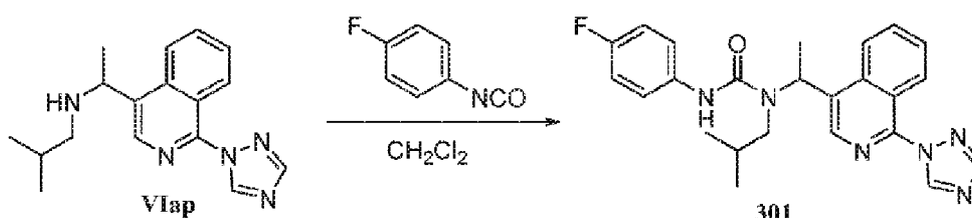


Рацемическую 1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевину (соединение 300) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из N-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-1-амин (VIaq) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 467,2/469,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,41 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  9,06 (с, 1H), 8,87 (м, 1H), 8,44 (д, 1H), 8,24-8,32 (м, 2H), 7,86 (м, 1H), 7,72 (м, 1H), 7,64 (м, 1H), 7,22 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,57 (кв, 1H), 6,37 (с, 1H), 2,80-2,97 (м, 2H), 1,77 (д, 3H), 1,29 (м, 1H), 0,75 (д, 3H), 0,39 (д, 3H). Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Diacel IG (250×10 мм) 5  $\mu$ , 70%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока 9 г/мин.

1-(1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина: энантиомер I (соединение 344). ЖХМС:  $m/z$  найдено 467,2/469,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,48 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  9,06 (с, 1H), 8,87 (м, 1H), 8,44 (д, 1H), 8,24-8,32 (м, 2H), 7,86 (м, 1H), 7,72 (м, 1H), 7,64 (м, 1H), 7,22 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,57 (кв, 1H), 6,37 (с, 1H), 2,80-2,97 (м, 2H), 1,77 (д, 3H), 1,29 (м, 1H), 0,75 (д, 3H), 0,39 (д, 3H). Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,69 мин, колонка: Diacel IG (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 70%  $CO_2$ :MeOH, поток=3,0 г/мин.

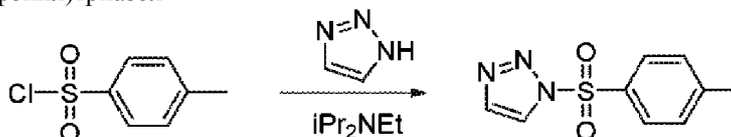
1-(1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина: энантиомер II (соединение 345). ЖХМС:  $m/z$  найдено 467,2/469,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,48 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  9,06 (с, 1H), 8,87 (м, 1H), 8,44 (д, 1H), 8,24-8,32 (м, 2H), 7,86 (м, 1H), 7,72 (м, 1H), 7,64 (м, 1H), 7,22 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,57 (кв, 1H), 6,37 (с, 1H), 2,80-2,97 (м, 2H), 1,77 (д, 3H), 1,29 (м, 1H), 0,75 (д, 3H), 0,39 (д, 3H). Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,10 мин, колонка: Diacel IG (250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 70%  $CO_2$ :MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(1-(1H-1,2,4-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина (соединение 301)



Рацемическую 1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевину (соединение 301) синтезируют по методике, описанной выше, из N-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-1-амин (VIap) и 1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 433,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,76 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  9,06 (с, 1H), 8,86 (дд, 1H), 8,44 (д, 1H), 8,32 (д, 1H), 8,26 (с, 1H), 7,85 (ддд, 1H), 7,72 (ддд, 1H), 7,34-7,44 (м, 2H), 7,00-7,10 (м, 2H), 6,59 (кв, 1H), 6,35 (с, 1H), 2,81-2,97 (м, 2H), 1,77 (д, 3H), 1,30 (тд, 1H), 0,76 (д, 3H), 0,37 (д, 3H).

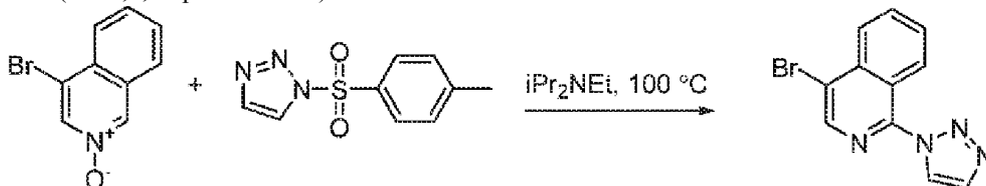
1-(p-Толлилсульфонил)триазол



К раствору 0,8 г (11,6 ммоль, 1,0 экв.) 1H-триазола в 80 мл метилхлорида в атмосфере азота добавляют 3,09 г (16,2 ммоль, 1,4 экв.) 4-метилбензолсульфонилхлорида, затем 8,7 мл (49,8 ммоль, 4,3 экв.) N,N-диизопропилэтиламина. Смесь дегазируют азотом и затем перемешивают при комнатной темпера-

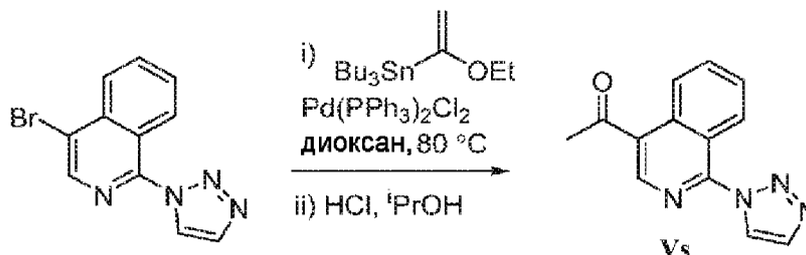
туре в течение 16 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-30% этил ацетат/метилхлорид) с получением 2,0 г (8,9 ммоль, 77%) 1-(*n*-толилсульфонил)триазола.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,16 (д, 1H), 7,94-8,04 (м, 2H), 7,70 (д, 1H), 7,35-7,43 (м, 2H), 2,45 (с, 3H).

4-Бром-1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин



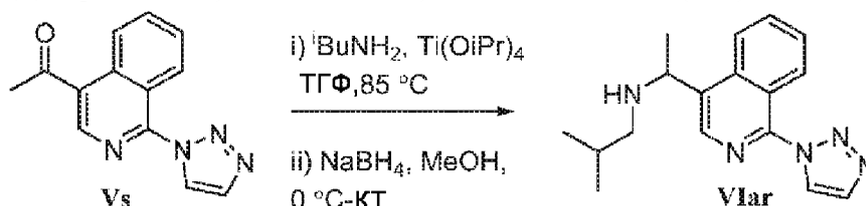
Смесь 0,54 мл (3,08 ммоль, 3,0 экв.) *N,N*-диизопропилэтиламина, 0,34 г (1,54 ммоль, 1,5 экв.) 1-(*n*-толилсульфонил)триазола и 0,23 г (1,03 ммоль, 1,0 экв.) в герметично закрытой пробирке нагревают при 100°C в течение 16 ч. При охлаждении до комнатной температуры, смесь разбавляют 3 мл метилхлорида и очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 15-100% этилацетата/гексана) с получением 0,1 г (0,12 ммоль, 34%) 4-бром-1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолина.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,86 (м, 1H), 8,65 (с, 1H), 8,48 (м, 1H), 8,32 (м, 1H), 7,86-78,02 (м, 2H), 7,75-7,86 (м, 1H).

1-[1-(1,2,3-Триазол-1-ил)-4-изохинолил]этан-1-он (Vs)



Раствор 0,13 г (0,46 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолина в 4 мл 1,4-диоксана в герметично закрытой пробирке дегазируют азотом и добавляют 0,20 мл (0,60 ммоль, 1,3 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана, затем 26 мг (0,04 ммоль, 0,09 экв.) дихлорбис(трифенилфосфин)палладия(II). Сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 80°C в течение 70 мин. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 25 мл этилацетата и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 15 мл этилацетата, и объединенный фильтрат концентрируют в вакууме и очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 10%-60% этилацетата/гексана) с получением 0,11 г (89%) 4-(1-этоксивинил)-1-(1,2,3-триазол-1-ил)изохинолина,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,76 (м, 1H), 8,44-8,51 (м, 2H), 8,26 (м, 1H), 7,93 (д, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,71 (м, 1H), 4,63 (д, 1H), 4,52 (д, 1H), 4,08 (кв, 2H), 1,45 (т, 3H). Очищенный 4-(1-этоксивинил)-1-(1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин растворяют в 10 мл изопропанол и добавляют 0,61 мл (1,22 ммоль, 3,0 экв.) 2 М водной HCl. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, и летучие вещества удаляют в вакууме. Полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 0,11 г 1-[1-(1,2,3-триазол-1-ил)-4-изохинолил]этенона (Vs).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  9,16 (с, 1H), 8,92 (д, 1H), 8,78 (м, 1H), 8,37 (м, 1H), 8,14 (д, 1H), 8,05 (м, 1H), 7,88 (м, 1H), 2,85 (с, 3H).

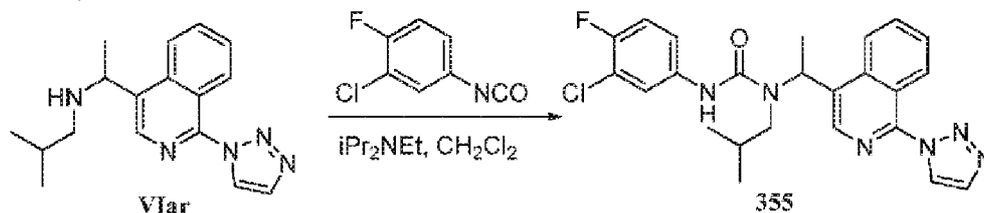
1-(1-(1H-1,2,3-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)-*N*-метилэтан-1-амин (VIar)



К смеси 37 мг (0,16 ммоль, 1,0 экв.) 1-[1-(триазол-1-ил)-4-изохинолил]этенона (Vs) и 17 мкл (0,17 ммоль, 1,1 экв.) 2-метилпропан-1-амина в 0,85 мл ТГФ в микроволновой пробирке добавляют 0,18 мл (0,62 ммоль, 4,0 экв.) тетраизопропоксититана. Смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру реакции 85°C в течение 30 мин. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C, разбавляют 0,7 мл метанола и добавляют 9 мг (0,23 ммоль, 1,5 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают при 0°C в течение 30 мин, нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение еще 1 ч. Реакционную смесь затем медленно добавляют к 0,5 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли и разбавляют 20 мл 9:1 об./об. этилацетата:ацетонитрила. Смесь фильтруют через CELITE®, и слой промывают 15 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме, и остаток сушат в высоком вакууме с получением 50 мг неочищенного *N*-(1-(1-(1H-1,2,3-

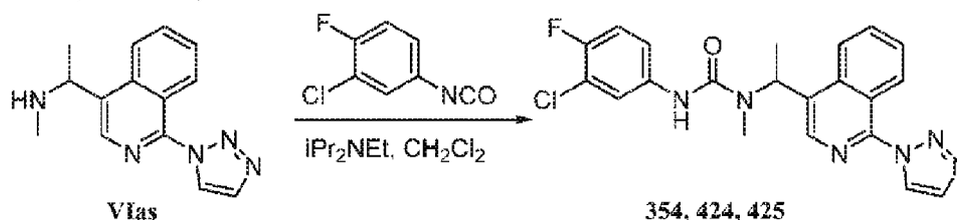
триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-1-амин (VIar), <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, метанол-d<sub>4</sub>) δ 8,66 (м, 2H), 8,49 (д, 1H), 8,29 (м, 1H), 8,03 (т, 1H), 7,94 (м, 1H), 7,77 (м, 1H), 4,74 (кв, 1H), 3,38-3,28 (м, 3H), 2,53 (м, 1H), 2,32 (м, 1H), 1,80 (м, 1H), 1,60 (м, 3H), 0,93 (м, 6H).

1-(1-(1-(1H-1,2,3-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина (соединение 355)



Рацемическую 1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевину (соединение 355) синтезируют по методике, описанной выше, из N-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-1-амин (VIar) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 467,2/469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,54 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,88 (д, 1H), 8,69 (с, 1H), 8,52 (с, 1H), 8,36 (д, 1H), 8,23 (м, 1H), 8,11 (д, 1H), 8,01 (м, 1H), 7,77-7,86 (м, 2H), 7,50 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 6,37 (кв, 1H), 3,02 (д, 2H), 1,73 (д, 3H), 1,21-1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,38 (д, 3H).

1-(1-(1-(1H-1,2,3-Триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 354, 424 и 425)

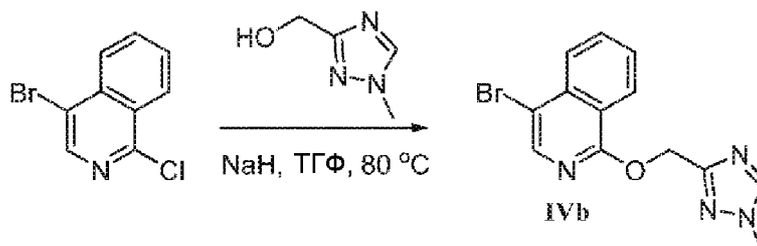


Рацемическую 1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину (соединение 354) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин (VIas) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 425,1/427,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,78 мин. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), колонка: Chiralcel OX-3 (250×10 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 9 г/мин с получением 13,8 мг и 14,1 мг разделенных энантиомеров.

1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 424). ЖХМС: m/z найдено 425,2/427,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,48 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,86 (д, 1H), 8,65 (д, 1H), 8,56 (с, 1H), 8,28 (д, 1H), 8,17-8,24 (м, 1H), 8,11 (д, 1H), 7,99 (м, 1H), 7,88 (м, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,52 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,36 (кв, 1H), 2,67 (с, 3H), 1,70 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,70 мин, колонка: Chiralcel OX-3 (150×4,6 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 425). ЖХМС: m/z найдено 425,2/427,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,48 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,86 (д, 1H), 8,65 (д, 1H), 8,56 (с, 1H), 8,28 (д, 1H), 8,17-8,24 (м, 1H), 8,11 (д, 1H), 7,99 (м, 1H), 7,88 (м, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,52 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,36 (кв, 1H), 2,67 (с, 3H), 1,70 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,70 мин, колонка: Chiralcel OX-3 (150×4,6 мм) 3 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

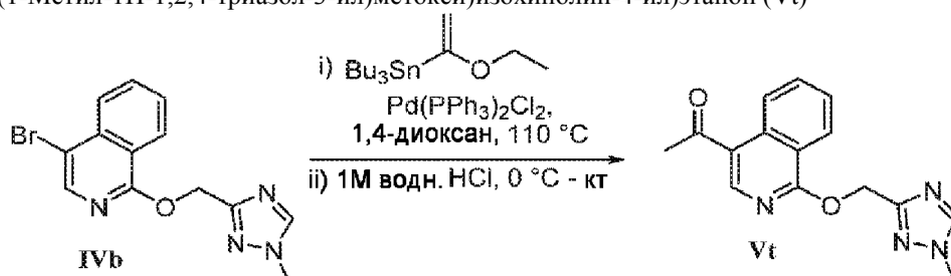
4-Бром-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин (IVb)



К раствору 0,61 г (5,37 ммоль, 1,3 экв.) (1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метанола в 25 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,25 г (6,19 ммоль, 1,5 экв.) 60% дисперсии гидроксида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и добавляют 1,0 г (4,13 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-хлоризохинолина. Смесь затем нагревают при 80°C в течение 6 ч. При охлаждении до комнат-

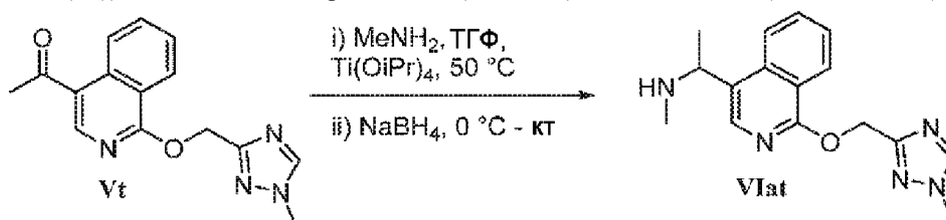
ной температуры, реакцию гасят 30 мл ледяной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-10% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,9 г (2,82 ммоль, 68%) 4-бром-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолина (IVb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 319,3/321,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,87 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,30-8,32 (м, 1H), 8,20 (с, 1H), 8,04-8,06 (м, 2H), 7,74-7,78 (т, 1H), 7,26-7,59 (т, 1H), 5,63 (с, 2H), 3,94 (с, 3H).

1-((1-Метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанон (Vt)



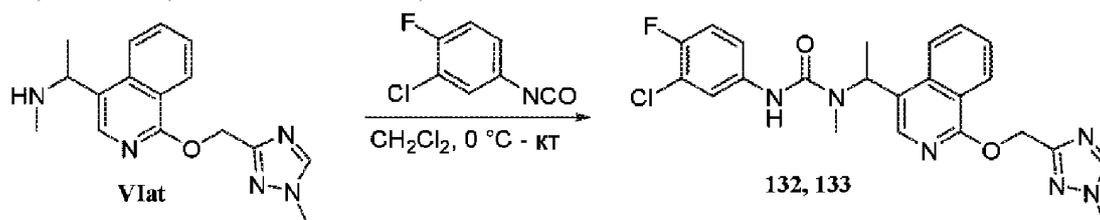
К раствору 0,90 г (2,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолина (IVb) в 3 мл 1,4-диоксана добавляют 2,6 г (7,0 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргоном в течение 5 мин и добавляют 0,10 г (0,14 ммоль, 0,05 экв.) дихлорида бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110°C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 15 мл 1 М водного HCl и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через слой CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-10% метанол/метилхлорид) с получением 0,68 г (2,4 ммоль, 85%) 1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанона (Vt). ЖХМС:  $m/z$  найдено 283,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,58 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  9,02 (д, 1H), 8,73 (с, 1H), 8,34-8,37 (м, 1H), 8,06 (с, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,54-7,56 (м, 1H), 5,73 (с, 2H), 3,95 (с, 3H), 2,84 (с, 3H).

N-Метил-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIat)



К раствору 0,68 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанона (Vt) в 25 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 6 мл (12 ммоль, 5 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 6,8 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 50°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,27 г (7,2 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 30 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 10 мл этилацетата и фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-10% метанол/метилхлорид) с получением 0,37 г (1,24 ммоль, 51%) N-метил-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанамин (VIat). ЖХМС:  $m/z$  найдено 298,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,15 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,92 (шс, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,29 (с, 1H), 8,23 (д, 2H), 7,86-7,92 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 5,55 (с, 2H), 4,97-5,01 (м, 1H), 3,87 (с, 3H), 2,53 (с, 3H), 1,64 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 132 и 133)

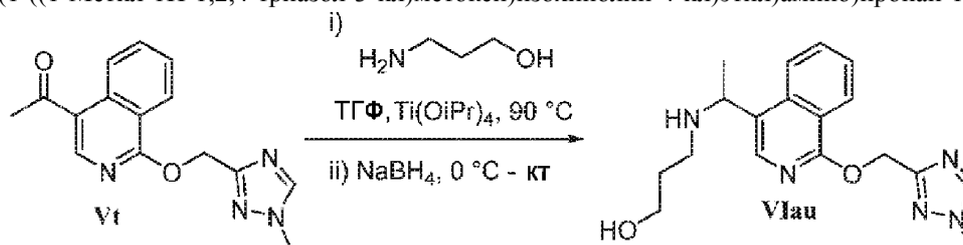


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-метил-1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанамин (VIat) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (30×250 мм) 5  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 132). ЖХМС: m/z найдено 469,3/471,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,73 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$  8,48 (шс, 2Н), 8,18 (д, 1Н), 8,11 (шс, 1Н), 7,99 (д, 1Н), 7,79-7,87 (м, 2Н), 7,61-7,65 (м, 1Н), 7,49-7,53 (м, 1Н), 7,32 (т, 1Н), 6,11-6,15 (м, 1Н), 5,51-5,58 (м, 2Н), 3,88 (с, 3Н), 2,57 (с, 3Н), 1,59 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,49 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

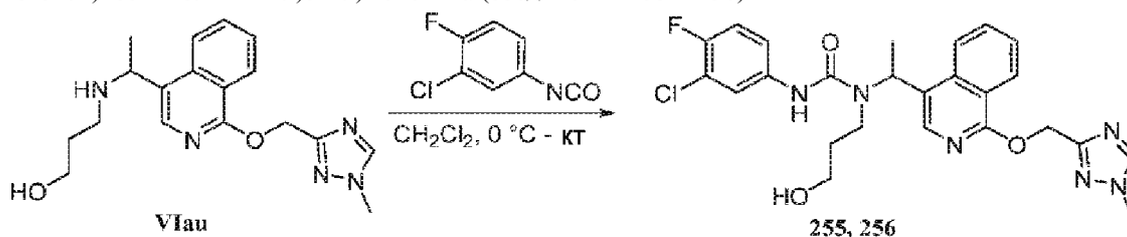
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 133). ЖХМС: m/z найдено 469,3/471,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,69 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$  8,48 (шс, 2Н), 8,18 (д, 1Н), 8,11 (шс, 1Н), 7,99 (д, 1Н), 7,79-7,87 (м, 2Н), 7,61-7,65 (м, 1Н), 7,49-7,53 (м, 1Н), 7,32 (т, 1Н), 6,11-6,15 (м, 1Н), 5,51-5,58 (м, 2Н), 3,88 (с, 3Н), 2,57 (с, 3Н), 1,59 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,74 мин, колонка: Chiralpak AD-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-((1-(1-((1-Метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ол (VIau)



К раствору 0,22 г (0,78 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этан-1-она (VI) в 2 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 0,12 г (1,56 ммоль, 2,0 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 2 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,06 г (1,56 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 5 мл воды 40 мл и 10% метанолом в метиленхлориде и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 10 мл 10% метанолом в метиленхлориде и слои разделяют. Органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,17 г неочищенного 3-((1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIau). ЖХМС: m/z найдено 298,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 255 и 256)

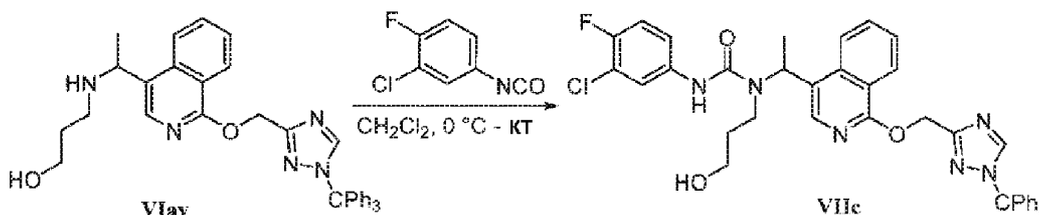


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-((1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIau) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (30×250 мм) 5  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 255). ЖХМС:  $m/z$  найдено 513,3/515,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,51 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,78 (шс, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,15-8,19 (м, 2H), 7,94 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,61-7,65 (м, 1H), 7,40-7,46 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,13-6,17 (м, 1H), 5,54 (кв, 2H), 5,04 (шс, 1H), 3,87 (с, 3H), 3,09-3,17 (м, 4H), 1,62 (д, 3H), 0,90-1,05 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,02 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (150×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

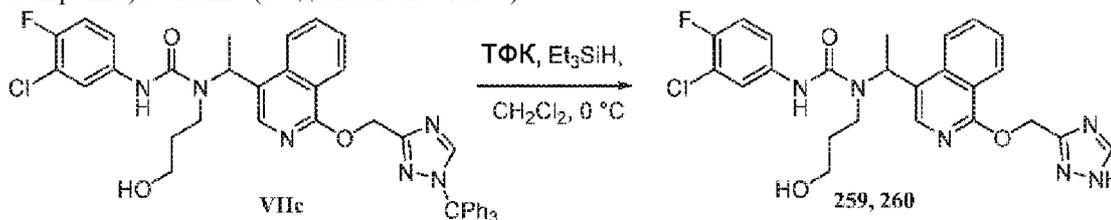
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 256). ЖХМС:  $m/z$  найдено 513,3/515,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,51 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,78 (шс, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,15-8,19 (м, 2H), 7,94 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,61-7,65 (м, 1H), 7,40-7,46 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,13-6,17 (м, 1H), 5,54 (кв, 2H), 5,04 (шс, 1H), 3,87 (с, 3H), 3,09-3,17 (м, 4H), 1,62 (д, 3H), 0,90-1,05 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,51 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (150×4,6 мм), 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (VIIc)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-((1-(1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)амино)пропан-1-ола (VIav) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Полученный неочищенный продукт очищают ДХСД (REVELERS® колонка, элюируя линейным градиентом 0-5% метанолом в метиленхлориде). ЖХМС:  $m/z$  найдено 741,3/743,3  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,79 (с, 1H), 8,15-8,19 (м, 3H), 7,94 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,31-7,44 (м, 11H), 7,05-7,09 (м, 6H), 6,13-6,17 (м, 1H), 5,63 (д, 1H), 5,56 (д, 1H), 5,05 (шт, 1H), 3,05-3,17 (м, 4H), 1,62 (д, 3H), 0,74-1,02 (м, 2H).

1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 259 и 260)



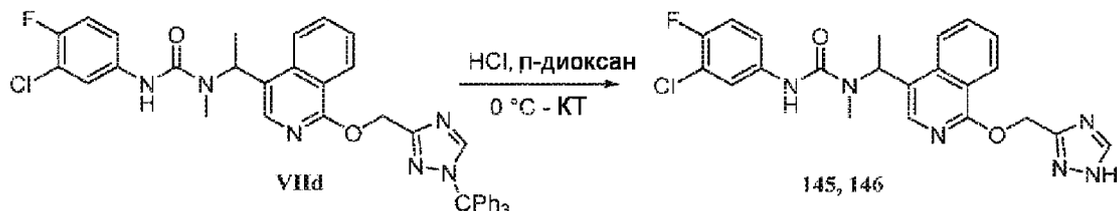
К раствору 0,15 г (0,20 ммоль, 1,0 экв.) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевины (VIIc) в 3 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 14 мкл (0,20 ммоль, 1,0 экв.) трифторуксусной кислоты затем 0,1 мл (0,60 ммоль, 3,0 экв.) триэтилсилана смесь перемешивают при 0°C в течение 1 ч. Смесь разбавляют 5 мл воды и экстрагируют 10 мл метиленхлорида. Органические экстракты промывают 5 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, 5 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 5 мл 1:1 об./об. диэтилового эфира:н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 80 мг (0,16 ммоль, 80%) рацемической 1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевины. ЖХМС:  $m/z$  найдено 499,12  $[M+H]^+$ . Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 259). ЖХМС:  $m/z$  найдено 499,1/501,1  $[M+H]^+$ , ВУ=6,78 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  14,13 (шс, 1H), 8,79 (шс, 1H), 8,53 (с, 1H), 8,24 (с, 1H), 8,16 (с, 1H), 7,95 (д, 1H), 7,80-7,86 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,40-7,46 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,13-6,17 (м, 1H), 5,58-5,63 (м, 2H), 5,06 (шт, 1H), 3,09-3,17 (м, 4H), 1,62 (д, 3H), 0,91-1,04 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,68 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 60%  $CO_2$ :MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

1-(1-(1-((1Н-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 260). ЖХМС:  $m/z$  найдено 499,1/501,1  $[M+H]^+$ ,

ВУ=6,78 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  14,13 (шс, 1H), 8,79 (шс, 1H), 8,53 (с, 1H), 8,24 (с, 1H), 8,16 (с, 1H), 7,95 (д, 1H), 7,80-7,86 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,40-7,46 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,13-6,17 (м, 1H), 5,58-5,63 (м, 2H), 5,06 (шт, 1H), 3,09-3,17 (м, 4H), 1,62 (д, 3H), 0,91-1,04 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,04 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединение 145 и 146)

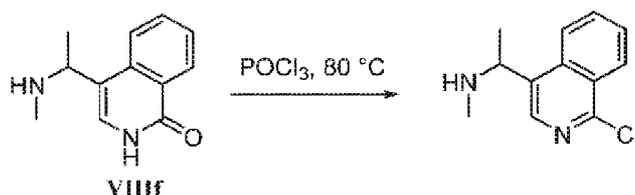


К раствору 0,4 г (0,58 ммоль, 1,0 экв.) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-((1-тримил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевины (VIIId) в 4 мл 1,4-диоксана добавляют 4 мл 1 М водного HCl раствора по каплям при 0°C. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Смесь затем подщелачивают насыщенным раствором бикарбоната натрия до pH~9 и экстрагируют 3×40 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией (REVELERIS®  $\text{SiO}_2$  колонка, элюируя линейным градиентом 0-5% метанолом в метилхлориде) с получением 120 мг (0,268 ммоль, 46%) рацемической 1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 455,1/457,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ . Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 145). ЖХМС: m/z найдено 455,3/457,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,52 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  14,05 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,12 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,80-7,88 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,12-6,16 (м, 1H), 5,63 (с, 2H), 2,57 (с, 3H), 1,59 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,26 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

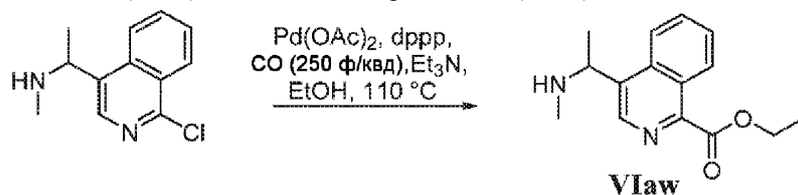
1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 146). ЖХМС: m/z найдено 455,3/457,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=6,51 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  14,05 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,12 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,80-7,88 (м, 2H), 7,62-7,66 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,12-6,16 (м, 1H), 5,63 (с, 2H), 2,57 (с, 3H), 1,59 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,01 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (150×4,6 мм), 3  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

1-(1-Хлоризохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин



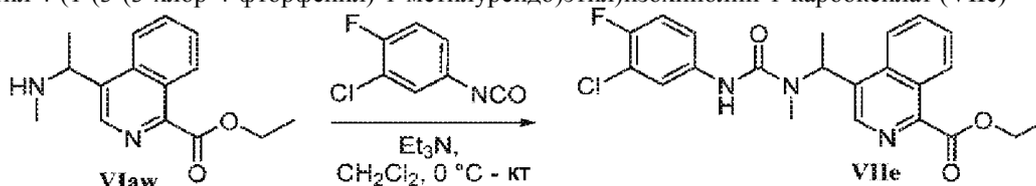
Раствор 2,5 г (12,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIg) в 25 мл оксихлорида фосфора нагревают при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и гасят 100 мл ледяной воды, подщелачивают 10% водным раствором карбоната натрия и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 2,0 г 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)-N-метилэтанамин. ЖХМС: m/z найдено 221,1/224,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,53 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  8,46 (д, 1H), 8,38 (с, 1H), 8,32 (д, 1H), 7,88-7,94 (м, 1H), 7,79-7,85 (м, 1H), 4,32-4,39 (м, 1H), 2,38 (шс, 1H), 2,22 (с, 3H), 1,40 (д, 3H).

Этил 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-карбоксилат (VIaw)



К раствору 2,0 г (9,1 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)-N-метилэтанамин в 20 мл этанол в стальном сосуде под давлением добавляют 1,87 г (4,54 ммоль, 0,5 экв.) 1,3-бис(дифенилфосфино)пропан (dppp) затем 6,4 мл (45,5 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и добавляют 1,02 г (4,55 ммоль, 0,5 экв.) ацетата палладия(II). Сосуд герметично закрывают, создают давление оксида углерода 250 ф./кв.д. и нагревают при 110°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, фильтруют через CELITE® и слой промывают 20 мл этанола. Фильтрат концентрируют в вакууме, и остаток очищают хроматографией (REVELERIS® колонка с силикагелем, элюируя линейным градиентом 0-10% метанолом в метиленхлориде) с получением 1,3 г (5,03 ммоль, 40% из VIIIф) этил 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIaw). ЖХМС: m/z найдено 259,2 [M+H]<sup>+</sup>.

Этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилат (VIIe)

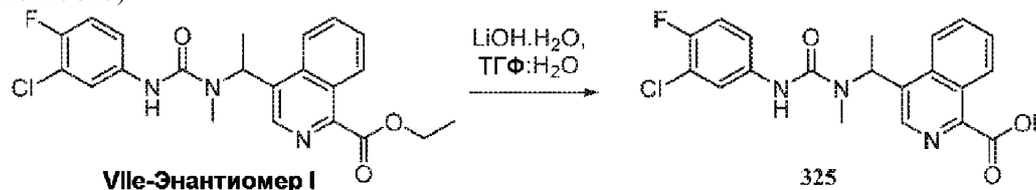


К раствору 0,5 г (1,93 ммоль, 1,0 экв.) этил 4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIaw) в 5 мл метиленхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,82 мл (5,81 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина, затем 0,3 г (1,74 ммоль, 0,9 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 35 мл воды, 35 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-5% метанола в метиленхлориде) с получением 0,6 г (1,39 ммоль, 72%) этил-4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIIe).

ЖХМС: m/z найдено 430,5/432,5 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,40 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 8,68 (с, 1H), 8,52 (шс, 1H), 8,41 (д, 1H), 8,20 (д, 1H), 7,87-7,94 (м, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,75-7,81 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,29-6,34 (м, 1H), 4,49 (кв, 2H), 2,61 (с, 3H), 1,67 (д, 3H), 1,39 (т, 3H).

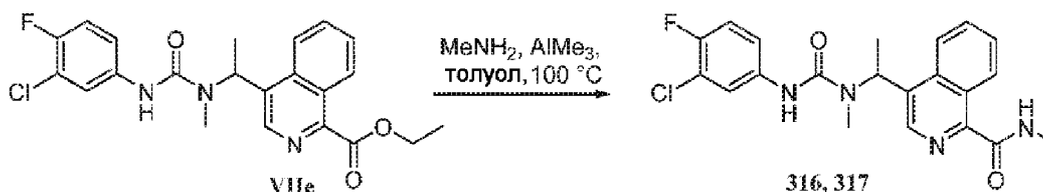
Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм) 5 μ, 90% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин с получением 130 мг этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата - энантиомера I (VIIe-энантиомер I) и 100 мг этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата - энантиомера II (VIIe-энантиомер II).

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоновой кислоты - энантиомер I (соединение 325)



К раствору 130 мг (0,303 ммоль, 1,0 экв.) этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIIe-энантиомера I) в 2 мл ТГФ добавляют раствор 26 мг (0,606 ммоль, 2,0 экв.) моногидрата гидроксида лития в 2 мл воды и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 6 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме, и остаток ресуспендируют в 5 мл воды и подкисляют до pH ~2 1 М HCl. Полученный осадок собирают фильтрацией, промывают 5 мл воды, затем 5 мл n-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 89 мг (0,221 ммоль, 73%) 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоновой кислоты Энантиомера I (соединение 325). ЖХМС: m/z найдено 402,0/404,0 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,49 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,65 (с, 1H), 8,52-8,54 (м, 2H), 8,19 (д, 1H), 7,85-7,93 (м, 2H), 7,75-7,79 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,28-6,34 (м, 1H), 2,62 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,00 мин, колонка: Chiralpak IE, (4,6×250 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид (соединения 316 и 317)

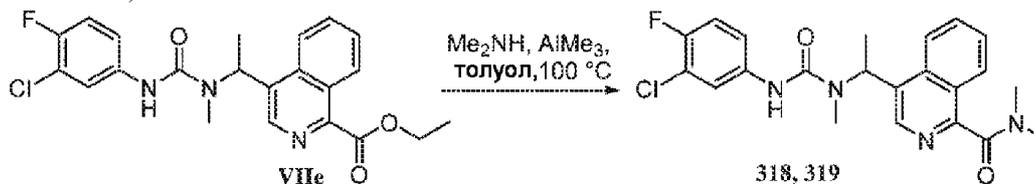


К раствору 0,35 г (0,82 ммоль, 1,0 экв.) рацемического этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIIe) в 8 мл толуола в атмосфере азота добавляют 0,62 мл (1,22 ммоль, 1,5 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ, затем 0,82 мл (1,63 ммоль, 2,0 экв.) 2М раствора триметилалюминия в толуоле и смесь нагревают при 100°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят 10 мл насыщенного раствора хлорида аммония и экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-10% метанолом в метиленхлориде) с получением 0,25 г (0,60 ммоль, 74%) рацемического 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид. ЖХМС: m/z найдено 415,3/417,3 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 м, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид - энантиомер I (соединение 316). ЖХМС: m/z найдено 415,1/417,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,32 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,91 (д, 1H), 8,80 (м, 1H), 8,59 (с, 1H), 8,52 (с, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,84-7,88 (м, 2H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,32 (м, 1H), 2,89 (д, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,86 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид - энантиомер II (соединение 317). ЖХМС: m/z найдено 415,1/417,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,32 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,91 (д, 1H), 8,80 (м, 1H), 8,59 (с, 1H), 8,52 (с, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,84-7,88 (м, 2H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,32 (м, 1H), 2,89 (д, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,10 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид (соединения 318 и 319)



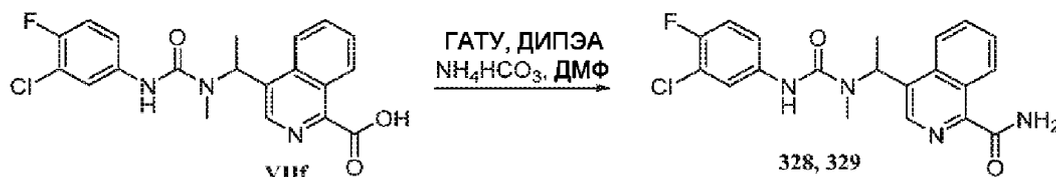
К раствору 0,35 г (0,82 ммоль, 1,0 экв.) этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIIe) в 8 мл толуола в атмосфере азота добавляют 0,62 мл (1,22 ммоль, 1,5 экв.) 2М раствора диметиламина в ТГФ затем 0,82 мл (1,63 ммоль, 2,0 экв.) 2М раствора триметилалюминия в толуоле и смесь нагревают при 100°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят 15 мл насыщенного раствора хлорида аммония и экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-10% метанолом в метиленхлориде) с получением 0,15 г (0,35 ммоль, 43%) рацемического 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид. ЖХМС: m/z найдено 429,1/431,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 м, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид - энантиомер I (соединение 318). ЖХМС: m/z найдено 429,2/431,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,13 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,59 (с, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,16 (д, 1H), 7,85-7,92 (м, 3H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,31 (м, 1H), 3,15 (с, 3H), 2,74 (с, 3H), 2,61 (с, 3H), 1,66 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,16 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид - энантиомер II (соединение 319). ЖХМС: m/z найдено 429,2/431,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,15 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,59 (с, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,16 (д, 1H), 7,85-7,92 (м, 3H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,48-

7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,31 (м, 1H), 3,15 (с, 3H), 2,74 (с, 3H), 2,61 (с, 3H), 1,66 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,04 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид (соединения 328 и 329)

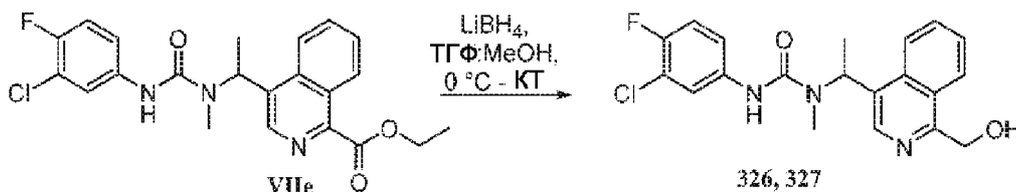


К раствору 0,3 г (0,74 ммоль, 1,0 экв.) рацемической 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоновой кислоты (VIIf) в 5 мл ДМФ добавляют 0,52 мл (3,0 ммоль, 4,0 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 0,56 г (1,5 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата 3-оксида (1-[бис(диметиламино)метиле]н-1H-1,2,3-триазоло[4,5-b]пиридиния и 0,59 г (7,5 ммоль, 10 экв.) бикарбоната аммония и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь разбавляют 30 мл ледяной воды и твердые вещества собирают фильтрацией, промывают 10 мл воды, затем 5 мл н-пентана с получением 0,2 г (0,5 ммоль, 67%) рацемического 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид - энантиомер I (соединение 328). ЖХМС: m/z найдено 401,1/403,2[M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,17 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,89 (д, 1H), 8,60 (с, 1H), 8,52 (с, 1H), 8,22 (шс, 1H), 8,14 (д, 1H), 7,84-7,89 (м, 2H), 7,80 (шс, 1H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,32 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,42 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

4-(1-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид - энантиомер II (соединение 329). ЖХМС: m/z найдено 401,1/403,2[M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,89 (д, 1H), 8,60 (с, 1H), 8,52 (с, 1H), 8,22 (шс, 1H), 8,14 (д, 1H), 7,84-7,89 (м, 2H), 7,80 (шс, 1H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,26-6,32 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,57 мин, Колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 326 и 327)



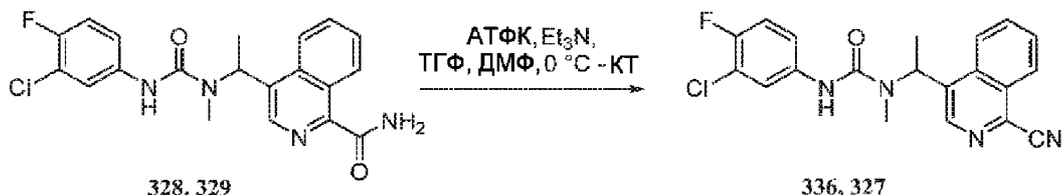
К раствору 0,15 г (0,35 ммоль, 1,0 экв.) рацемического этил 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксилата (VIIe) в 4 мл 1:1 об./об. метанола:ТГФ при 0°C добавляют 31 мг (1,40 ммоль, 4,0 экв.) боргидрида лития. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят 20 мл ледяной воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл ТГФ и 5 мл метанола и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 95 мг (0,24 ммоль, 70%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 326). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2[M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,31 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48-8,52 (м, 2H), 8,39 (д, 1H), 8,09 (д, 1H), 7,80-7,87 (м, 2H), 7,67-7,71 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,22-6,28 (м, 1H), 5,42 (шс, 1H), 5,06 (с, 2H), 2,57 (с, 3H), 1,63 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,42 мин, колонка: Chiralpak IG-3(4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 327). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,33 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48-8,52 (м, 2H), 8,39 (д, 1H), 8,09 (д, 1H), 7,80-7,87 (м, 2H), 7,67-7,71 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,22-6,28 (м, 1H), 5,42 (шс, 1H), 5,06 (с, 2H), 2,57 (с, 3H), 1,63 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,98 мин, колонка: Chiralpak IG-3(4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH,

поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 336 и 337)

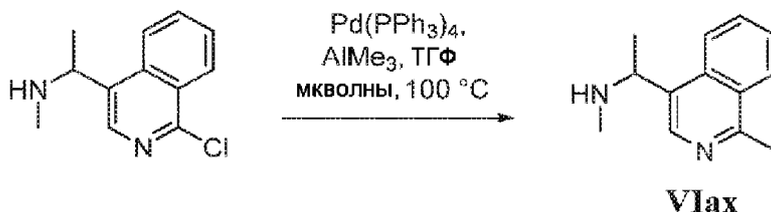


К раствору 0,15 г (0,38 ммоль, 1,0 экв.) рацемического 4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид (соединения 328 и 329) в 6 мл 1:1 об./об. ТГФ:ДМФ при 0°С в атмосфере азота добавляют 0,26 мл (1,88 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,16 г (0,75 ммоль, 2,0 экв.) трифторуксусного ангидрида. Смесь нагревают до комнатной температуры перемешивают в течение 1 ч. Реакцию гасят 10 мл насыщенным раствором хлорида аммония и экстрагируют 2×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (элюируя линейным градиентом 10-30% этилацетата в петролейном эфире) с получением 0,08 г (0,21 ммоль, 55%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 336). ЖХМС: m/z найдено 383,1/385,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,82 (с, 1H), 8,53 (шс, 1H), 8,28-8,32 (м, 2H), 8,01-8,05 (м, 1H), 7,93-7,97 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,47-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,32-6,37 (м, 1H), 2,64 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,69 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

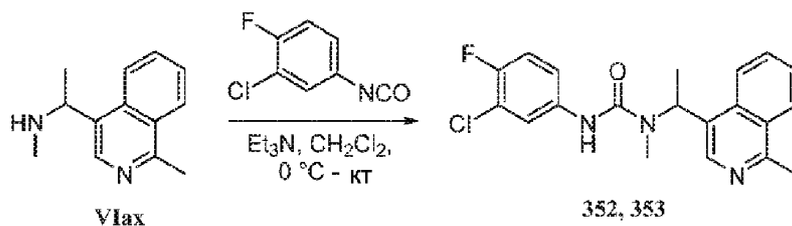
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 337). ЖХМС: m/z найдено 383,1/385,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,82 (с, 1H), 8,53 (шс, 1H), 8,28-8,32 (м, 2H), 8,01-8,05 (м, 1H), 7,93-7,97 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,47-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,32-6,37 (м, 1H), 2,64 (с, 3H), 1,67 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,32 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

N-Метил-1-(1-метилизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIax)



К раствору 0,3 г (1,36 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)-N-метилэтан-1-амин в 5 мл ТГФ в микроволновой пробирке добавляют 0,08 г (0,07 ммоль, 0,05 экв.) тетракис(трифенилфосфин)палладия(0), затем 0,8 мл (1,6 ммоль, 1,2 экв.) 2 М раствора триметилалюминия в толуоле. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и затем подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру реакции 100°С в течение 1 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и гасят 15 мл ледяной воды. Полученную гетерогенную смесь фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 60 мл этилацетата, и органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,3 г N-метил-1-(1-метилизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIax). <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,62 (с, 1H), 8,26-8,33 (м, 2H), 7,86-7,92 (м, 1H), 7,73-7,79 (м, 1H), 5,11-5,14 (м, 1H), 2,92 (с, 3H), 2,55 (с, 3H), 1,65 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 352 и 353)



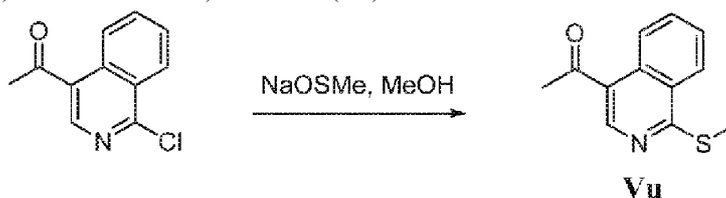
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из N-метил-1-(1-метилизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIax) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-

Whelk-01 (250×30 мм) 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 352). ЖХМС: m/z найдено 372,2/374,4 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,54 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48 (с, 1H), 8,44 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,79-7,83 (м, 1H), 7,66-7,70 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,20-6,25 (м, 1H), 2,90 (с, 3H), 2,55 (с, 3H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,26 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

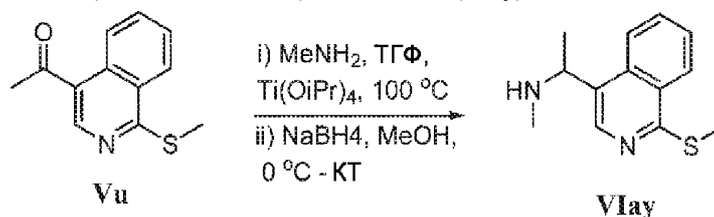
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 353). ЖХМС: m/z найдено 372,2/374,4[M+H]<sup>+</sup>; ВУ=3,54 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48 (с, 1H), 8,44 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,79-7,83 (м, 1H), 7,66-7,70 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,20-6,25 (м, 1H), 2,90 (с, 3H), 2,55 (с, 3H), 1,61 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,83 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

1-(1-(Метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-он (Vu)



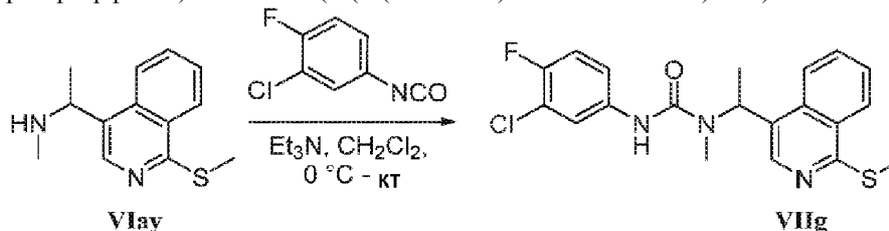
К раствору 0,55 г (7,80 ммоль, 2,0 экв.) тиометоксида натрия в 10 мл метанола добавляют 0,8 г (3,90 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлоризохинолин-4-ил)этан-1-она, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляют 10 мл 10% водного карбоната калия и экстрагируют 2×40 мл метиленахлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,7 г (3,22 ммоль, 82%) 1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vu). ЖХМС: m/z найдено 218,1 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=2,46 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,99 (д, 1H), 8,90 (с, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,77-7,81 (м, 1H), 7,59-7,63 (м, 1H), 2,77 (с, 6H).

N-Метил-1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIay)



К раствору 0,2 г (0,92 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-она (Vu) в 2 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке при комнатной температуре в атмосфере азота добавляют 2,0 мл (4,0 ммоль, 4,3 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 2 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 100 °С в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °С. Охлажденный раствор затем разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,07 г (1,84 ммоль, 2 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь разбавляют 10 мл насыщенного раствора соли и 50 мл 10% метанолом в метиленахлориде, фильтруют через CELITE® и слой промывают 20 мл 10% метанолом в метиленахлориде. Органический слой разделяют, промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,25 г N-метил-1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIay). ЖХМС: m/z найдено 233,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,42 (с, 1H), 8,37 (д, 1H), 8,16 (д, 1H), 7,76-7,82 (м, 1H), 7,64-7,69 (м, 1H), 4,24-4,30 (м, 1H), 2,64 (с, 3H), 2,16-2,18 (м, 4H), 1,39 (д, 3H).

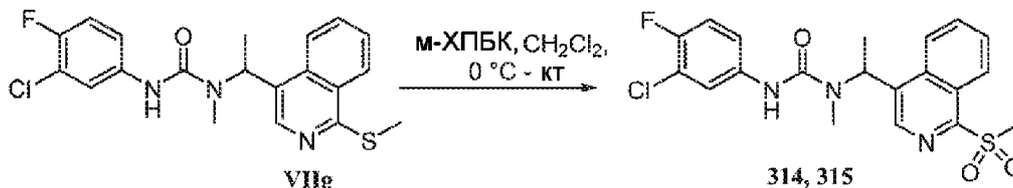
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (VIIg)



К раствору 0,25 г N-метил-1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIay) в 5 мл метиленахлорида при 0 °С в атмосфере азота добавляют 0,45 мл (3,23 ммоль) триэтиламина, затем 0,13 мл (1,07 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Реакционную смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь разбавляют 15 мл воды и экстрагируют 2×40 мл 10% метанолом в

метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-6% метанолом в метиленхлориде) с получением 0,26 г (0,64 ммоль, 70% из Vu) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этил)мочевины (VIIg). ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=2,78 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  8,45-8,49 (м, 2H), 8,19 (д, 1H), 8,06 (д, 1H), 7,81-7,89 (м, 2H), 7,66-7,72 (м, 1H), 7,68-7,72 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 6,17-6,21 (м, 1H), 2,67(с, 3H), 2,58 (с, 3H), 1,61 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 314 и 315)

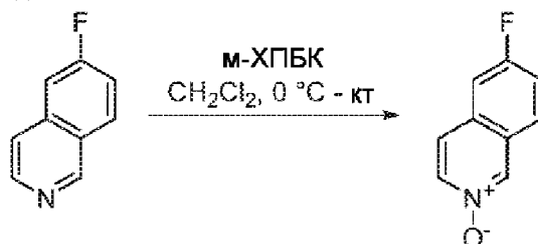


К раствору 0,26 г (0,64 ммоль, 1,0 экв.) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилтио)изохинолин-4-ил)этил)мочевины (VIIg) в 3 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,38 г (1,55 ммоль, 2,0 экв.) 70%-м-хлорпербензойной кислоты. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 30 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 2×30 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя 2% метанола в метиленхлориде) с получением 0,16 г (0,36 ммоль, 57%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 314). ЖХМС:  $m/z$  найдено 436,1/438,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$ ; ВУ=4,84 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  8,85 (д, 1H), 8,69 (с, 1H), 8,54 (с, 1H), 8,30 (д, 1H), 7,99-8,03 (м, 1H), 7,84-7,91 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,30-6,34 (м, 1H), 3,60 (с, 3H), 2,65 (с, 3H), 1,68 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,45 мин, Колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , Поток=3,0 г/мин.

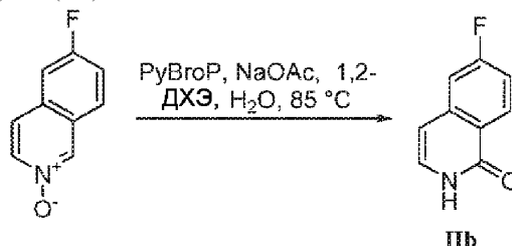
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 315). ЖХМС:  $m/z$  найдено 436,1/438,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$ ; ВУ=4,84 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  8,85 (д, 1H), 8,69 (с, 1H), 8,54 (с, 1H), 8,30 (д, 1H), 7,99-8,03 (м, 1H), 7,84-7,91 (м, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 6,30-6,34 (м, 1H), 3,60 (с, 3H), 2,65 (с, 3H), 1,68 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,67 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01(4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , Поток=3,0 г/мин.

Синтез 6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIb) - способ I:  
6-фторизохинолин 2-оксид



К перемешиваемому раствору 2,0 г (13,6 ммоль, 1,0 экв.) 6-фторизохинолина в 20 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 4,6 г (27,2 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпероксибензойной кислоты порциями в течение 15 мин. После завершения добавления, смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем выливают в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 5×60 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл 10% водного раствора  $\text{NaOH}$ , затем 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Полученный остаток растирают с 40 мл диэтилового эфира, фильтруют, и полученное твердое вещество сушат в вакууме с получением 1,8 г (11,0 ммоль, 81%) 6-фторизохинолин 2-оксида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 164,15  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,37 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  8,97 (с, 1H), 8,19-8,16 (м, 1H), 8,00-7,95 (м, 1H), 7,91 (д, 1H), 7,81-7,74 (м, 1H), 7,62-7,56 (м, 1H).

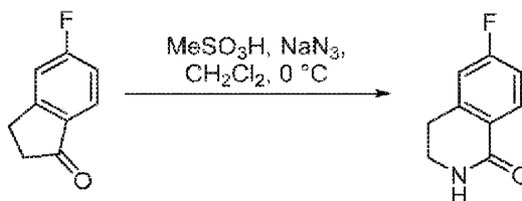
## 6-Фторизохинолин-1(2H)-он (IIb)



К перемешиваемой суспензии 1,7 г (10,4 ммоль, 1,0 экв.) 6-фторизохинолина 2-оксида в 17 мл 1,2-дихлорэтана при комнатной температуре добавляют 2,6 г (31,3 ммоль, 3,0 экв.) ацетата натрия, затем 9,7 г (20,9 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата бензотриазол-1-илокситрипирролидинофосфония (PyBrOP) и 2 мл воды. Смесь затем нагревают при 85°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 50 мл этилацетата и 50 мл воды. Слои разделяют и органическую фазу промывают 30 мл воды затем 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 30-60% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,8 г (4,9 ммоль, 47%) 6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIb). ЖХМС: m/z найдено 164,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,38 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,29 (шс, 1H), 8,25-8,20 (м, 1H), 7,50-7,45 (м, 1H), 7,34-7,27 (м, 1H), 7,24-7,20 (м, 1H), 6,54 (д, 1H).

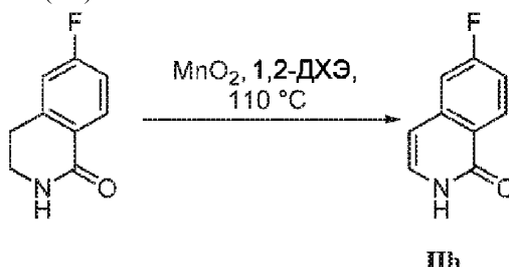
Синтез 6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIb) - способ II:

6-фтор-3,4-дигидроизохинолин-1(2H)-он



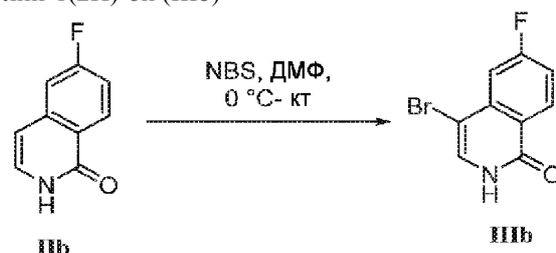
К раствору 15,0 г (100 ммоль, 1,0 экв.) 5-фтор-2,3-дигидро-1H-инден-1-она в 150 мл метилхлорида добавляют 120 мл метансульфоновой кислоты. Смесь охлаждают до 0°C и 13,0 г (200 ммоль, 2,0 экв.) азида натрия добавляют порциями в течение 20 мин. Полученную смесь затем перемешивают при 0°C в течение 2 ч. После завершения, реакционную смесь подщелачивают (pH>10) медленным добавлением 350 мл 20% водного раствора NaOH при 0°C в течение 30 мин и затем перемешивают при 0°C в течение еще 30 мин. Полученный раствор экстрагируют 2×500 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 500 мл воды, 500 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 0-30% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 7,0 г (42,4 ммоль, 42%) 6-фтор-3,4-дигидроизохинолин-1(2H)-она. ЖХМС: m/z найдено 166,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,74 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8-06-8,10 (м, 1H), 7,00-7,05 (м, 1H), 6,90-6,93 (м, 1H), 6,47 (шс, 1H), 3,56-3,60 (м, 2H), 2,98-3,02 (м, 2H).

6-Фторизохинолин-1(2H)-он (IIb)



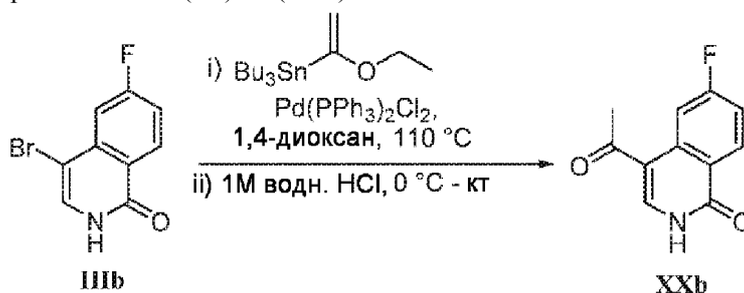
К раствору 7,0 г (42,4 ммоль, 1,0 экв.) 6-фтор-3,4-дигидроизохинолин-1(2H)-она в 150 мл 1,2-дихлорэтана при комнатной температуре добавляют 22,1 г (254 ммоль, 6,0 экв.) активированного диоксида магния. Смесь затем нагревают при 110°C в течение 24 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 50 мл 1,2-дихлорэтан и фильтрат дополнительно обрабатывают 14,8 г (170 ммоль, 4,0 экв.) активированного диоксида магния и нагревают при 110°C в течение еще 48 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и снова фильтруют через CELITE® и слой промывают 2×25 мл ДМСО. 1,2-дихлорэтан удаляют в вакууме и полученный раствор ДМСО разбавляют 650 мл ледяной воды. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и сушат в вакууме с получением 3,0 г (18,4 ммоль 43%) 6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIb). ЖХМС: m/z найдено 163,9 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,39 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,29 (шс, 1H), 8,20-8,23 (м, 1H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,27-7,34 (м, 1H), 7,20-7,24 (м, 1H), 6,54 (д, 1H).

## 4-Бром-6-фторизохинолин-1(2H)-он (IIIb)



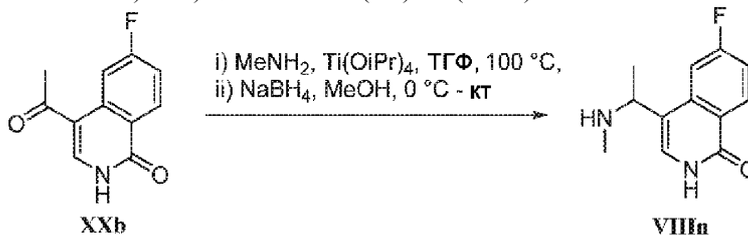
К раствору 0,8 г (4,9 ммоль, 1,0 экв.) 6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIb) в 8 мл ДМФ добавляют 0,88 г (5,1 ммоль, 1,05 экв.) N-бромсукцинимид, и смесь перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 80 мл воды и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 2×40 мл воды и сушат в вакууме. Собранные твердые вещества растирают с 10 мл метил трет-бутиловым эфиром, фильтруют и сушат в вакууме с получением 1,0 г (4,13 ммоль, 84%) 4-бром-6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 242,1  $[M+H]^+$ , ВУ=2,08 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,65 (шс, 1H), 8,33-8,27 (м, 1H), 7,65-7,62 (м, 1H), 7,49-7,42 (м, 2H).

## 4-Ацетил-6-фторизохинолин-1(2H)-он (XXb)



К раствору 1,0 г (4,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-6-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIb) в 10 мл 1,4-диоксане добавляют 3,7 г (10,3 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргонем в течение 5 мин и добавляют 0,29 г (0,41 ммоль, 0,1 экв.) бис(трифенилфосфин)палладия(II) дихлорида. Смесь затем нагревают при 110°C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 15 мл 1 М водного HCl, и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 50-70% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,4 г (1,95 ммоль, 47%) 4-ацетил-6-фторизохинолин-1(2H)-она (XXb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 206,2  $[M+H]^+$ , ВУ=1,86 мин.

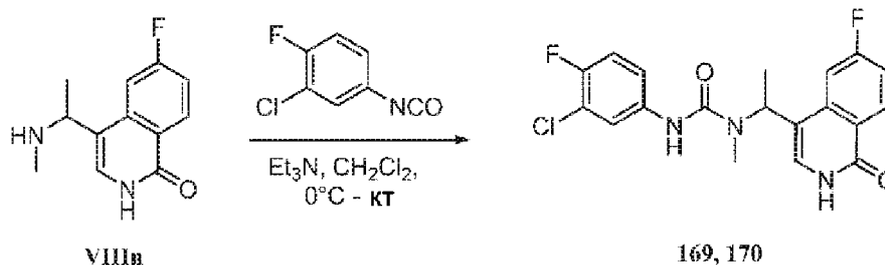
## 6-Фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIb)



К раствору 0,4 г (1,95 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6-фторизохинолин-1(2H)-она (XXb) в 10 мл ТГФ при комнатной температуре в атмосфере азота добавляют 4,88 г (9,76 ммоль, 5,0 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ, затем 4 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 100°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Охлажденный раствор затем разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,15 г (3,90 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 20 мл воды, фильтруют через CELITE®, и фильтрат экстрагируют 6×20 мл 10% метанол в дихлорметане. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C-18: 40 г колонка; элюируя линейным градиентом 5-15% 0,1% муравьиная кислота в воде с ацетонитрилом) с получением 0,2 г (0,90 ммоль, 46%) 6-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 221,23  $[M+H]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,36 (шс, 1H), 8,32-8,26 (м, 1H), 8,18 (с, 1H), 7,84-7,79 (м, 1H), 7,37-7,31 (м, 1H), 7,23 (с,

1H), 4,09-4,03 (м, 1H), 2,28 (с, 3H), 1,35 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 169 и 170)



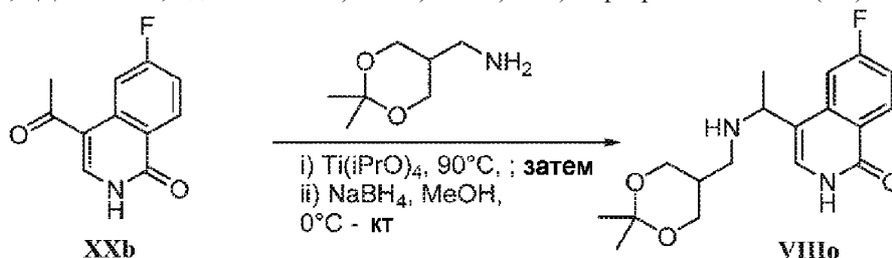
К раствору 160 мг (0,72 ммоль, 1,0 экв.) 6-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIb) в 20 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,3 мл (2,18 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина затем 0,12 г (0,72 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензол. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакционную смесь затем разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×30 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C-18: 40 г колонка элюируя линейным градиентом 10-22% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 235 мг (0,59 ммоль, 83%) рацемической

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 392,29 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 μ, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 169) ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,09 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,28-8,32 (м, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,30-7,39 (м, 2H), 7,20-7,23 (м, 1H), 5,76-5,80 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,47 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 170) ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,09 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,28-8,32 (м, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,30-7,39 (м, 2H), 7,20-7,23 (м, 1H), 5,76-5,80 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,45 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

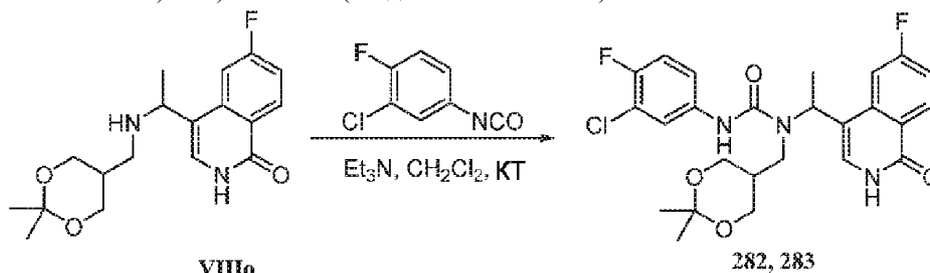
4-(1-(((2,2-Диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)-6-фторизохинолин-1(2H)-он (VIIIo)



К раствору 0,8 г (3,9 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6-фторизохинолин-1(2H)-она (XXb) и 1,13 г (7,8 ммоль, 2,0 экв.) (2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метанамина в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке при комнатной температуре добавляют 11,0 г (39,0 ммоль, 10 экв.) изопроксида титана. Реакционный сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C, разбавляют 20 мл метанола и затем 0,3 г (7,8 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия добавляют порциями в течение приблизительно 10 мин. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 20 мл насыщенного раствора соли и 100 мл 20% метанолом в метиленхлориде. Полученную гетерогенную смесь перемешивают в течение 30 мин, фильтруют через CELITE® и слой промывают 50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические фильтраты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-5% метанола в метиленхлориде) с получением 1,2 г (3,59 ммоль, 92%) 4-(1-(((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)-6-фторизохинолин-1(2H)-она (VIIIo). ЖХМС: m/z найдено 335,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,59 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,24 (шс, 1H), 8,25-8,31 (м, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,28-7,35 (м, 1H), 7,15-7,17 (м, 1H), 3,89-3,93 (м, 1H), 3,79-3,82 (м, 2H), 3,53-3,59 (м, 2H), 2,40-2,51 (м, 2H), 1,69-1,78 (м, 2H), 1,25-1,30 (м, 9H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-

дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 282 и 283)

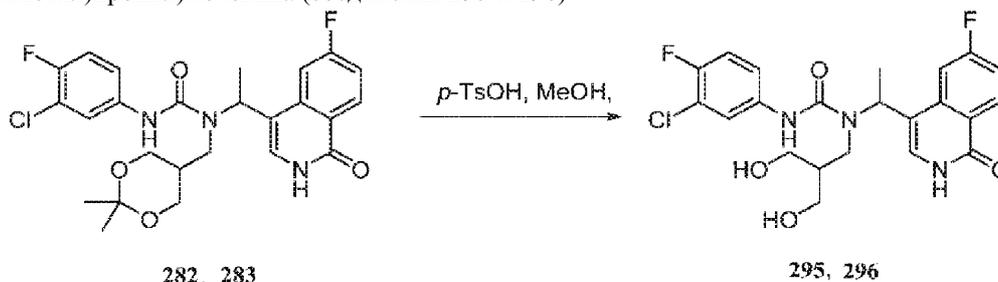


К раствору 1,2 г (3,59 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)амино)этил)-6-фторизохинолин-1(2H)-она (VIIo) в 30 мл метиленхлорида в атмосфере азота добавляют 1,8 г (17,9 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,62 г (3,59 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 2×35 мл воды, 35 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 0-5% метанолом в метиленхлориде) с получением 0,55 г (1,08 ммоль, 30%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 506,1/508,1 [M+H]<sup>+</sup>. А 70 мг порцию рацемата затем разделяют хиральной СЖХ, колонка Lux cellulose-2 (250×30 мм) 5 м, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 282): ЖХМС: m/z найдено 506,1/508,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,27-8,31 (м, 1H), 7,73-7,76 (м, 1H), 7,32-7,46 (м, 4H), 7,27 (с, 1H), 5,76-5,80 (м, 1H), 3,66-3,70 (м, 1H), 3,53-3,57 (м, 1H), 3,27-3,33 (м, 2H), 3,09-3,27 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,18-1,26 (м, 7H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,03 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5 м, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 283): ЖХМС: m/z найдено 506,1/508,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,27-8,31 (м, 1H), 7,73-7,76 (м, 1H), 7,32-7,46 (м, 4H), 7,27 (с, 1H), 5,76-5,80 (м, 1H), 3,66-3,70 (м, 1H), 3,53-3,57 (м, 1H), 3,27-3,33 (м, 2H), 3,09-3,27 (м, 2H), 1,49 (д, 3H), 1,18-1,26 (м, 7H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,96 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5 м, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевина (соединения 295 и 296)

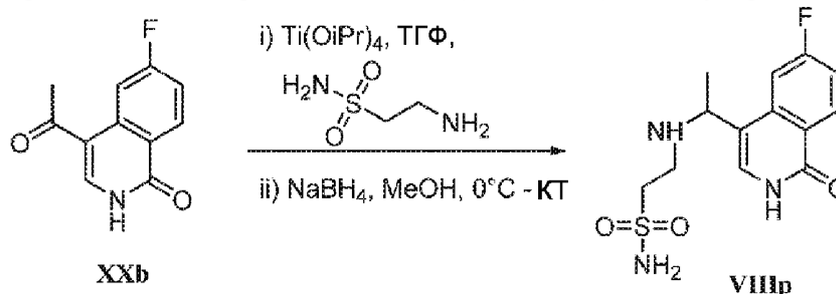


К раствору 0,48 г (0,95 ммоль, 1,0 экв.) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединения 282 и 283) в 25 мл метанола добавляют 21 мг (0,11 ммоль, 0,1 экв.) моногидрата пара-толуолсульфоновой кислоты и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляют 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и 35 мл воды. Полученную смесь перемешивают в течение 30 мин и выпавшие в осадок твердые вещества собирают фильтрацией, промывают 20 мл пентаном и сушат в вакууме с получением 380 мг (0,81 ммоль, 85%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 466,5/468,5 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевина - Энантиомер I (соединение 295): ЖХМС: m/z найдено 466,5/468,5 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,02 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 9,26 (шс, 1H), 8,27-8,31 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,31-7,39 (м, 4H), 7,23 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 5,43 (т, 1H), 4,61 (т, 1H), 2,97-3,23 (м, 6H), 1,46 (д, 3H), 1,01-1,06 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,94 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

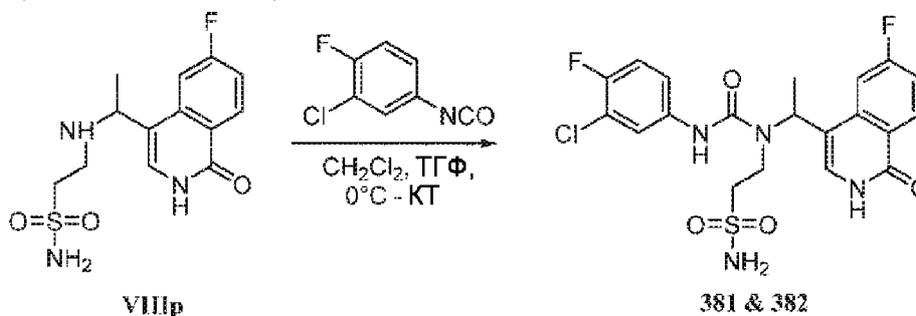
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевина - Энантиомер II (соединение 296): ЖХМС:  $m/z$  найдено 466,5/468,5  $[M+H]^+$ , ВУ=4,02 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,46 (шс, 1H), 9,26 (шс, 1H), 8,27-8,31 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,31-7,39 (м, 4H), 7,23 (д, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 5,43 (т, 1H), 4,61 (т, 1H), 2,97-3,23 (м, 6H), 1,46 (д, 3H), 1,01-1,06 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=12,82 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5  $\mu$ , 80%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

2-((1-(6-Фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамид (VIIIp)



К раствору 0,5 г (2,43 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6-фторизохинолин-1(2H)-она (XXb) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,45 г (3,66 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоэтан-1-сульфонамида, затем 5 мл изопророксида титана и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 48 ч. Смесь затем охлаждают до 0°C, разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,37 г (9,72 ммоль, 4,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин. После перемешивания при 0°C в течение 4 ч, смесь разбавляют 50 мл насыщенного раствора соли и 100 мл этилацетата. Полученную гетерогенную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 25 мл этилацетата. Слои разделяют и водную фазу экстрагируют 2×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г 2-((1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIp) который переносят на следующую стадию без дополнительной очистки. ЖХМС:  $m/z$  найдено 314,0  $[M+H]^+$ .

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 381 и 382)



К суспензии 0,4 г неочищенного 2-((1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIp) в 10 мл 1:1 (об./об.) метиленхлорида:ТГФ при 0°C добавляют 0,1 мл (0,6 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь затем разбавляют 100 мл воды и полученный осадок собирают фильтрацией. Неочищенный продукт растирают с 10 мл метил трет-бутиловым эфиром и сушат в вакууме с получением 0,36 г (0,74 ммоль, 30% за две стадии) рацемического 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 485,0/487,0  $[M+H]^+$ . Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 75%  $CO_2/MeOH$ , скорость потока 100 г/мин.

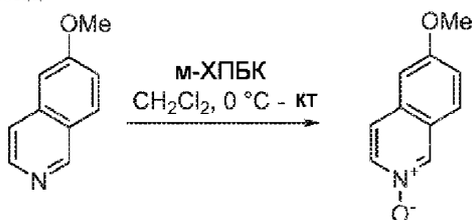
2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 381): ЖХМС:  $m/z$  найдено 485,2/487,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,10 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,30-8,34 (м, 1H), 8,02 (м, 4H), 7,76-7,79 (м, 1H), 7,44-7,49 (м, 1H), 7,33-7,38 (м, 3H), 7,29 (с, 1H), 5,68-5,72 (м, 1H), 3,39-3,47 (м, 2H), 2,95-3,02 (м, 1H), 2,53-2,67 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,85 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5  $\mu$ , 75%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - Энантиомер II (соединение 382): ЖХМС:  $m/z$  найдено 485,2/487,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,10 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,30-8,34 (м, 1H), 8,02 (м, 4H), 7,76-7,79 (м, 1H), 7,44-7,49 (м, 1H), 7,33-7,38 (м, 3H), 7,29 (с, 1H), 5,68-5,72 (м, 1H), 3,39-3,47 (м, 2H), 2,95-3,02 (м, 1H), 2,53-2,67 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,95 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5  $\mu$ , 75%

CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

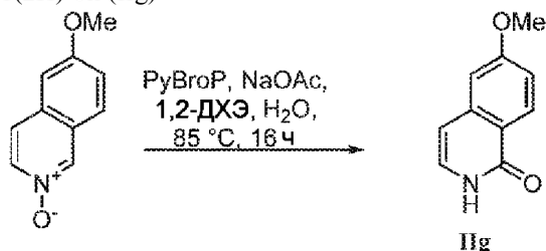
Синтез 6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (IIg).

6-Метоксиизохинолин 2-оксид



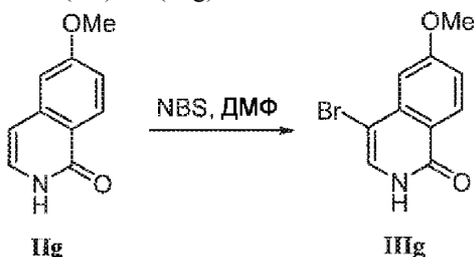
К раствору 2,0 г (12,6 ммоль, 1,0 экв.) 6-метоксиизохинолина в 20 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 4,3 г (25,1 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпербензойной кислоты порциями в течение приблизительно 15 мин. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь выливают в 20 мл ледяной воды и экстрагируют 4×50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл 10% водного раствора гидроксида натрия, 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл метил трет-бутиловым эфиром и сушат в высоком вакууме с получением 2,0 г (11,4 ммоль, 90%) 6-метоксиизохинолина 2-оксида. ЖХМС: m/z найдено 176,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,53 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,86 (с, 1H), 8,12-8,09 (м, 1H), 7,84-7,80 (м, 2H), 7,40 (д, 1H), 7,34-7,29 (м, 1H), 3,89 (с, 3H).

6-Метоксиизохинолин-1(2H)-он (IIg)



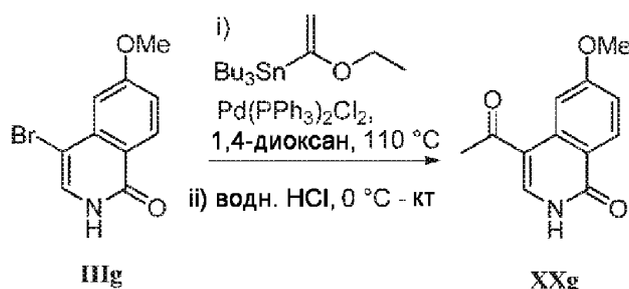
К суспензии 1,9 г (10,9 ммоль, 1,0 экв.) 6-метоксиизохинолина 2-оксида в 30 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 2,6 г (32,6 ммоль, 3,0 экв.) ацетата натрия, затем 10,1 г (21,71 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата бромтрипирролидинофосфония и 5 мл воды, и смесь нагревают при 85°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток ресуспенсируют в 20 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 70% этилацетатом/петролейным эфиром в метиленхлориде) с получением 1,5 г (8,57 ммоль, 78%) 6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (IIg). ЖХМС: m/z найдено 176,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,74 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,04 (шс, 1H), 8,07 (д, 1H), 7,02-7,15 (м, 3H), 6,47 (д, 1H), 3,83 (с, 3H).

4-Бром-6-метоксиизохинолин-1(2H)-он (IIIg)



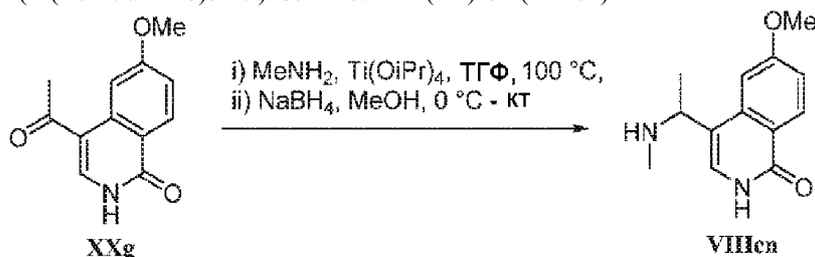
К раствору 1,0 г (5,7 ммоль, 1,0 экв.) 6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (IIg) в 5 мл ДМФ добавляют 0,82 г (4,6 ммоль, 0,8 экв.) N-бромсукцинимиды и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 24 ч. Смесь разбавляют 20 мл воды и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и сушат в высоком вакууме. Твердое вещество затем очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 30-50% этил ацетат в петролейном эфире) с получением 0,9 г (3,5 ммоль, 62%) 4-бром-6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (IIIg). ЖХМС: m/z найдено 253,9/255,9 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,61 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,42 (шс, 1H), 8,15 (д, 1H), 7,53 (шд, 1H), 7,16-7,19 (м, 1H), 7,11 (д, 1H), 3,92 (с, 3H).

## 4-Ацетил-6-метоксиизохинолин-1(2H)-он (XXg)



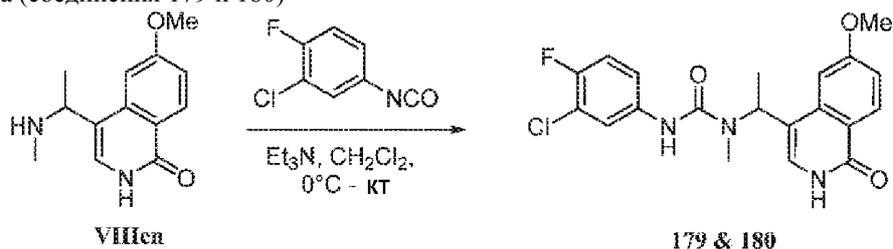
К раствору 0,80 г (3,16 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (IIIg) в 20 мл 1,4-диоксане добавляют 2,81 г (7,0 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргонем в течение 5 мин и добавляют 0,22 г (0,31 ммоль, 0,1 экв.) дихлорида бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110 °C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °C. Смесь затем разбавляют 5 мл 1 М водного HCl, и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя 40% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,55 г 4-ацетил-6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (XXg). ЖХМС: m/z найдено 218,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,73 мин.

## 6-Метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcn)



К раствору 0,55 г 4-ацетил-6-метоксиизохинолин-1(2H)-она (XXg) в 20 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 6,3 мл (12,6 ммоль, 5 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 5,5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 100 °C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °C. Охлажденный раствор затем разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,19 г (5,3 ммоль, 2 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 2×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обратной фазой (C18, элюируя линейным градиентом 10-20% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 0,25 г (1,07 ммоль) 6-метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcn). ЖХМС: m/z найдено 233,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,05 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO}-d_6$ )  $\delta$  11,09 (шс, 1H), 8,14-8,17 (м, 2H), 7,34 (д, 1H), 7,08-7,16 (м, 2H), 4,07-4,10 (м, 1H), 3,89 (с, 3H), 2,30 (с, 3H), 1,36 (д, 3H).

## 3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 179 и 180)



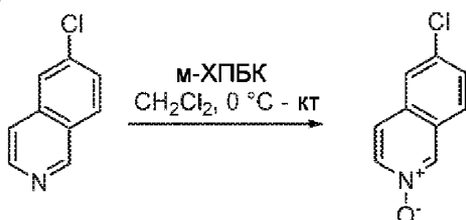
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6-метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcn) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5  $\mu$ , 60%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 179) ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,3/406,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,36 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,22 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,14 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,20 (д, 1H), 7,13 (д, 1H), 7,05-7,08 (м, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,73 (с, 3H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,93 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0%  $CO_2/MeOH$ , Поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 180) ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,3/406,3  $[M+H]^+$ , ВУ=7,37 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,22 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,14 (д, 1H), 7,82-7,85 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,20 (д, 1H), 7,13 (д, 1H), 7,05-7,08 (м, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,73 (с, 3H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,66 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0%  $CO_2/MeOH$ , Поток=3,0 г/мин.

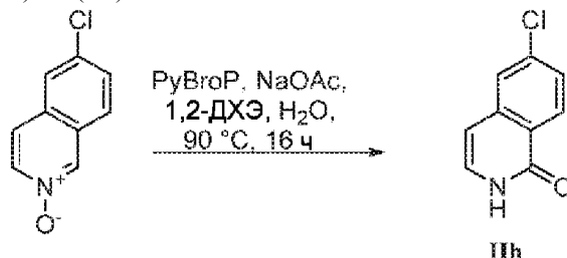
Синтез 6-хлоризохинолин-1(2H)-она (IIIh).

6-Хлоризохинолин 2-оксид



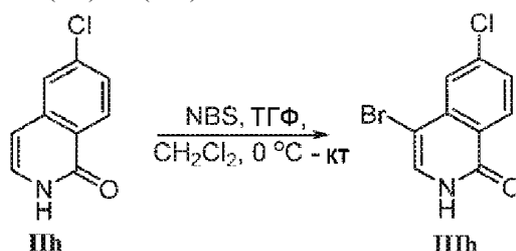
К раствору 3,0 г (18,4 ммоль, 1,0 экв.) 6-хлоризохинолина в 30 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 6,3 г (36,8 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпербензойной кислоты порциями в течение приблизительно 15 мин. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 6 ч. Смесь выливают в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 5×60 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл 10% водного раствора гидроксида натрия, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 3,4 г 6-хлоризохинолина 2-оксида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 180,1/182,1  $[M+H]^+$ , ВУ=1,53 мин;  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  8,99 (с, 1H), 8,19-8,22 (м, 1H), 8,11 (д, 1H), 7,90-7,93 (м, 2H), 7,67-7,71 (м, 1H).

6-Хлоризохинолин-1(2H)-он (IIIh)



К суспензии 3,4 г 6-хлоризохинолина 2-оксида в 35 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 4,6 г (57,0 ммоль) ацетата натрия, затем 17,7 г (38,01 ммоль) гексафторфосфата бромтрипирролидинофосфония и 5 мл воды, и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 20 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 2×20 мл диэтилового эфира с получением 1,2 г (6,7 ммоль, 35% из 6-хлоризохинолин) 6-хлоризохинолин-1(2H)-она (IIIh). ЖХМС:  $m/z$  найдено 180,1/182,1  $[M+H]^+$ , ВУ=1,974 мин;  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,34 (шс, 1H), 8,16 (д, 1H), 7,79 (д, 1H), 7,47-7,50 (м, 1H), 7,21-7,25 (м, 1H), 6,53 (д, 1H).

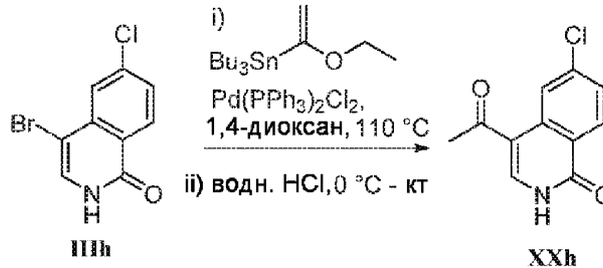
4-Бром-6-хлоризохинолин-1(2H)-он (IIIh)



К раствору 0,6 г (3,4 ммоль, 1,0 экв.) 6-хлоризохинолин-1(2H)-она (IIIh) в 15 мл 3:2 об./об. ТГФ:метиленхлорида при 0°C добавляют 0,6 г (3,4 ммоль, 1,0 экв.) N-бромсукцинимид. Смесь нагрева-

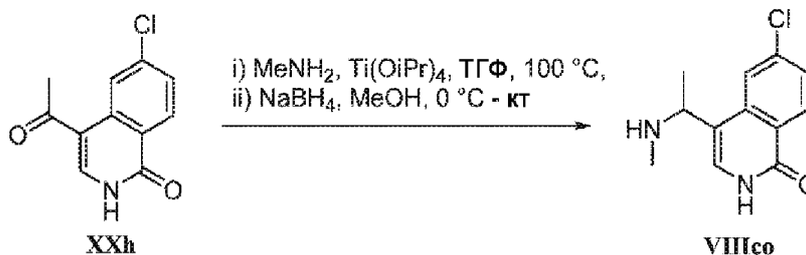
ют до комнатной температуры и перемешивают в течение 24 ч. Смесь разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Полученное твердое вещество растирают с 5 мл охлажденным метилхлоридом и сушат в высоком вакууме с получением 0,6 г (2,3 ммоль, 69%) 4-бром-6-хлоризохинолин-1(2H)-она (IIIh). ЖХМС:  $m/z$  найдено 258,0/260,1/262,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,94 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,76 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,72 (д, 1H), 7,61-7,65 (м, 2H).

4-Ацетил-6-хлоризохинолин-1(2H)-он (XXh)



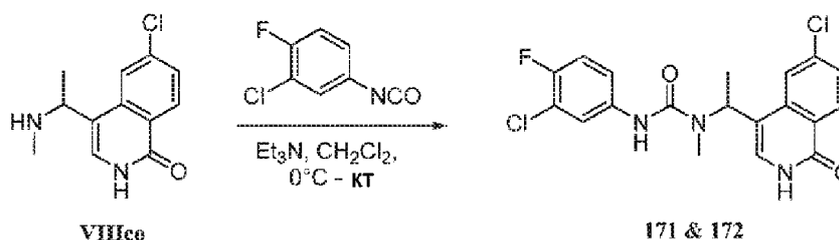
К раствору 0,80 г (3,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-6-хлоризохинолин-1(2H)-она (IIIh) в 5 мл 1,4-диоксане добавляют 2,81 г (7,0 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргоном в течение 5 мин и добавляют 0,22 г (0,31 ммоль, 0,1 экв.) дихлорида бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110 °C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °C. Смесь затем разбавляют 5 мл 1 М водного HCl и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата, и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя 60% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,58 г 4-ацетил-6-хлоризохинолин-1(2H)-она (XXh). ЖХМС:  $m/z$  найдено 222,1/224,12  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,73 мин.

6-Хлор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIco)



К раствору 0,5 г (2,26 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6-хлоризохинолин-1(2H)-она (XXh) в 5 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке при комнатной температуре в атмосфере азота добавляют 5,6 мл (11,2 ммоль, 5 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 100 °C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °C. Охлажденный раствор затем разбавляют 10 мл метанола и 0,17 г (4,5 ммоль, 2 экв.) боргидрида натрия добавляют порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 2×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл диэтилового эфира с получением 0,3 г (1,26 ммоль, 56%) 6-хлор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIco). ЖХМС:  $m/z$  найдено 237,1/239,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,11 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,31 (шс, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,13 (д, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 3,84-3,90 (м, 1H), 2,20 (шс, 4H), 1,30 (д, 3H).

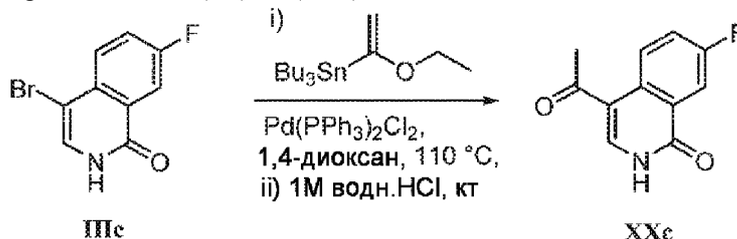
1-(1-(6-Хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилочевина (соединения 171 и 172)





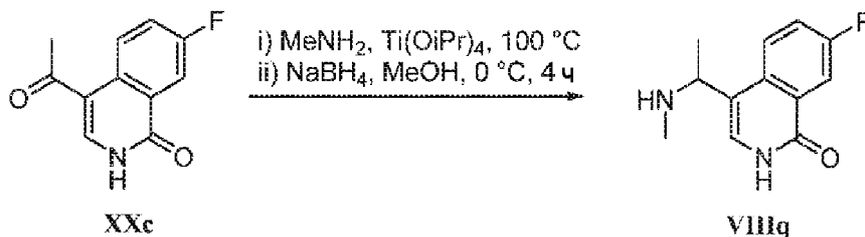
Полученную смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и концентрируют в вакууме. Полученный остаток разбавляют 80 мл воды и полученное твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 50 мл петролейного эфира и сушат в высоком вакууме с получением 1,5 г (6,2 ммоль, 51%) 4-бром-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (IIIc). ЖХМС: m/z найдено 241,9/243,9 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,04 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 10,5 (шс, 1H), 8,07-8,10 (м, 1H), 7,89-7,93 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 1H), 7,37 (с, 1H).

4-Ацетил-7-фторизохинолин-1(2H)-он (XXc)



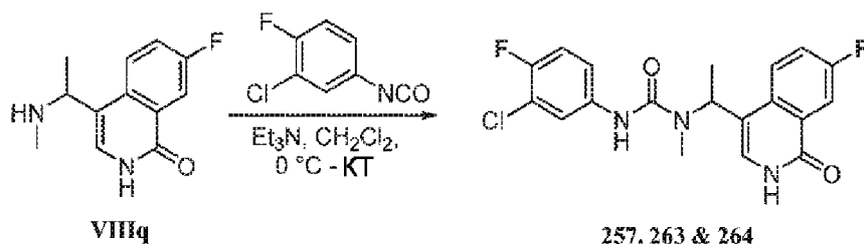
К раствору 1,5 г (6,2 ммоль, 1,0 экв.) 7-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIc) в 15 мл 1,4-диоксане добавляют 6,73 г (18,7 ммоль, 3,0 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и 0,22 г (0,31 ммоль, 0,05 экв.) Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> добавляют и затем нагревают до 110 °C в течение 16 ч. Реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 30 мл 1 М водного HCl и перемешивание продолжают в течение еще 30 мин. Реакционную смесь затем подщелачивают 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 30-50% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,0 г (4,87 ммоль, 78%) 4-ацетил-7-фторизохинолин-1(2H)-она (XXc). ЖХМС: m/z найдено 206,1 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 11,5 (шс, 1H), 9,09-9,13(м, 1H), 8,02-8,09 (м, 2H), 7,45-7,55 (м, 1H), 2,60 (с, 3H).

7-Фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIq)



К раствору 1,0 г (4,9 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7-фторизохинолин-1(2H)-она (XXc) в 10 мл ТГФ в атмосфере аргона добавляют 10 мл (20,0 ммоль, 4,1 экв.) 2 М раствор метиламина в ТГФ затем 10 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 100 °C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °C. После разбавления 3 мл метанола, 0,74 г (19,48 ммоль, 4,0 экв.) боргидрида натрия добавляют порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 4×80 мл 5% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 800 мг 7-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIq). ЖХМС: m/z найдено 221,0 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 257, 263 и 264)



К раствору 0,6 г 7-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIq) в 10 мл метиленхлорида при 0 °C добавляют 1,1 мл (8,16 ммоль) триэтиламина, затем 0,37 г (2,18 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь затем разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 3×150 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в

вакууме. Остаток очищают ДХСД (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 15-20% [30% метанолом в метилхлориде]/метилхлорид) с получением 150 мг (0,51 ммоль) рацемической

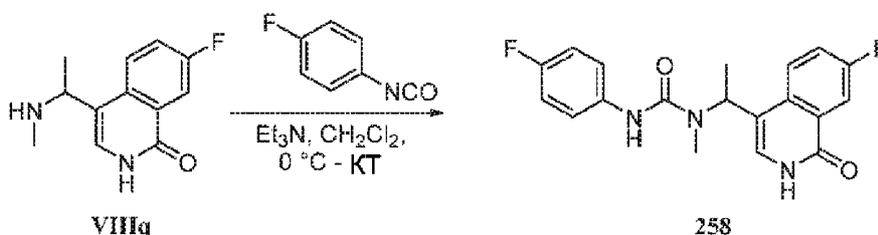
3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины (соединение 257). ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,77 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,54 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,85-7,91 (м, 2H), 7,76-7,80 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 5,82-5,87 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H).

Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 90%  $CO_2/MeOH$ , скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 263): ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,77 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,54 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,85-7,91 (м, 2H), 7,76-7,80 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 5,82-5,87 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,86 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5  $\mu$ , 70%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

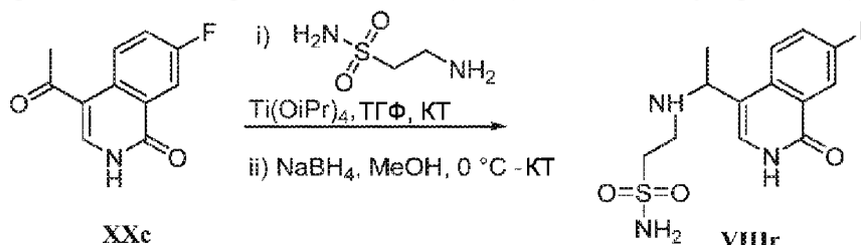
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 264): ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,77 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,54 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,85-7,91 (м, 2H), 7,76-7,80 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,14 (д, 1H), 5,82-5,87 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,57 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5  $\mu$ , 70%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

3-(4-Фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 258)



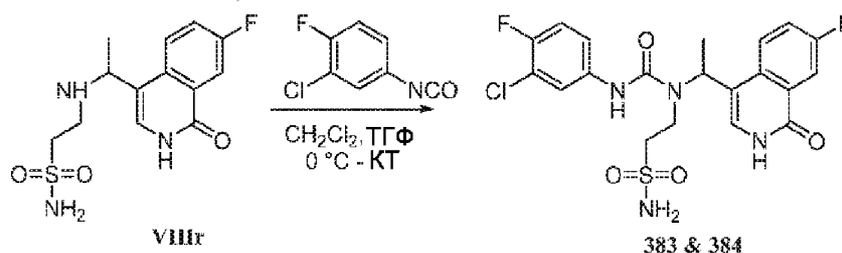
Рацемическую 3-(4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину (соединение 258) синтезируют по методике, описанной выше, из 7-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIq) и 4-фторфенилизотиоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 358,2/360,2  $[M+H]^+$ , ВУ=7,54 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CD_3OD$ )  $\delta$  7,99 (дд, 1H), 7,91 (дд, 1H), 7,55 (дд, 1H), 7,37-7,47 (м, 2H), 7,23 (д, 1H), 6,97-7,10 (м, 2H), 5,93-6,03 (м, 1H), 2,65 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

2-((1-(7-Фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамид (VIIIr)



К раствору 0,5 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7-фторизохинолин-1(2H)-она (XXc) в 10 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,45 г (3,65 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоэтан-1-сульфонамида затем 5 мл изопророксида титана и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 48 ч. Смесь охлаждают до 0°C, разбавляют 1 мл метанола и добавляют 0,37 г (9,72 ммоль, 4,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин. После перемешивания при 0°C в течение 4 ч, смесь разбавляют 100 мл насыщенного раствора соли и 200 мл этилацетата. Полученную гетерогенную смесь фильтруют через CELITE®, и слой промывают 40 мл этилацетата. Слои разделяют, и водную фазу экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 350 мг 2-((1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIr). ЖХМС:  $m/z$  найдено 314,2  $[M+H]^+$ .

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо) этан-1-сульфонамид (соединения 383 и 384)



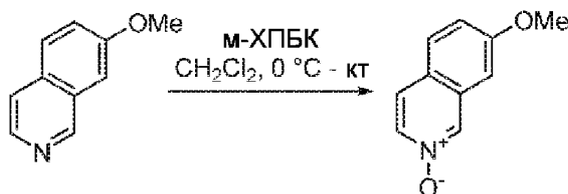
Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо) этан-1-сульфонамид синтезируют по методике, описанной выше, из 2-((1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIr) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, R,R (Whelk-01) (250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо) этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 383): ЖХМС: m/z найдено 485,2/487,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,13 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1Н), 8,71 (шс, 1Н), 7,90-7,93 (м, 1Н), 7,81-7,83 (м, 1Н), 7,66-7,75 (м, 2Н), 7,47-7,51 (м, 1Н), 7,35 (т, 1Н), 7,22 (с, 1Н), 6,84 (шс, 2Н), 5,73-5,78 (м, 1Н), 3,40-3,47 (м, 2Н), 2,98-3,05 (м, 1Н), 2,54-2,62 (м, 1Н), 1,51 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,13 мин, колонка: R,R (Whelk-01) (4,6×250) мм, 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо) этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 384): ЖХМС: m/z найдено 485,2/487,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,13 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1Н), 8,71 (шс, 1Н), 7,90-7,93 (м, 1Н), 7,81-7,83 (м, 1Н), 7,66-7,75 (м, 2Н), 7,47-7,51 (м, 1Н), 7,35 (т, 1Н), 7,22 (с, 1Н), 6,84 (шс, 2Н), 5,73-5,78 (м, 1Н), 3,40-3,47 (м, 2Н), 2,98-3,05 (м, 1Н), 2,54-2,62 (м, 1Н), 1,51 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,25 мин, колонка: R, R (Whelk-01) (4,6×250) мм, 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

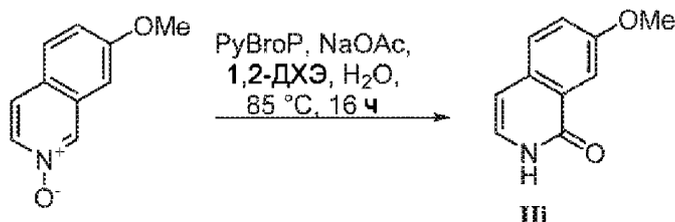
Синтез 7-метоксиизохинолин-1(2Н)-она (III).

7-Метоксиизохинолин 2-оксид



К раствору 5,0 г (31,4 ммоль, 1,0 экв.) 7-метоксиизохинолина в 50 мл метиленхлорида при 0 °С добавляют 10,8 г (62,9 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпербензойной кислоты порциями в течение приблизительно 15 мин. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь выливают в 50 мл ледяной воды и экстрагируют 4×50 мл метиленхлоридом. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл 10% водного раствора гидроксида натрия, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 40 мл диэтилового эфира и сушат в высоком вакууме с получением 4,4 г (25,1 ммоль, 82%) 7-метоксиизохинолина 2-оксида. ЖХМС: m/z найдено 176,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,59 мин; <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,60 (с, 1Н), 8,03 (д, 1Н), 7,68 (д, 1Н), 7,58 (д, 1Н), 7,22 (д, 1Н), 6,96 (с, 1Н), 3,94 (с, 3Н).

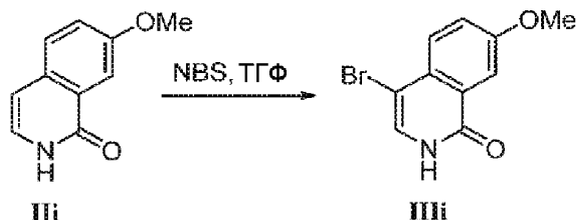
7-Метоксиизохинолин-1(2Н)-он (III)



К суспензии 4,4 г (25,1 ммоль, 1,0 экв.) 7-метоксиизохинолина 2-оксида в 40 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 6,1 г (75,4 ммоль, 2,0 экв.) ацетата натрия затем 23,4 г (50,3 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата бромтрипирролидинофосфония и 5 мл воды и смесь нагревают при 85 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 50 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 50 мл метил трет-бутиловым эфиром с получением 2,0 г (11,4 ммоль, 78%) 7-

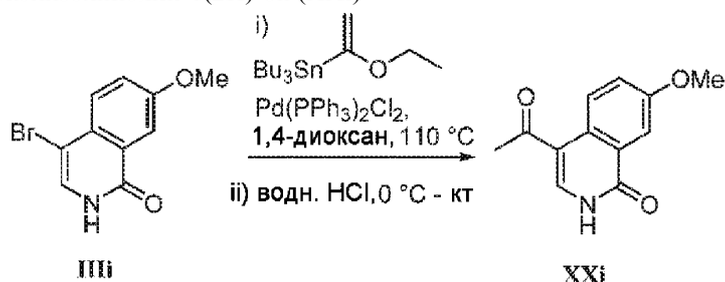
метоксиизохинолин-1(2H)-она (III). ЖХМС:  $m/z$  найдено 176,1  $[M+H]^+$ , ВУ=1,78 мин;  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,19 (шс, 1H), 7,59-7,62 (м, 2H), 7,30-7,33 (м, 1H), 7,04 (т, 1H), 6,51 (д, 1H), 3,85 (с, 3H).

4-Бром-7-метоксиизохинолин-1(2H)-он (III)



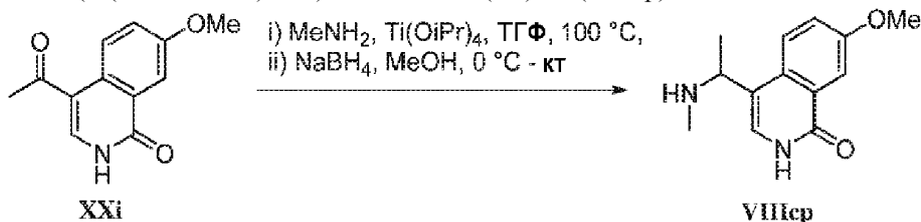
К раствору 1,9 г (10,9 ммоль, 1,0 экв.) 7-метоксиизохинолин-1(2H)-она (III) в 40 мл ТГФ при 0°C добавляют 1,7 г (9,8 ммоль, 0,9 экв.) N-бромсукцинимид и смесь перемешивают при 0°C в течение 24 ч. Смесь разбавляют 60 мл воды, и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и сушат в высоком вакууме. Твердое вещество затем растирают с 20 мл этанол с получением 1,8 г (7,1 ммоль, 62%) 4-бром-7-метоксиизохинолин-1(2H)-она (III). ЖХМС:  $m/z$  найдено 253,9/255,9  $[M+H]^+$ , ВУ=1,65 мин;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,52 (шс, 1H), 7,71 (д, 1H), 7,66 (д, 1H), 7,45-7,48 (м, 1H), 7,41 (с, 1H), 3,90 (с, 3H).

4-Ацетил-7-метоксиизохинолин-1(2H)-он (XXI)



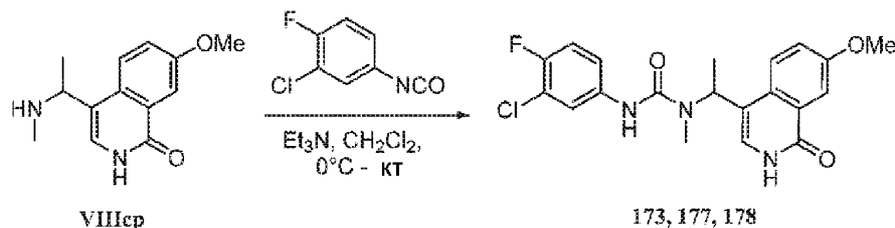
К раствору 1,3 г (5,13 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-7-метоксиизохинолин-1(2H)-она (III) в 15 мл 1,4-диоксане добавляют 4,6 г (12,8 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргоном в течение 5 мин и добавляют 0,36 г (0,51 ммоль, 0,1 экв.) дихлорида бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110°C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 15 мл 1 М водного HCl, и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с n-пентан с получением 0,8 г (3,68 ммоль, 72%) 4-ацетил-7-метоксиизохинолин-1(2H)-она (XXI). ЖХМС:  $m/z$  найдено 218,2  $[M+H]^+$ , ВУ=1,84 мин.

7-Метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcp)



К раствору 0,28 г (1,3 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7-метоксиизохинолин-1(2H)-она (XXI) в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 3,2 мл (6,4 ммоль, 5,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 3 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 100°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Охлажденный раствор затем разбавляют 10 мл метанола и добавляют 0,09 г (2,6 ммоль, 2 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 2×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (C18, элюируя линейным градиентом 5-15% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 0,15 г (0,64 ммоль, 93%) 7-метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcp). ЖХМС:  $m/z$  найдено 233,1  $[M+H]^+$ , ВУ=1,43 мин;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,23 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 7,82 (д, 1H), 7,67 (д, 1H), 7,33-7,36 (м, 1H), 7,07 (с, 1H), 3,86-4,12 (м, 1H), 3,86 (с, 3H), 2,28 (с, 3H), 1,35 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 173, 177 и 178)

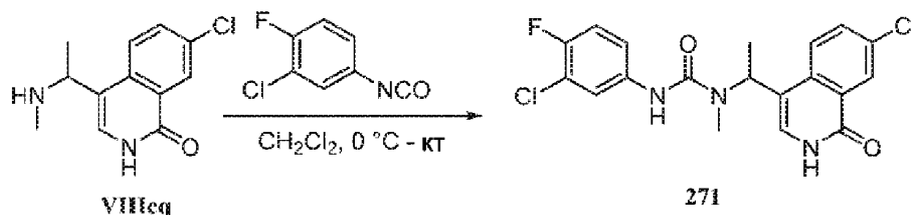


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину (соединение 173) синтезируют по методике, описанной выше, из 7-метокси-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcp) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 мк, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 177) ЖХМС: m/z найдено 404,2/406,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (с, 1H), 8,46 (шс, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,65 (д, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,36-7,39 (м, 1H), 7,33 (с, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,82 (д, 1H), 3,84 (с, 3H), 2,57 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,18 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 178) ЖХМС: m/z найдено 404,2/406,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,29 (с, 1H), 8,46 (шс, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,65 (д, 2H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,36-7,39 (м, 1H), 7,33 (с, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,82 (д, 1H), 3,84 (с, 3H), 2,57 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,36 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×250 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

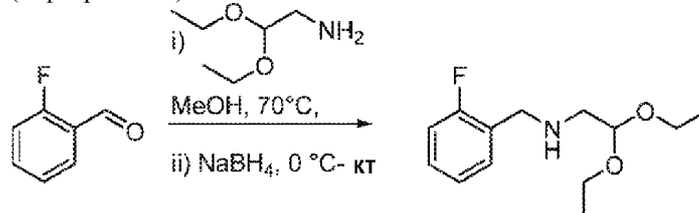
1-(1-(7-Хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединение 271)



Рацемическую 1-(1-(7-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину (соединение 271) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 7-хлор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcq, полученного из 7-хлоризохинолина) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 408,1/410,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,53 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,60 (м, 1H), 8,46 (с, 1H), 8,17 (д, 1H), 7,79-7,90 (м, 2H), 7,73 (д, 1H), 7,49 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,19 (м, 1H), 5,83 (кв, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,42 (д, 3H).

Синтез 8-фторизохинолин-1(2H)-она (IXk).

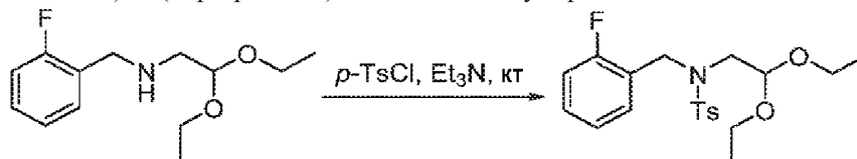
2,2-Диэтокси-N-(2-фторбензил)этан-1-амин



К раствору 25,0 г (201,6 ммоль, 1,0 экв.) 2-фторбензальдегида в 250 мл метанола добавляют 26,8 г (201,6 ммоль, 1,0 экв.) 2,2-диэтоксиэтанамин и смесь нагревают при 70°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C и добавляют 7,65 г (201,6 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток ресуспендируют в 250 мл ледяной воды и экстрагируют 2×500 мл метиленахлорида. Объединенные органические экстракты промывают 250 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 40,0 г (165,7 ммоль, 82%) 2,2-диэтокси-N-(2-фторбензил)этан-1-амина. ЖХМС: m/z найдено 242,1[M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,31 -7,35 (м, 1H), 7,20-7,25 (м, 1H), 7,07-7,11 (м, 1H), 7,00-7,04 (м, 1H), 4,61 (т, 1H), 3,86 (с, 2H), 3,64-3,72 (м, 2H), 3,48-3,56 (м, 2H), 2,73-2,75 (д, 2H), 1,56 (шс, 1H), 1,18-1,22 (м, 6H).

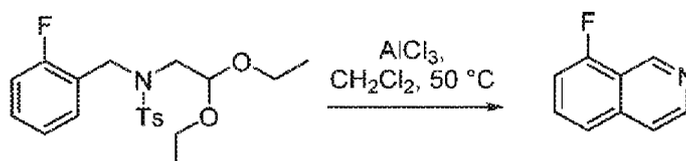
Вышеуказанную реакцию проводят для нескольких партий, как описано выше, с постоянными результатами.

N-(2,2-Диэтоксиэтил)-N-(2-фторбензил)-4-метилбензолсульфонамид



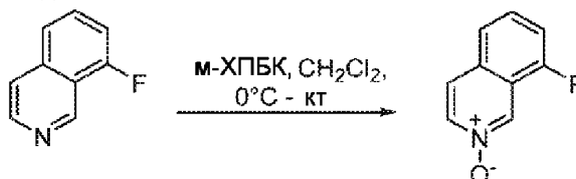
К раствору 40,0 г (165,7 ммоль, 1,0 экв.) 2,2-диэтокси-N-(2-фторбензил)этан-1-амина в 400 мл метилхлорида добавляют 69,8 мл (497,1 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина затем 49,2 г (248,6 ммоль, 1,5 экв.) п-толуоласульфонила хлорида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 400 мл ледяной воды и экстрагируют 2x800 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 500 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Вышеуказанную реакцию повторяют дважды, и неочищенные продукты из трех партий объединяют и затем очищают колоночной флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 30-50% этилацетата в петролейном эфире) с получением 130,0 г (328,69 ммоль, 65%) N-(2,2-диэтоксиэтил)-N-(2-фторбензил)-4-метилбензолсульфонамида,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,65-7,68 (м, 2H), 7,35-7,38 (м, 1H), 7,25-7,27 (м, 2H), 7,20-7,22 (м, 1H), 7,04-7,09 (м, 1H), 6,92-6,97 (м, 1H), 4,55-4,58 (м, 3H), 3,57-3,65 (м, 2H), 3,34-3,42 (м, 2H), 3,26 (д, 2H), 2,41 (с, 3H), 1,11 (т, 6H).

8-Фторизохинолин



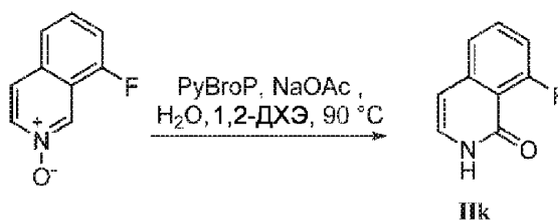
К раствору 50,0 г (126,4 ммоль, 1,0 экв.) N-(2,2-диэтоксиэтил)-N-(2-фторбензил)-4-метилбензолсульфонамида в 500 мл метилхлорида добавляют 67,4 г (505,7 ммоль, 4,0 экв.)  $\text{AlCl}_3$  порциями в течение приблизительно 15 мин и смесь нагревают при 50 °C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выливают в 1 л ледяной воды и экстрагируют 2x1 дихлорметана. Объединенные органические экстракты промывают 500 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, 500 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Вышеуказанную реакцию проводят дважды и неочищенные продукты партий объединяют и затем очищают колоночной флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 5-10% этилацетата в петролейном эфире) с получением 13,0 г (88,43 ммоль, 35%) 8-фторизохинолина. ЖХМС:  $m/z$  найдено 148,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  9,55 (с, 1H), 8,61 (д, 1H), 7,60-7,67 (м, 3H), 7,22-7,25 (м, 1H).

8-Фторизохинолин 2-оксид



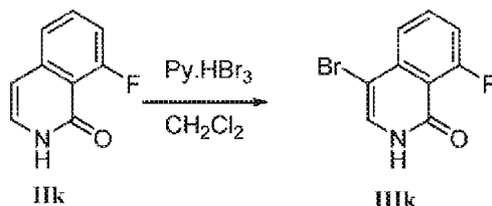
К раствору 13,0 г (88,4 ммоль, 26%) 8-фторизохинолина в 130 мл метилхлорида при 0 °C добавляют 43,5 г (176,6 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпербензойной кислоты порциями в течение приблизительно 20 мин. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь гасят 500 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 2x500 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 400 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 50 мл диэтилового эфира и сушат в высоком вакууме с получением 10,0 г (61,34 ммоль, 69%) 8-фторизохинолина 2-оксида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 164,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO}-d_6$ )  $\delta$  8,84 (с, 1H), 8,23-8,25 (м, 1H), 8,02-8,05 (м, 1H), 7,82 (д, 1H), 7,59-7,64 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H).

8-Фторизохинолин-1(2H)-он (IIIk)



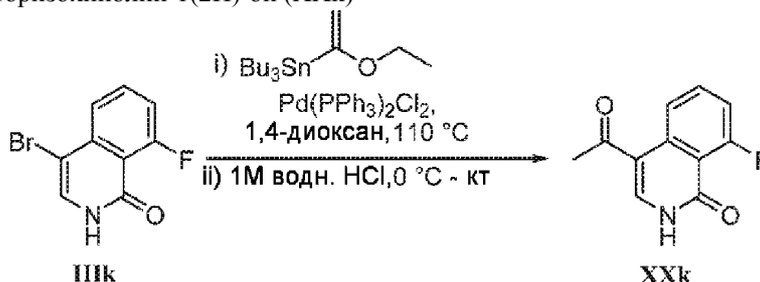
К суспензии 5,0 г (30,6 ммоль, 1,0 экв.) 8-фторизохинолина 2-оксида в 100 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 7,5 г (91,9 ммоль, 3,0 экв.) ацетата натрия затем 28,2 г (61,2 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата бромтрипирролидинофосфония (PyBrOP) и 8,2 мл (459,6 ммоль, 15 экв.) воды и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, экстрагируют 2×40 мл метиленхлорида и объединенные органические экстракты концентрируют в вакууме. Вышеуказанную реакцию проводят дважды и неочищенные продукты партий объединяют и затем очищают колоночной флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 60-70% этилацетата в петролейном эфире) с получением 8,0 г (49,07 ммоль, 79%) 8-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIk). ЖХМС: m/z найдено 164,1 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 11,20 (шс, 1H), 7,63-7,68 (м, 1H), 7,44 (д, 1H), 7,14-7,20 (м, 2H), 6,52-6,54 (м, 1H).

4-Бром-8-фторизохинолин-1(2H)-он (IIIk)



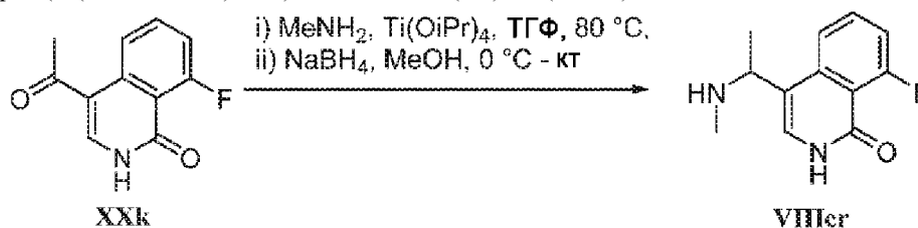
К раствору 1,6 г (9,80 ммоль, 1,0 экв.) 8-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIk) в 100 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 1,88 г (5,80 ммоль, 0,6 экв.) пербромаида гидробромида пиридиния. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакцию гасят 5 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и летучие вещества удаляют в вакууме. Полученный остаток ресуспендируют в 10 мл воды, и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 50 мл петролейного эфира и сушат в высоком вакууме с получением 0,7 г (2,9 ммоль, 50%) 4-бром-8-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIk). ЖХМС: m/z найдено 242,2/244,2 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,57 (шс, 1H), 7,81-7,86 (м, 1H), 7,57-7,60 (м, 2H), 7,32-7,38 (м, 1H).

4-Ацетил-8-фторизохинолин-1(2H)-он (XXk)



К раствору 1,4 г (5,7 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-8-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIk) в 20 мл 1,4-диоксане добавляют 5,2 г (14,4 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргоном в течение 5 мин и добавляют 0,41 г (0,57 ммоль, 0,1 экв.) дихлорида бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110°C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 10 мл 1 М водной HCl и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл н-пентана с получением 0,5 г (1,95 ммоль, 47%) 4-ацетил-8-фторизохинолин-1(2H)-она (XXk). ЖХМС: m/z найдено 206,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,86 мин.

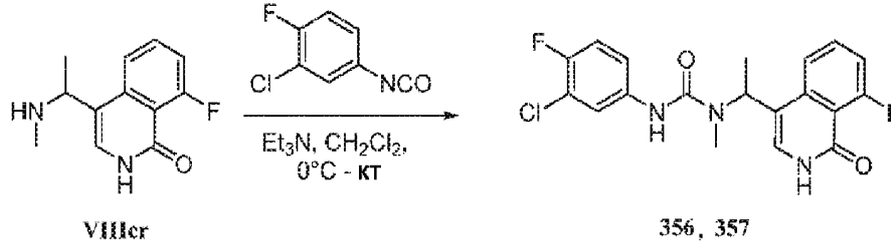
8-Фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcr)



К раствору 0,25 г (1,22 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-8-фторизохинолин-1(2H)-она (XXk) в 2,5 мл ТГФ при комнатной температуре в атмосфере азота добавляют 1,2 мл (2,4 ммоль, 2,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ затем 1,25 мл изопропоксида титана, и смесь нагревают до 80°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Охлажденный раствор затем разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,14 г (3,65 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь

затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 4×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,25 г неочищенного 8-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcr). ЖХМС: m/z найдено 221,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 356 и 357)

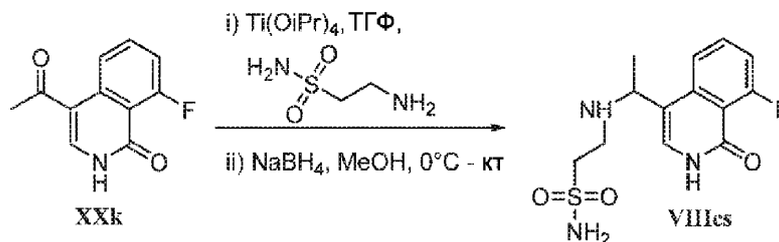


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 8-фтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcr) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5 мк, 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 356) ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,50 (шс, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,74 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,30 (т, 1H), 7,17-7,23 (м, 2H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,01 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

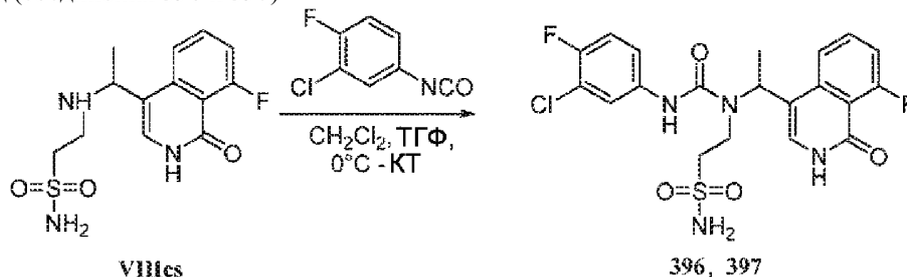
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 357) ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,16 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,50 (шс, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,74 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,30 (т, 1H), 7,17-7,23 (м, 2H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,93 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-((1-(8-Фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамид (VIIIcs)



К раствору 0,4 г (1,9 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-8-фторизохинолин-1(2H)-она (XXk) в 2 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,29 г (2,3 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоэтан-1-сульфонамид, затем 2 мл изопропоксида титана и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 24 ч. Смесь затем охлаждают до 0°C, разбавляют 4 мл метанола и добавляют 0,22 г (5,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин. После перемешивания при 0°C в течение 4 ч, смесь разбавляют 4 мл насыщенного раствора соли и 100 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Полученную гетерогенную смесь фильтруют через CELITE®, и слой промывают 40 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Слои разделяют и органическую фазу промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,3 г 2-((1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIcs) который переносят на следующую стадию без дополнительной очистки. ЖХМС: m/z найдено 314,4 [M+H]<sup>+</sup>.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 396 и 397)



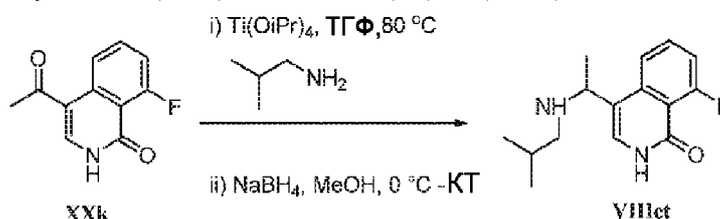
Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-

дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид синтезируют по методике, описанной выше, из 2-((1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIc) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 396) ЖХМС: m/z найдено 485,2/487,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,95 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,52 (шс, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,71-7,77 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H) 7,32-7,40 (м, 2H), 7,20-7,26 (м, 2H), 6,81 (шс, 2H), 5,65-5,70 (д, 1H), 3,39-3,50 (м, 2H), 2,97-3,04 (м, 1H), 2,51-2,59 (м, 1H) 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,96 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

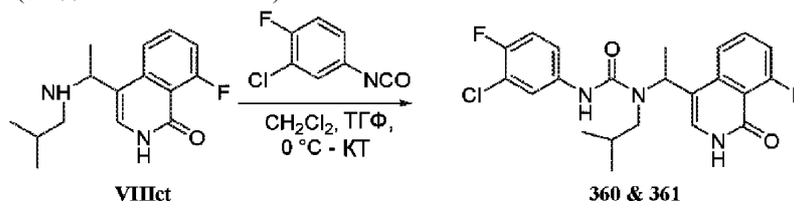
2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 397) ЖХМС: m/z найдено 485,2/487,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,95 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,52 (шс, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,71-7,77 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H) 7,32-7,40 (м, 2H), 7,20-7,26 (м, 2H), 6,81 (шс, 2H), 5,65-5,70 (д, 1H), 3,39-3,50 (м, 2H), 2,97-3,04 (м, 1H), 2,51-2,59 (м, 1H) 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,74 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

8-Фтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохиолин-1(2H)-он (VIIIct)



К раствору 0,4 г (1,9 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-8-фторизохиолин-1(2H)-она (XXk) в 4 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,21 г (2,9 ммоль, 1,5 экв.) изобутиламин затем 2 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 80°C в течение 5 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C, разбавляют 4 мл метанола и добавляют 0,22 г (5,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. После перемешивания при 0°C в течение 4 ч, смесь разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 3×150 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,3 г 8-фтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIIIct) который переносят на следующую стадию без дополнительной очистки. ЖХМС: m/z найдено 263,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина (соединения 360 и 361)

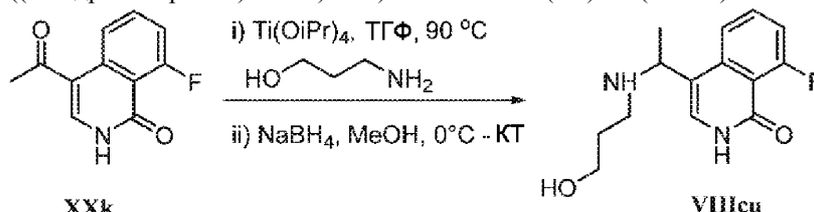


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 8-фтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIIIct) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 360) ЖХМС: m/z найдено 434,2/436,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,39 (с, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,77 (м, 1H), 7,59 (д, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,19-7,24 (м, 2H), 5,79-5,81 (м, 1H), 2,84-2,98 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,33-1,37 (м, 1H), 0,62 (д, 3H), 0,49 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,75 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

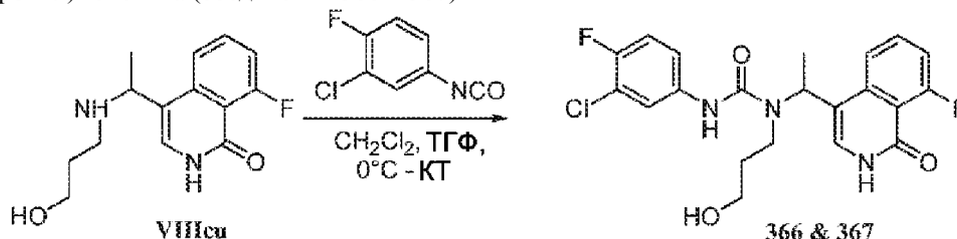
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 361) ЖХМС: m/z найдено 434,2/436,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 8,39 (с, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,72-7,77 (м, 1H), 7,59 (д, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,31 (т, 1H), 7,19-7,24 (м, 2H), 5,79-5,81 (м, 1H), 2,84-2,98 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 1,33-1,37 (м, 1H), 0,62 (д, 3H), 0,49 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,60 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

8-Фтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcu)



К раствору 0,5 г (2,4 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-8-фторизохинолин-1(2H)-она (XXk) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,21 г (2,9 ммоль, 1,5 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 2,5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, дополнительно охлаждают до 0°C, разбавляют 2,5 мл метанола и добавляют 0,28 г (7,3 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия. После перемешивания при 0°C в течение 3 ч, смесь разбавляют 5 мл насыщенного раствора соли, фильтруют через CELITE® и фильтрат экстрагируют 2×80 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,6 г 8-фтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcu) который переносят на следующую стадию без дополнительной очистки. ЖХМС: m/z найдено 263,4 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 366 и 367)

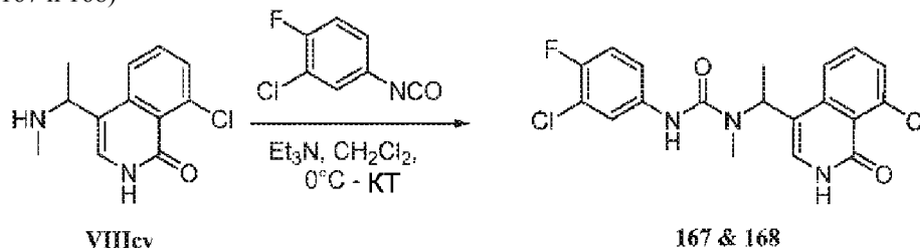


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 8-фтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcu) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (30×250 мм) 5 м, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - Энантиомер I (соединение 366) ЖХМС: m/z найдено 436,1/438,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,09 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,78 (шс, 1H), 7,79-7,81 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,39-7,46 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,19-7,24 (м, 2H), 5,77-5,81 (м, 1H), 5,16 (шс, 1H), 3,11-3,21 (м, 4H) 1,44 (д, 3H), 1,07-1,14 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,39 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 367) ЖХМС: m/z найдено 436,1/438,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,09 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,39 (шс, 1H), 8,78 (шс, 1H), 7,79-7,81 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,39-7,46 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,19-7,24 (м, 2H), 5,77-5,81 (м, 1H), 5,16 (шс, 1H), 3,11-3,21 (м, 4H) 1,44 (д, 3H), 1,07-1,14 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,89 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(8-Хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 167 и 168)



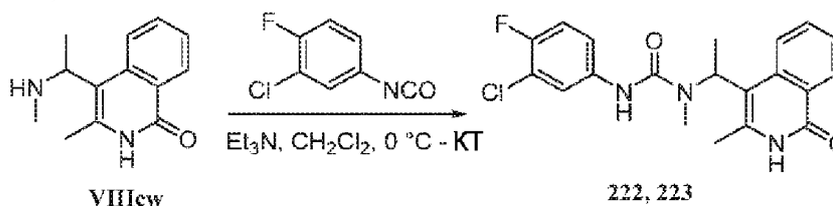
Рацемическую 1-(1-(8-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 8-хлор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIcv, полученного из 8-хлоризохинолина) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(8-Хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энан-

тиомер I (соединение 167) ЖХМС:  $m/z$  найдено 408,2/410,2  $[M+H]^+$ , ВУ=7,25 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,45 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,63-7,68 (м, 2H), 7,48-7,51 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,18 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,57 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,61 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

1-(1-(8-Хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 168) ЖХМС:  $m/z$  найдено 408,2/410,2  $[M+H]^+$ , ВУ=7,25 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,45 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,63-7,68 (м, 2H), 7,48-7,51 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,18 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,57 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,77 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 222 и 223)

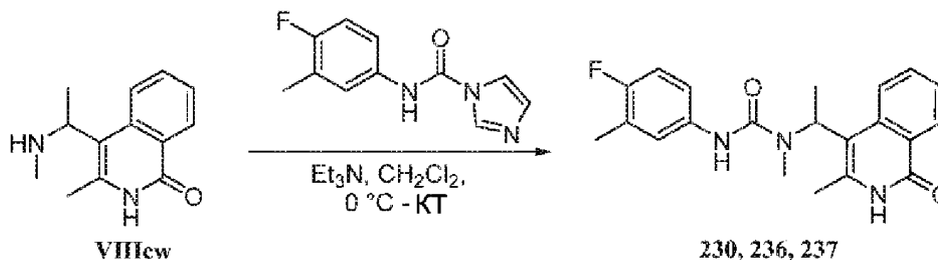


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIsw, полученного из 3-метилизохинолина) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IG (30×250 мм) 5μ, 60%  $CO_2:MeOH$ , скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер I (соединение 222). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,2/390,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,65 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,18 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,19-8,22 (м, 1H), 7,76-7,82 (м, 2H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,40-7,48 (м, 2H), 7,28 (т, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,84 (с, 3H), 2,43 (с, 3H), 1,57 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,36 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм), 5μ, 60%  $CO_2:MeOH$ , скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: Энантиомер II (соединение 223). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,2/390,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,61 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,18 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,19-8,22 (м, 1H), 7,76-7,82 (м, 2H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,40-7,48 (м, 2H), 7,28 (т, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,84 (с, 3H), 2,43 (с, 3H), 1,57 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=10,21 мин, колонка: Chiralpak IG (250×4,6 мм), 5μ, 60%  $CO_2:MeOH$ , скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 230, 236 и 237)



К раствору 120 мг (0,55 ммоль, 1,0 экв.) 3-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIsw) в 5 мл метилхлорида при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,28 г (2,77 ммоль, 5,0 экв.) триэтиламина, затем 0,24 г (1,11 ммоль, 2,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 6 ч. Смесь разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 2×20 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя линейным градиентом 70-100% этилацетата в петролейном эфире) с получением 76 мг (0,21 ммоль, 37%) рацемической 3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединение 230). ЖХМС:  $m/z$  найдено 366,4  $[M+H]^+$ ; энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (30×250 мм) 5μ, 50%  $CO_2:MeOH$ , скорость потока 70 г/мин.

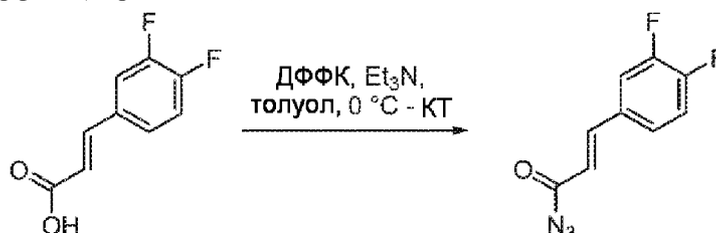
3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 236). ЖХМС:  $m/z$  найдено 368,4  $[M+H]^+$ , ВУ=7,26 мин (способ: А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,12 (шс, 1H), 8,22 (с, 1H), 8,19 (д, 1H), 7,80 (д, 1H), 7,66-7,70 (м, 1H), 7,36-7,44 (м, 2H), 7,26-7,31 (м, 1H), 6,99 (т, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,83 (с, 3H), 2,43 (с, 3H), 2,18 (д, 3H), 1,56 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,90 мин, колонка: Chiralpak AD-H(250×4,6

мм) 5  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 237). ЖХМС: m/z найдено 368,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,27 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$  11,12 (шс, 1Н), 8,22 (с, 1Н), 8,19 (д, 1Н), 7,80 (д, 1Н), 7,66-7,70 (м, 1Н), 7,36-7,44 (м, 2Н), 7,26-7,31 (м, 1Н), 6,99 (т, 1Н), 5,76-5,82 (м, 1Н), 2,83 (с, 3Н), 2,43 (с, 3Н), 2,18 (д, 3Н), 1,56 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,91 мин, колонка: Chiralpak AD-H(250×4,6 мм) 5  $\mu$ , 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

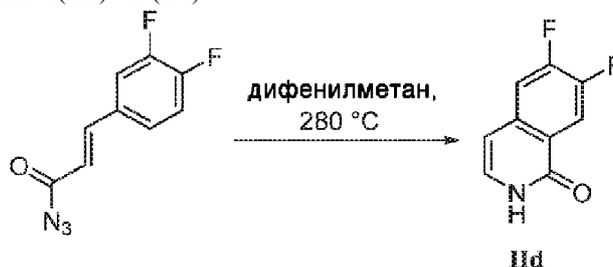
Синтез 6,7-дифторизохинолин-1(2Н)-она (II<sub>d</sub>).

(Е)-3-(3,4-Дифторфенил)акрилоилазид



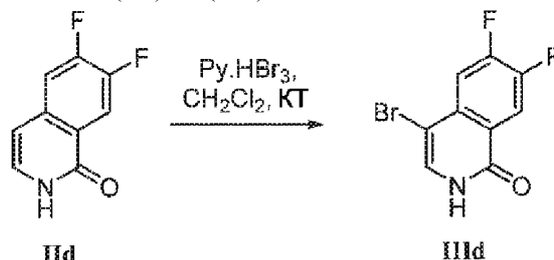
К раствору 20,0 г (108,1 ммоль, 1,0 экв.) (Е)-3-(3,4-дифторфенил)акриловой кислоты в 100 мл толуола в атмосфере азота при 0°С добавляют 45 мл (324,1 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина, затем 26,8 г (97,8 ммоль, 0,9 экв.) дифенилфосфорилазид. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и продукт выделяют MPLC (REVELERIS® диоксид кремния колонка; элюируя линейным градиентом 10-20% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 10,0 г (47,84 ммоль, 44%) (Е)-3-(3,4-дифторфенил)акрилоилазида. <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7,65 (д, 1Н), 7,33-7,39 (м, 1Н), 7,25-7,30 (м, 1Н), 7,19-7,23 (м, 1Н), 6,34 (д, 1Н).

6,7-Дифторизохинолин-1(2Н)-он (II<sub>d</sub>)



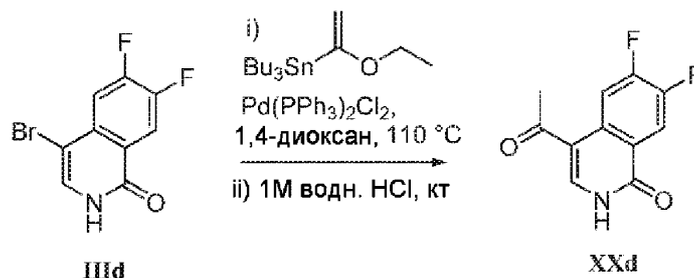
Перемешиваемый раствор 10,0 г (47,8 ммоль, 1,0 экв.) (Е)-3-(3,4-дифторфенил)акрилоилазида в 50 мл дифенилметана нагревают до 100°С в течение 30 мин. Температуру затем повышают до 280°С и перемешивание продолжают в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 200 мл н-гептана и перемешивают в течение еще 30 мин. Твердые вещества собирают фильтрацией и растирают с 100 мл н-гептана и сушат в вакууме с получением 6,0 г (33,1 ммоль, 69%) 6,7-дифторизохинолин-1(2Н)-она (II<sub>d</sub>). ЖХМС: m/z найдено 182,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,45 мин; <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  10,11 (шс, 1Н), 8,15-8,21 (м, 1Н), 7,30-7,35 (м, 1Н), 7,11-7,14 (м, 1Н), 6,48 (д, 1Н).

4-Бром-6,7-дифторизохинолин-1(2Н)-он (III<sub>d</sub>)



К раствору 3,0 г (16,6 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифторизохинолин-1(2Н)-она (II<sub>d</sub>) в 30 мл метиленхлорида добавляют 5,3 г (16,6 ммоль, 1,0 экв.) пербромид гидробромид пиридиния и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 4 ч. Реакцию гасят 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и растворитель удаляют в вакууме. Остаток суспендируют в 80 мл воды и твердые вещества собирают фильтрацией, промывают 50 мл петролевого эфира и сушат в вакууме с получением 3,5 г (13,5 ммоль, 81%) 4-бром-6,7-дифторизохинолин-1(2Н)-она (III<sub>d</sub>) <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,81 (шс, 1Н), 8,11-8,18 (м, 1Н), 7,68-7,75 (м, 1Н), 7,64 (с, 1Н).

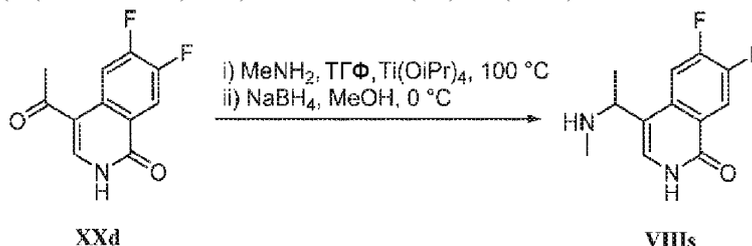
## 4-Ацетил-6,7-дифторизохиолин-1(2H)-он (XXd)



К перемешиваемому раствору 3,5 г (13,5 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-6,7-дифторизохиолин-1(2H)-она (III d) в 35 мл 1,4-диоксане добавляют 12,2 г (33,8 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и 0,95 г (1,35 ммоль, 0,1 экв.) Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> добавляют и затем нагревают до 110 °С в течение 16 ч. Реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 60 мл 1 М водного HCl, и перемешивание продолжают в течение еще 1 ч. Реакционную смесь затем подщелачивают 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×200 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (REVELERIS® диоксид кремния колонка, элюируя линейным градиентом 30-50% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,7 г (7,6 ммоль, 56%) 4-ацетил-6,7-дифторизохиолин-1(2H)-он (XXd). ЖХМС: m/z найдено 224,0 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 12,20 (шс, 1H), 8,87-8,95 (м, 1H), 8,27 (с, 1H), 8,09-8,16 (м, 1H), 2,53 (с, 3H).

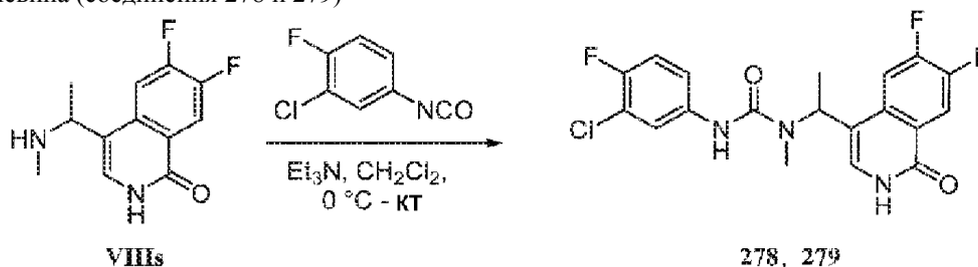
Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

## 6,7-Дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-он (VIII s)



К раствору 400 мг (1,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохиолин-1(2H)-она (XXd) в 4 мл ТГФ добавляют 4 мл (8,0 ммоль, 4,4 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ, затем 4 мл изопропоксида титана, и смесь нагревают при 100 °С в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0 °С. После разбавления 3 мл метанола, добавляют 0,21 г (5,4 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 4×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIII s). ЖХМС: m/z найдено 239,0 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 278 и 279)



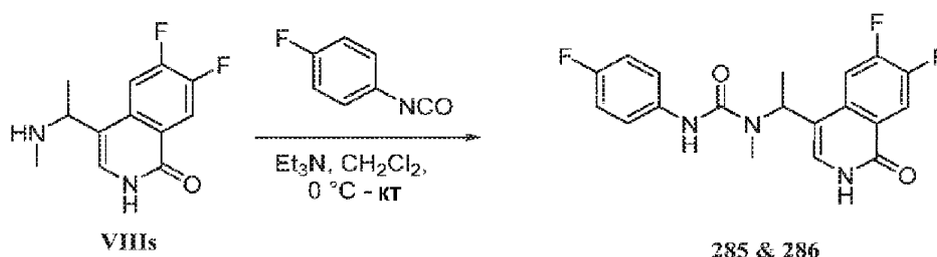
К раствору 400 мг 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (VIII s) в 4 мл метиленхлорида при 0 °С добавляют 0,7 мл (5,04 ммоль) триэтиламина, затем 0,17 мл (1,0 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакционную смесь затем разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 3×100 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® С-18: 40 г колонка элюируя линейным градиентом 10-22% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 280 мг (0,68 ммоль) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-

дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм) 5 м, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 278), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,33 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,47-7,52 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,12 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (4,6×150 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 279), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,33 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,47-7,52 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,64 мин, колонка: (R,R) Whelk-01 (4,6×150 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 285 и 286)

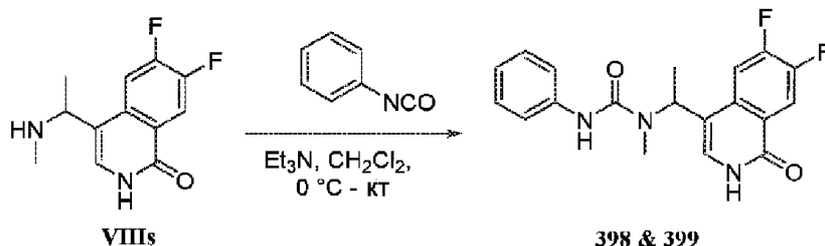


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и 4-фторфенил изоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 90% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 285), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,75-7,80 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,21 (с, 1H), 7,09-7,13 (м, 2H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,48 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 286), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,75-7,80 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,21 (с, 1H), 7,09-7,13 (м, 2H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,11 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина (соединения 398 и 399)



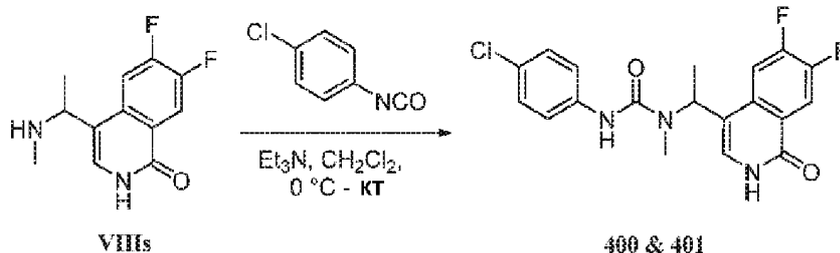
Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и фенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина - энантиомер I (соединение 398), ЖХМС: m/z найдено 358,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,53 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,26 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,52 (д, 2H), 7,24-7,29 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 6,95-6,99 (м, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,89 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина - энантиомер II (соединение 399), ЖХМС: m/z найдено 358,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,53 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц,

ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,26 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,52 (д, 2H), 7,24-7,29 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 6,95-6,99 (м, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,60 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 400 и 401)

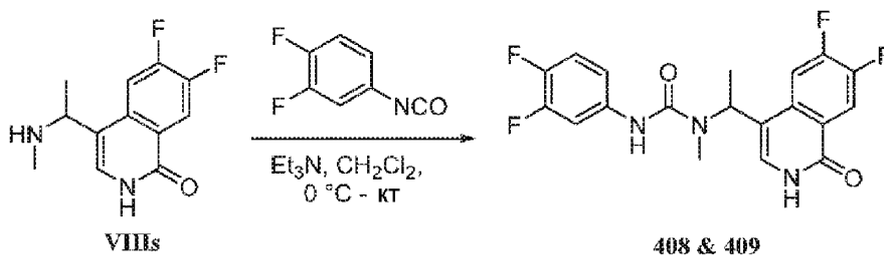


Рацемическую 3-(4-хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIs) и 4-хлорфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 400), ЖХМС: m/z найдено 392,1/394,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,41 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,72-7,78 (м, 1H), 7,57 (д, 2H), 7,32 (д, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,95 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 401), ЖХМС: m/z найдено 392,1/394,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,41 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,72-7,78 (м, 1H), 7,57 (д, 2H), 7,32 (д, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,53 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина (соединения 408 и 409)

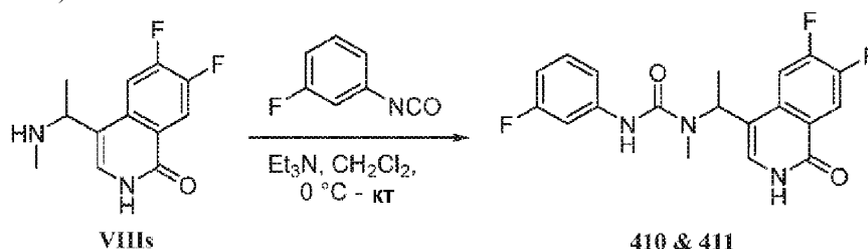


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIs) и 3,4-дифторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм, 5 мкм) 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 409), ЖХМС: m/z найдено 394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,03 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,66-7,75 (м, 2H), 7,30-7,36 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,36 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 409), ЖХМС: m/z найдено 394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,03 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,48 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,66-7,75 (м, 2H), 7,30-7,36 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,92 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 410 и 411)

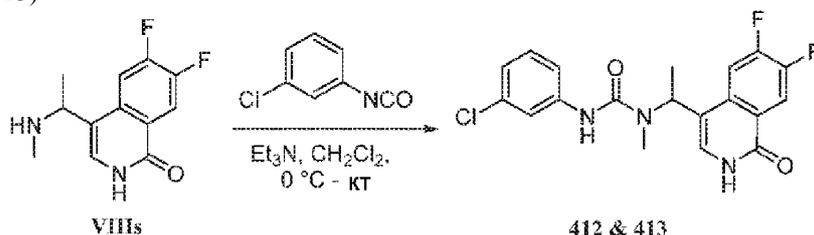


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 3-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм, 5 мкм) 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 410), ЖХМС: m/z найдено 376,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,85 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,65 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 6,76-6,80 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,09 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 411), ЖХМС: m/z найдено 376,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,84 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,65 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 6,76-6,80 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,43 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина (соединения 412 и 413)

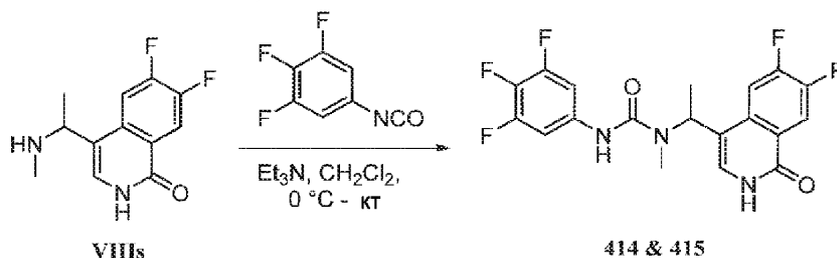


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIb) и 3-хлорфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм, 5 мкм) 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 412), ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,71 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 2H), 7,46-7,49 (м, 1H), 7,29 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 7,00-7,03 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,95 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 413), ЖХМС: m/z найдено 392,2/394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,71 (шс, 1H), 8,46 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 2H), 7,46-7,49 (м, 1H), 7,29 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 7,00-7,03 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,07 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)-1-метилмочевина (соединения 414 и 415)

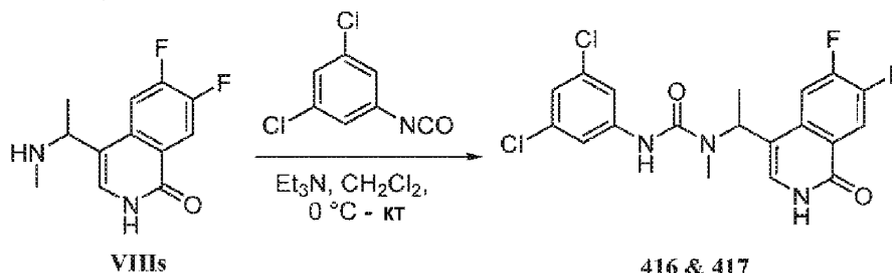


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 3,4,5-трифторфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм, 5 мкм) 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 414), ЖХМС: m/z найдено 412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,49 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,63 (шс, 1H), 8,62 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,45 мин, колонка: Chiralpak AD-H, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 415), ЖХМС: m/z найдено 412,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,49 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,63 (шс, 1H), 8,62 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,64 мин, колонка: Chiralpak AD-H, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 416 и 417)

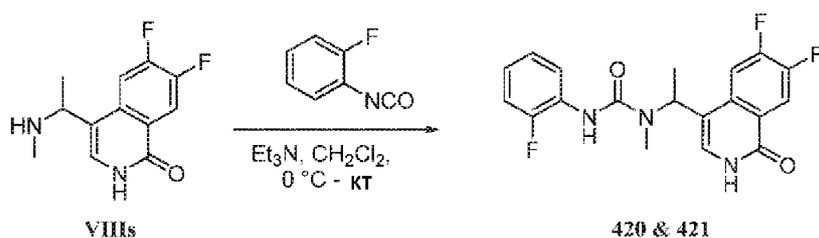


Рацемическую 3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 3,5-дихлорфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм, 5 мкм) 7 0% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 416), ЖХМС: m/z найдено 426,1/428,0/430,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,05 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,52 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 3H), 7,24 (с, 1H), 7,16 (т, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,84 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 417), ЖХМС: m/z найдено 426,1/428,0/430,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,05 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,52 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 3H), 7,24 (с, 1H), 7,16 (т, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,11 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 420 и 421)

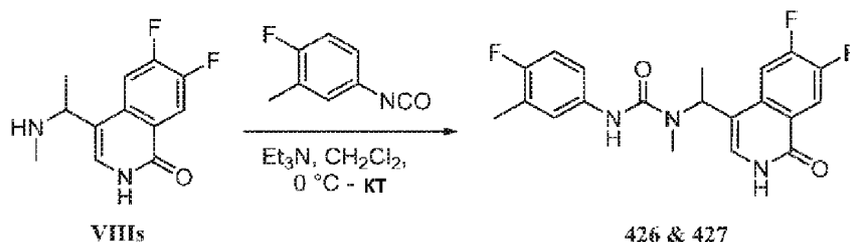


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 2-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OX-H (250×30 мм, 5 мкм) 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 420), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 2H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,42-7,47 (м, 1H), 7,13-7,25 (м, 4H), 5,72-5,77 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,73 мин, колонка: Chiralcel OX-H, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 421), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 2H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,42-7,47 (м, 1H), 7,13-7,25 (м, 4H), 5,72-5,77 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,22 мин, колонка: Chiralcel OX-H, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина (соединения 426 и 427)

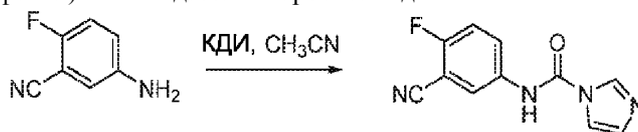


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 1-фтор-4-изоцианато-2-метилбензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм, 5 мкм) 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 426), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,40-7,43 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 1H), 7,20 (с, 1H), 7,03 (т, 1H), 5,60-5,76 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 2,21 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,09 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 427), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,40-7,43 (м, 1H), 7,30-7,35 (м, 1H), 7,20 (с, 1H), 7,03 (т, 1H), 5,60-5,76 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 2,21 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,22 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

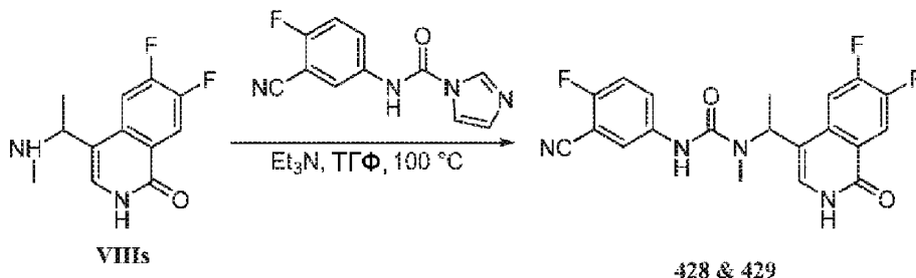
N-(3-Циано-4-фторфенил)-1H-имидазол-1-карбоксимид



К раствору 0,15 г (1,0 ммоль, 1,0 экв.) 5-амино-2-фторбензонитрила в 5 мл ацетонитрила добавляют 0,20 г (1,2 ммоль, 1,2 экв.) 1,1'-карбонилдиимидазола и смесь перемешивают при комнатной температуре

в течение 4 ч. Смесь затем разбавляют 20 мл воды, выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и сушат в высоком вакууме с получением 0,22 г N-(3-циано-4-фторфенил)-1H-имидазол-1-карбоксамид.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,33 (с, 1H), 7,86-7,90 (м, 2H), 7,61 (с, 1H), 7,32-7,35 (м, 1H), 7,22-7,25 (м, 1H), 7,10-7,13 (м, 1H).

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 428 и 429)

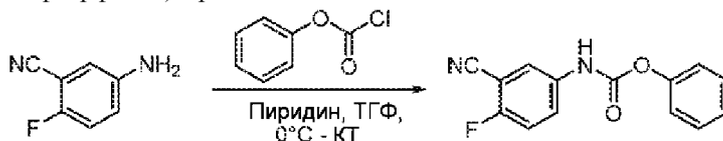


К суспензии 0,15 г (0,63 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIb) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота в герметично закрытой пробирке добавляют 0,19 г (1,89 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина, затем 0,22 г (0,94 ммоль, 1,5 экв.) N-(3-циано-4-фторфенил)-1H-имидазол-1-карбоксамидомесь нагревают при 100°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 15-18% [30% метанолом в метиленхлориде]/метиленхлорид) с получением 0,11 г (0,27 ммоль, 43%) рацемической 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 401,06  $[\text{M}+\text{H}]^+$ . Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм, 5 мкм) 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 428), ЖХМС: m/z найдено 401,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,81 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  11,62 (шс, 1H), 8,65 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 8,00-8,03 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,46 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=0,88 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

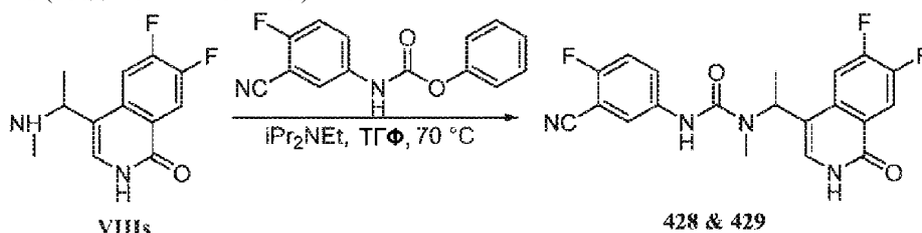
3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 429), ЖХМС: m/z найдено 401,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,81 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  11,62 (шс, 1H), 8,65 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 8,00-8,03 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,46 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,93 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

Фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамат



К раствору 1,0 г (7,35 ммоль, 1,0 экв.) 5-амино-2-фторбензонитрила в 10 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,85 мл (11,02 ммоль, 1,5 экв.) пиридина, затем 0,8 мл (6,6 ммоль, 0,9 экв.) фенилхлорформиата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл воды, 20 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл воды, фильтруют полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 1,3 г (5,07 ммоль, 68%) фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамата. ЖХМС: m/z найдено 257,10  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  7,78-7,82 (м, 1H), 7,63-7,66 (м, 1H), 7,41 (т, 2H), 7,23-7,30 (м, 2H), 7,18 (д, 2H), 7,01 (шс, 1H).

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 428 и 429)

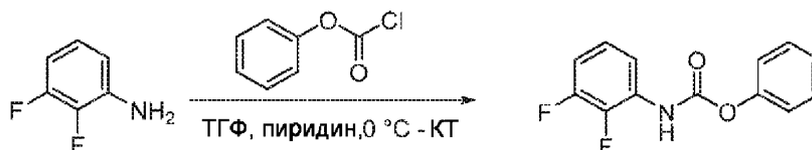


К раствору 0,5 г (2,10 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил) изохинолин-1(2H)-она (VIII) в 5 мл ДМФ при комнатной температуре добавляют 0,9 мл (5,25 ммоль, 2,5 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем 0,65 г (2,52 ммоль, 1,2 экв.) фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамата. Смесь нагревают до 70°C и перемешивают в течение 2 ч. Смесь выливают в 40 мл ледяной воды, и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 10 мл воды и сушат в высоком вакууме с получением 650 мг (1,6 ммоль, 77%) рацемической 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 401,22 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 μ, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин с получением 0,14 г 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины - энантиомер I (соединение 428) и 0,14 г 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 429).

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 428), ЖХМС: m/z найдено 401,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,65 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 8,00-8,03 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,46 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=0,88 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

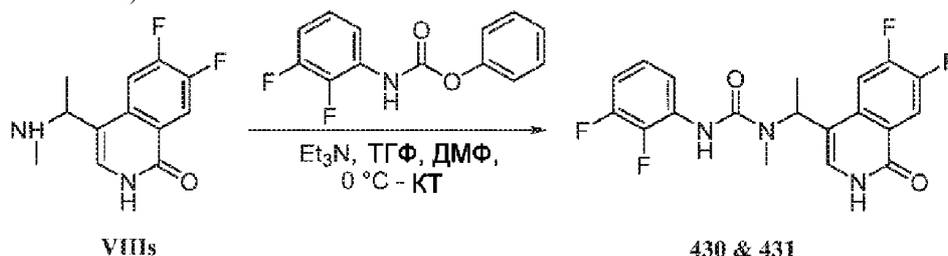
3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 429), ЖХМС: m/z найдено 401,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,81 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,65 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 8,00-8,03 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,46 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,93 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60,0% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

Фенил 2,3-дифторфенилкарбамат



К раствору 0,5 г (3,9 ммоль, 1,0 экв.) 2,3-дифторанилина в 5 мл ТГФ при 0°C добавляют 1,2 мл (15,5 ммоль, 4,0 экв.) пиридина, затем 0,53 мл (4,2 ммоль, 1,1 экв.) фенилхлорформиата и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (SiO<sub>2</sub>, элюируя 30% этил ацетатом в петролейном эфире) с получением 0,38 г (1,5 ммоль, 39%) фенил 2,3-дифторфенилкарбамата. ЖХМС: m/z найдено 250,0 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 7,88-7,93 (т, 1H), 7,39-7,43 (м, 2H), 7,24-7,32 (м, 2H), 7,17-7,22 (м, 2H), 7,06-7,11 (м, 1H), 6,87-6,93 (м, 1H).

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина (соединения 430 и 431)



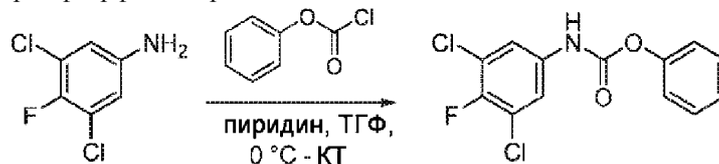
К раствору 0,1 г (0,42 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) в 2 мл 2:1 об./об. ТГФ:ДМФ при 0°C добавляют 0,14 мл (1,05 ммоль, 2,5 экв.) триэтиламина, затем

94 мг (0,37 ммоль, 0,9 экв.) фенил 2,3-дифторфенилкарбамата, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Растворитель затем удаляют в вакууме и остаток очищают ДХСД (SiO<sub>2</sub>, элюируя 8% метанол в метилхлориде) с получением 60 мг (0,15 ммоль, 36%) рацемической 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 394,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм, 5 мкм) 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 430), ЖХМС: m/z найдено 394,1; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,44 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,55-7,80 (м, 1H), 7,14-7,22 (м, 4H), 5,73-5,76 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,02 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

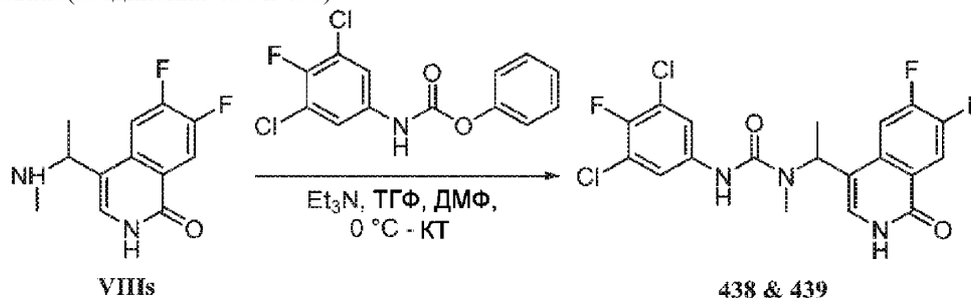
1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 431), ЖХМС: m/z найдено 394,1; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,44 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,55-7,80 (м, 1H), 7,14-7,22 (м, 4H), 5,73-5,76 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,92 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

Фенил 3,5-дихлор-4-фторфенилкарбамат



К раствору 0,5 г (2,7 ммоль, 1,0 экв.) 3,5-дихлор-4-фторанилина в 15 мл ТГФ при 0°С в атмосфере азота добавляют 0,8 мл (11,1 ммоль, 4,0 экв.) пиридина, затем 0,52 г (3,3 ммоль, 1,2 экв.) фенилхлорформиата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл н-пентаном, фильтруют и твердое вещество сушат в вакууме с получением 0,45 г (1,5 ммоль, 55%) фенил 3,5-дихлор-4-фторфенилкарбамата. ЖХМС: m/z найдено 300,3 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 7,47 (д, 2H), 7,38-7,42 (м, 2H), 7,25-7,28 (м, 1H), 7,16-7,19 (м, 2H), 6,88 (шс, 1H).

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина(соединения 438 и 439)



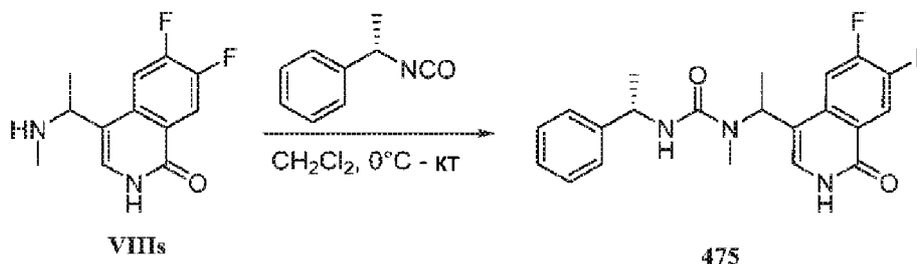
К раствору 100 мг (0,42 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) в 6 мл ТГФ при 0°С добавляют 0,15 мл (1,4 ммоль, 2,5 экв.) триэтиламина, затем 0,12 г (0,42 ммоль, 1,0 экв.) фенил 3,5-дихлор-4-фторфенилкарбамата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×50 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл н-пентаном с получением 130 мг (0,29 ммоль, 69%) рацемической 3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. ЖХМС: m/z найдено 443,97 [M+H]<sup>+</sup> Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)Whelk-01 (250×30 мм, 5 мкм) 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 438), ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1/448,1, ВУ=5,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,63 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,80 (д, 2H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,17 мин, колонка: (R,R)Whelk-01, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 439), ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1/448,1, ВУ=5,19 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,63 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,80 (д, 2H),

7,66-7,71 (м, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,84 мин, колонка: (R,R)Whelk-01, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина (соединение 475)

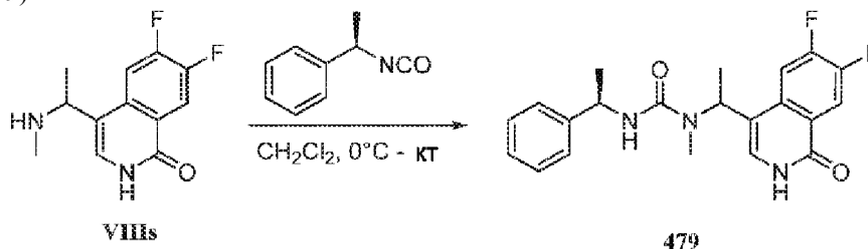


Диастереомерную 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и (S)-(1-изоцианатоэтил)бензола. Диастереомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер I (соединение 475), ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,59 (шс, 1H), 8,05-8,10 (м, 1H), 7,53-7,58 (м, 1H), 7,17-7,29 (м, 5H), 7,13 (с, 1H), 6,57 (шд, 1H), 5,64-5,70 (м, 1H), 4,92-4,99 (м, 1H), 2,48 (с, 3H), 1,41 (д, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,80 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер II, ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,59 (шс, 1H), 8,05-8,10 (м, 1H), 7,53-7,58 (м, 1H), 7,17-7,29 (м, 5H), 7,13 (с, 1H), 6,57 (шд, 1H), 5,64-5,70 (м, 1H), 4,92-4,99 (м, 1H), 2,48 (с, 3H), 1,41 (д, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,05 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина (соединение 479)

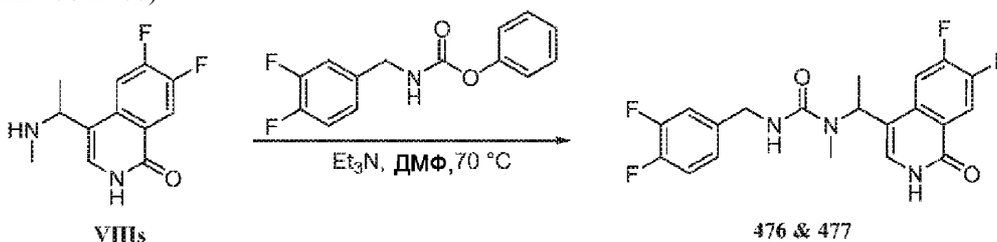


Диастереомерную 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и (R)-(1-изоцианатоэтил)бензола. Диастереомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер I. ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,57 (шс, 1H), 8,05-8,10 (м, 1H), 7,53-7,59 (м, 1H), 7,17-7,29 (м, 5H), 7,13 (с, 1H), 6,57 (шд, 1H), 5,65-5,70 (м, 1H), 4,92-4,99 (м, 1H), 2,50 (с, 3H), 1,41 (д, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,21 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер II (соединение 479), ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,80 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,59 (шс, 1H), 8,07-8,12 (м, 1H), 7,74-7,79 (м, 1H), 7,29-7,38 (м, 4H), 7,19-7,22 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 6,57 (шд, 1H), 5,66-5,71 (м, 1H), 4,95-5,01 (м, 1H), 2,47 (с, 3H), 1,38 (д, 3H), 1,31 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,45 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина (соединения 476 и 477)

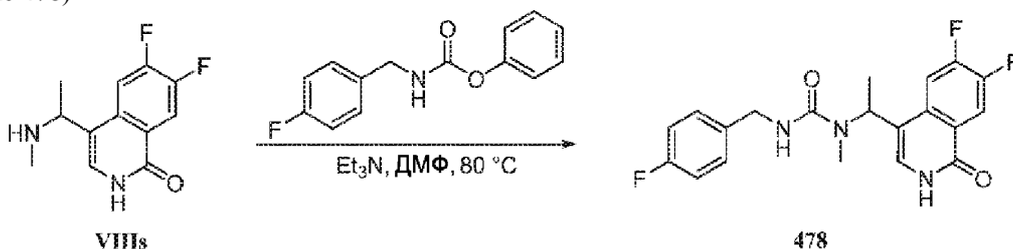


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и фенил (3,4-дифторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 476), ЖХМС: m/z найдено 408,3 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,72 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,30-7,37 (м, 1H), 7,22-7,27 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 7,05-7,12 (м, 1H), 7,03 (шт, 1H), 5,68-5,74 (м, 1H), 4,36-4,41 (м, 1H), 4,16-4,21 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,47 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 477), ЖХМС: m/z найдено 408,3 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,30-7,37 (м, 1H), 7,22-7,27 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 7,05-7,12 (м, 1H), 7,03 (шт, 1H), 5,68-5,74 (м, 1H), 4,36-4,41 (м, 1H), 4,16-4,21 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,13 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина (соединение 478)

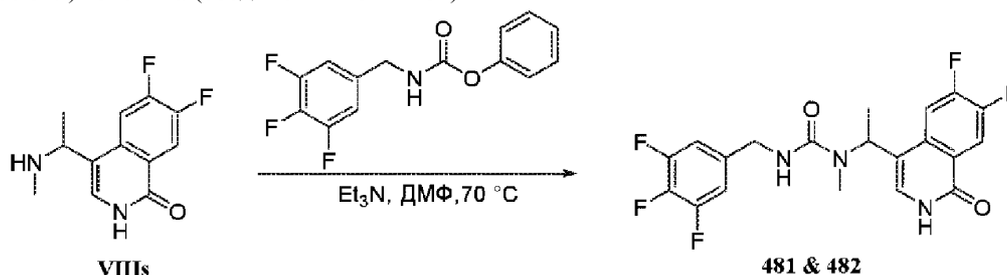


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и фенил (4-фторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина - Энантиомер I (соединение 478), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,58 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,28-7,32 (м, 2H), 7,16 (с, 1H), 7,08-7,12 (м, 2H), 6,99 (шт, 1H), 5,70-5,75 (м, 1H), 4,36-4,41 (м, 1H), 4,18-4,24 (м, 1H), 2,44 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,71 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 479), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,58 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,70-7,76 (м, 1H), 7,28-7,32 (м, 2H), 7,16 (с, 1H), 7,08-7,12 (м, 2H), 6,99 (шт, 1H), 5,70-5,75 (м, 1H), 4,36-4,41 (м, 1H), 4,18-4,24 (м, 1H), 2,44 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,49 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина (соединения 481 и 482)

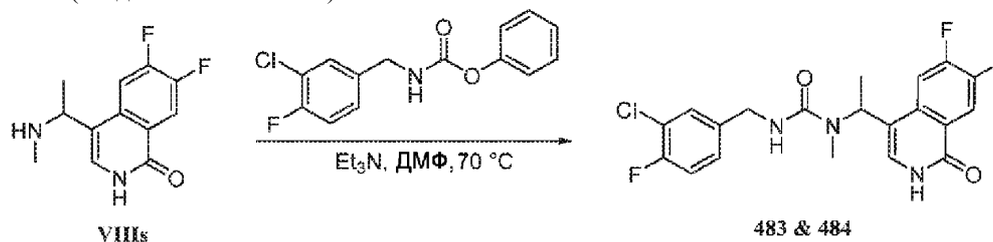


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и фенил 3(4,5-трифторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01(250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина - Энантиомер I (соединение 481), ЖХМС: m/z найдено 426,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,90 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,57 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,12-7,16 (м, 3H), 7,06 (шт, 1H), 5,68-5,73 (м, 1H), 4,36-4,42 (м, 1H), 4,13-4,19 (м, 1H), 2,47 (с, 3H), 1,36 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,16 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×250 мм) 3,5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина - энантиомер II (соединение 482), ЖХМС: m/z найдено 426,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,91 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,57 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,12-7,16 (м, 3H), 7,06 (шт, 1H), 5,68-5,73 (м, 1H), 4,36-4,42 (м, 1H), 4,13-4,19 (м, 1H), 2,47 (с, 3H), 1,36 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,01 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×250 мм) 3,5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 483 и 484)

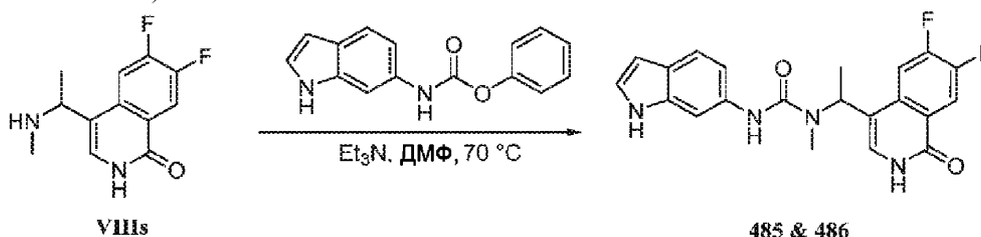


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и фенил 3-хлор-4-фторбензилкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: (R,R)-Whelk-01(250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 483), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,99 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,67-7,73 (м, 1H), 7,39-7,42 (м, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,16 (с, 1H), 7,03 (шт, 1H), 5,69-5,74 (м, 1H), 4,35-4,41 (м, 1H), 4,17-4,22 (м, 1H), 2,46 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,33 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×250 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 484), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,99 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,06-8,11 (м, 1H), 7,67-7,73 (м, 1H), 7,39-7,42 (м, 1H), 7,25-7,35 (м, 2H), 7,16 (с, 1H), 7,03 (шт, 1H), 5,69-5,74 (м, 1H), 4,35-4,41 (м, 1H), 4,17-4,22 (м, 1H), 2,46 (с, 3H), 1,35 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,00 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01, (4,6×250 мм) 3,5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина (соединения 485 и 486)

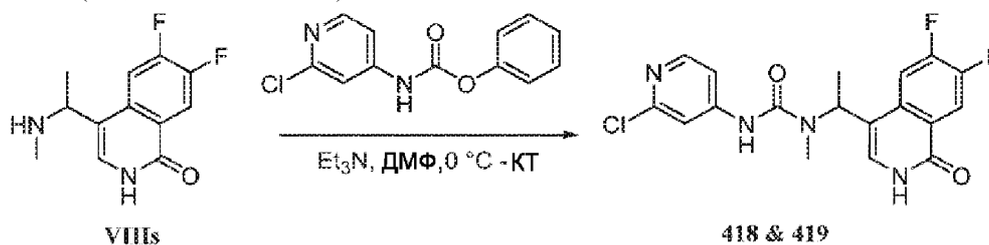


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIs) и фенил 1H-индол-6-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC(250×30 мм) 5 мк, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 485), ЖХМС: m/z найдено 397,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,60 (шс, 1H), 10,93 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 2H), 7,83-7,88 (м, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,39 (д, 1H), 7,21-7,23 (м, 2H), 7,03-7,06 (м, 1H), 6,33 (шс, 1H), 5,81-5,86 (м, 1H), 2,62 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,30 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 486), ЖХМС: m/z найдено 397,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,60 (шс, 1H), 10,93 (с, 1H), 8,08-8,13 (м, 2H), 7,83-7,88 (м, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,39 (д, 1H), 7,21-7,23 (м, 2H), 7,03-7,06 (м, 1H), 6,33 (шс, 1H), 5,81-5,86 (м, 1H), 2,62 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,21 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 418 и 419)

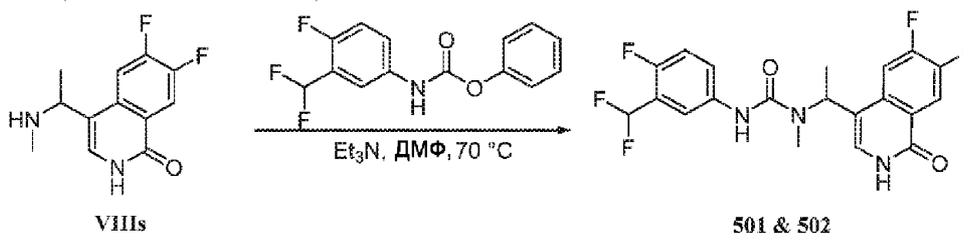


Рацемическую 3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIs) и фенил 2-хлорпиридин-4-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2(250×30 мм) 5 мк, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 418), ЖХМС: m/z найдено 393,2/395,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,22 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 9,11 (шс, 1H), 8,16 (д, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,73-7,74 (м, 1H), 7,63-7,68 (м, 1H), 7,53-7,55 (м, 1H), 7,24 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,63 (с, 3H), 1,44 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,82 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 419), ЖХМС: m/z найдено 393,2/395,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,22 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 9,11 (шс, 1H), 8,16 (д, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,73-7,74 (м, 1H), 7,63-7,68 (м, 1H), 7,53-7,55 (м, 1H), 7,24 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,63 (с, 3H), 1,44 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,06 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 501 и 502)

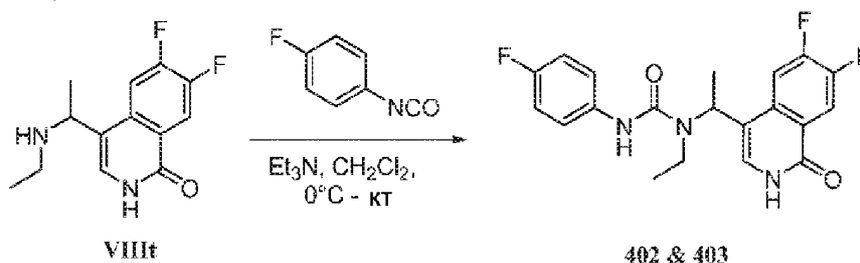


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и 3-(дифторметил)-4-фторфенилкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 501), ЖХМС: m/z найдено 426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,61 (шс, 1H), 8,53 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,69-7,76 (м, 2H), 7,06-7,34 (м, 3H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,03 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 502), ЖХМС: m/z найдено 426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,61 (шс, 1H), 8,53 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,69-7,76 (м, 2H), 7,06-7,34 (м, 3H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,86 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина (соединения 402 и 403)

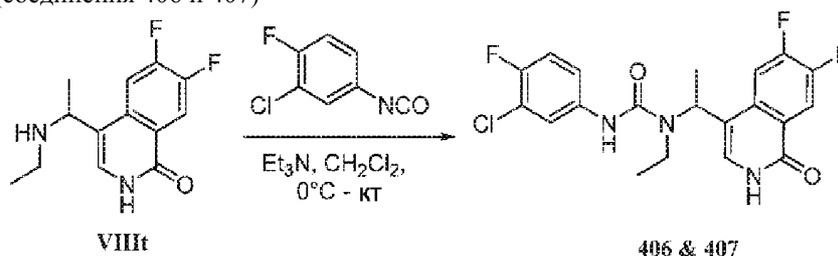


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина - энантиомер I (соединение 402), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,86 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,62 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 8,08-8,11 (м, 1H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,27 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,20-3,30 (м, 1H), 3,07-3,15 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,47 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина - энантиомер II (соединение 403), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,86 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,62 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 8,08-8,11 (м, 1H), 7,76-7,81 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,27 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,20-3,30 (м, 1H), 3,07-3,15 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,72 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина (соединения 406 и 407)

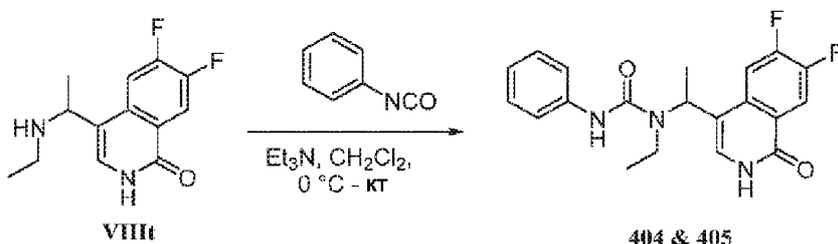


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 406), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,53 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,71-7,77 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 1H), 7,28-7,35 (м, 2H), 5,78-5,81 (м, 1H), 3,21-3,31 (м, 1H), 3,06-3,18 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,74 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 407), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,53 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1H), 8,38 (шс, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,71-7,77 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 1H), 7,28-7,35 (м, 2H), 5,78-5,81 (м, 1H), 3,21-3,31 (м, 1H), 3,06-3,18 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,33 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина (соединения 404 и 405)

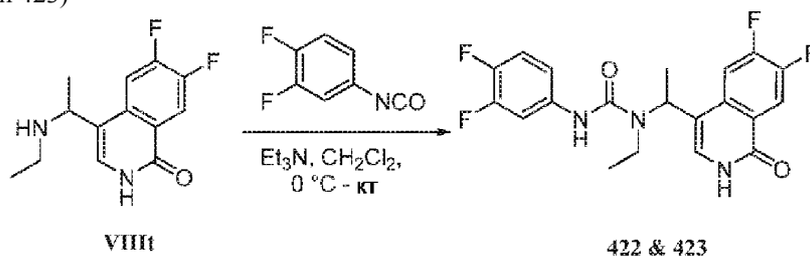


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII) и фенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм) 5 мк, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина - энантиомер I (соединение 404), ЖХМС: m/z найдено 372,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,74 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,18 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,78-7,83 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 2H), 7,25-7,29 (м, 3H), 6,96-7,00 (м, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 3,23-3,30 (м, 1H), 3,07-3,15 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,68 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,48 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина - энантиомер II (соединение 405), ЖХМС: m/z найдено 372,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,74 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,61 (шс, 1H), 8,18 (шс, 1H), 8,08-8,13 (м, 1H), 7,78-7,83 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 2H), 7,25-7,29 (м, 3H), 6,96-7,00 (м, 1H), 5,80-5,84 (м, 1H), 3,23-3,30 (м, 1H), 3,07-3,15 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,68 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,44 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина (соединения 422 и 423)

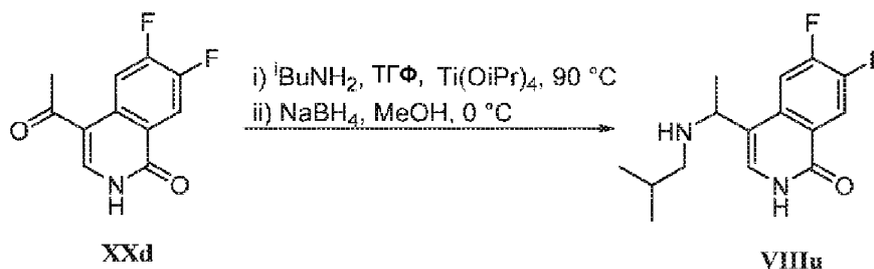


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-этиламино)этилизохинолин-1(2H)-она (VIIIт) и 3,4-дифторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 422), ЖХМС: m/z найдено 408,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,26 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,67-7,77 (м, 2H), 7,28-7,37 (м, 3H), 5,77-5,83 (м, 1H), 3,20-3,27 (м, 1H), 3,08-3,14 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,07 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

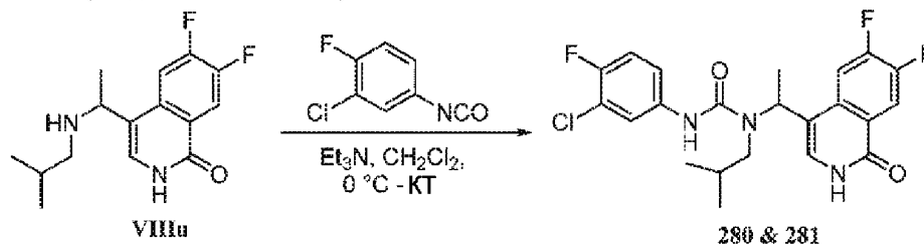
1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 423), ЖХМС: m/z найдено 408,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,26 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,67-7,77 (м, 2H), 7,28-7,37 (м, 3H), 5,77-5,83 (м, 1H), 3,20-3,27 (м, 1H), 3,08-3,14 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,02 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

6,7-Дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIу)



К раствору 0,4 г (1,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXd) в 4 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,34 мл (3,58 ммоль, 2,0 экв.) изобутиламина, затем 4 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь доводят при комнатной температуре и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 3 мл метанола, добавляют 0,20 г (5,4 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин, и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) и растворитель удаляют в вакууме с получением 420 мг 6,7-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIу). ЖХМС: m/z найдено 281,10 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина (соединения 280 и 281)



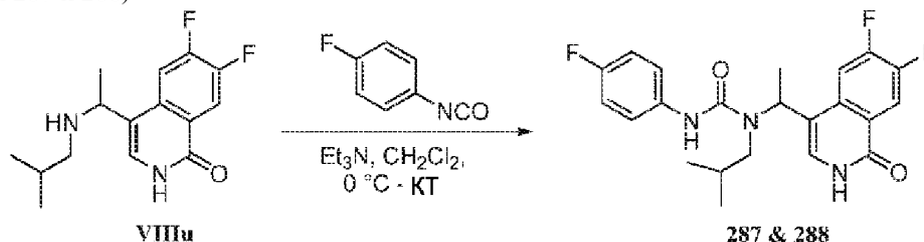
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIу) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 90% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-

изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 280), ЖХМС:  $m/z$  найдено 452,1/454,1  $[M+H]^+$ , ВУ=5,15 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,68 (шс, 1H), 8,43 (с, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,84-7,89 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,44-7,49 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,28 (с, 1H), 5,78-5,81 (м, 1H), 3,02-3,08 (м, 1H), 2,82-2,88 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,33-1,40 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,33 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 281), ЖХМС:  $m/z$  найдено 452,1/454,1  $[M+H]^+$ , ВУ=5,19 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,68 (шс, 1H), 8,43 (с, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,84-7,89 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,44-7,49 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,28 (с, 1H), 5,78-5,81 (м, 1H), 3,02-3,08 (м, 1H), 2,82-2,88 (м, 1H), 1,46 (д, 3H), 1,33-1,40 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,10 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина (соединения 287 и 288)

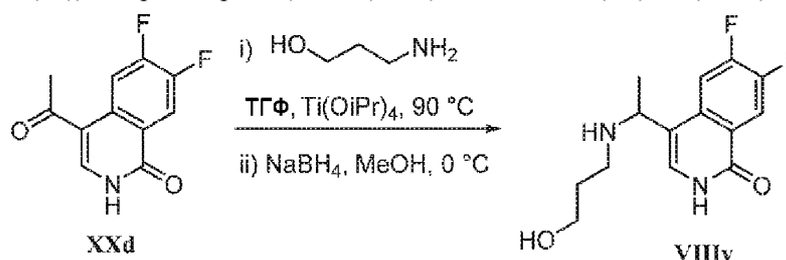


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIu) и 4-фторфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5  $\mu$ , 85%  $CO_2/MeOH$ , скорость потока 70 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 287), ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,59 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,62 (шс, 1H), 8,27 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,89-7,94 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 2H), 7,27 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,03-3,09 (м, 1H), 2,80-2,86 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 1,33-1,39 (м, 1H), 0,64 (д, 3H), 0,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,36 мин, колонка: Lux Cellulose-2, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

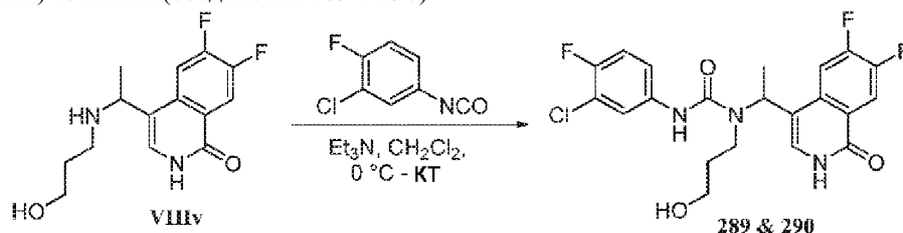
1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 288), ЖХМС:  $m/z$  найдено 418,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,59 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,62 (шс, 1H), 8,27 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,89-7,94 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 2H), 7,27 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,79-5,83 (м, 1H), 3,03-3,09 (м, 1H), 2,80-2,86 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 1,33-1,39 (м, 1H), 0,64 (д, 3H), 0,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,60 мин, колонка: Lux Cellulose-2, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85%  $CO_2/MeOH$ , поток=3,0 г/мин.

6,7-Дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIv)



К раствору 0,8 мг (3,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXd) в 8 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,81 г (10,8 ммоль, 3,0 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 8 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 4 мл метанола, добавляют 0,40 г (10,8 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин, и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 100 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 50 мл этилацетата, и фильтрат экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,0 г 6,7-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIv). ЖХМС:  $m/z$  найдено 283,0  $[M+H]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 289 и 290)

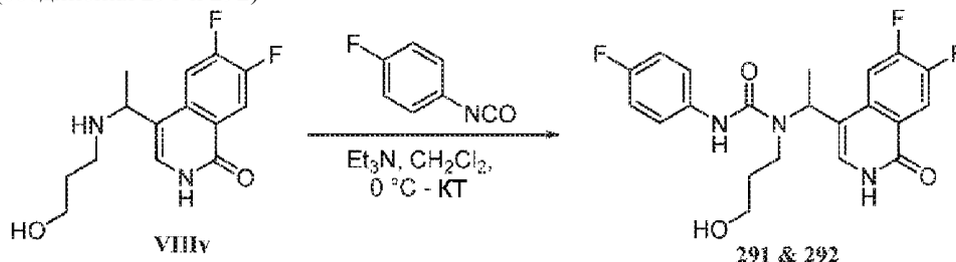


К раствору 0,5 г 6,7-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIv) в 5 мл метиленхлорида добавляют 0,54 мг (5,31 ммоль) триэтиламина, затем 0,18 г (1,06 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 4 ч. Полученный осадок собирают фильтрацией, промывают 10 мл воды и сушат в вакууме. Твердые вещества затем растирают с 5 мл диэтилового эфира и 20 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,4 г (0,88 ммоль) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-001 (250×30 мм) 5 мк, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 289), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,63 (шс, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,41-7,45 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,26 (с, 1H), 5,77-5,82 (м, 1H), 4,99 (т, 1H), 3,12-3,21 (м, 4H), 1,45 (д, 3H), 1,13-1,24 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,00 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 290), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,63 (шс, 1H), 8,71 (с, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 7,75-7,78 (м, 1H), 7,65-7,70 (м, 1H), 7,41-7,45 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,26 (с, 1H), 5,77-5,82 (м, 1H), 4,99 (т, 1H), 3,12-3,21 (м, 4H), 1,45 (д, 3H), 1,13-1,24 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,82 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 291 и 292)

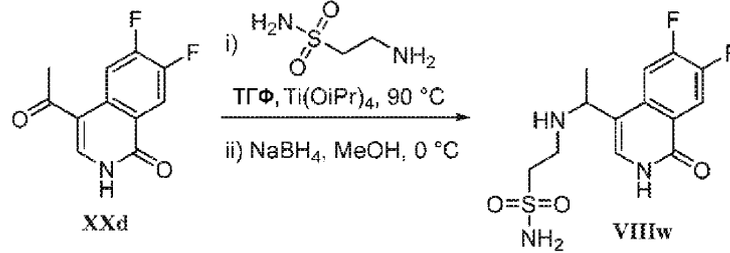


Рацемическую 1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIv) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Celulose-2 (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 291), ЖХМС: m/z найдено 420,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,55 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,25 (с, 1H), 7,09-7,15 (м, 2H), 5,78-5,84 (м, 1H), 4,95 (т, 1H), 3,11-3,22 (м, 4H), 1,45 (д, 3H), 1,14-1,24 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,72 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

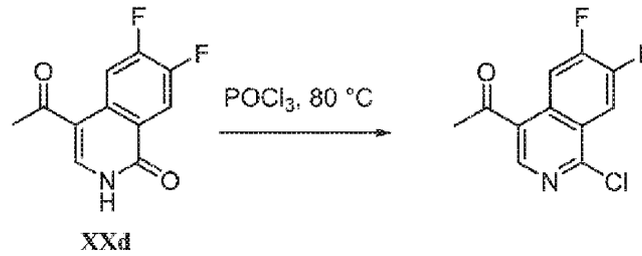
1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 292), ЖХМС: m/z найдено 420,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,71 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,62 (шс, 1H), 8,55 (с, 1H), 8,08-8,14 (м, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 2H), 7,25 (с, 1H), 7,09-7,15 (м, 2H), 5,78-5,84 (м, 1H), 4,95 (т, 1H), 3,11-3,22 (м, 4H), 1,45 (д, 3H), 1,14-1,24 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=11,79 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

## 2-((1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамид (VIIIw)



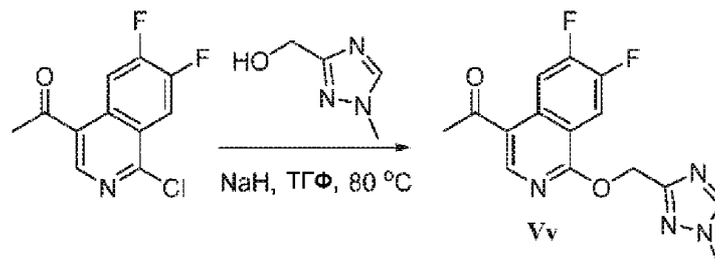
К раствору 0,5 г (2,2 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXd) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,42 мг (3,4 ммоль, 1,5 экв.) 2-аминоэтансульфонамида, затем 5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 5 мл метанола, добавляют 0,17 г (4,48 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин, и перемешивание продолжают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 5 мл насыщенного раствора соли и 100 мл 10% метанолом в метиленхлориде и смесь фильтруют через CELITE®. Слой промывают 40 мл 10% метанолом в метиленхлориде и слои разделяют. Органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают ДХСД (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 10-20% метанола/метиленхлорида) с получением 150 мг 2-((1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIw). ЖХМС: m/z найдено 332,4 [M+H]<sup>+</sup>.

## 1-(1-Хлор-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этанон



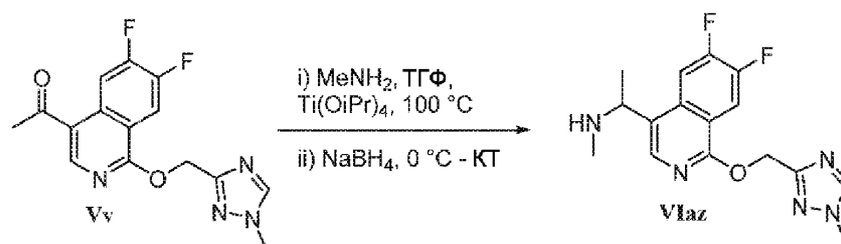
Раствор 1,0 г (4,48 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXd) в 10 мл оксихлорида фосфора нагревают при 80°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выливают в 200 мл ледяной воды. Выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией и промывают 20 мл охлажденной воды затем 20 мл диэтилового эфира и затем сушат в высоком вакууме с получением 0,8 г (3,32 ммоль, 86%) 1-(1-хлор-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этанона. ЖХМС: m/z найдено 242,0/244,0 [M+H]<sup>+</sup>.

## 1-(6,7-Дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанон (Vv)



К раствору 0,56 г (4,97 ммоль, 1,5 экв.) (1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метанола в 10 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,20 г (4,97 ммоль, 1,5 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и добавляют раствор 0,8 г (3,31 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-хлор-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этанона в 2 мл ТГФ. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакционную смесь затем гасят 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (REVELERIS® SiO<sub>2</sub> колонка, элюируя линейным градиентом 0-6% метанол /метиленхлорид) с получением 0,32 г (1,01 ммоль, 30%) 1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанона (Vv). ЖХМС: m/z найдено 319,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,13 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,94 (с, 1H), 8-87-8,93 (м, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,07-8,12 (м, 1H), 5,66 (с, 2H), 3,87 (с, 3H), 2,71 (с, 3H).

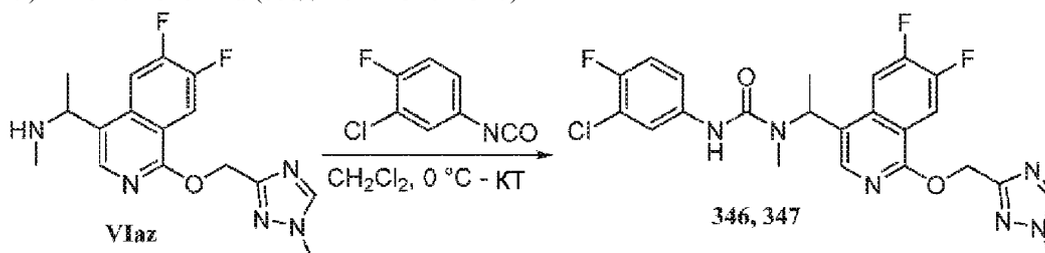
1-(6,7-Дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)-N-метилэтанамин (VIaz)



К раствору 0,1 г (0,31 ммоль, 1,0 экв.) 1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этанона (Vv) в 2 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 1,0 мл (2,0 ммоль, 6,5 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ, затем 1 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 100°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,024 г (0,63 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 10 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 10 мл 20% метанолом в метиленхлориде и фильтрат экстрагируют 3×50 мл 20% метанолом в метиленхлориде. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,15 г неочищенного 1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)-N-метилэтанамин (VIaz).

ЖХМС: m/z найдено 334,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,23 мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 346 и 347)

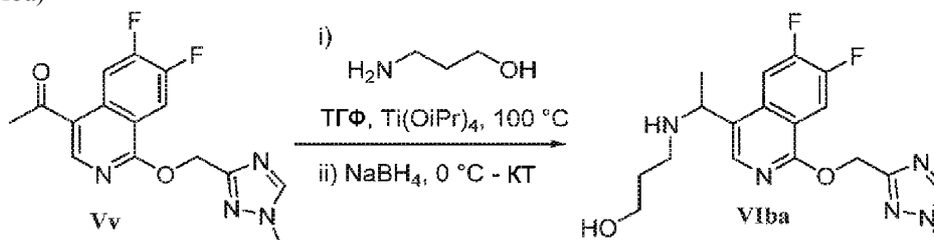


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)-N-метилэтанамин (VIaz) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 346). ЖХМС: m/z найдено 505,2/507,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,05 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,48-8,50 (м, 2Н), 8,16 (с, 1Н), 8,00-8,05 (м, 2Н), 7,81-7,83 (м, 1Н), 7,48-7,52 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,04-6,09 (м, 1Н), 5,52-5,59 (м, 2Н), 3,87 (с, 3Н), 2,59 (с, 3Н), 1,58 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,45 мин, Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: Энантиомер II (соединение 347). ЖХМС: m/z найдено 505,2/507,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,05 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,48-8,50 (м, 2Н), 8,16 (с, 1Н), 8,00-8,05 (м, 2Н), 7,81-7,83 (м, 1Н), 7,48-7,52 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,04-6,09 (м, 1Н), 5,52-5,59 (м, 2Н), 3,87 (с, 3Н), 2,59 (с, 3Н), 1,58 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,62 мин, Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

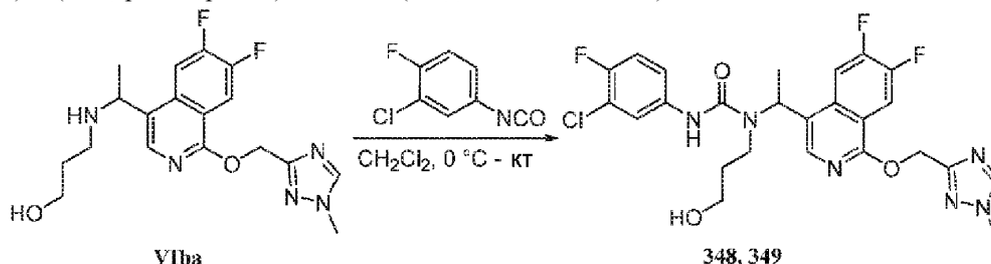
3-((1-(6,7-Дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)амино) пропан-1-ол (VIba)



К раствору 0,2 г (0,63 ммоль, 1,0 экв.) 1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-

ил)метокси)изохиолин-4-ил)этанона (Vv) в 2 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 0,07 г (0,94 ммоль, 1,5 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 2 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 100°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,05 г (1,25 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 5 мл воды и 20 мл 10% метанолом в метиленхлориде и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 20 мл 10% метанолом в метиленхлориде и слой разделяют. Органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,2 г неочищенного 3-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этиламино)пропан-1-ола (VIba). ЖХМС: m/z найдено 378,3 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 348 и 349)

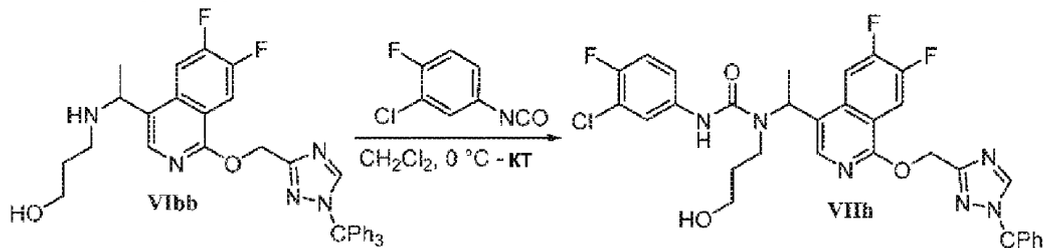


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этиламино)пропан-1-ола (VIba) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC (30×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 348). ЖХМС: m/z найдено 549,2/515,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,91 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,74 (с, 1Н), 8,48 (с, 1Н), 8,19 (с, 1Н), 7,93-8,05 (м, 2Н), 7,76-7,78 (м, 1Н), 7,42-7,45 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,08-6,10 (м, 1Н), 5,50-5,60 (м, 2Н), 5,02 (шс, 1Н), 3,87 (с, 3Н), 3,13-3,17 (м, 4Н), 1,60 (д, 3Н), 1,01-1,06 (м, 2Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,83 мин, Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

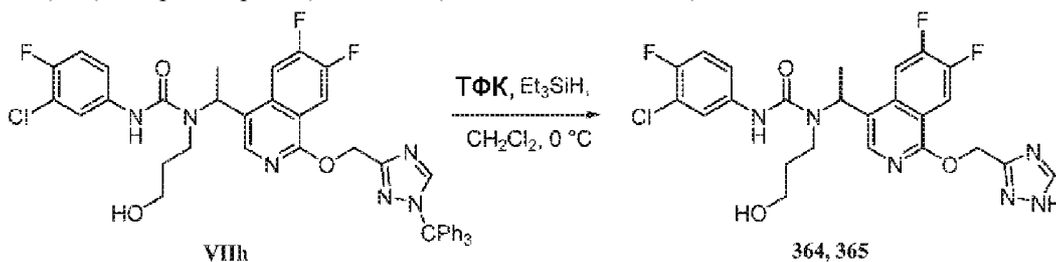
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 349). ЖХМС: m/z найдено 549,2/515,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,91 мин (способ: А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 8,74 (с, 1Н), 8,48 (с, 1Н), 8,19 (с, 1Н), 7,93-8,05 (м, 2Н), 7,76-7,78 (м, 1Н), 7,42-7,45 (м, 1Н), 7,33 (т, 1Н), 6,08-6,10 (м, 1Н), 5,50-5,60 (м, 2Н), 5,02 (шс, 1Н), 3,87 (с, 3Н), 3,13-3,17 (м, 4Н), 1,60 (д, 3Н), 1,01-1,06 (м, 2Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,06 мин, Chiralpak IC-3 (150×4,6 мм), 3 μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (VIIh)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину (VIIh) синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(1-(6,7-дифтор-1-((1-тримил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохиолин-4-ил)этиламино)пропан-1-ола (VIbb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 777,5/779,5 [M+H]<sup>+</sup>.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 364 и 365)

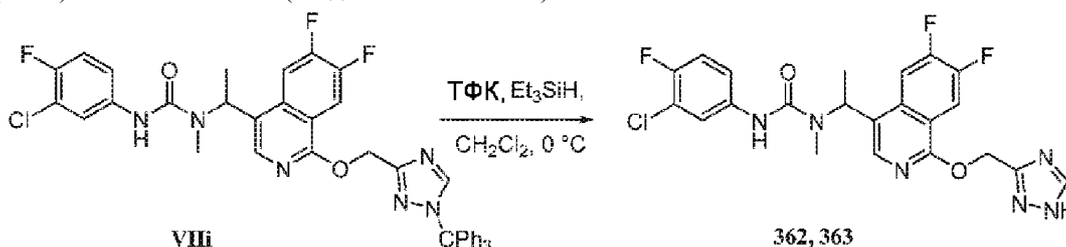


К раствору 0,6 г (0,77 ммоль, 1,0 экв.) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-тритил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевины (VIIIh) в 6 мл метилхлорида при 0 °С добавляют 0,09 г (0,77 ммоль, 1,0 экв.) трифторуксусной кислоты, затем 0,27 г (2,32 ммоль, 3,0 экв.) триэтилсилана, и смесь перемешивают при 0 °С в течение 2 ч. Смесь подщелачивают 3 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия до pH~9 и экстрагируют 3×50 мл метилхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 60 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 0-5% метанолом в метилхлориде) с получением 0,3 г (0,56 ммоль, 72%) рацемической 1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 535,1/537,1 [M+H]<sup>+</sup>. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (30×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина: энантиомер I (соединение 364). ЖХМС: m/z найдено 535,3/537,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,66 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 14,06 (шс, 1H), 8,75 (с, 1H), 8,36 (с, 1H), 8,16-8,20 (м, 2H), 7,93-7,98 (м, 1H), 7,76-7,79 (м, 1H), 7,42-7,47 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 6,08-6,10 (м, 1H), 5,59-5,68 (м, 2H), 5,02 (шс, 1H), 3,09-3,16 (м, 4H), 1,61 (д, 3H), 1,01-1,10 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,20 мин, (R,R)-Whelk-01 (150×4,6 мм), 3,5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина: энантиомер II (соединение 365). ЖХМС: m/z найдено 535,3/537,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,66 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 14,06 (шс, 1H), 8,75 (с, 1H), 8,36 (с, 1H), 8,16-8,20 (м, 2H), 7,93-7,98 (м, 1H), 7,76-7,79 (м, 1H), 7,42-7,47 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 6,08-6,10 (м, 1H), 5,59-5,68 (м, 2H), 5,02 (шс, 1H), 3,09-3,16 (м, 4H), 1,61 (д, 3H), 1,01-1,10 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,78 мин, (R,R)-Whelk-01 (150×4,6 мм), 3,5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 362 и 363)



Рацемическую 1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-тритил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины (VIIIi) и трифторуксусной кислоты/триэтилсилана. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (30×250 мм) 5 м, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

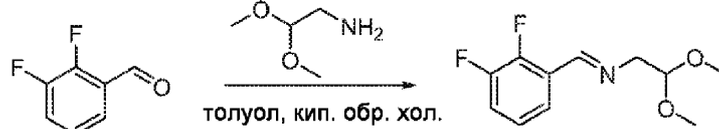
1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: Энантиомер I (соединение 362). ЖХМС: m/z найдено 491,2/493,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,77 мин (способ: А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 14,0 (шс, 1H), 8,50 (с, 1H), 8,34 (с, 1H), 8,15-8,21 (м, 2H), 8,00-8,05 (м, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,04-6,10 (м, 1H), 5,60-5,67 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,58 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,84 мин, (R,R)-Whelk-01 (150×4,6 мм), 3,5 м, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

1-(1-(1-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 363). ЖХМС: m/z найдено 491,2/493,2 [M+H]<sup>+</sup>,

ВУ=4,77 мин (способ: А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  14,0 (шс, 1H), 8,50 (с, 1H), 8,34 (с, 1H), 8,15-8,21 (м, 2H), 8,00-8,05 (м, 1H), 7,81-7,84 (м, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 6,04-6,10 (м, 1H), 5,60-5,67 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,58 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,70 мин, (R,R)-Whelk-01 (150 $\times$ 4,6 мм), 3,5  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока=4,0 мл/мин.

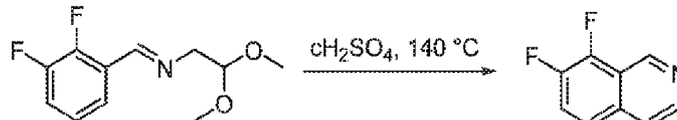
Синтез 6,7-дифторизохиолин-1(2H)-она (IIf).

1-(2,3-Дифторфенил)-N-(2,2-диметоксиэтил)метанамин



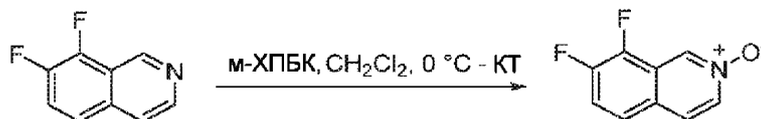
К раствору 25,0 г (176,1 ммоль, 1,0 экв.) 2,3-дифторбензальдегида в 200 мл толуола в аппарате, оборудованном ловушкой Дина-Старка, добавляют 18,5 г (176,1 ммоль, 1,0 экв.) 2,2-диметоксиэтанамин и смесь нагревают до азеотропного кипения с обратным холодильником в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме с получением 35 г неочищенного (E)-1-(2,3-дифторфенил)-N-(2,2-диметоксиэтил)метанамина, который применяют без дальнейшей очистки.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,57 (с, 1H), 7,72-7,77 (м, 1H), 7,18-7,25 (м, 1H), 7,07-7,13 (м, 1H), 4,69 (т, 1H), 3,81 (д, 2H), 3,43 (с, 6H).

7,8-Дифторизохиолин



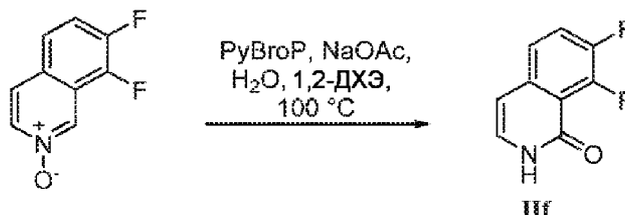
Смесь 35,0 г (152,8 ммоль, 1,0 экв.) (E)-1-(2,3-дифторфенил)-N-(2,2-диметоксиэтил)метанамина и 250 мл охлажденной конц.  $\text{H}_2\text{SO}_4$  перемешивают при 140 $^\circ\text{C}$  в течение 30 мин. Смесь охлаждают до комнатной температуры и медленно выливают в 600 мл ледяной воды. Смесь затем фильтруют через CELITE® и слой промывают 100 мл воды. Фильтрат промывают 2 $\times$ 500 мл метиленахлорида и водный слой подщелачивают 500 мл 10 М водного раствора гидроксида натрия и экстрагируют 3 $\times$ 500 мл метиленахлорида. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 5,0 г (30,30 ммоль, 17%) 7,8-дифторизохиолина. ЖХМС:  $m/z$  найдено 166,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  9,51 (с, 1H), 8,63 (д, 1H), 7,89-7,97 (м, 3H).

7,8-Дифторизохиолин 2-оксид



К перемешиваемому раствору 5,0 г (30,3 ммоль, 1,0 экв.) 7,8-дифторизохиолина в 100 мл метиленахлорида при 0 $^\circ\text{C}$  добавляют 10,4 г (60,6 ммоль, 2,0 экв.) м-хлорпероксибензойной кислоты порциями в течение приблизительно 15 мин. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 7 ч. Реакционную смесь повторно охлаждают до 0 $^\circ\text{C}$  и гасят добавлением 200 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и затем экстрагируют 3 $\times$ 200 мл 10% метанолом в метиленахлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 2 $\times$ 100 мл н-пентана, фильтруют и сушат в высоком вакууме с получением 4,5 г (24,8 ммоль, 90%) 7,8-дифторизохиолина 2-оксида. ЖХМС:  $m/z$  найдено 181,9  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,89 (с, 1H), 8,21-8,24 (м, 1H), 8,03-8,06 (м, 1H), 7,87-7,90 (м, 1H), 7,68-7,76 (м, 1H).

7,8-Дифторизохиолин-1(2H)-он (IIIf)

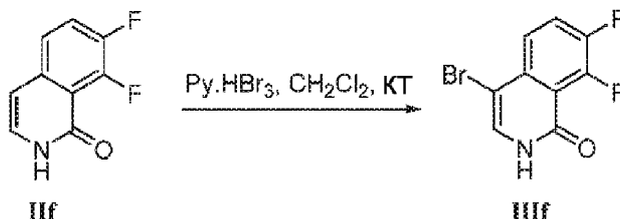


К суспензии 2,5 г (13,8 ммоль, 1,0 экв.) 7,8-дифторизохиолина 2-оксида в 25 мл 1,2-дихлорэтана добавляют 3,4 г (41,4 ммоль, 3,0 экв.) ацетата натрия, затем 12,9 г (27,6 ммоль, 2,0 экв.) гексафторфосфата бромтрипирролидинофосфония ( $\text{PyBroP}$ ) и 3,7 мл (207,2 ммоль, 15 экв.) воды и смесь нагревают при 100 $^\circ\text{C}$  в течение 12 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 30 мл метиленахлорида

и 50 мл воды. Полученную суспензию фильтруют и твердое вещество растворяют в 200 мл 50% метанолом в метилхлориде, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,3 г (7,2 ммоль, 52%) 7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (II $f$ ). ЖХМС:  $m/z$  найдено 182,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  11,34 (шс, 1H), 7,74-7,82 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,14-7,17 (м, 1H), 6,53-6,54 (м, 1H).

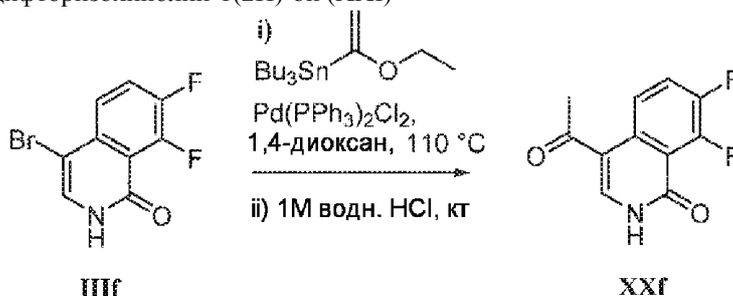
Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

4-Бром-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-он (III $f$ )



К суспензии 3,8 г (21,0 ммоль, 1,0 экв.) 7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (II $f$ ) в 10 мл метилхлорида добавляют 5,26 г (16,6 ммоль, 0,8 экв.) перброма бромид пиридиния и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь затем гасят добавлением 100 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, и растворитель удаляют в вакууме. Остаток суспендируют в 150 мл воды, фильтруют и твердые вещества промывают 60 мл *n*-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 4,0 г (15,38 ммоль, 93%) 4-бром-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (III $f$ ). ЖХМС:  $m/z$  найдено 260,0/262,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ,  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  11,67 (шс, 1H), 7,90-7,97 (м, 1H), 7,57-7,63 (м, 2H).

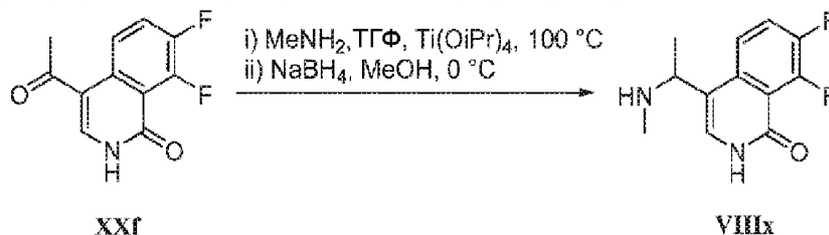
4-Ацетил-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-он (XX $f$ )



К раствору 3,0 г (11,58 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (III $f$ ) в 30 мл 1,4-диоксана добавляют 10,48 г (28,95 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и добавляют 0,81 г (1,15 ммоль, 0,1 экв.)  $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_2\text{Cl}_2$  и затем нагревают до  $110^\circ\text{C}$  в течение 16 ч. Реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры и добавляют 30 мл 1 М водного  $\text{HCl}$  и перемешивание продолжают в течение еще 3 ч. Реакционную смесь затем подщелачивают 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют  $3 \times 200$  мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 60 мл *n*-пентана, фильтруют твердые вещества сушат в высоком вакууме с получением 2,3 г 4-ацетил-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XX $f$ ). ЖХМС:  $m/z$  найдено 224,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

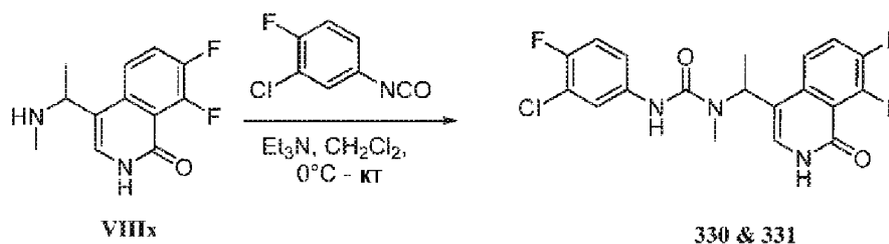
7,8-Дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIII $x$ )



К раствору 300 мг (1,34 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XX $f$ ) добавляют 3 мл (6 ммоль, 4,4 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ затем 1,5 мл изопророксида титана и смесь нагревают при  $100^\circ\text{C}$  в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до  $0^\circ\text{C}$ . После разбавления 3 мл метанола, добавляют 0,15 г (4,0 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 3 ч. Реакционную смесь разбавляют 50 мл насыщенного раствора соли и экстрагируют 100 мл 10% метанолом в метилхлориде. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ) и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,21 г 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIII $x$ ). ЖХМС:  $m/z$  найдено 239,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 330 и 331)

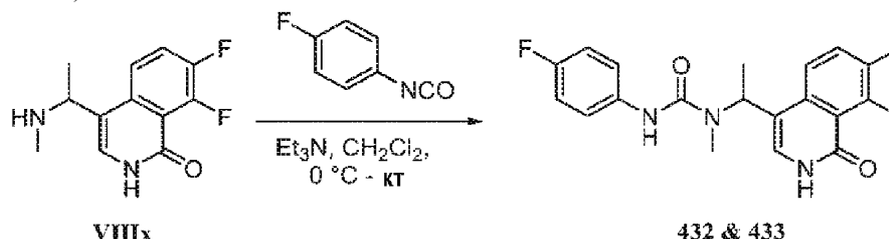


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 330), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,33 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,84-7,93 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,24 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 331), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,33 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,84-7,93 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,39 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 432 и 433)

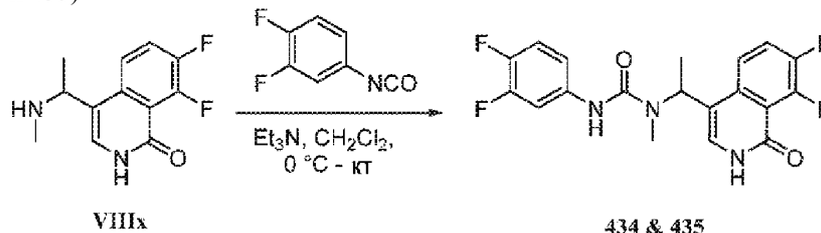


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 4-фторфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 432), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,36 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,30 (шс, 1H), 7,83-7,90 (м, 1H), 7,51-7,57 (м, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,06-7,11 (м, 2H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,57 (с, 3H), 1,40 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,58 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 433), ЖХМС: m/z найдено 376,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,36 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 8,30 (шс, 1H), 7,83-7,90 (м, 1H), 7,51-7,57 (м, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,06-7,11 (м, 2H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,57 (с, 3H), 1,40 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,72 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина (соединения 434 и 435)



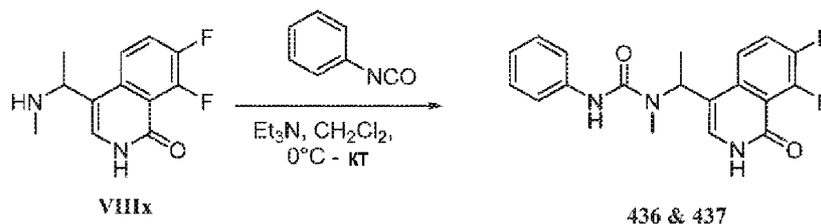
Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-

метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 3,4-дифторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 434), ЖХМС: m/z найдено 394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,83-7,92 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,29-7,33 (м, 2H), 7,15 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,75 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 435), ЖХМС: m/z найдено 394,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,83-7,92 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,29-7,33 (м, 2H), 7,15 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,74 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина (соединения 436 и 437)

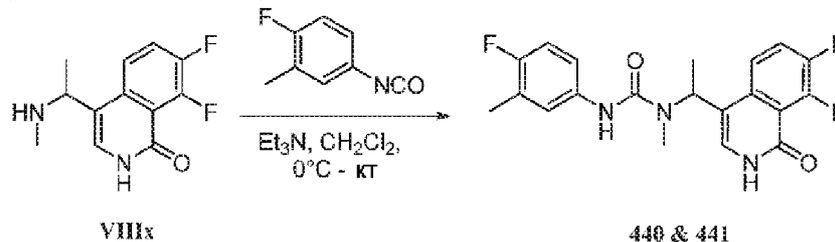


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина - энантиомер I (соединение 436), ЖХМС: m/z найдено 358,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,52-7,60 (м, 3H), 7,23-7,27 (м, 2H), 7,14 (с, 1H), 6,94-6,98 (м, 1H), 5,78-5,82 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,86 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина - энантиомер II (соединение 437), ЖХМС: m/z найдено 358,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,21 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,24 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,52-7,60 (м, 3H), 7,23-7,27 (м, 2H), 7,14 (с, 1H), 6,94-6,98 (м, 1H), 5,78-5,82 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,23 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина (соединения 440 и 441)



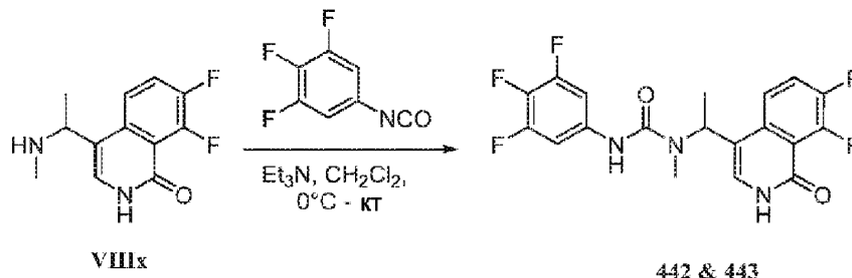
Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 1-фтор-4-изоцианато-2-метилбензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 440), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,73 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,21 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,53-7,56 (м, 1H), 7,43-7,45 (м, 1H), 7,30-7,34 (м, 1H), 7,14 (с, 1H), 7,01 (т, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,56 (с, 3H), 2,20 (с, 3H), 1,40 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,53 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 441), ЖХМС: m/z найдено 390,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,73 мин (спо-

соб А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,49 (шс, 1H), 8,21 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,53-7,56 (м, 1H), 7,43-7,45 (м, 1H), 7,30-7,34 (м, 1H), 7,14 (с, 1H), 7,01 (т, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,56 (с, 3H), 2,20 (с, 3H), 1,40 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,72 мин, колонка: (R,R) Whelk-01, (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина (соединения 442 и 443)

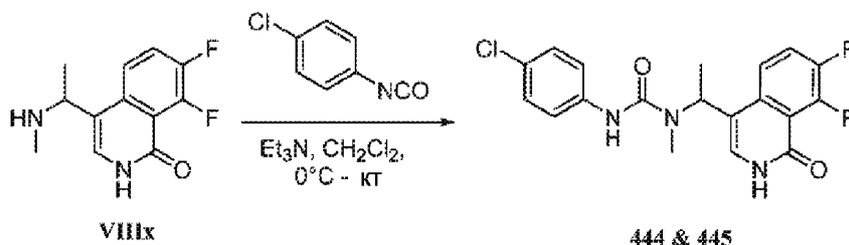


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 1,2,3-трифтор-5-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5  $\mu$ , 50%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина - энантиомер I (соединение 442), ЖХМС:  $m/z$  найдено 412,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,16 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,52 (шс, 1H), 8,61 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,46-7,55 (м, 3H), 7,16 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,57 (д, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=0,84 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , Поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина - энантиомер II (соединение 443), ЖХМС:  $m/z$  найдено 412,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,16 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,52 (шс, 1H), 8,61 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,46-7,55 (м, 3H), 7,16 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,57 (д, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,96 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 444 и 445)

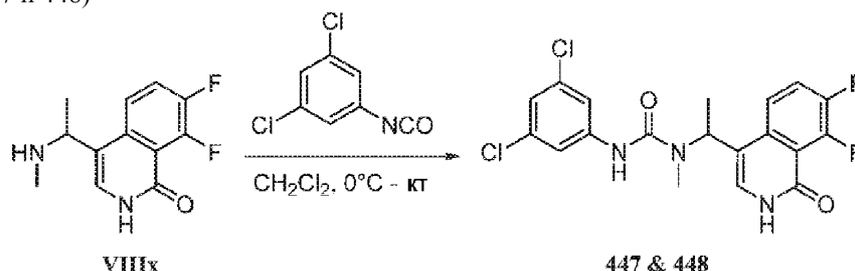


Рацемическую 3-(4-хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 4-хлорфенил изоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 65%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , скорость потока 100 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 444), ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,90 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,52-7,59 (м, 3H), 7,29-7,31 (м, 2H), 7,14 (с, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,62 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 445), ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,90 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,52-7,59 (м, 3H), 7,29-7,31 (м, 2H), 7,14 (с, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,50 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60%  $\text{CO}_2/\text{MeOH}$ , поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 447 и 448)

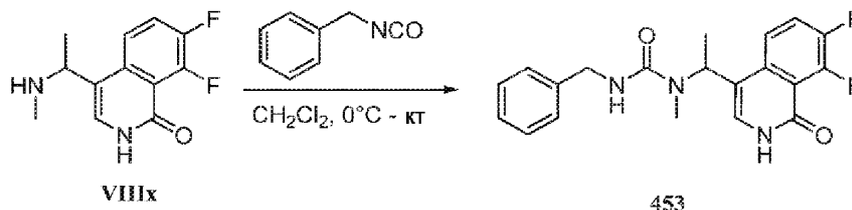


Рацемическую 3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 1,3-дихлор-5-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 447), ЖХМС: m/z найдено 426,2/428,2/430,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,75 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,71 (д, 2H), 7,45-7,48 (м, 1H), 7,14-7,16 (м, 2H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,24 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 448), ЖХМС: m/z найдено 426,2/428,2/430,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,75 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,60 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,71 (д, 2H), 7,45-7,48 (м, 1H), 7,14-7,16 (м, 2H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,31 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-Бензил-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 453)

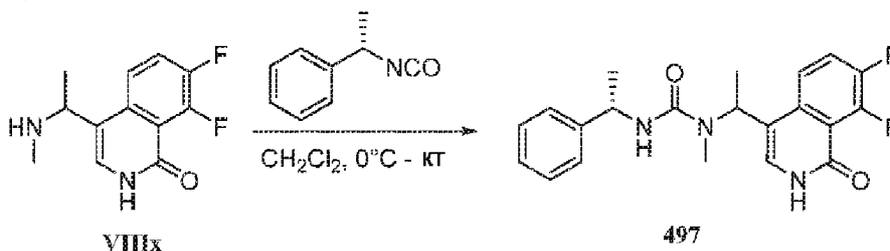


Рацемическую 3-бензил-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и (изоцианатометил)бензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-Бензил-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I, ЖХМС: m/z найдено 372,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,54-7,57 (м, 1H), 7,21-7,34 (м, 5H), 7,08 (с, 1H), 6,92 (т, 1H), 5,71-5,76 (м, 1H), 4,33-4,39 (м, 1H), 4,24-4,30 (м, 1H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,28 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

3-Бензил-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 453), ЖХМС: m/z найдено 372,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,11 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,45 (шс, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,54-7,57 (м, 1H), 7,21-7,34 (м, 5H), 7,08 (с, 1H), 6,92 (т, 1H), 5,71-5,76 (м, 1H), 4,33-4,39 (м, 1H), 4,24-4,30 (м, 1H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=8,03 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина (соединение 487)



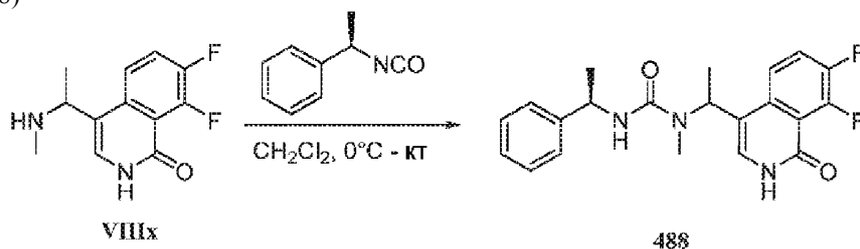
Диастереомерную 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-

фенилэтил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и (S)-(1-изоцианатоэтил)бензола. Диастереомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер I (соединение 487), ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,20-7,44 (м, 7H), 7,06 (с, 1H), 6,53 (шд, 1H), 5,64-5,69 (м, 1H), 4,91-4,95 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,40 (д, 3H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,32 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер II. ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,42 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,20-7,44 (м, 7H), 7,06 (с, 1H), 6,53 (шд, 1H), 5,64-5,69 (м, 1H), 4,91-4,95 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,40 (д, 3H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,90 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина (соединение 488)

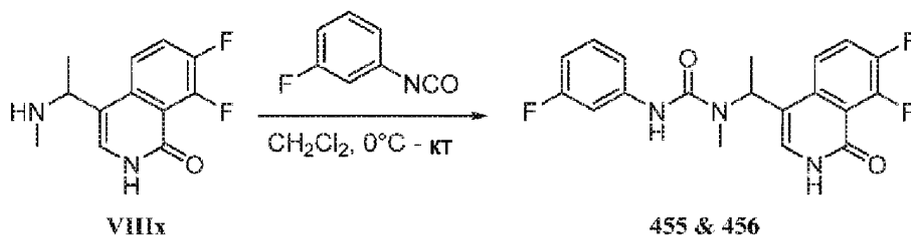


Диастереомерную 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и (R)-(1-изоцианатоэтил)бензола. Диастереомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер I. ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,20-7,43 (м, 7H), 7,07 (с, 1H), 6,53 (шд, 1H), 5,64-5,69 (м, 1H), 4,89-4,96 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,40 (д, 3H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,67 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина - диастереомер II (соединение 488), ЖХМС: m/z найдено 386,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,20-7,43 (м, 7H), 7,07 (с, 1H), 6,53 (шд, 1H), 5,64-5,69 (м, 1H), 4,89-4,96 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,40 (д, 3H), 1,33 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,48 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 455 и 456)



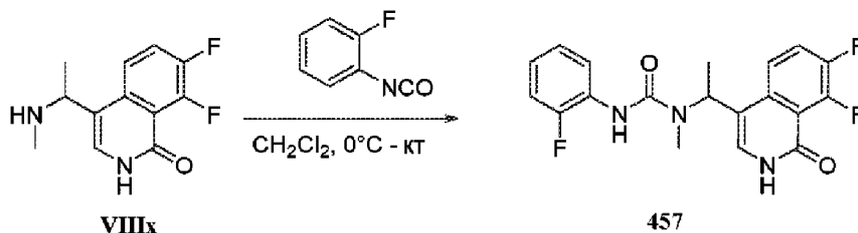
Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 1-фтор-3-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 455), ЖХМС: m/z найдено 376,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,52 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,50-7,56 (м, 2H), 7,23-7,34 (м, 2H), 7,15 (с, 1H), 6,74-6,79 (м, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,05 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина - энан-

тиомер II (соединение 456), ЖХМС:  $m/z$  найдено 376,3  $[M+H]^+$ , ВУ=3,52 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,45 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,50-7,56 (м, 2H), 7,23-7,34 (м, 2H), 7,15 (с, 1H), 6,74-6,79 (м, 1H), 5,76-5,82 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,71 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина (соединение 457)

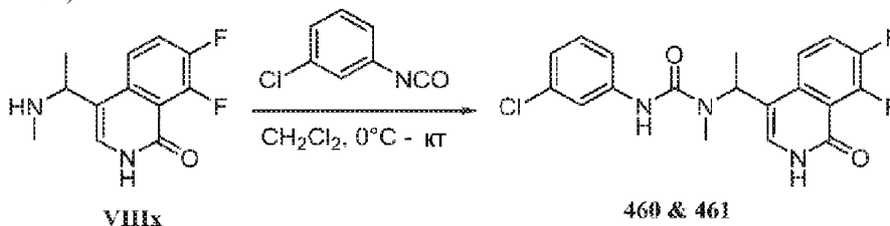


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 2-фторфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I. ЖХМС:  $m/z$  найдено 376,3  $[M+H]^+$ , ВУ=3,14 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,06 (шс, 1H), 7,78-7,83 (м, 1H), 7,58-7,61 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,12-7,23 (м, 4H), 5,73-5,78 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,79 мин, Колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 457), ЖХМС:  $m/z$  найдено 376,3  $[M+H]^+$ , ВУ=3,14 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,06 (шс, 1H), 7,78-7,83 (м, 1H), 7,58-7,61 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,12-7,23 (м, 4H), 5,73-5,78 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,46 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 460 и 461)

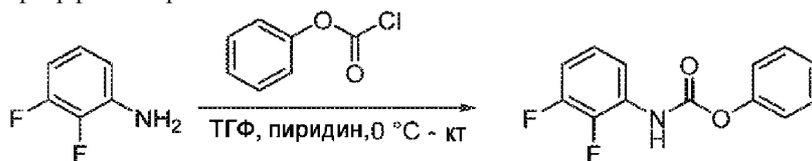


Рацемическую 3-(3-хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 3-хлорфенилизотиоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 460), ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[M+H]^+$ , ВУ=3,94 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,75-7,76 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,27 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 6,99-7,01 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,24 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

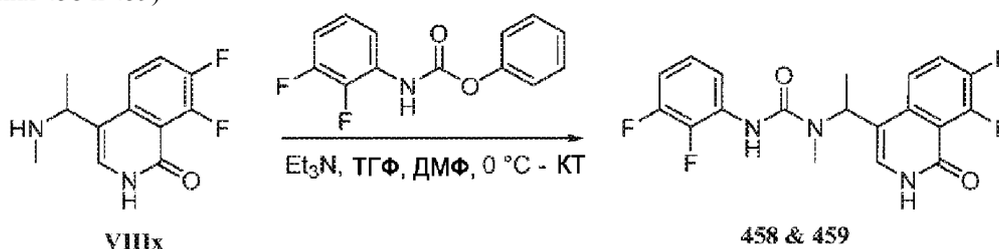
3-(3-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 461), ЖХМС:  $m/z$  найдено 392,2/394,2  $[M+H]^+$ , ВУ=3,94 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,50 (шс, 1H), 8,43 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,75-7,76 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,27 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 6,99-7,01 (м, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (с, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,50 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

## Фенил 2,3-дифторфенилкарбамат



К раствору 0,5 г (3,87 ммоль, 1,0 экв.) 2,3-дифторанилина в 5 мл ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 1,2 мл (15,49 ммоль, 4,0 экв.) пиридина, затем 0,53 мл (4,22 ммоль, 1,1 экв.) фенилхлорформата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 30% этилацетатом в петролейном эфире) с получением 0,38 г (1,52 ммоль, 39%) фенил 2,3-дифторфенилкарбамата. ЖХМС: m/z найдено 250,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 7,88-7,93 (шт, 1H), 7,39-7,43 (м, 2H), 7,24-7,32 (м, 2H), 7,17-7,22 (м, 2H), 7,06-7,11 (м, 1H), 6,87-6,93 (м, 1H).

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина (соединения 458 и 459)



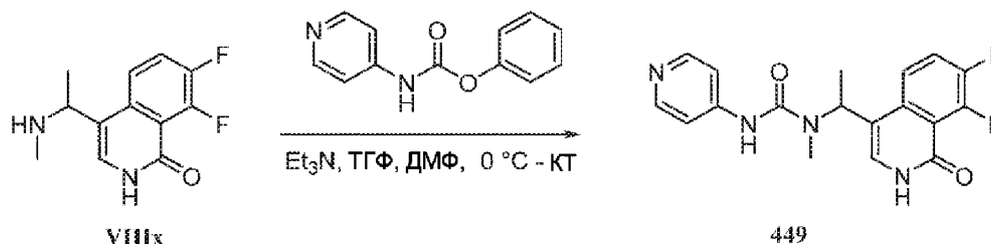
К раствору 0,12 г (0,50 ммоль, 1,0 экв.) 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) в 4 мл 3:1 об./об. ТГФ:ДМФ смеси при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,22 мл (1,51 ммоль, 3,0 экв.) триэтиламина, затем 0,13 г (0,50 ммоль, 1,0 экв.) фенил (2,3-дифторфенил)карбамата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток очищают полупрепаративной ЖХВД с обращенной фазой с получением 100 мг (0,25 ммоль, 50%) рацемической 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевины.

ЖХМС: m/z найдено 394,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,73 мин. Диастереомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 458), ЖХМС: m/z найдено 394,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,55-7,58 (м, 1H), 7,26-7,30 (м, 1H), 7,10-7,20 (м, 3H), 5,73-5,77 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,24 мин, колонка: Chiralpak AD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 459), ЖХМС: m/z найдено 394,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,37 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,41 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,79-7,85 (м, 1H), 7,55-7,58 (м, 1H), 7,26-7,30 (м, 1H), 7,10-7,20 (м, 3H), 5,73-5,77 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,85 мин, колонка: Chiralpak AD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-4-ил)мочевина (соединение 449)



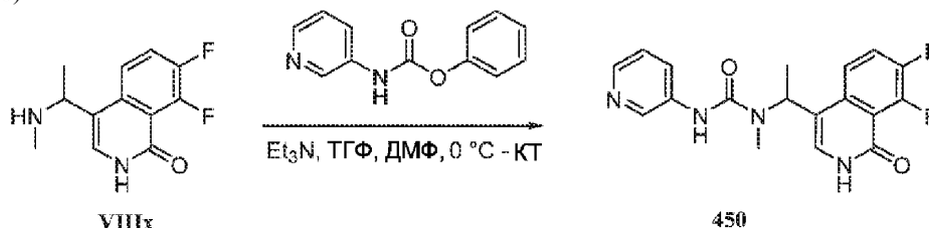
Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-4-ил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенилпиридин-4-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 μ, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-4-ил)мочевина - энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 359,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,63 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52

(шс, 1H), 8,69 (шс, 1H), 8,32-8,34 (м, 2H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,56-7,57 (м, 2H), 7,47-7,50 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,61 (д, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,04 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-4-ил)мочевина - энантиомер II (соединение 449), ЖХМС: m/z найдено 359,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,62 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52 (шс, 1H), 8,69 (шс, 1H), 8,32-8,34 (м, 2H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,56-7,57 (м, 2H), 7,47-7,50 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,75-5,81 (м, 1H), 2,61 (д, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,03 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-3-ил)мочевина (соединение 450)

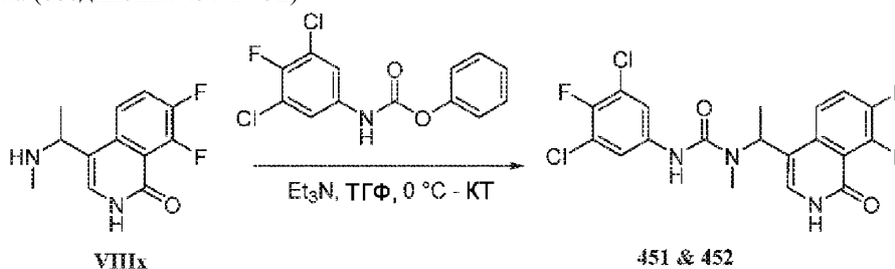


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-3-ил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенилпиридин-3-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-3-ил)мочевина - энантиомер I, ЖХМС: m/z найдено 359,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,52 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,71 (д, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,17-8,18 (м, 1H), 7,94-7,97 (м, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,27-7,31 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,03 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-3-ил)мочевина - энантиомер II (соединение 450), ЖХМС: m/z найдено 359,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,52 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,71 (д, 1H), 8,47 (шс, 1H), 8,17-8,18 (м, 1H), 7,94-7,97 (м, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,27-7,31 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,49 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 451 и 452)



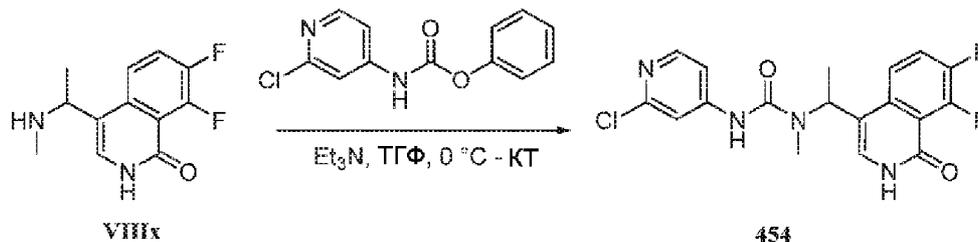
Рацемическую 3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил 3,5-дихлор-4-фторфенилкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 451), ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1/448,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 7,85-7,92 (м, 1H), 7,82 (д, 2H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,69 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3,5-Дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 452), ЖХМС: m/z найдено 444,1/446,1/448,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,51 (шс, 1H), 8,60 (шс, 1H), 7,85-7,92 (м, 1H), 7,82 (д, 2H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,15 (с, 1H), 5,74-5,79 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,13 мин, колонка: Chiralpak IG, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-

метилмочевина (соединение 454)

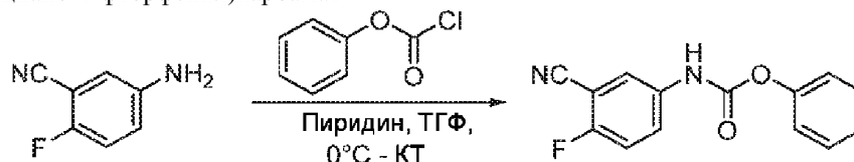


Рацемическую 3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил 2-хлорпиридин-4-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мк, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 393,2/395,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,88 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 10,11 (шс, 2H), 8,15 (д, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,76 (д, 1H), 7,51-7,53 (м, 1H), 7,43-7,47 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,73-5,78 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,45 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

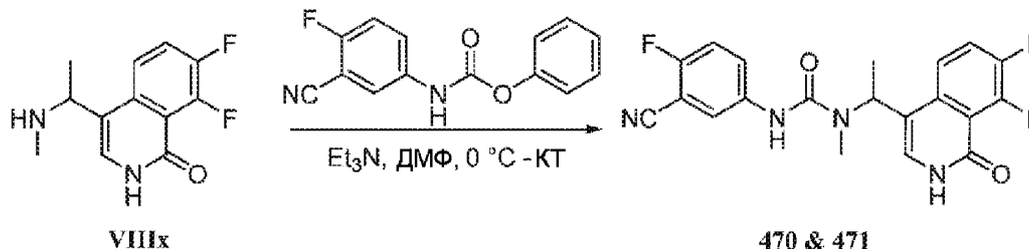
3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 454), ЖХМС: m/z найдено 393,2/395,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,88 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 10,11 (шс, 2H), 8,15 (д, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,76 (д, 1H), 7,51-7,53 (м, 1H), 7,43-7,47 (м, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,73-5,78 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,35 мин, колонка: Chiralpak IG-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

Фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамат



К раствору 1,0 г (7,35 ммоль, 1,0 экв.) 5-амино-2-фторбензонитрила в 10 мл ТГФ при 0 °С в атмосфере азота добавляют 0,85 мл (11,02 ммоль, 1,5 экв.) пиридина, затем 0,8 мл (6,6 ммоль, 0,9 экв.) фенилхлорформата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл воды, 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 10 мл воды, фильтруют полученное твердое вещество сушат в высоком вакууме с получением 1,3 г (5,07 ммоль, 68%) фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамата. ЖХМС: m/z найдено 257,10 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 7,78-7,82 (м, 1H), 7,63-7,66 (м, 1H), 7,41 (т, 2H), 7,23-7,30 (м, 2H), 7,18 (д, 2H), 7,01 (шс, 1H).

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 470 и 471)



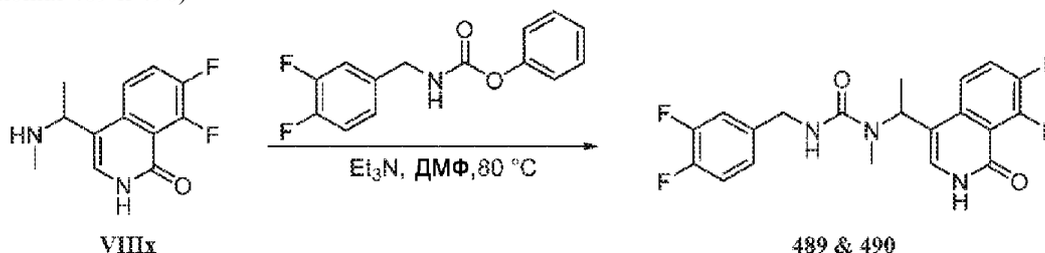
Рацемическую 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IF (250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 470), ЖХМС: m/z найдено 401,3 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,42 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52 (шс, 1H), 8,64 (шс, 1H), 8,05-8,07 (м, 1H), 7,83-7,92 (м, 2H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,44 (т, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая

ческая СЖХ: ВУ=2,61 мин, колонка: Chiralpak IF, (4,6×250 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 471), ЖХМС: m/z найдено 401,3 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,42 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52 (шс, 1H), 8,64 (шс, 1H), 8,05-8,07 (м, 1H), 7,83-7,92 (м, 2H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,44 (т, 1H), 7,16 (с, 1H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,79 мин, колонка: Chiralpak IF, (4,6×250 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина (соединения 489 и 490)

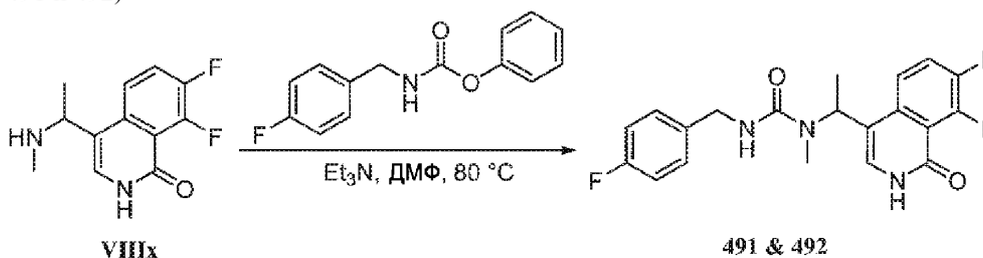


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил (3,4-дифторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 489), ЖХМС: m/z найдено 408,2 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,45 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,48 (шс, 1H), 7,66-7,73 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,36-7,43 (м, 1H), 7,22-7,28 (м, 1H), 7,09-7,12 (м, 2H), 6,98 (шт, 1H), 5,75-5,70 (м, 1H), 4,30-4,36 (м, 1H), 4,20-4,26 (м, 1H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,41 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 490), ЖХМС: m/z найдено 408,2 [M+H]<sup>+</sup>, RT 3,45 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,48 (шс, 1H), 7,66-7,73 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,36-7,43 (м, 1H), 7,22-7,28 (м, 1H), 7,09-7,12 (м, 2H), 6,98 (шт, 1H), 5,75-5,70 (м, 1H), 4,30-4,36 (м, 1H), 4,20-4,26 (м, 1H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,35 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина (соединения 491 и 492)

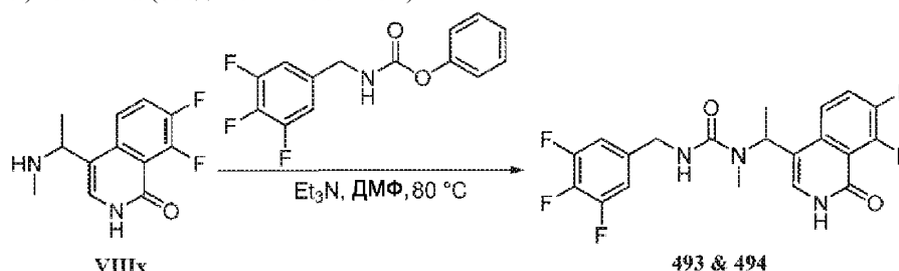


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил (4-фторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 491), ЖХМС: m/z найдено 390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,70-7,77 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,28-7,31 (м, 2H), 7,13-7,18 (м, 2H), 7,08 (с, 1H), 6,94 (шт, 1H), 5,70-5,75 (м, 1H), 4,21-4,36 (м, 2H), 2,42 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,48 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 492), ЖХМС: m/z найдено 390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,26 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 7,70-7,77 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,28-7,31 (м, 2H), 7,13-7,18 (м, 2H), 7,08 (с, 1H), 6,94 (шт, 1H), 5,70-5,75 (м, 1H), 4,21-4,36 (м, 2H), 2,42 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,32 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина (соединения 493 и 494)

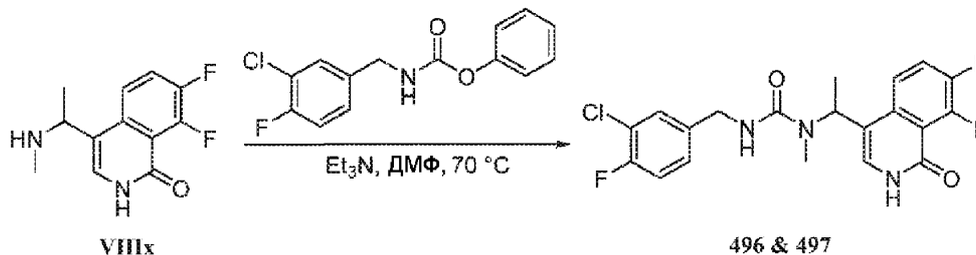


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил (3,4,5-трифторбензил)карбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина - энантиомер I (соединение 493), ЖХМС: m/z найдено 426,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 7,65-7,725 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,10-7,16 (м, 3H), 7,01 (шт, 1H), 5,71-5,74 (м, 1H), 4,30-4,36 (м, 1H), 4,19-4,25 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,02 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина - энантиомер II (соединение 494), ЖХМС: m/z найдено 426,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 7,65-7,725 (м, 1H), 7,52-7,55 (м, 1H), 7,10-7,16 (м, 3H), 7,01 (шт, 1H), 5,71-5,74 (м, 1H), 4,30-4,36 (м, 1H), 4,19-4,25 (м, 1H), 2,45 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,38 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 496 и 497)

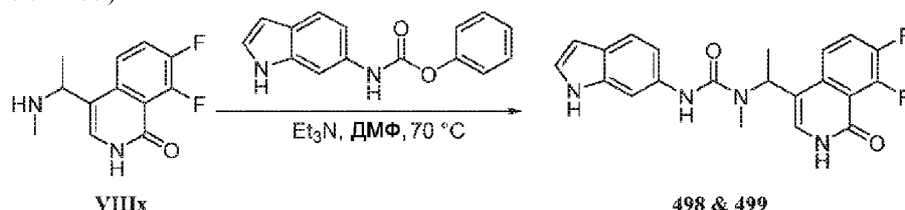


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил 3-хлор-4-фторбензилкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 496), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,75 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 7,66-7,73 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,36-7,43 (м, 2H), 7,25-7,29 (м, 1H), 7,09 (с, 1H), 6,99 (шт, 1H), 5,69-5,74 (м, 1H), 4,20-4,36 (м, 2H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,77 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 497), ЖХМС: m/z найдено 424,3/426,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,76 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,46 (шс, 1H), 7,66-7,73 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,36-7,43 (м, 2H), 7,25-7,29 (м, 1H), 7,09 (с, 1H), 6,99 (шт, 1H), 5,69-5,74 (м, 1H), 4,20-4,36 (м, 2H), 2,43 (с, 3H), 1,34 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,69 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина (соединения 498 и 499)

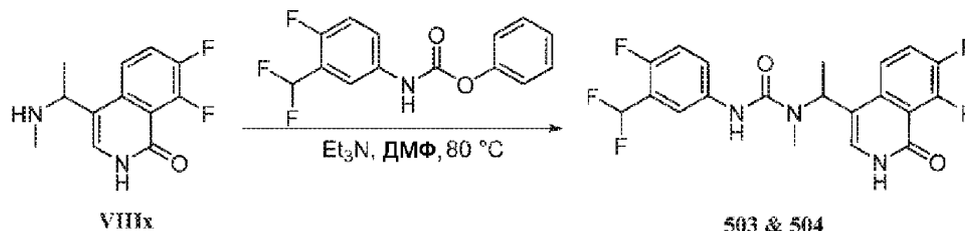


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и фенил 1H-индол-6-илкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 50% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 498), ЖХМС: m/z найдено 397,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,08 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,49 (шс, 1H), 10,89 (шс, 1H), 8,11 (с, 1H), 7,82-7,88 (м, 1H), 7,73 (с, 1H), 7,60-7,64 (м, 1H), 7,37 (д, 1H), 7,21 (т, 1H), 7,14 (с, 1H), 7,05-7,08 (м, 1H), 6,32 (д, 1H), 5,81-5,86 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,06 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 499), ЖХМС: m/z найдено 397,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,08 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,49 (шс, 1H), 10,89 (шс, 1H), 8,11 (с, 1H), 7,82-7,88 (м, 1H), 7,73 (с, 1H), 7,60-7,64 (м, 1H), 7,37 (д, 1H), 7,21 (т, 1H), 7,14 (с, 1H), 7,05-7,08 (м, 1H), 6,32 (д, 1H), 5,81-5,86 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,81 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 503 и 504)

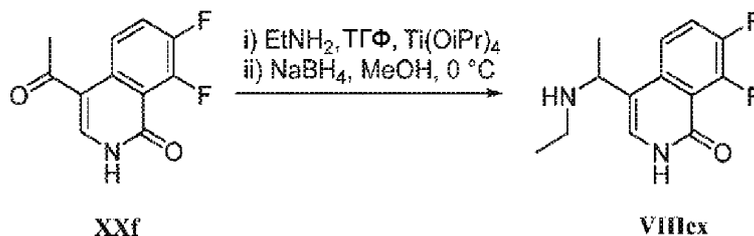


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIx) и 3-(дифторметил)-4-фторфенилкарбамата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (250×30 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 503), ЖХМС: m/z найдено 426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,80 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,56 (шс, 1H), 8,51 (шс, 1H), 7,82-7,88 (м, 2H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,05-7,33 (м, 3H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,95 мин, колонка: Chiralcel OD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 504), ЖХМС: m/z найдено 426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,80 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,56 (шс, 1H), 8,51 (шс, 1H), 7,82-7,88 (м, 2H), 7,69-7,73 (м, 1H), 7,49-7,53 (м, 1H), 7,05-7,33 (м, 3H), 5,75-5,80 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,42 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,38 мин, колонка: Chiralcel OD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

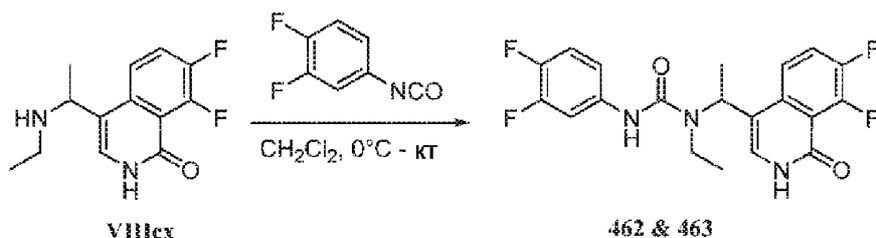
7,8-Дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIcx)



К раствору 1,0 г (4,48 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXf) в 5 мл ТГФ добавляют 2,7 мл (5,38 ммоль, 1,2 экв.) 2 М раствора этиламина в ТГФ, затем 5 мл изопророксида титана и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь охлаждают до 0°C, разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,51 г (13,4 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение еще 2 ч и разбавляют 10 мл насыщенного раствора соли и 200 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Гетерогенную смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 20 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Слои разделяют и органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,8 г 7,8-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc). ЖХМС: m/z найдено 253,2 [M+H]<sup>+</sup>.

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина (соединения 462 и 463)

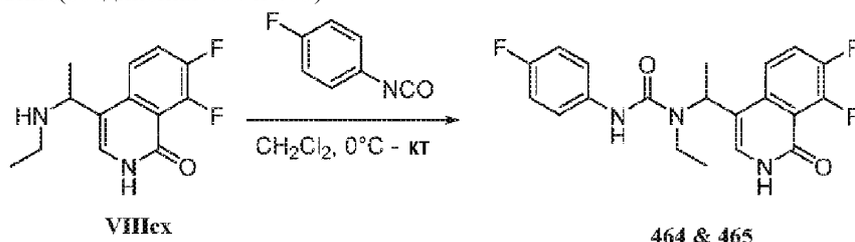


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc) и 3,4-дифторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OD-H (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 462), ЖХМС: m/z найдено 408,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,93 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,35 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,27-7,33 (м, 2H), 7,23 (с, 1H), 5,77-5,82 (м, 1H), 3,07-3,33 (м, 2H), 1,43 (д, 3H) 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,09 мин, колонка: Chiralcel OD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 463), ЖХМС: m/z найдено 408,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,93 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,35 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,27-7,33 (м, 2H), 7,23 (с, 1H), 5,77-5,82 (м, 1H), 3,07-3,33 (м, 2H), 1,43 (д, 3H) 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,37 мин, колонка: Chiralcel OD-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина(соединения 464 и 465)



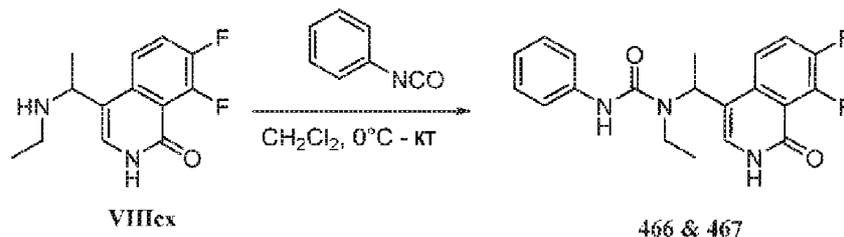
Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(3-фторфенил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина - энантиомер I (соединение 464), ЖХМС: m/z найдено 390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,54 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,20 (шс, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,52-7,59 (м, 3H), 7,21 (с, 1H), 7,07-7,12 (м, 2H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,08-3,19 (м, 2H), 1,42 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,85 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина - энантиомер II (соединение 465), ЖХМС: m/z найдено 390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,54 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,20 (шс, 1H), 7,85-7,91 (м, 1H), 7,52-7,59 (м, 3H), 7,21 (с, 1H), 7,07-7,12 (м, 2H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,08-3,19 (м, 2H), 1,42 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ:

ВУ=5,34 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина (соединения 466 и 467)

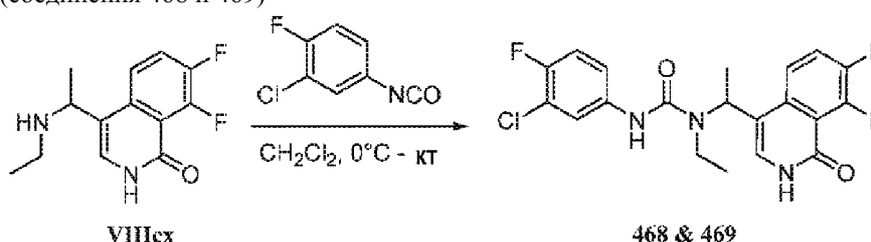


Рацемическую 1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIсх) и фенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина - энантиомер I (соединение 466), ЖХМС: m/z найдено 372,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,41 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,14 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,53-7,60 (м, 3H), 7,21-7,27 (м, 3H), 6,95-6,99 (м, 1H), 5,80-5,85 (м, 1H), 3,08-3,32 (м, 2H), 1,43 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,66 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина - энантиомер II (соединение 467), ЖХМС: m/z найдено 372,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,41 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,14 (шс, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 7,53-7,60 (м, 3H), 7,21-7,27 (м, 3H), 6,95-6,99 (м, 1H), 5,80-5,85 (м, 1H), 3,08-3,32 (м, 2H), 1,43 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,96 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина (соединения 468 и 469)

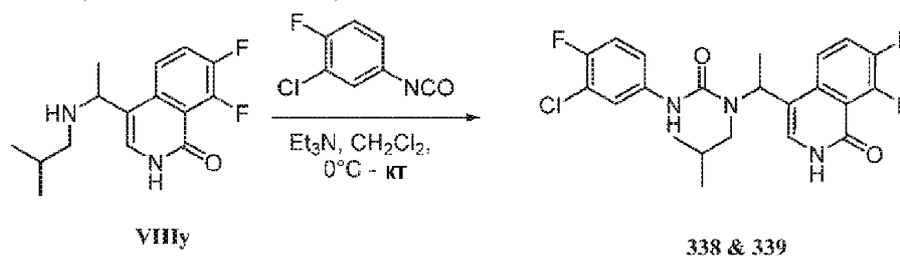


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(этиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIсх) и 1-фтор-2-хлор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 468), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,35 (шс, 1H), 7,85-7,92 (м, 2H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 3,06-3,22 (м, 2H), 1,43 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,77 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 469), ЖХМС: m/z найдено 424,2/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,35 (шс, 1H), 7,85-7,92 (м, 2H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,77-5,83 (м, 1H), 3,06-3,22 (м, 2H), 1,43 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,89 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина (соединения 338 и 339)

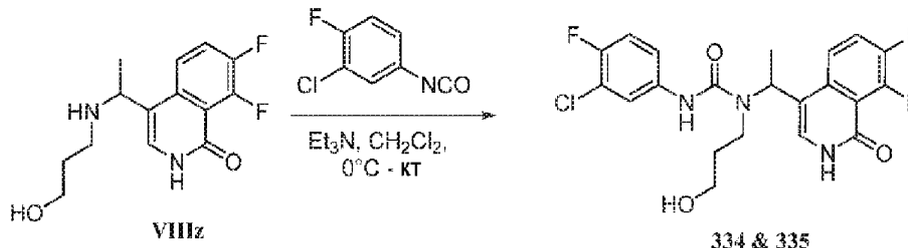


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевину (и связанные с синтезом промежуточные соединения) синтезируют аналогично описанной методике из 7,8-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIy) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 338), ЖХМС: m/z найдено 452,2/454,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 7,88-7,95 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,61-7,65 (м, 1H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,78-5,83 (м, 1H), 2,96-3,02 (м, 1H), 2,83-2,89 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 1,30-1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,98 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 339), ЖХМС: m/z найдено 452,1/454,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,08 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,52 (шс, 1H), 8,39 (шс, 1H), 7,88-7,95 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,61-7,65 (м, 1H), 7,45-7,50 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,78-5,83 (м, 1H), 2,96-3,02 (м, 1H), 2,83-2,89 (м, 1H), 1,45 (д, 3H), 1,30-1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,86 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 334 и 335)

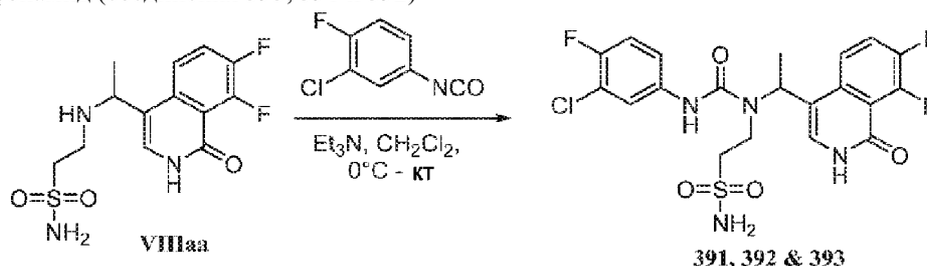


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину (и связанные с синтезом промежуточные соединения) синтезируют аналогично описанной методике из 7,8-дифтор-4-(1-(3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIz) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 334), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,28 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,78 (шс, 1H), 7,86-7,93 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,39-7,43 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,77-5,81 (м, 1H), 5,15 (шс, 1H) 3,13-3,27 (м, 4H), 1,44 (д, 3H), 1,10-1,13 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,74 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 335), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,28 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,78 (шс, 1H), 7,86-7,93 (м, 1H), 7,79-7,82 (м, 1H), 7,45-7,49 (м, 1H), 7,39-7,43 (м, 1H), 7,32 (т, 1H), 7,20 (с, 1H), 5,77-5,81 (м, 1H), 5,15 (шс, 1H) 3,13-3,27 (м, 4H), 1,44 (д, 3H), 1,10-1,13 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,95 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 393, 391 и 392)

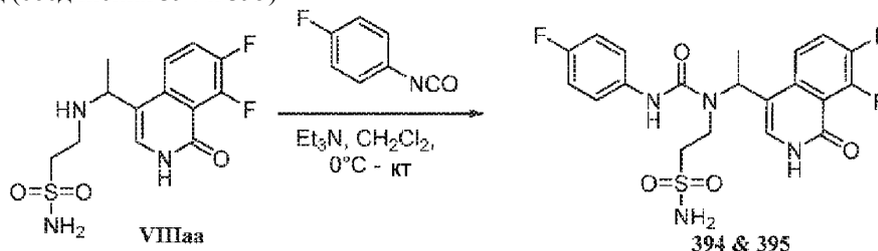


Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединение 393) (и связанные с синтезом промежуточные соединения) синтезируют аналогично описанной методике из 2-((1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIaa) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 391), ЖХМС: m/z найдено 503,2/505,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,56 (шс, 1H), 8,67 (шс, 1H), 7,88-7,95 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,39-7,43 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,66-5,72 (м, 1H), 3,38-3,50 (м, 2H), 2,99-3,07 (м, 1H), 2,55-2,61 (м, 1H), 1,49 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,42 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 392), ЖХМС: m/z найдено 503,2/505,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,56 (шс, 1H), 8,67 (шс, 1H), 7,88-7,95 (м, 1H), 7,80-7,83 (м, 1H), 7,46-7,50 (м, 1H), 7,39-7,43 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 6,84 (шс, 2H), 5,66-5,72 (м, 1H), 3,38-3,50 (м, 2H), 2,99-3,07 (м, 1H), 2,55-2,61 (м, 1H), 1,49 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,87 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 394 и 395)

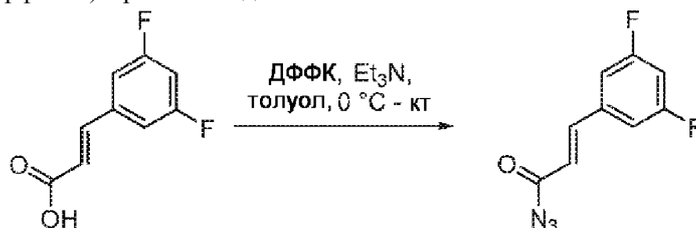


Рацемический 2-(1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 2-((1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIaa) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

2-(1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 394), ЖХМС: m/z найдено 469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,16 (шс, 2H), 7,86-7,94 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,43-7,47 (м, 1H), 7,23 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 7,01 (шс, 2H), 5,69-5,73 (м, 1H), 3,47-3,50 (м, 2H), 2,93-3,02 (м, 1H), 2,49-2,56 (м, 1H), 1,48 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,75 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

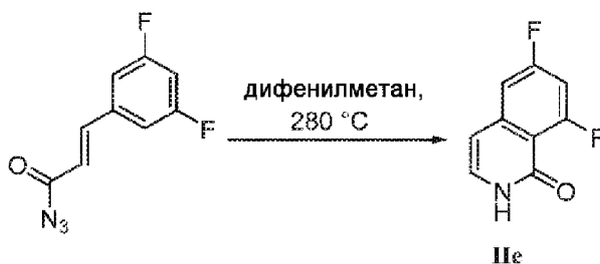
2-(1-(1-(7,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 395), ЖХМС: m/z найдено 469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,16 (шс, 2H), 7,86-7,94 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,43-7,47 (м, 1H), 7,23 (с, 1H), 7,09-7,14 (м, 2H), 7,01 (шс, 2H), 5,69-5,73 (м, 1H), 3,47-3,50 (м, 2H), 2,93-3,02 (м, 1H), 2,49-2,56 (м, 1H), 1,48 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,44 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

(E)-3-(3,5-Дифторфенил)акрилоилазид



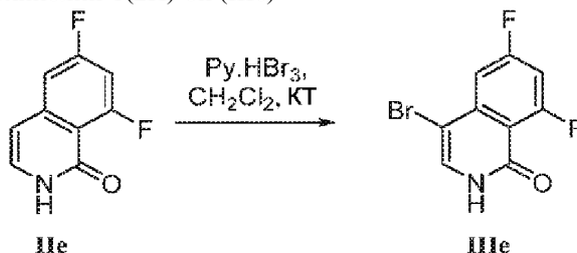
К раствору 30,0 г (163 ммоль, 1,0 экв.) (E)-3-(3,5-дифторфенил)акриловой кислоты в 150 мл толуола в атмосфере азота при 0°C добавляют 34 мл (245 ммоль, 1,5 экв.) триэтиламина, затем 40,3 г (147 ммоль, 0,9 экв.) дифенилфосфорилиазида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Смесь затем разбавляют 200 мл ледяной воды и экстрагируют 3×200 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 200 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 30 мл н-гексана, фильтруют и сушат в высоком вакууме с получением 15,0 г (71,8 ммоль, 44%) (E)-3-(3,5-дифторфенил)акрилоилазида. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 7,63 (д, 1H), 7,02-7,07 (м, 2H), 6,84-6,90 (м, 1H), 6,40 (д, 1H).

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом. 6,8-дифторизохинолин-1(2H)-он (IIe)



Перемешиваемый раствор 10,0 г (47,8 ммоль, 1,0 экв.) (E)-3-(3,5-дифторфенил)акрилоилазида в 50 мл дифенилметана нагревают до 130°C в течение 30 мин. Температуру затем повышают до 280°C и перемешивание продолжают в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 50 мл н-гептана и перемешивают в течение еще 30 мин. Твердые вещества собирают фильтрацией, растирают с 50 мл ацетона и сушат в вакууме с получением 4,0 г (22,1 ммоль, 46%) 6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (IIe). ЖХМС: m/z найдено 182,1 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 10,63 (шс, 1H), 7,16-7,19 (м, 1H), 6,98-7,02 (м, 1H), 6,87-6,93 (м, 1H), 6,44-6,47 (м, 1H).

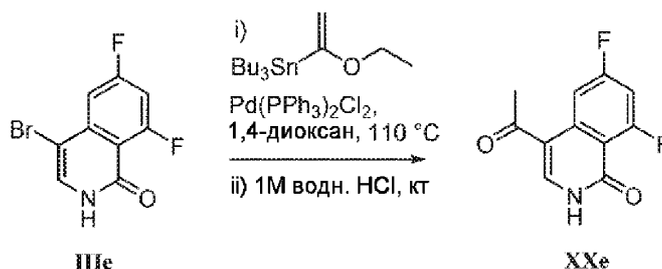
Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом. 4-Бром-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-он (IIIe)



К раствору 2,5 г (13,8 ммоль, 1,0 экв.) 6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (IIe) в 100 мл метиленхлорида добавляют 4,85 г (15,1 ммоль, 1,1 экв.) пербромаида гидробромида пиридиния и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакцию гасят 30 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и растворитель удаляют в вакууме. Остаток суспендируют в 80 мл воды и твердые вещества собирают фильтрацией, промывают 50 мл петролейного эфира и сушат в вакууме с получением 2,5 г (13,5 ммоль, 69%) 4-бром-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (IIIe). ЖХМС: m/z найдено 260,0/262,0 [M+H]<sup>+</sup>.

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

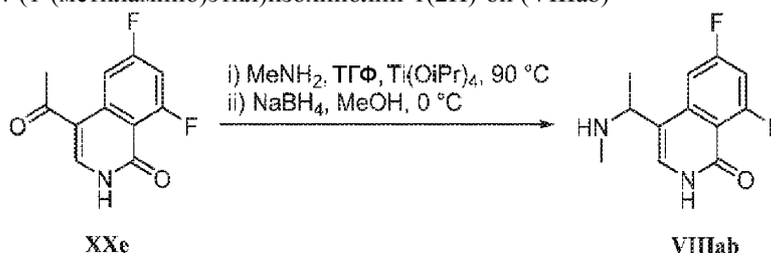
## 4-Ацетил-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-он (XXe)



К перемешиваемому раствору 3,8 г (14,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (IIIe) в 50 мл 1,4-диоксане добавляют 13,4 г (36,5 ммоль, 3,0 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь продувают газообразным азотом в течение 5 мин и добавляют 1,02 г (1,46 ммоль, 0,1 экв.) Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> и затем нагревают до 110°C в течение 16 ч. Реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры и 50 мл 1 М водного HCl добавляют и перемешивание продолжают в течение еще 1 ч. Реакционную смесь затем подщелачивают 50 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 2×300 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 100 мл н-пентана, фильтруют и сушат в высоком вакууме с получением 2,0 г (9,0 ммоль, 61%) 4-ацетил-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXe). ЖХМС: m/z найдено 224,1 [M+H]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,30 (шс, 1H), 8,69-8,73 (м, 1H), 8,09-8,10 (м, 1H), 6,96-7,03 (м, 1H), 2,58 (с, 3H).

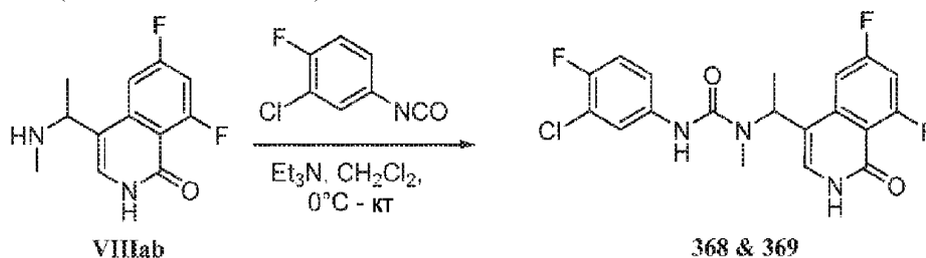
Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

## 6,8-Дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIab)



К раствору 500 мг (2,2 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXe) в 5 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 2,3 мл (4,5 ммоль, 2,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ затем 2,5 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 2,5 мл метанола, добавляют 0,25 г (6,7 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл насыщенного раствора соли, фильтруют через CELITE® и слой промывают 50 мл 10% метанолом в метиленхлориде. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме с получением 0,3 г 6,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIab). ЖХМС: m/z найдено 239,1 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 368 и 369)



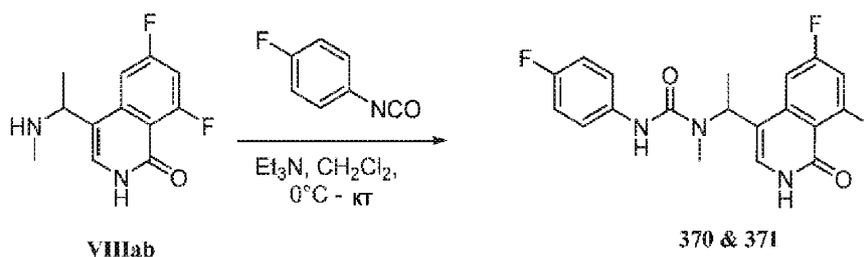
К раствору 300 мг 6,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIab) в 10 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,53 мл (3,72 ммоль) триэтиламина затем 0,10 мл (0,75 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакционную смесь затем разбавляют 100 мл воды и экстрагируют 3×100 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (REVELERIS® C-18: 40 г колонка элюируя линейным градиентом 10-22% [0,1% муравьиная кислота в воде]/ацетонитрил) с получением 300 мг (0,73 ммоль) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины. Энантиомеры затем разделяют хи-

ральной СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 368), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,36 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,48 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,80-7,82 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,28-7,35 (м, 3H), 7,23 (с, 1H), 5,72-5,75 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,98 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 369), ЖХМС: m/z найдено 410,2/412,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,36 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,48 (шс, 1H), 8,47 (шс, 1H), 7,80-7,82 (м, 1H), 7,46-7,51 (м, 1H), 7,28-7,35 (м, 3H), 7,23 (с, 1H), 5,72-5,75 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,38 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 370 и 371)

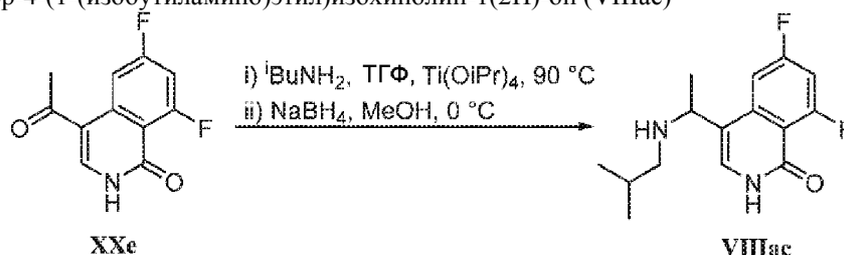


Рацемическую 1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,8-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIab) и 4-фторфенилизоцианат. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 370), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,87 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,47 (шс, 1H), 8,31 (шс, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,27-7,38 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 7,08-7,13 (м, 2H), 5,70-5,76 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,62 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

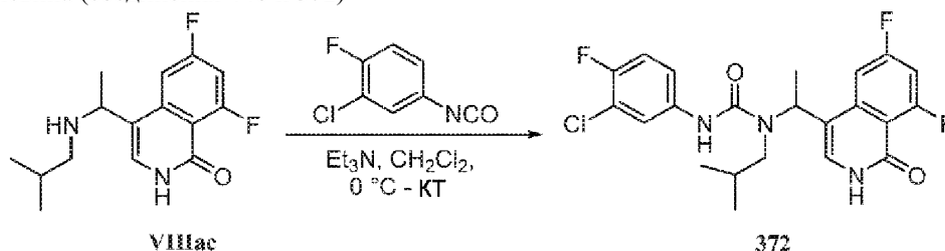
1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 371), ЖХМС: m/z найдено 376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,87 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  11,47 (шс, 1H), 8,31 (шс, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,27-7,38 (м, 2H), 7,22 (с, 1H), 7,08-7,13 (м, 2H), 5,70-5,76 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,19 мин, колонка: Chiralpak IC-3, (4,6×150 мм) 3 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

6,8-Дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIac)



К раствору 1,0 г (4,5 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXe) в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 0,66 мл (6,7 ммоль, 2,0 экв.) изобутиламина, затем 5 мл изопророксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 2 мл метанола, добавляют 0,68 г (17,8 ммоль, 4,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 3 ч. Реакционную смесь разбавляют 40 мл воды и экстрагируют 50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,0 г 6,8-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIac). ЖХМС: m/z найдено 281,10 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина (соединения 446 и 372)

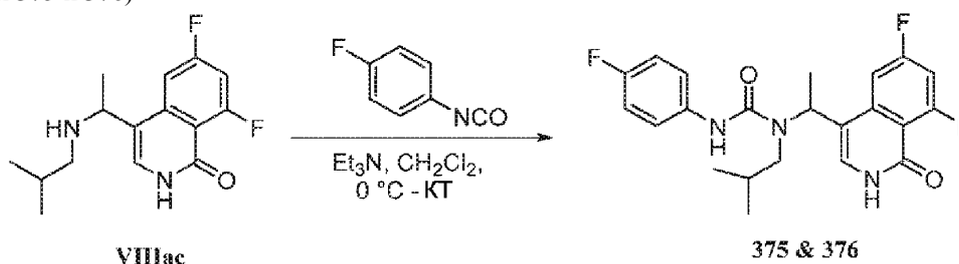


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,8-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIac) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 446), ЖХМС: m/z найдено 452,1/454,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,94 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,53 (шс, 1H), 8,41 (с, 1H), 7,74-7,77 (м, 1H), 7,42-7,48 (м, 2H), 7,29-7,35 (м, 3H), 5,72-5,75 (м, 1H), 3,00-3,07 (м, 1H), 2,81-2,87 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 1,32-1,39 (м, 1H), 0,64 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,35 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 372), ЖХМС: m/z найдено 452,1/454,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,94 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,53 (шс, 1H), 8,41 (с, 1H), 7,74-7,77 (м, 1H), 7,42-7,48 (м, 2H), 7,29-7,35 (м, 3H), 5,72-5,75 (м, 1H), 3,00-3,07 (м, 1H), 2,81-2,87 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 1,32-1,39 (м, 1H), 0,64 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,06 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина (соединения 375 и 376)

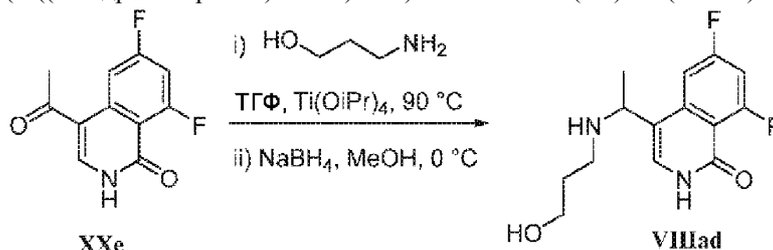


Рацемическую 1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,8-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIac) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 мк, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 375), ЖХМС: m/z найдено 418,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,44 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,26 (шс, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,27-7,34 (м, 2H), 7,09-7,13 (м, 2H), 5,73-5,78 (м, 1H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,80-2,86 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 1,33-1,39 (м, 1H), 0,65 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,27 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

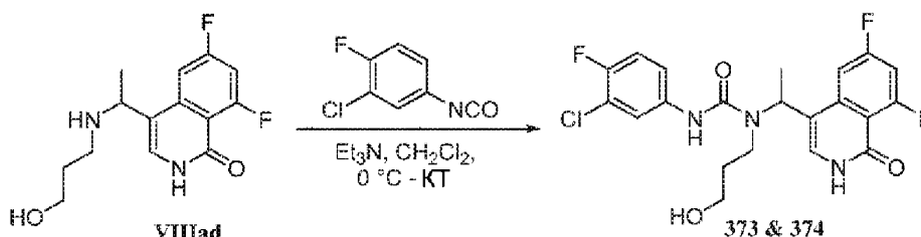
1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 376), ЖХМС: m/z найдено 418,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,44 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,26 (шс, 1H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,27-7,34 (м, 2H), 7,09-7,13 (м, 2H), 5,73-5,78 (м, 1H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,80-2,86 (м, 1H), 1,44 (д, 3H), 1,33-1,39 (м, 1H), 0,65 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,90 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

## 6,8-Дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIad)



К раствору 0,8 г (3,6 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,7-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXe) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,81 г (10,8 ммоль, 3,0 экв.) 3-аминопропан-1-ола, затем 5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 3 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 5 мл метанола, добавляют 0,51 г (13,3 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл насыщенного раствора соли и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 2×100 мл метиленхлорида и фильтрат органической фазы сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,8 г 6,8-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIad). ЖХМС: m/z найдено 283,2 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 373 и 374)

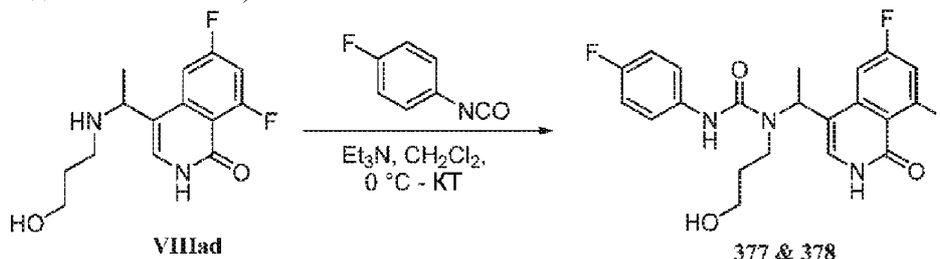


К раствору 0,4 г 6,8-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIad) в 5 мл метиленхлорида добавляют 0,6 мл (4,2 ммоль) триэтиламина, затем 0,11 г (0,85 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляют 50 мл ледяной воды и экстрагируют 2×100 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 80% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 150 мг рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевины. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 373), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,50 (шс, 1H), 8,71 (шс, 1H), 7,75-7,77 (м, 1H), 7,39-7,44 (м, 1H), 7,26-7,36 (м, 4H), 5,71-5,75 (м, 1H), 5,01 (шс, 1H), 3,10-3,24 (м, 4H), 1,44 (д, 3H), 1,10-1,23 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,06 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 374), ЖХМС: m/z найдено 454,1/456,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,27 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): 11,50 (шс, 1H), 8,71 (шс, 1H), 7,75-7,77 (м, 1H), 7,39-7,44 (м, 1H), 7,26-7,36 (м, 4H), 5,71-5,75 (м, 1H), 5,01 (шс, 1H), 3,10-3,24 (м, 4H), 1,44 (д, 3H), 1,10-1,23 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,24 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 377 и 378)

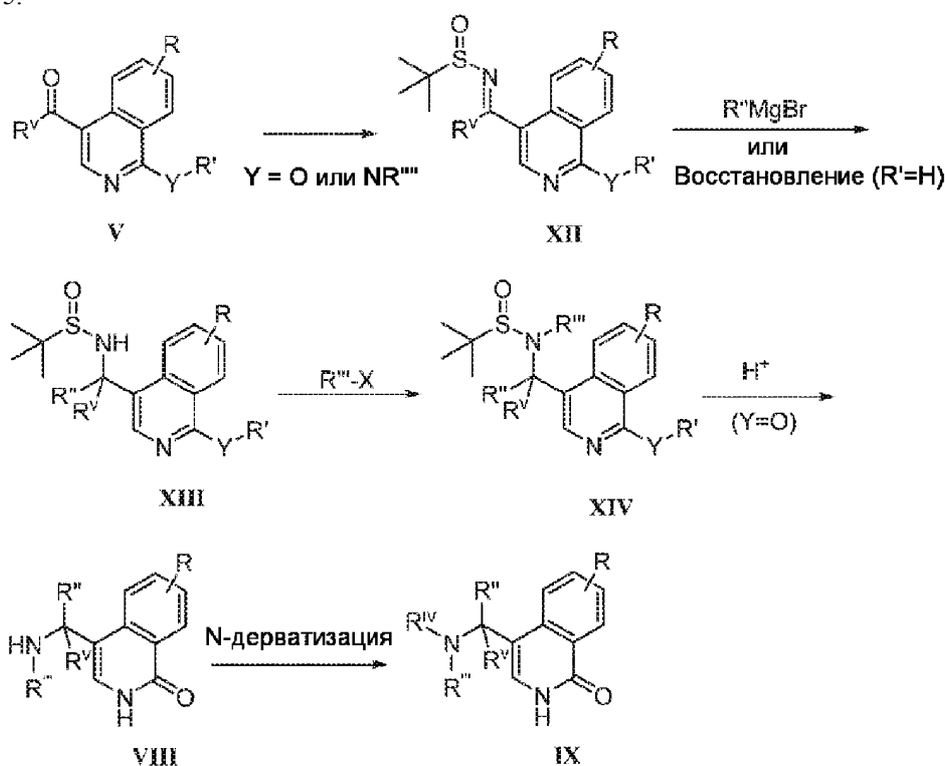


Рацемическую 1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил) мочевины синтезируют по методике, описанной выше, из 6,8-дифтор-4-(1-((3-гидроксипропил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa) и 4-фторфенилизотиоцианата. Энантимеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

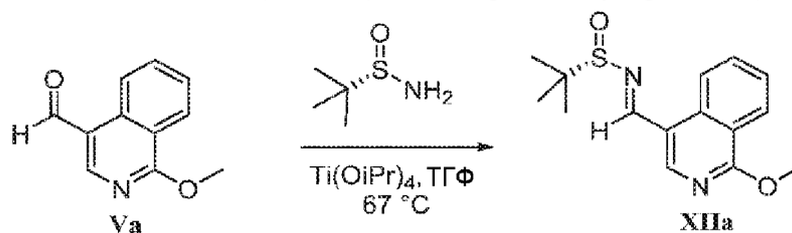
1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил) мочевины - энантиомер I (соединение 377), ЖХМС: m/z найдено 420,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,79 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,55 (шс, 1H), 7,46-7,50 (м, 2H), 7,26-7,32 (м, 3H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,72-5,76 (м, 1H), 4,99 (шс, 1H), 3,11-3,23 (м, 4H), 1,43 (д, 3H), 1,11-1,21 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,73 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, Поток=3,0 г/мин.

1-(1-(6,8-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил) мочевины - энантиомер II (соединение 378), ЖХМС: m/z найдено 420,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,79 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,49 (шс, 1H), 8,55 (шс, 1H), 7,46-7,50 (м, 2H), 7,26-7,32 (м, 3H), 7,09-7,14 (м, 2H), 5,72-5,76 (м, 1H), 4,99 (шс, 1H), 3,11-3,23 (м, 4H), 1,43 (д, 3H), 1,11-1,21 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,66 мин, колонка: Chiralcel OZ-3, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

Схема 5.



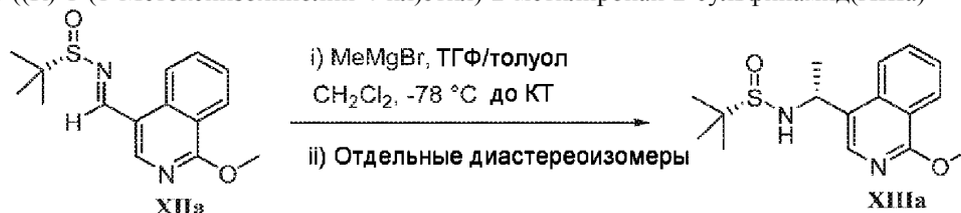
(S)-N-((1-Метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIIa)



К раствору 3,0 г (16,0 ммоль, 1,0 экв.) 1-метоксиизохинолин-4-карбальдегида в 67 мл безводного ТГФ при комнатной температуре в атмосфере азота добавляют 9,5 мл (32,0 ммоль, 2,0 экв.) изопропоксида титана (IV) затем 2,14 г (17,6 ммоль, 1,1 экв.) (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и смесь нагревают до 67°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и выливают в 50 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли. Смесь перемешивают в течение 10 мин и затем фильтруют через CELITE®. Фильтровальную лепешку промывают 200 мл этилацетата и фильтрат переносят в делительную воронку, где слои разделяют. Органическую фазу промывают 30 мл насыщенного раствора соли и объединенные водные промывки экстрагируют 30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в

80 мл метиленхлорида, выпаривают и сушат в высоком вакууме с получением 4,65 г неочищенного (S)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIa), который применяют без дальнейшей очистки.

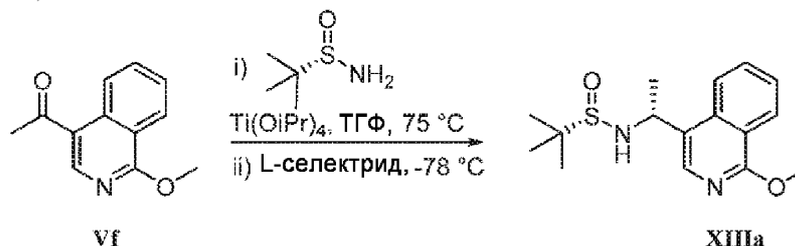
(S)-N-((R)-1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамид(XIIIa)



Раствор 4,65 г неочищенного (S)-N-[(1-метокси-4-изохинолил)метил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIa) в 80 мл безводного метиленхлорида в атмосфере азота охлаждают до  $-78^{\circ}\text{C}$  и медленно добавляют 28,6 мл (40,3 ммоль) 1,4 М раствора бромид метилмагния в 1:3 (об./об) ТГФ: толуола. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Реакционную смесь затем медленно добавляют к смеси 80 мл насыщенного водного хлорида аммония и льда. Полученную смесь разбавляют 100 мл этилацетата и слои разделяют. Водную фазу экстрагируют 2×40 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя 40%-100% этилацетата/гексана), выделяя 2,63 г (8,58 ммоль 54% из Va) основного (второго элюированного) диастереомера (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,12-8,25 (м, 2H), 8,04 (с, 1H), 7,78 (м, 1H), 7,62 (м, 1H), 5,46 (д, 1H), 4,95 (м, 1H), 4,05 (с, 3H), 1,65 (д, 3H), 1,07 (с, 9H). Стереохимия  $\alpha$ -метильного заместителя показана на основе (R) на рентгеновском кристаллографическом анализе соединения 14.

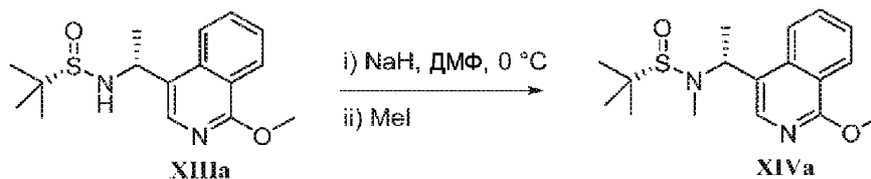
Аналогичные соединения могут быть синтезированы из промежуточного соединения XII с применением разных реагентов Гриньяра.

Альтернативный синтез (S)-N-((R)-1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIIIa)



К смеси 53 мг (0,26 ммоль, 1,0 экв.) 1-(1-метокси-4-изохинолил)этанона (Vf) и 41,5 мг (0,34 ммоль, 1,3 экв.) (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида в 0,15 мл безводного ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 0,16 мл (0,53 ммоль, 2,0 экв.) тетраизопропоксититана и смесь нагревают при  $75^{\circ}\text{C}$  в течение 21 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 0,4 мл ТГФ. Смесь дополнительно охлаждают до  $-78^{\circ}\text{C}$  в атмосфере азота и 0,28 мл (0,28 ммоль, 1,1 экв.) 1 М раствора L-селектрида в ТГФ добавляют и смесь нагревают до комнатной температуры в течение 4 ч. Реакционную смесь затем охлаждают до  $-40^{\circ}\text{C}$  и гасят 0,6 мл метанола и охлаждающую баню удаляют. При нагревании до комнатной температуры, смесь медленно добавляют к 0,5 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли. Смесь разбавляют 15 мл этилацетата, перемешивают в течение 10 мин и затем фильтруют через CELITE®. Слой промывают 10 мл этилацетата, объединенный фильтрат выпаривают в вакууме и основной диастереомер выделяют флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 0-100% этилацетата/гексана) с получением 55 мг (0,18 ммоль, 69% из Vf) диастереомерно чистого (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  8,12-8,25 (м, 2H), 8,04 (с, 1H), 7,78 (м, 1H), 7,63 (м, 1H), 5,46 (д, 1H), 4,96 (м, 1H), 4,05 (с, 3H), 1,65 (д, 3H), 1,07 (с, 9H). Сравнительный анализ XIIIa полученного вышеуказанной методикой с XIIIa полученного взаимодействием бромид метилмагния с (S)-N-[(1-метокси-4-изохинолил)метил]-2-метилпропан-2-сульфинамидом (XIIa) показал то же диастереомерное предпочтение для основного диастереомера. Рентгеновские кристаллографические исследования соединения 14 (vide infra) показали абсолютную конфигурацию  $\alpha$ -метильного заместителя XIIIa как (R)-.

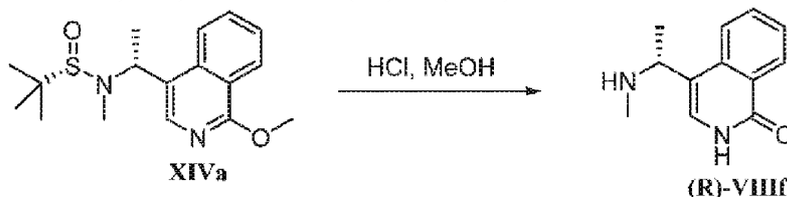
(S)-N-((R)-1-(1-Метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-диметилпропан-2-сульфинамид (XIVa)



К раствору 0,65 г (2,1 ммоль, 1,0 экв.) основного диастереомера (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) как описано выше в 20 мл безводного ДМФ в атмосфере азота при 0°C добавляют 0,17 г (4,2 ммоль, 2,0 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и добавляют 0,26 мл (4,2 ммоль, 2,0 экв.) йодметана. Смесь перемешивают при 0°C в течение еще 2 ч и гасят медленным добавлением 20 мл воды. Смесь дополнительно разбавляют 20 мл воды и экстрагируют 3×20 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 3×10 мл воды, 15 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 25-95% этилацетата/гексана) с получением 0,65 г (1,37 ммоль, 96%) (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-диметилпропан-2-сульфинамида (XIVa) в качестве единственного диастереомера. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,30 (м, 1H), 7,96-8,06 (м, 2H), 7,70 (м, 1H), 7,56 (м, 1H), 5,17-5,28 (м, 1H), 4,13 (с, 3H), 2,41 (с, 3H), 1,76 (д, 3H), 1,21 (с, 9H). Вышеуказанные реакции проводят для множества партий с постоянным результатом.

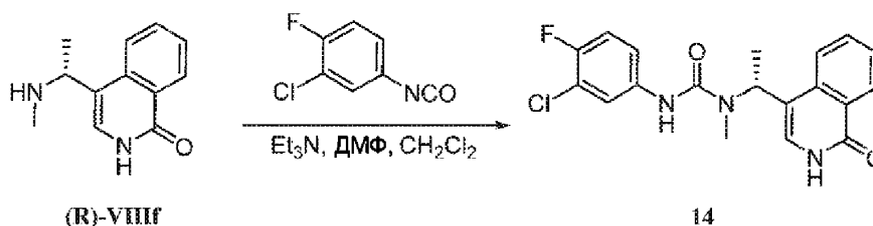
Аналогичные соединения могут быть синтезированы из промежуточного соединения XIII с применением разных алкилирующих агентов.

(R)-4-(1-(Метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIf)



Раствор 1,02 г (3,18 ммоль, 1,0 экв.) диастеремерно чистого (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-диметилпропан-2-сульфинамида (XIVa) в 64 мл (60 ммоль, 25,0 экв.) 1,25 М раствора HCl в метаноле в герметично закрытой пробирке нагревают при 55°C в течение 16 ч. Летучие вещества удаляют в вакууме с получением белого твердого вещества, которое суспендируют в 15 мл 2-метил ТГФ и 25 мл диэтилового эфира. Смесь охлаждают на ледяной бане и полученный белый осадок собирают вакуумной фильтрацией и сушат в высоком вакууме с получением 0,76 г (3,2 ммоль, 100%) (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорида ((R)-VIIIf) в качестве единственного энантиомера. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,62 (д, 1H), 9,64 (с, 1H), 9,13 (с, 1H), 8,26 (м, 1H), 7,94 (д, 1H), 7,78 (м, 1H), 7,51-7,61 (м, 2H), 4,80 (кв, 1H), 2,52 (м, 3H, перекрывается с DMSO-d<sub>6</sub>), 1,58 (д, 3H).

(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 14)



К смеси 0,31 г (1,28 ммоль, 1,05 экв.) энантимерно чистого (R)-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида ((R)-VIIIf, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-N,2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) в 5 мл метиленхлорида добавляют 0,56 мл (3,20 ммоль, 2,6 экв.) N,N-диизопропилэтиламина. Полученный раствор охлаждают до 0°C и раствор медленно добавляют 0,15 мл (1,22 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 2,5 мл метиленхлорида. Смесь перемешивают при 0°C в течение 30 мин и затем загружают непосредственно на преколондированную колонку с диоксидом кремния и очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 0-6% метиленхлоридом/метанолом). Продукт сушат в вакуумной печи при 50°C в течение 16 ч с получением 0,43 г (1,10 ммоль, 90%) (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины (соединение 14). ЖХМС: m/z найдено 374,1/376,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,99 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 11,73 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,86 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,67 (м, 1H), 7,56 (м, 1H), 7,23 (м, 2H), 7,08 (т, 1H), 6,35 (с, 1H), 6,07-6,17 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

Рентгеновское определение структуры соединения 14.

Кристаллы соединения 14 выращивают паровой диффузией с применением этилацетата в качестве растворителя, и 1:1 об./об. диэтилового эфира:гексана в качестве антирастворителя. соединение 14 (молекулярная формула  $C_{19}H_{17}ClFN_3O_2$ ) кристаллизуется в кубической пространственной группе I23 (систематическое отсутствие hkl:  $h+k+l=odd$ ) с  $a=35,3794(15)\text{\AA}$ ,  $V=44284(6)\text{\AA}^3$ ,  $Z=72$  и  $d_{calc}=1,009\text{ г/см}^3$ . Данные рентгеновской интенсивности собирают на Bruker D8QUEST (APEX3 2018,7-2: Bruker-AXS, Madison, Wisconsin, USA (2016)) Детектор площади CMOS применяет графит-монохроматизированное Mo-K $\alpha$  облучение ( $\lambda=0,71073\text{\AA}$ ) при температуре 100K. Предварительную классификацию проводят из ряда двадцати четырех  $0,5^\circ$  вращательных рамок с экспозицией 10 с. Всего 1387 рамок собирают при расстоянии от кристалла до датчика 50,0 мм, ширине вращения  $0,5^\circ$  и экспозиции 40 с (табл. 1).

Таблица 1

тип сканирования	$2\theta$	$\omega$	$\phi$	$\chi$	рамки
$\omega$	8,52	184,90	0,00	54,72	374
$\omega$	8,52	184,90	144,00	54,72	374
$\omega$	8,52	184,90	216,00	54,72	374
$\omega$	8,52	184,90	72,00	54,72	265

Рамки вращения интегрируют с применением SAINT (SAINT v8,38A: Bruker-AXS Madison, Wisconsin, USA (2014)), с получением списка неусредненных значений  $F^2$  и  $\sigma(F^2)$ . Всего 420033 отражений измеряют в пределах интервалов  $5,15 \leq 2\theta \leq 50,686$ ,  $-42 \leq h \leq 42$ ,  $-42 \leq k \leq 42$ ,  $-42 \leq l \leq 42$  с получением 13532 уникальных отражений ( $R_{int}=0,0598$ ). Данные интенсивности корректируют на Лоренц и эффекты поляризации и для абсорбции с применением SADABS (SADABS v2016/2: Krause, L., Herbst-Irmer, R., Sheldrick, G.M. & Stalke, D., J. Appl. Cryst, 48, 3-10 (2015)) (минимальная и максимальная передача 0,7110, 0,7452). Структуру разделяют прямыми способами - ShelXT (SHELXT v2014/4: Sheldrick, G.M., Acta Cryst, A, 71, 3-8 (2015)). Уточнение проводят с применением методики наименьших квадратов в полноматричном приближении по  $F^2$  с применением SHELXL-2018 (SHELXL-2018/3: Sheldrick, G.M., Acta Cryst, A, 71, 3-8 (2015)). Все отражения применяют во время уточнения. Применяемая схема взвешивания:  $w=1/[\sigma^2(F_o^2)+(0,0437P)^2+1,0285P]$ , где  $P=(F_o^2+2F_c^2)/3$ . Не водородные атомы уточняют анизотропно, и атомы водорода уточняют с применением модели "наездника". Уточнение сходится к  $R1=0,0357$  и  $wR2=0,0849$  для 11359 наблюдаемых отражений, для которых  $F>4\sigma(F)$  и  $R1=0,0544$  и  $wR2=0,0986$  и  $GOF=1,094$  для всех 13532 уникальных, не нулевых отражений и 718 переменных. Максимальное /о в конечном цикле наименьших квадратов составляет 0,001, и два наибольших выделяющихся пика в конечной разности Фурье составляют +0,18 и -0,17e/ $\text{\AA}^3$ .

В табл. 2 перечислена информация ячеек, сбор данных и данные уточнения для соединения 14.

Таблица 2

## Сущность определения структуры соединения 14

Эмпирическая формула	$C_{19}H_{17}ClFN_3O_2$
Масса формулы	373,80
Температура/К	100
Кристаллическая система	кубическая
Пространственная группа	I23
a	$35,3794(15)\text{\AA}$
Объем	$44284(6)\text{\AA}^3$
Z	72
$d_{calc}$	$1,009\text{ г/см}^3$
$\mu$	$0,176\text{ мм}^{-1}$
F(000)	13968,0
Размер кристалла, мм	$0,35 \times 0,34 \times 0,17$
$2\theta$ диапазон для сбора данных	$5,15-50,686^\circ$

Интервалы индексов	$-42 \leq c \leq 42, -42 \leq k \leq 42, -42 \leq l \leq 42$
Собранные отражения	420033
Независимые отражения	13532[R(int) = 0,0598]
Данные/ограничения/параметры	13532/18/718
Критерий согласия по $F^2$	1,094
Конечные R индексы [ $I \geq 2\sigma(I)$ ]	$R_1=0,0357, wR_2=0,0849$
Конечные R индексы [все данные]	$R_1=0,0544, wR_2=0,0986$
Наибольший пик дифф./впадина	0,18/-0,17 $e\text{\AA}^{-3}$
Параметр Флэка	0,001(8)

Конечные позиционные и эквивалентные изотропные тепловые параметры для соединения 14 даны в табл. 3.

Таблица 3

Уточненные позиционные параметры для соединения 14				
Атом	x	y	z	U (экв.)
C11	0,78482(2)	0,55148(3)	0,86028(2)	0,0487(2)
F1	0,71225(6)	0,51258(6)	0,86207(6)	0,0612(5)
O1	0,81837(9)	0,45515(8)	0,52149(7)	0,0703(8)
O2	0,81293(6)	0,53342(7)	0,72410(6)	0,0516(6)
N1	0,82552(8)	0,51226(9)	0,54954(8)	0,0518(7)
N2	0,79474(8)	0,55718(9)	0,66760(7)	0,0482(7)
N3	0,75378(8)	0,55703(10)	0,71883(8)	0,0577(8)
C1	0,81924(11)	0,47428(12)	0,55081(10)	0,0579(9)
C2	0,81258(12)	0,45892(11)	0,58853(11)	0,0588(10)
C3	0,80411(15)	0,42052(12)	0,59227(13)	0,0798(13)
C4	0,79626(19)	0,40578(13)	0,62695(14)	0,0997(19)
C5	0,79813(17)	0,42856(13)	0,65913(13)	0,0878(16)
C6	0,80739(12)	0,46604(12)	0,65617(11)	0,0631(11)
C7	0,81478(11)	0,48268(11)	0,62083(10)	0,0555(9)
C8	0,82510(9)	0,52156(10)	0,61639(9)	0,0472(8)
C9	0,82945(10)	0,53504(11)	0,58080(9)	0,0496(8)
C10	0,83102(10)	0,54654(10)	0,65042(9)	0,0490(8)
C11	0,85565(11)	0,58162(12)	0,64335(10)	0,0598(10)
C12	0,76761(12)	0,57865(13)	0,64478(10)	0,0684(12)

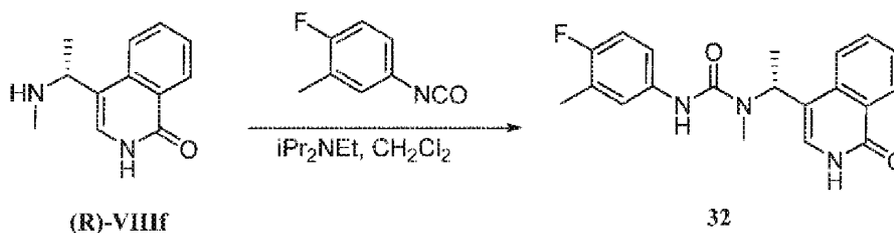
## 047339

C13	0,78849(9)	0,54865(10)	0,70447(9)	0,0449(8)
C14	0,74313(9)	0,54600(10)	0,75556(9)	0,0479(8)
C15	0,76631(9)	0,55452(10)	0,78657(9)	0,0462(8)
C16	0,75593(9)	0,54270(10)	0,82173(9)	0,0432(8)
C17	0,72193(10)	0,52360(10)	0,82708(10)	0,0502(8)
C18	0,69910(10)	0,51571(12)	0,79729(10)	0,0580(10)
C19	0,70966(10)	0,52713(11)	0,76129(10)	0,0538(9)
Cl1»	0,76322(7)	0,69480(8)	0,63458(8)	0,0859(8)
Cl1'	0,87508(6)	0,77777(5)	0,66351(5)	0,0645(5)
F1'	0,80149(11)	0,75238(11)	0,66912(12)	0,1429(16)
O1'	0,96691(7)	0,61531(6)	0,36667(6)	0,0467(5)
O2'	0,84975(6)	0,62396(6)	0,55183(6)	0,0424(5)
N1'	0,96543(7)	0,58465(8)	0,42278(7)	0,0390(6)
N2'	0,91144(7)	0,61972(7)	0,53452(7)	0,0355(5)
N3'	0,89314(8)	0,66121(7)	0,58164(7)	0,0403(6)
C1'	0,95115(9)	0,60974(9)	0,39786(9)	0,0405(7)
C2'	0,91692(9)	0,62933(8)	0,40973(9)	0,0383(7)
C3'	0,89953(10)	0,65416(9)	0,38408(10)	0,0473(8)
C4'	0,86713(11)	0,67259(10)	0,39461(11)	0,0564(9)
C5'	0,85138(10)	0,66685(10)	0,43019(10)	0,0499(8)
C6'	0,86795(9)	0,64224(9)	0,45530(9)	0,0417(7)
C7'	0,90080(9)	0,62216(8)	0,44567(9)	0,0378(7)
C8'	0,91899(8)	0,59522(8)	0,47030(9)	0,0375(7)
C9'	0,94987(8)	0,57706(9)	0,45761(8)	0,0382(7)
C10'	0,90295(8)	0,58721(8)	0,50981(9)	0,0384(7)
C11'	0,91641(10)	0,55046(9)	0,52768(9)	0,0464(8)
C12'	0,95133(9)	0,62775(9)	0,54282(9)	0,0416(7)
C13'	0,88298(9)	0,63441(8)	0,55587(8)	0,0361(7)
C14'	0,86790(10)	0,68351(9)	0,60340(8)	0,0433(7)
C15'	0,88403(12)	0,71406(9)	0,62256(9)	0,0505(9)
C16'	0,86139(16)	0,73719(12)	0,64440(12)	0,0748(13)
C17'	0,82349(16)	0,72999(14)	0,64810(15)	0,0873(16)

C18'	0,80744(13)	0,69994(12)	0,62870(13)	0,0703(11)
C19'	0,82931(11)	0,67692(11)	0,60695(10)	0,0548(9)
C11*	0,91438(4)	0,73141(3)	0,75842(3)	0,0813(4)
F1*	0,89117(7)	0,65460(7)	0,73693(7)	0,0771(7)
O1*	1,04816(7)	0,89383(6)	0,52976(6)	0,0469(5)
O2*	0,97392(6)	0,69790(6)	0,58997(6)	0,0434(5)
N1*	1,06308(7)	0,83309(7)	0,51584(7)	0,0397(6)
N2*	1,02958(7)	0,72995(7)	0,58816(7)	0,0403(6)
N3*	1,00249(8)	0,71462(7)	0,64551(7)	0,0423(6)
C1*	1,04147(9)	0,85944(9)	0,53335(8)	0,0390(7)
C2*	1,01032(9)	0,84491(9)	0,55618(8)	0,0393(7)
C3*	0,98692(9)	0,87066(10)	0,57504(9)	0,0451(8)
C4*	0,95634(10)	0,85776(10)	0,59537(9)	0,0493(8)
C5*	0,94836(10)	0,81940(11)	0,59605(10)	0,0532(9)
C6*	0,97101(9)	0,79372(10)	0,57810(9)	0,0437(8)
C7*	1,00377(8)	0,80573(9)	0,55816(8)	0,0372(7)
C8*	1,03013(8)	0,78000(9)	0,54051(8)	0,0375(7)
C9*	1,05822(9)	0,79468(9)	0,51992(8)	0,0377(7)
C10*	1,02614(9)	0,73744(9)	0,54734(8)	0,0399(7)
C11*	1,05356(10)	0,71287(9)	0,52499(9)	0,0472(8)
C12*	1,06268(9)	0,74610(9)	0,60731(9)	0,0418(7)
C13*	1,00075(9)	0,71297(8)	0,60677(9)	0,0389(7)
C14*	0,97390(9)	0,69853(9)	0,66864(9)	0,0423(7)
C15*	0,96035(10)	0,71965(10)	0,69863(9)	0,0482(8)
C16*	0,93237(11)	0,70487(10)	0,72162(9)	0,0540(9)
C17*	0,91883(11)	0,66915(11)	0,71483(10)	0,0547(9)
C18*	0,93272(10)	0,64750(10)	0,68581(10)	0,0492(8)
C19*	0,96076(9)	0,66216(9)	0,66232(9)	0,0423(7)

ORTEP представление соединения 14, определяющее абсолютную конфигурацию соединения 14 как (R)- (и, следовательно, абсолютную конфигурацию  $\alpha$ -метального заместителя основного диастереомера XIIIa как (R)-) показана на фигуре.

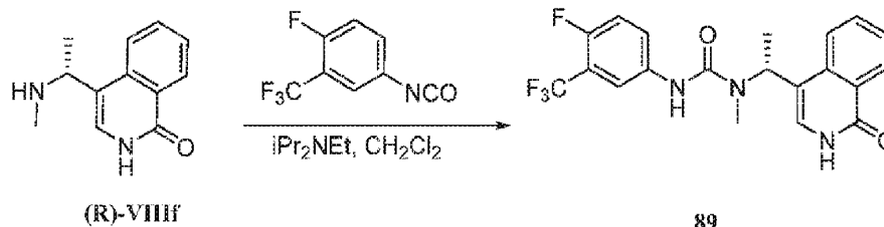
(R)-3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 32)



Энантиочистую (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 32) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиочистого

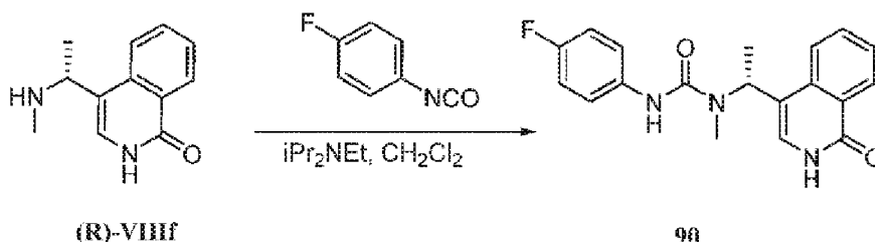
(R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорида ((R)-VIII<sub>f</sub>, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>a</sub>) и метилйодида) и 4-фтор-3-метилфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 354,2  $[M+H]^+$ , ВУ=3,61 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,37 (с, 1H), 8,44-8,51 (м, 1H), 7,90 (д, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 7,30-7,38 (м, 1H), 7,22 (д, 1H), 7,14 (м, 1H), 6,95 (т, 1H), 6,23 (с, 1H), 6,14 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 2,28 (д, 3H), 1,54 (д, 3H).

(R)-3-(4-Фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 89)



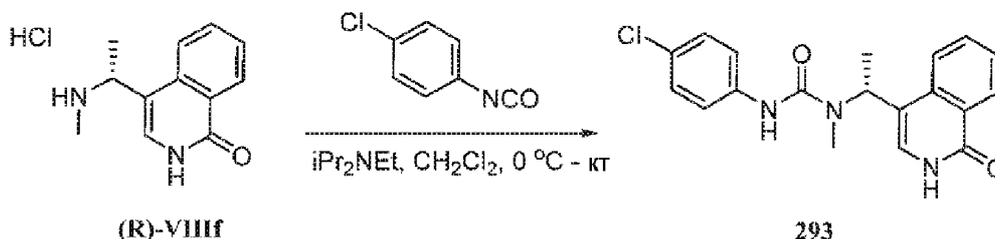
(R)-3-(4-Фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 89) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиоцистого (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорида ((R)-VIII<sub>f</sub>, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>a</sub>) и метилйодида) и 4-фтор-3-трифторметилфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 408,1  $[M+H]^+$ , ВУ=4,67 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,72 (с, 1H), 8,45-8,58 (м, 2H), 7,86 (дд, 1H), 7,70-7,80 (м, 1H), 7,57 (ддд, 1H), 7,22-7,31 (м, 3H), 6,68 (д, 1H), 6,13 (кв, 1H), 2,72 (с, 3H), 1,57 (д, 3H).

(R)-3-(4-Фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 90)



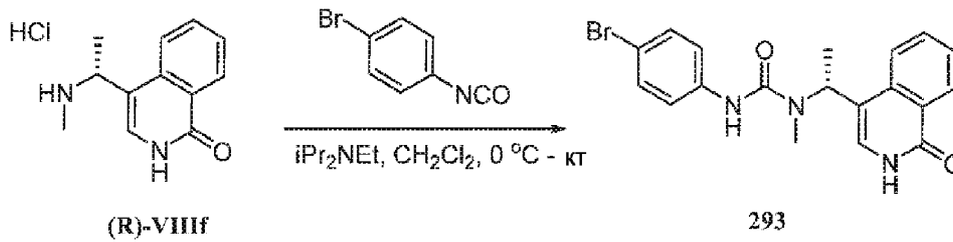
(R)-3-(4-Фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 90) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиоцистого (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIII<sub>f</sub> полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>a</sub>) и метилйодида) и 4-фторфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 340,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,13 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,63 (с, 1H), 8,44-8,51 (м, 1H), 7,87-7,94 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 7,35-7,45 (м, 2H), 7,21-7,24 (м, 1H), 6,97-7,08 (м, 2H), 6,31 (с, 1H), 6,14 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

(R)-3-(4-Хлорфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 293)



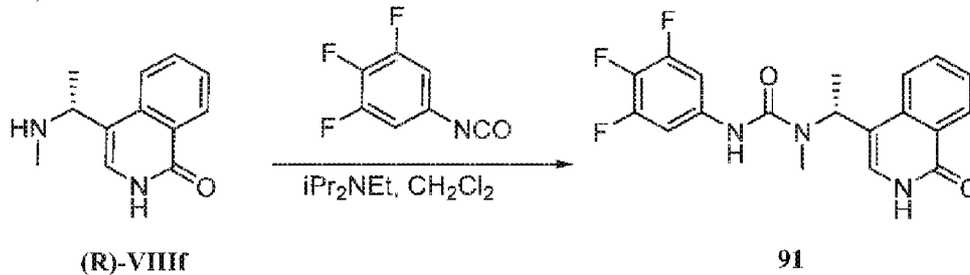
(R)-3-(4-Хлорфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из энантиомерно чистого (R)-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида ((R)-VIII<sub>f</sub>, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>a</sub>) и метилйодида) и 4-хлорфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 356,2/358,2  $[M+H]^+$ , ВУ=3,77 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ ):  $\delta$  11,30 (с, 1H), 8,47 (дд, 1H), 7,88 (д, 1H), 7,73 (ддд, 1H), 7,55 (ддд, 1H), 7,37-7,45 (м, 2H), 7,19-7,33 (м, 3H), 6,33 (с, 1H), 6,13 (кв, 1H), 2,67 (с, 2H), 1,54 (д, 3H).

(R)-3-(4-Бромфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 294)



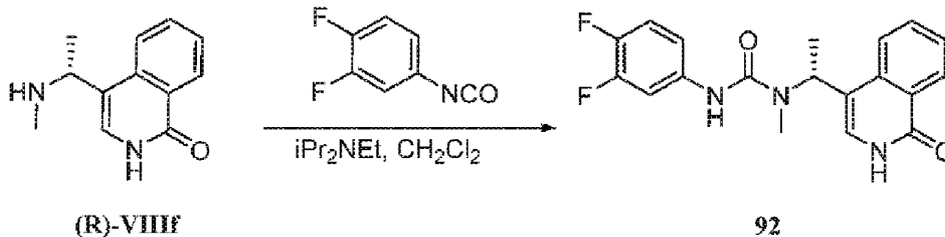
(R)-3-(4-Бромфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, описанной выше, из энантиомерно чистого (R)-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида ((R)-VIII f, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) и 4-хлорфенилизотиоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 400,1/402,1  $[M+H]^+$ , ВУ=3,91 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ ):  $\delta$  11,24 (с, 1H), 8,51-8,43 (м, 1H), 7,87 (д, 1H), 7,68-7,78 (м, 1H), 7,55 (ддт, 1H), 7,39-7,47 (м, 2H), 7,40-7,32 (м, 2H), 7,21 (д, 1H), 6,33 (с, 1H), 6,13 (кв, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,52 (д, 3H).

(R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина (соединение 91)



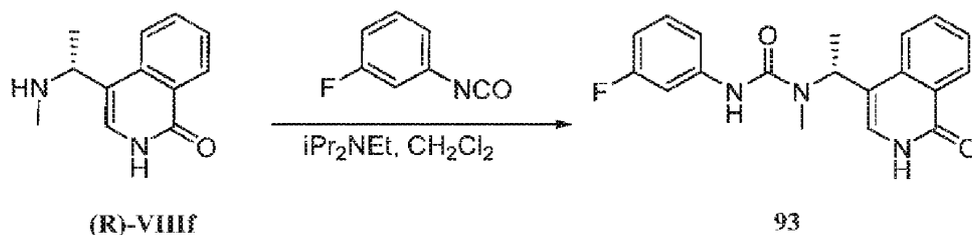
(R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевину (соединение 91) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиомерно чистого (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIII f, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) и 3,4,5-трифторфенилизотиоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 376,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,00 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  11,42 (д, 1H), 8,62 (с, 1H), 8,24 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,63-7,70 (м, 1H), 7,45-7,60 (м, 3H), 7,16 (д, 1H), 5,83 (м, 1H), 2,58 (с, 3H), 1,43 (д, 3H).

(R)-3-(3,4-Дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 92)



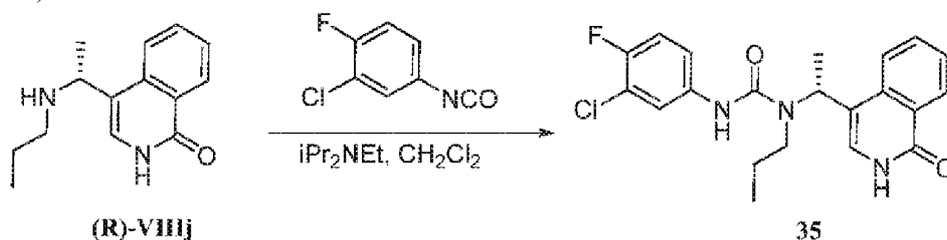
(R)-3-(3,4-Дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 92) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиомерно чистого (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIII f, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) и 3,4-дифторфенилизотиоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 358,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,73 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,73 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,86 (д, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,511-7,62 (м, 2H), 7,24 (д, 1H), 7,09 (м, 1H), 6,95-7,04 (м, 1H), 6,37 (с, 1H), 6,12 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

(R)-3-(3-Фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 93)



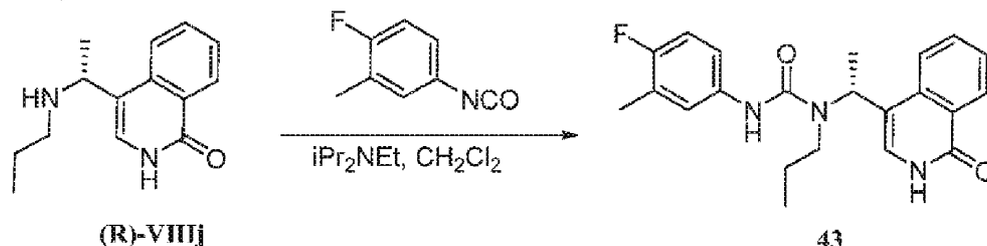
(R)-3-(3-Фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 93) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиочистого (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIIIf, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) и 3-фторфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 340,2  $[M+H]^+$ , ВУ=4,40 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,61 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,88 (м, 1H), 7,69-7,79 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 7,46 (м, 1H), 7,20-7,30 (м, 2H), 7,07 (м, 1H), 6,77 (м, 1H), 6,43 (с, 1H), 6,14 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,54 (д, 3H).

(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевина (соединение 35)



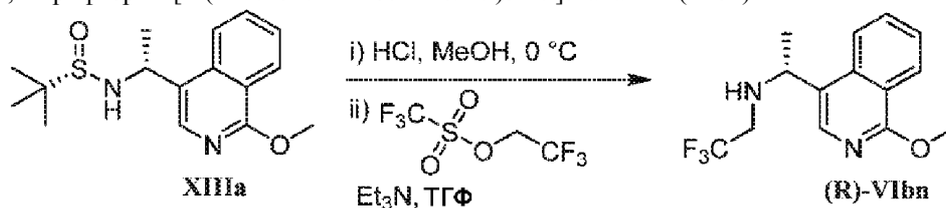
(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевину (соединение 35) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из энантиочистого (R)-4-(1-(пропиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она ((R)-VIIIj, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и 1-йодпропана) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,1/404,1  $[M+H]^+$ , ВУ=4,63 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,65 (с, 1H), 8,48 (дд, 1H), 7,84 (дт, 1H), 7,75 (дд, 1H), 7,64 (дд, 1H), 7,56 (дд, 1H), 7,18-7,31 (м, 2H), 7,09 (т, 1H), 6,25 (с, 1H), 6,13 (кв, 1H), 2,95-3,06 (м, 1H), 2,87-2,98 (м, 1H), 1,55 (д, 3H), 1,22-1,43 (м, 1H), 1,01 (м, 1H), 0,70 (т, 3H).

(R)-3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевина (соединение 43)



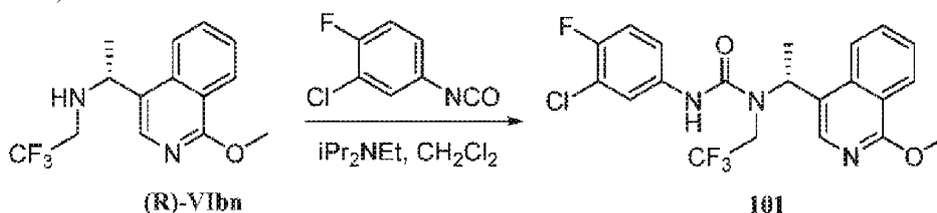
(R)-3-(4-Фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевину (соединение 43) синтезируют аналогично тому, как описано выше, энантиочистого (R)-4-(1-(пропиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она ((R)-VIIIj, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и 1-йодпропана) и 4-фтор-3-метилфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 382,3  $[M+H]^+$ , ВУ=4,41 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,43 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,87 (д, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 7,22-7,36 (м, 2H), 7,09-7,18 (м, 1H), 6,96 (т, 1H), 6,1-6,21 (м, 2H), 2,96 (м, 2H), 2,28 (д, 3H), 1,56 (д, 3H), 1,35 (м, 1H), 1,01 (м, 1H), 0,70 (т, 3H).

(R)-2,2,2-Трифтор-N-[1-(1-метокси-4-изохинолил)этил]этанамин (VIbn)



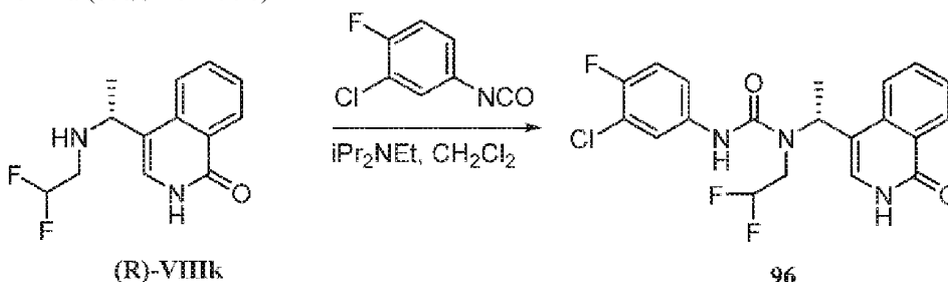
К раствору 0,24 г (0,78 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-[(R)-1-(1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) в 10 мл безводного метанола при 0°C добавляют 2,74 мл (2,74 ммоль, 3,5 экв.) 1 М раствора HCl в метаноле. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 30 мин. Дополнительную порцию 2,0 мл (2,0 ммоль, 2,6 экв.) 1 М раствора HCl в метаноле добавляют, и перемешивание продолжают в течение еще 1 ч. Смесь затем разбавляют 20 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×25 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 20 мл воды, 20 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,18 г 1-(1-метокси-4-изохинолил)этанамин. Продукт повторно растворяют в 7 мл безводного ТГФ и добавляют 0,25 мл (1,78 ммоль, 2,3 экв.) триэтиламина, затем 0,16 мл (1,11 ммоль, 1,4 экв.) 2,2,2-трифторэтилтрифторметансульфоната и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Дополнительную порцию добавляют 0,1 мл (0,72 ммоль, 0,9 экв.) 2,2,2-трифторэтилтрифторметансульфоната и перемешивание продолжают в течение еще 16 ч. Смесь затем разбавляют 25 мл этилацетата, промывают 8 мл воды, 8 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 10-30% этилацетата/гексана) с получением 0,15 г (0,53 ммоль, 68%) (R)-2,2,2-трифтор-N-[1-(1-метокси-4-изохинолил)этил]этанамин ((R)-VIbn). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,31 (м, 1H), 8,14-8,22 (м, 1H), 8,07 (д, 1H), 7,70 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 4,53 (кв, 1H), 4,13 (с, 3H), 3,14 (м, 2H), 1,55 (д, 3H).

(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевина (соединение 101)



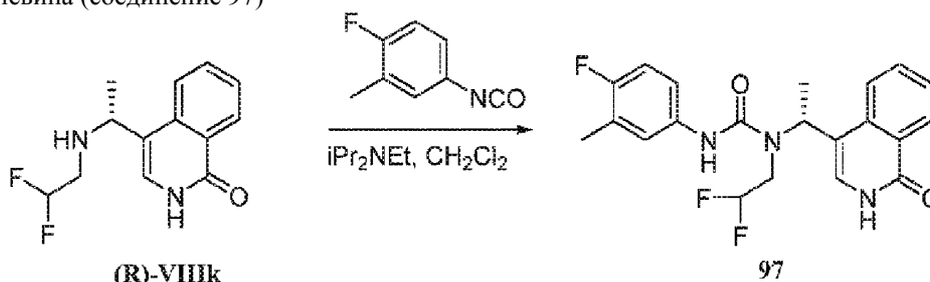
(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевину (соединение 101) синтезируют по методике, описанной выше, из (R)-2,2,2-трифтор-N-[1-(1-метокси-4-изохинолил)этил]этанамин ((R)-VIbn, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 456,2/458,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,22 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,32 (м, 1H), 8,07-8,13 (м, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,55-7,64 (м, 2H), 7,17 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,18 (кв, 1H), 4,16 (с, 3H), 3,73-3,89 (м, 1H), 3,54 (м, 1H), 1,76 (д, 3H).

(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 96)



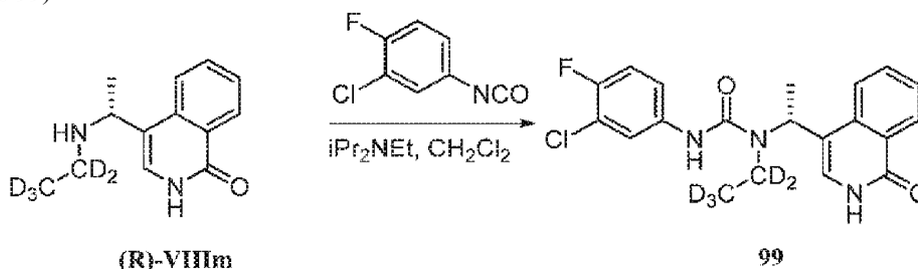
(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 96) синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из энантио-чистого (R)-4-(1-(2,2-дифторэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIIIk) (полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и 2,2-дифторэтилтрифторметансульфоната) и 3-хлор-4-фторфенилизотиоцианата. ЖХМС: m/z найдено 424,1/426,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,84 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 11,54 (с, 1H), 8,50 (м, 1H), 7,78 (м, 1H), 7,70 (д, 1H), 7,56-7,65 (м, 2H), 7,29 (д, 1H), 7,18 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,82 (д, 1H), 6,07 (д, 1H), 4,87-5,15 (м, 1H), 3,38-3,57 (м, 2H), 1,61 (м, 2H).

(R)-3-(3-Метил-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 97)



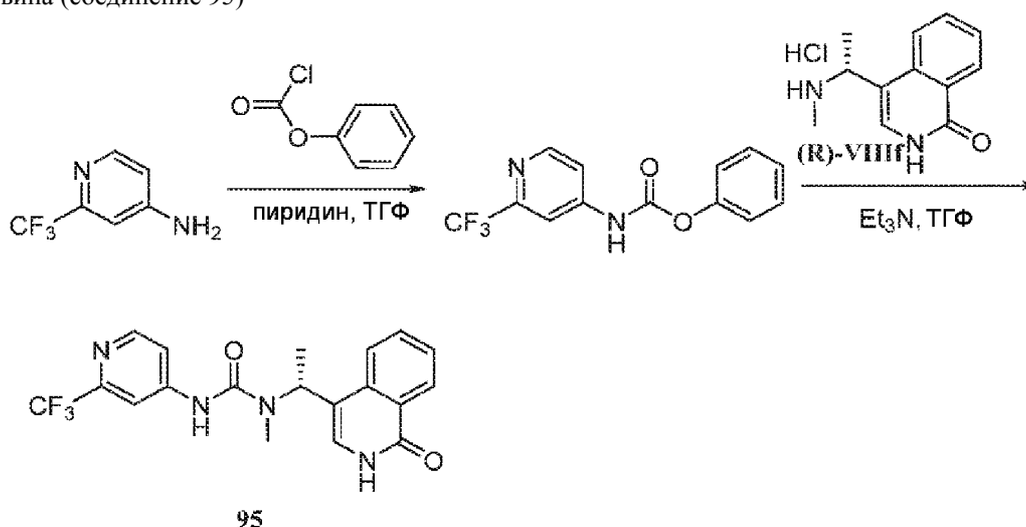
(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 97) синтезируют по аналогичной методике из (R)-4-(1-((2,2-дифторэтил)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIIIk, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и 2,2-дифторэтилтрифторметансульфоната) и 3-метил-4-фторфенилизоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 404,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,52 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,61 (с, 1H), 8,46-8,53 (м, 1H), 7,69-7,82 (м, 2H), 7,60 (м, 1H), 7,21-7,32 (м, 2H), 7,12 (м, 1H), 6,97 (т, 1H), 6,73 (т, 1H), 6,07 (кв, 1H), 4,89-5,17 (м, 1H), 3,37-3,58 (м, 2H), 2,28 (д, 3H), 1,60 (д, 3H).

(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(этил- $d_5$ )-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 99)



(R)-3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(этил- $d_5$ )-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 99) синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из энантиочистого (R)-4-(1-((этил- $d_5$ )амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорида ((R)-VIIIm, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и 1-бром-1,1,2,2,2-пентадейтериозтана) и 3-хлор-4-фторфенил изоцианата. ЖХМС:  $m/z$  найдено 393,2/395,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,01 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,24 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,85 (д, 1H), 7,70-7,80 (м, 1H), 7,66 (м, 1H), 7,51-7,60 (м, 1H), 7,19-2,29 (м, 2H), 7,09 (т, 1H), 6,25 (с, 1H), 6,13 (м, 1H), 1,52 (д, 3H).

(R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевина (соединение 95)

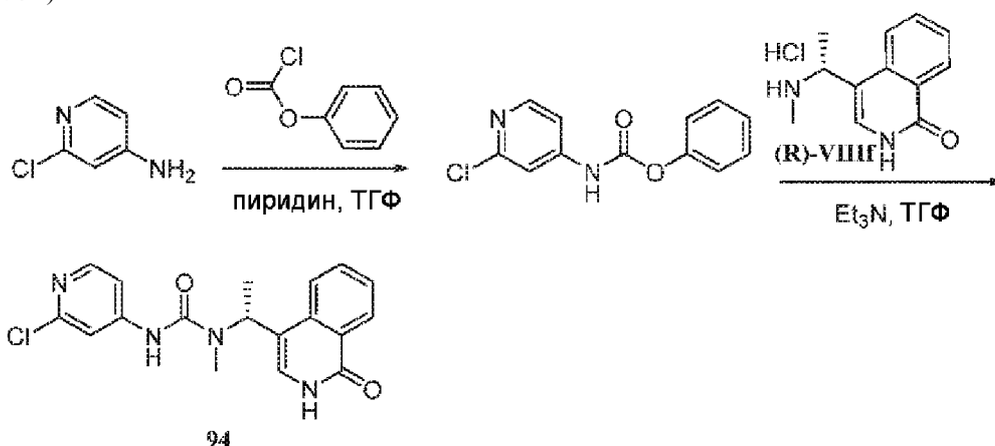


К раствору 0,83 г (5,12 ммоль, 1,0 экв.) 2-(трифторметил)пиридин-4-амина в 10 мл безводного ТГФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 1,66 мл (20,48 ммоль, 4,0 экв.) пиридина, затем медленно добавляют 0,71 мл (5,63 ммоль, 1,1 экв.) фенилхлорформиата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Смесь затем разбавляют 25 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 10 мл воды и 10 мл насыщенного раствора соли, су-

шат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (40g  $\text{SiO}_2$ , элюируя 10-70% этилацетатом/гексаном) с получением 1,41 г (4,0 ммоль, 97%) (фенил(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)карбамата.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,63 (д, 1H), 7,85 (д, 1H), 7,58 (дд, 1H), 7,38-7,48 (м, 2H), 7,25-7,35 (м, 1H), 7,15-7,30 (м, 2H).

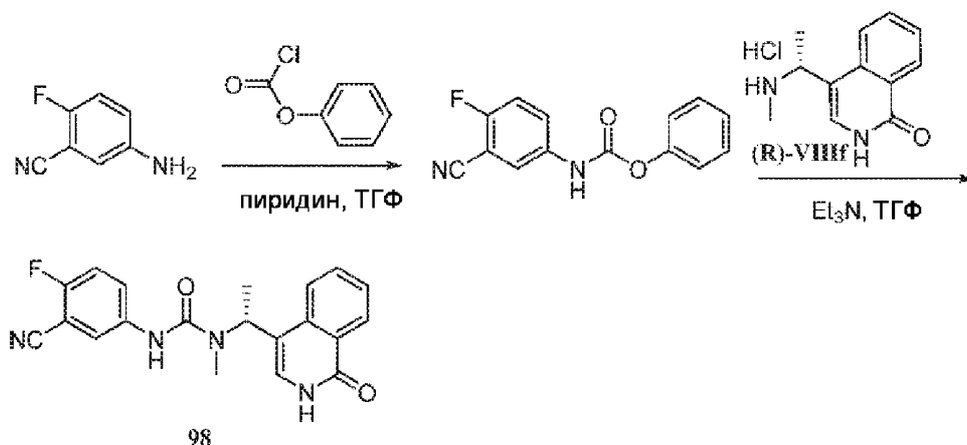
К смеси 53 мг (0,22 ммоль, 1,1 экв.) (R)-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида ((R)-VIIIf, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида) в 2 мл безводного ТГФ добавляют 77 мкл (0,56 ммоль, 2,8 экв.) триэтиламина, затем 56 мг (0,2 ммоль, 1,0 экв.) фенил(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)карбамата и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 60 ч. Реакционную смесь загружают непосредственно в прекодиционированную 12 г колонку с диоксидом кремния, и продукт выделяют флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя 1-8% метанолом/метилхлоридом) с получением 58 мг (0,13 ммоль, 67%) (R)-1-метил-1-[1-(1-оксо-2H-изохинолин-4-ил)этил]-3-[2-(трифторметил)-4-пиридил]мочевины (соединение 95, Энантиомер II). ЖХМС: m/z найдено 391,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,66 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CD}_3\text{OD}$ )  $\delta$  8,47 (д, 1H), 8,37 (м, 1H), 8,11 (д, 1H), 7,70-7,83 (м, 3H), 7,55 (м, 1H), 7,28 (д, 1H), 6,00 (м, 1H), 2,70 (с, 3H), 1,58 (д, 3H).

(R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 94)



(R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 94) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIIIf, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида и 2-хлорпиридин-4-амина. ЖХМС: m/z найдено 357,1/359,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,03 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,43 (д, 1H), 8,95 (с, 1H), 8,24 (м, 1H), 8,16 (д, 1H), 7,69-7,80 (м, 2H), 7,60-7,67 (м, 1H), 7,46-7,58 (м, 2H), 7,14-7,21 (м, 1H), 5,83 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,45 (д, 3H).

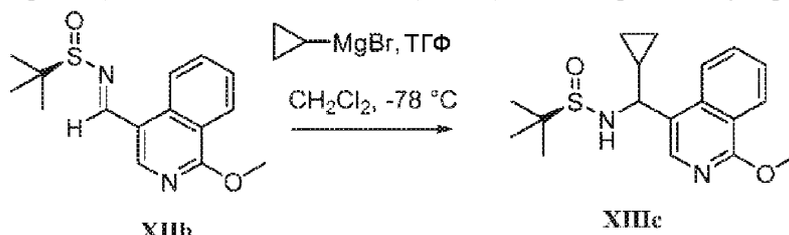
(R)-3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 98)



(R)-3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 98) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из (R)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида ((R)-VIIIf, полученного из (S)-N-((R)-1-(1-метокси изохинолин-4-ил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIa) и метилйодида и 5-амино-2-фторбензонитрила. ЖХМС: m/z найдено 365,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,95 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,

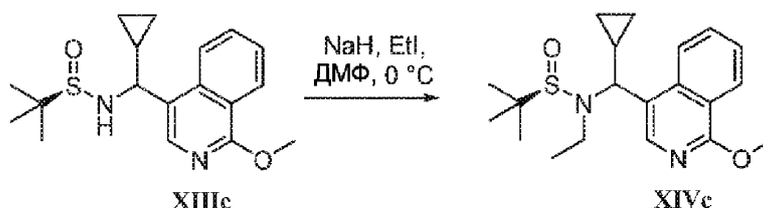
$\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  11,43 (с, 1H), 8,47 (м, 1H), 7,80-7,88 (м, 2H), 7,74 (м, 1H), 7,64 (м, 1H), 7,56 (м, 1H), 7,24 (д, 1H), 7,17 (м, 1H), 6,47 (с, 1H), 6,12 (м, 1H), 2,68 (с, 3H), 1,58 (д, 3H).

(R)-N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIIIc)



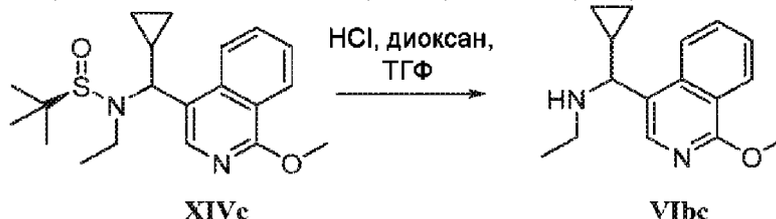
К раствору 0,5 г (5,17 ммоль, 1,0 экв.) (R)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIb, полученного из Va и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) в 10 мл метилхлорида при  $-78^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 35 мл (17,2 ммоль, 10,0 экв.) 0,5M раствора бромиды циклопропилмагния в ТГФ, и смесь перемешивают при  $-78^\circ\text{C}$  в течение 1 ч. Реакцию гасят 10 мл насыщенным раствором хлорида аммония и экстрагируют  $3 \times 50$  мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-20% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,3 г (0,90 ммоль, 53%) (R)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIc) в виде приблизительно 20:1 смеси диастереомеров. ЖХМС:  $m/z$  найдено 333,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

(R)-N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIVc)



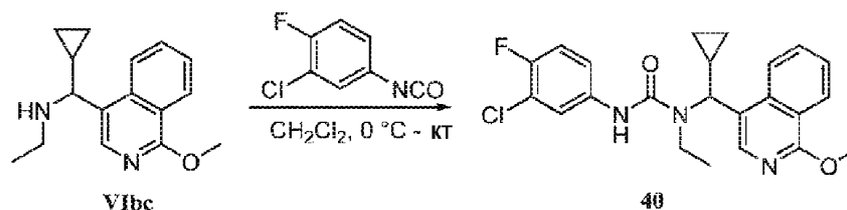
К суспензии 0,3 г (3,01 ммоль, 1,0 экв.) (R)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIc) в 10 мл ДМФ при  $0^\circ\text{C}$  в атмосфере азота добавляют 0,07 г (1,84 ммоль, 2,0 экв.) 60% дисперсию гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при  $0^\circ\text{C}$  в течение 15 мин и добавляют 0,2 мл (1,84 ммоль, 2,0 экв.) этилйодида. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Реакцию гасят 10 мл ледяной воды и экстрагируют  $3 \times 100$  мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-5% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,15 г (0,42 ммоль, 46%) (R)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIVc) в виде приблизительно 1:10 смеси диастереомеров. ЖХМС:  $m/z$  найдено 361,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIbc)



К раствору 0,25 г (0,69 ммоль, 1,0 экв.) (R)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIVc) в 10 мл ТГФ при  $0^\circ\text{C}$  добавляют 0,5 мл 4M раствора HCl в 1,4-диоксане и смесь перемешивают при  $0^\circ\text{C}$  в течение 2 ч. Смесь разбавляют 5 мл ледяной водой, доводят pH до 8-9 с применением насыщенного раствора бикарбоната натрия и экстрагируют  $3 \times 30$  мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,15 г (0,58 ммоль, 84%) N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIbc). ЖХМС:  $m/z$  найдено 257,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=1,79 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,40-8,42 (м, 1H), 8,27-8,30 (м, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,65-7,69 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 1H), 3,70 (с, 3H), 3,39 (д, 1H), 2,64-2,68 (м, 1H), 2,51-2,56 (м, 1H), 1,41-1,44 (м, 2H), 1,07 (т, 3H), 0,64-0,68 (м, 1H), 0,32-0,39 (м, 2H), 0,15-0,18 (м, 1H).

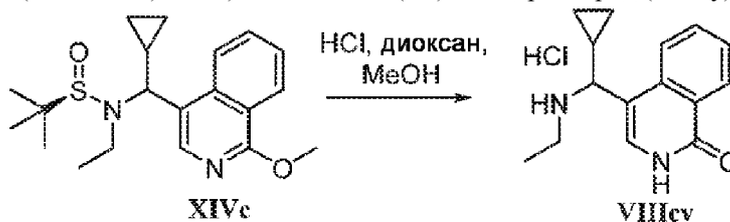
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 40)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевину, энантиомер I, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIbc, ~20:1 смесь энантиомеров, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Хиральная аналитическая СЖХ: 92 и 4% с ВУ=3,12 и 4,23 мин, соответственно, Колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>: [0,5% диэтиламин в метанол], скорость потока: 3,0 мл/мин. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

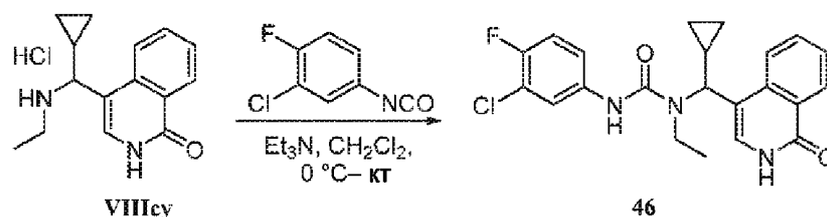
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 40). ЖХМС: m/z найдено 428,2/430,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,87 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,42 (с, 1H), 8,35 (шс, 1H), 8,21 (д, 1H), 7,98 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,75-7,79 (м, 1H), 7,58-7,63 (м, 1H), 7,51-7,55 (м, 1H), 7,29-7,34 (м, 1H), 5,23 (д, 1H), 4,09 (с, 3H), 3,32-3,35 (м, 1H), 3,19-3,23 (м, 1H), 1,79-1,83 (м, 1H), 0,59-0,72 (м, 6H), 0,19-0,23 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,12 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>: [0,5% диэтиламин в метанол], скорость потока: 3,0 мл/мин.

4-(Циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIcy)



К раствору 0,50 г (1,39 ммоль, 1,0 экв.) (R)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIVc) в 10 мл метанола добавляют 2 мл 4М раствора HCl в 1,4-диоксане и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме, и остаток растирают с 20 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,30 г 4-(циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIcy). ЖХМС: m/z найдено 243,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,79 мин.

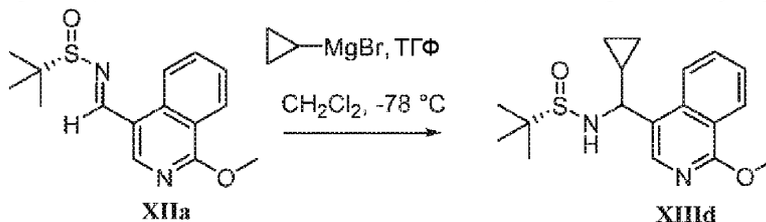
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 46)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевину, энантиомер I, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического 4-(циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIcy, ~20:1 смесь энантиомеров, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

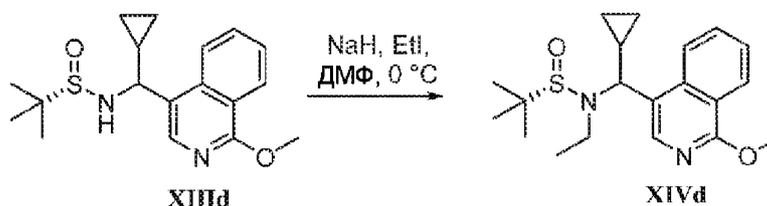
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер I (соединение 46). ЖХМС: m/z найдено 414,2/416,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,77 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 12,42 (шс, 1H), 8,34 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 2H), 7,44-7,56 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 4,97 (д, 1H), 3,19-3,33 (м, 2H), 1,61-1,66 (м, 1H), 0,73 (т, 3H), 0,52-0,69 (м, 3H), 0,20-0,23 (м, 1H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,97 мин, Колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>/[0,5% диэтиламин в метаноле], сорастовитель, скорость потока: 3,0 мл/мин.

(S)-N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIII<sub>d</sub>)



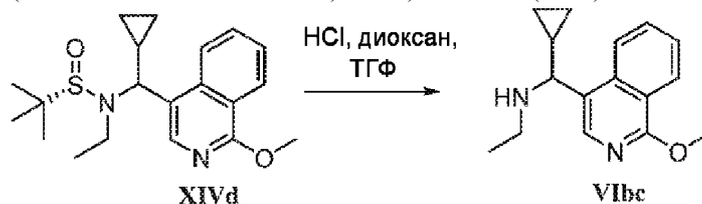
К раствору 1,5 г (5,17 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>a</sub>) в 150 мл метиленхлорида при -78°C в атмосфере азота добавляют 104 мл (51,72 ммоль, 10,0 экв.) 0,5М раствора бромида циклопропилмагния в ТГФ и смесь перемешивают при -78°C в течение 2 ч. Реакцию гасят 50 мл насыщенным раствором хлорида аммония и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-20% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,0 г (3,01 ммоль, 58%) (S)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>d</sub>) в виде приблизительно 1:10 смеси диастереомеров. ЖХМС: m/z найдено 333,5 [M+H]<sup>+</sup>.

(S)-N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIV<sub>d</sub>)



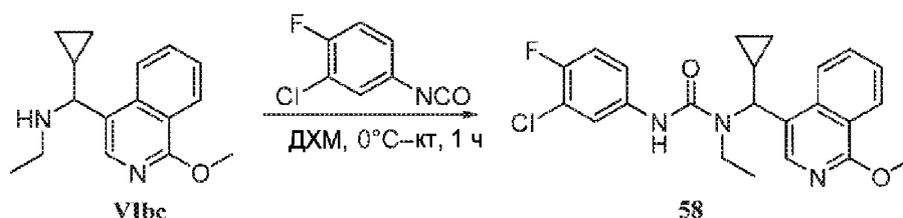
К суспензии 1,0 г (3,01 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII<sub>d</sub>) в 10 мл ДМФ при 0°C в атмосфере азота добавляют 0,24 г (6,02 ммоль, 2,0 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при 0°C в течение 15 мин и добавляют 0,7 мл (6,02 ммоль, 2,0 экв.) этилйодида. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Реакцию гасят 30 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-5% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 0,65 г (1,80 ммоль, 60%) (S)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIV<sub>d</sub>) в виде приблизительно 1:10 смеси диастереомеров. ЖХМС: m/z найдено 361,5 [M+H]<sup>+</sup>.

N-(Циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VI<sub>b</sub>c)



К раствору 0,25 г (0,69 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIV<sub>d</sub>) в 10 мл ТГФ при 0°C добавляют 0,5 мл 4М раствора HCl в 1,4-диоксане и смесь перемешивают при 0°C в течение 2 ч. Смесь разбавляют 5 мл ледяной воды и доводят pH до 8-9 насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×30 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,15 г (0,58 ммоль, 84%) N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VI<sub>b</sub>c). ЖХМС: m/z найдено 257,5 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,79 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,40-8,42 (м, 1H), 8,27-8,30 (м, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,65-7,69 (м, 1H), 7,50-7,55 (м, 1H), 3,70 (с, 3H), 3,39 (д, 1H), 2,64-2,68 (м, 1H), 2,51-2,56 (м, 1H), 1,41-1,44 (м, 2H), 1,07 (т, 3H), 0,64-0,68 (м, 1H), 0,32-0,39 (м, 2H), 0,15-0,18 (м, 1H).

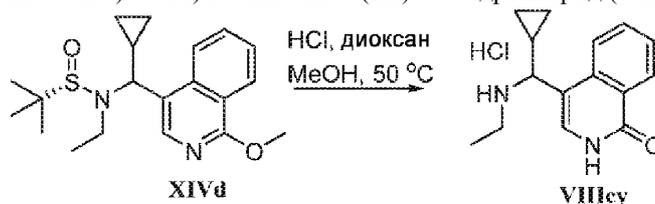
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 58)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевину, энантиомер II, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)этанамин (VIbc, ~ 1:10 смесь энантиомеров, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Хиральная аналитическая СЖХ: 8 и 92% с ВУ=2,16 и 2,57 мин, соответственно [Колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/[0,5% диэтиламин в метаноле], скорость потока: 3,0 мл/мин]. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: LuxCellulose-2 (250×30 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

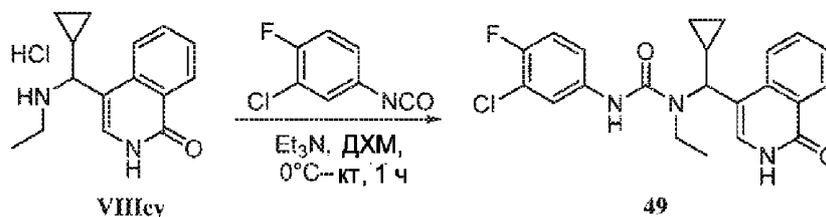
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 58). ЖХМС: m/z найдено 428,2/430,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,86 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,42 (с, 1H), 8,35 (шс, 1H), 8,21 (д, 1H), 7,98 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,75-7,79 (м, 1H), 7,58-7,63 (м, 1H), 7,51-7,55 (м, 1H), 7,29-7,34 (м, 1H), 5,23 (д, 1H), 4,09 (с, 3H), 3,32-3,35 (м, 1H), 3,19-3,23 (м, 1H), 1,79-1,83 (м, 1H), 0,59-0,72 (м, 6H), 0,19-0,23 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,57 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5μ, 70% CO<sub>2</sub>/[0,5% диэтиламин в метаноле], 70% соразтворитель, скорость потока: 3,0 мл/мин

4-(Циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIcy)



К раствору 0,35 г (0,97 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-N-этил-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIVd) в 10 мл метанола добавляют 0,5 мл 4М раствора HCl в 1,4-диоксане и смесь нагревают при 50°C в течение 2 ч. Растворитель удаляют в вакууме и остаток растирают с 20 мл н-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,25 г (0,90 ммоль, 92%) 4-(циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIcy). ЖХМС: m/z найдено 243,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,79 мин.

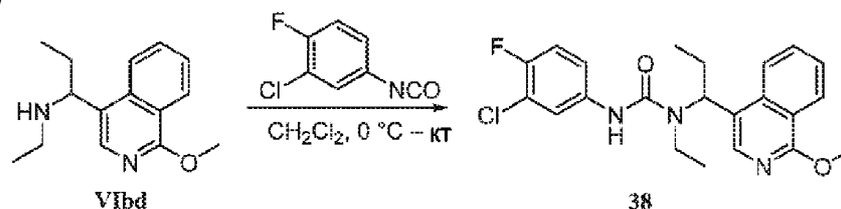
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 49)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевину, энантиомер II, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического 4-(циклопропил(этиламино)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIcy, ~1:10 смесь энантиомеров, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 49). ЖХМС: m/z найдено 414,2/416,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=5,10 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 12,42 (шс, 1H), 8,34 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 2H), 7,44-7,56 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 4,97 (д, 1H), 3,19-3,33 (м, 2H), 1,61-1,66 (м, 1H), 0,73 (т, 3H), 0,52-0,69 (м, 3H), 0,20-0,23 (м, 1H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,69 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5μ, 60% CO<sub>2</sub>/[0,5% диэтиламин в метанол], скорость потока: 3,0 мл/мин.

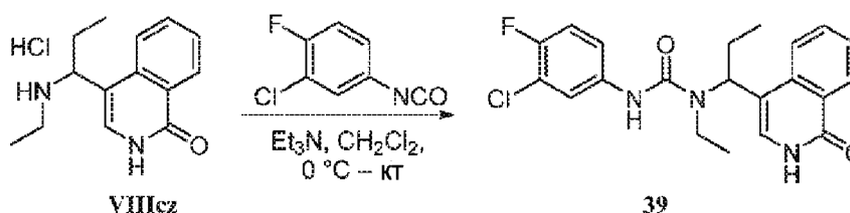
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер II (соединение 38)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевину, энантиомер II, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-амина (VIbd, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида этилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер II (соединение 38). ЖХМС:  $m/z$  найдено 416,4/418,4  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,34 (с, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,78-7,82 (т, 1H), 7,64 (т, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,39-7,34 (м, 1H), 5,96 (т, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,25-3,27 (м, 1H), 3,07-3,09 (м, 1H), 2,07-2,13 (м, 2H), 0,97 (т, 3H), 0,52 (т, 3H).

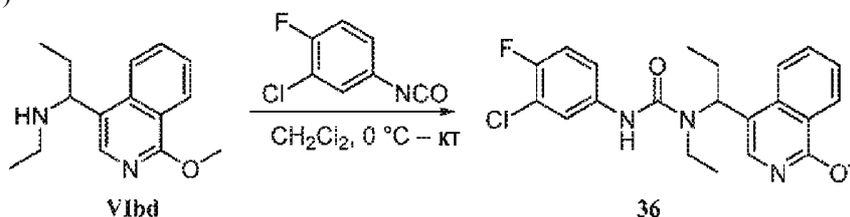
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 39)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевину - энантиомер I синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-амина гидрохлорида (VIIIcz, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида этилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Хиральная аналитическая СЖХ: 6 и 93% с ВУ = 4,05 и 5,43 мин, соответственно [Колонка: Chiralcel OX-H (4,6×250) мм, 5 $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин]. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OX-H (250×30 мм) 5 $\mu$ , 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 39). ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,4/404,4  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  11,40 (шд, 1H), 8,33 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,84-7,89 (м, 2H), 7,73 (т, 1H), 7,47-7,56 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,66-5,72 (м, 1H), 3,28-3,39 (м, 1H), 3,06-3,12 (м, 1H), 1,86-1,96 (м, 2H), 0,93 (т, 3H), 0,64 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,43 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5 $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

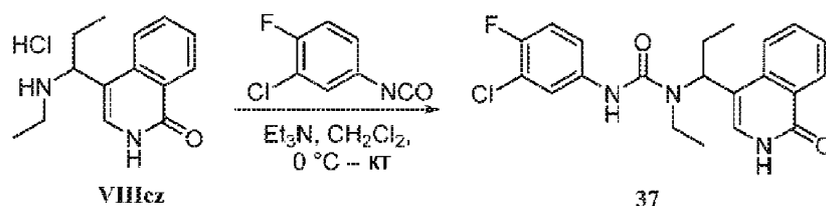
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 36)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевину - энантиомер I синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-амина (VIbd, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида этилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 36). ЖХМС:  $m/z$  найдено 416,4/418,4  $[M+H]^+$ ;  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ ):  $\delta$  8,34 (с, 1H), 8,22 (д, 1H), 8,15 (с, 1H), 8,13 (с, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,78-7,82 (т, 1H), 7,64 (т, 1H), 7,51-7,54 (м, 1H), 7,39-7,34 (м, 1H), 5,96 (т, 1H), 4,08 (с, 3H), 3,25-3,27 (м, 1H), 3,07-3,09 (м, 1H), 2,07-2,13 (м, 2H), 0,97 (т, 3H), 0,52 (т, 3H).

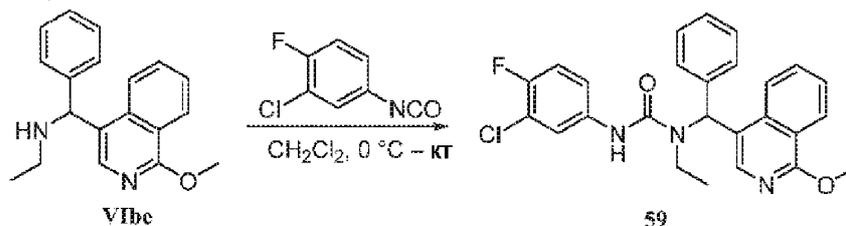
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер II (соединение 37)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевину, энантиомер II, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропан-1-амин гидрохлорида (VIIIcz, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида этилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OX-H (250×30 мм) 5 м, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина - энантиомер II (соединение 37). ЖХМС: m/z найдено 402,4/404,4 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,40 (шд, 1H), 8,33 (шс, 1H), 8,23 (д, 1H), 7,84-7,89 (м, 2H), 7,73 (т, 1H), 7,47-7,56 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 7,21 (д, 1H), 5,66-5,72 (м, 1H), 3,28-3,39 (м, 1H), 3,06-3,12 (м, 1H), 1,86-1,96 (м, 2H), 0,93 (т, 3H), 0,64 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,05 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм) 5μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

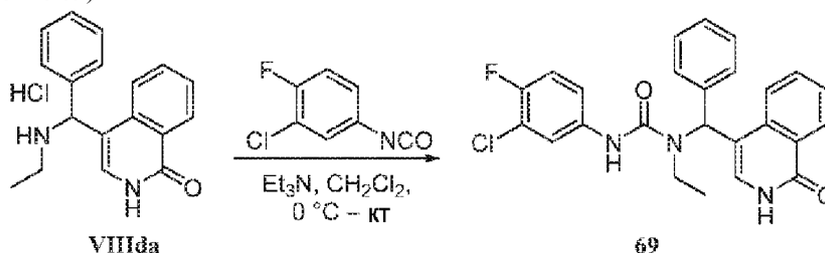
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер I (соединение 59)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевину, энантиомер I, синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)этанамин (VIbe, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида фенилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм) 5 м, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер I (соединение 59). ЖХМС: m/z найдено 464,2/466,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,63 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,62 (с, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,93 (д, 1H), 7,81-7,85 (м, 2H), 7,64-7,69 (м, 1H), 7,56 (с, 1H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,38-7,42 (м, 2H), 7,28-7,34 (м, 3H), 7,23-7,25 (м, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,60-3,64 (м, 1H), 3,40-3,47 (м, 1H), 0,37 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,38 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер I (соединение 69)

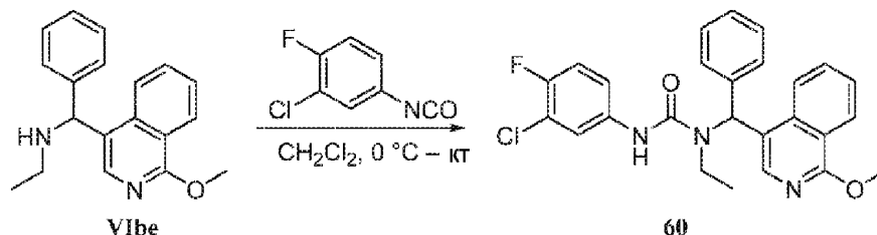


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевину - энантиомер I - синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического 4-((этиламино)(фенил)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIda, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида фенилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер I (соединение 69). ЖХМС: m/z найдено 450,2/452,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,37 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц,

ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,25 (шд, 1H) 8,60 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,76-7,78 (м, 1H), 7,70-7,72 (м, 1H), 7,50-7,56 (м, 2H), 7,38-7,42 (м, 2H), 7,27-7,34 (м, 4H), 7,07 (с, 1H), 6,53 (д, 1H), 3,60-3,68 (м, 1H), 3,35-3,41 (м, 1H), 0,48 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,76 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

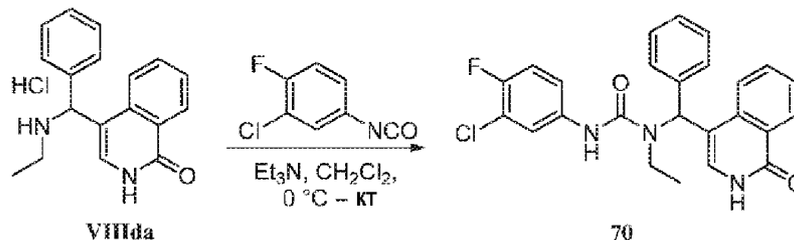
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер II (соединение 60)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевину - энантиомер II синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из N-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)этанамин (VIbe, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида фенилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм) 5 μ, 85% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер II (соединение 60). ЖХМС: m/z найдено 464,2/466,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,63 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,62 (с, 1H), 8,26 (д, 1H), 7,93 (д, 1H), 7,81-7,85 (м, 2H), 7,64-7,69 (м, 1H), 7,56 (с, 1H), 7,50-7,54 (м, 1H), 7,38-7,42 (м, 2H), 7,28-7,34 (м, 3H), 7,23-7,25 (м, 2H), 4,06 (с, 3H), 3,60-3,64 (м, 1H), 3,40-3,47 (м, 1H), 0,37 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,97 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

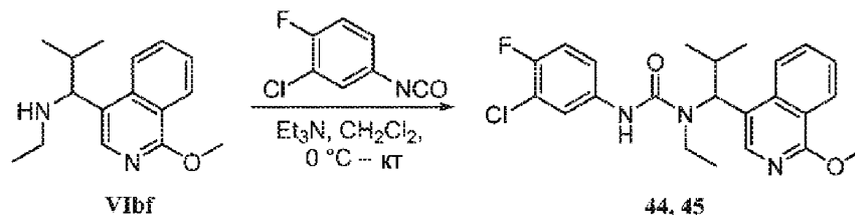
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер II (соединение 70)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевину - энантиомер II синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического 4-((этиламино)(фенил)метил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIIIa, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида фенилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина - энантиомер II (соединение 70). ЖХМС: m/z найдено 450,2/452,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,37 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,25 (шд, 1H) 8,60 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,76-7,78 (м, 1H), 7,70-7,72 (м, 1H), 7,50-7,56 (м, 2H), 7,38-7,42 (м, 2H), 7,27-7,34 (м, 4H), 7,07 (с, 1H), 6,53 (д, 1H), 3,60-3,68 (м, 1H), 3,35-3,41 (м, 1H), 0,48 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=11,55 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевина (соединения 44 и 45)



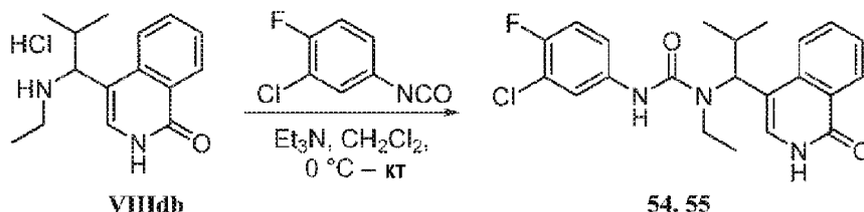
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевину синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического N-этил-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропан-1-амин гидрохлорида (VIbf, ~7:3 смесь энантиомеров, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида изопропилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Хи-

ральная аналитическая СЖХ: 71% и 29% с ВУ=2,87 и 4,76 мин, соответственно [колонка: Chiralpak IC (4,6×250) мм, 5μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин]. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевина - энантиомер I (соединение 44). ЖХМС: m/z найдено 430,3/432,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,06 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,28-8,33 (м, 2H), 8,20-8,23 (м, 2H), 7,78-7,84 (м, 2H), 7,59-7,64 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,28-7,34 (м, 1H), 5,72 (д, 1H), 4,09 (с, 3H), 3,47-3,37 (м, 1H), 3,08-3,17 (м, 1H), 2,69-2,77 (м, 1H), 1,02 (д, 3H), 0,91 (д, 3H), 0,38 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,81 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5μ, соразворитель 0,5% диэтиламин в метаноле, 80% соразворитель, скорость потока: 3,0 мл/мин

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевина - энантиомер II (соединение 45). ЖХМС: m/z найдено 430,3/432,3 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=6,07 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,28-8,33 (м, 2H), 8,20-8,23 (м, 2H), 7,78-7,84 (м, 2H), 7,59-7,64 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 1H), 7,28-7,34 (м, 1H), 5,72 (д, 1H), 4,09 (с, 3H), 3,47-3,37 (м, 1H), 3,08-3,17 (м, 1H), 2,69-2,77 (м, 1H), 1,02 (д, 3H), 0,91 (д, 3H), 0,38 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,24 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5μ, соразворитель 0,5% диэтиламин в метаноле, 80% соразворитель, скорость потока: 3,0 мл/мин

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина (соединения 54 и 55)

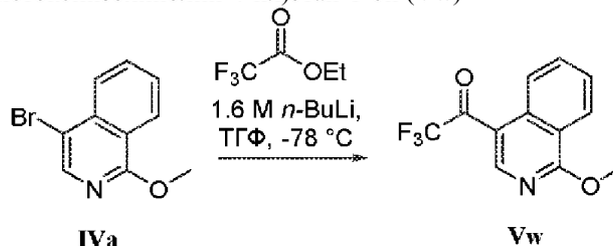


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевину синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из скалемического 4-(1-(этиламино)-2-метилпропил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIII db, ~7:3 смесь энантиомеров, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и бромида изопропилмагния) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Хиральная аналитическая СЖХ: 72% и 26% с ВУ=4,23 и 6,17 мин, соответственно [колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250) мм, 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин]. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Lux Cellulose-2 (250×30 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 70 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер I (соединение 54). ЖХМС: m/z найдено 416,2/418,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,60 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,42 (шд, 1H), 8,27 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,05 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,28-7,35 (м, 2H), 5,44 (д, 1H), 3,38-3,44 (м, 1H), 3,07-3,14 (м, 1H), 2,53-2,56 (м, 1H), 0,96 (д, 3H), 0,92 (д, 3H), 0,55 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,29 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина - энантиомер II (соединение 55). ЖХМС: m/z найдено 416,2/418,2 [M+H]<sup>+</sup>; ВУ=4,61 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,42 (шд, 1H), 8,27 (шс, 1H), 8,24 (д, 1H), 8,05 (д, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 2H), 7,28-7,35 (м, 2H), 5,44 (д, 1H), 3,38-3,44 (м, 1H), 3,07-3,14 (м, 1H), 2,53-2,56 (м, 1H), 0,96 (д, 3H), 0,92 (д, 3H), 0,55 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,27 мин, колонка: Lux Cellulose-2 (4,6×250 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

2,2,2-Трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-он (Vw)

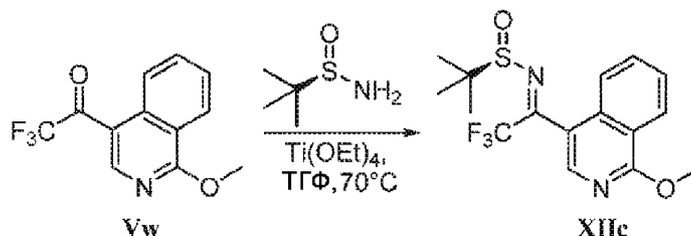


К перемешиваемому раствору 1,0 г (4,20 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-1-метоксиизохинолина (IV a) в 40 мл безводного ТГФ при -78°C в атмосфере азота добавляют 3,9 мл (6,30 ммоль, 1,5 экв.) 1,6 М раствора n-BuLi в гексане. Смесь перемешивают при -78°C в течение 30 мин и добавляют 0,72 г (5,04 ммоль, 1,2 экв.) этилтрифторацетата по каплям в течение приблизительно 10 мин. Перемешивание продолжают в течение еще 1 ч и реакцию гасят 30 мл насыщенного водного хлорида аммония. Полученный раствор

нагревают до комнатной температуры, разбавляют 30 мл воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 5-10% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,6 г (2,35 ммоль, 56%) 2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vw). ЖХМС:  $m/z$  найдено 256,4  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=2,76 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,99-9,02 (м, 1H), 8,87-8,89 (м, 1H), 8,35-8,37 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,64-7,68 (м, 1H), 4,26 (с, 3H).

Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

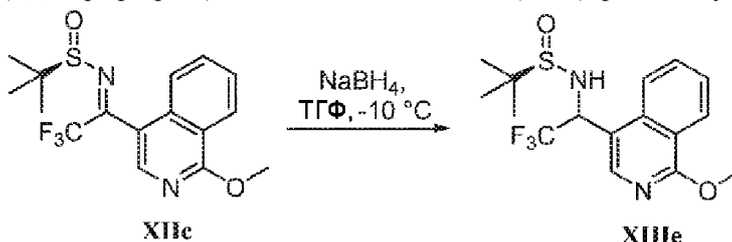
(R)-2-Метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этилиден)пропан-2-сульфинамид (XIIc)



К раствору 0,6 г (2,35 ммоль, 1,0 экв.) 2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-она (Vw) в 10 мл ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 0,29 г (2,39 ммоль, 1,02 экв.) (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида, затем 1,07 г (4,70 ммоль, 2,0 экв.) тетраэтоксид титана и смесь перемешивают при 70°C в течение 15 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 40 мл ледяной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,65 г неочищенного (R)-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этилиден)пропан-2-сульфинамида (XIIc). ЖХМС:  $m/z$  найдено 359,4  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=2,76 мин.

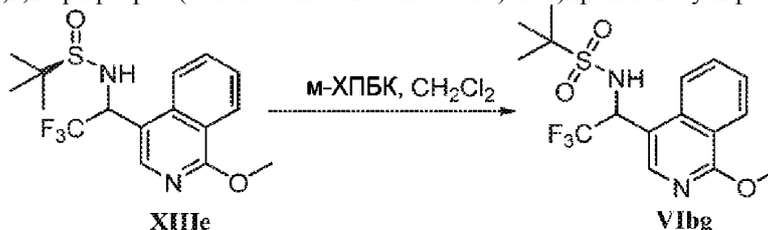
Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

(R)-2-Метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфинамид (XIIIe)



К раствору 0,65 г неочищенного (R)-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этилиден)пропан-2-сульфинамида (XIIc) в 10 мл ТГФ при -10°C добавляют 69 мг (1,81 ммоль, 1,0 экв.) боргидрида натрия и смесь перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 20 мл ледяной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 10-15% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 0,4 г (1,11 ммоль, 47% из Vw) (R)-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфинамида (XIIIe в виде ~20:1 смеси диастереомеров). ЖХМС:  $m/z$  найдено 361,5  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=2,43 мин;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,34 (д, 1H), 8,21 (с, 1H), 8,01-7,98 (м, 1H), 7,77-7,72 (м, 1H), 7,61-7,57 (м, 1H), 5,49 (шс, 1H), 4,16 (с, 3H), 3,96-3,95 (м, 1H), 1,23 (с, 9H). Вышеуказанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

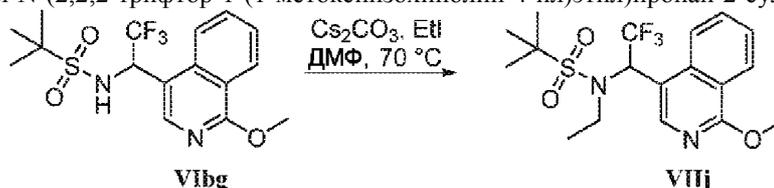
2-Метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамид (VIbg)



К раствору 1,3 г (3,61 ммоль, 1,0 экв.) (R)-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфинамида (XIIIe) в 10 мл метилхлорида при 0°C добавляют 1,8 г (7,22 ммоль, 2,0 экв.) 70% м-ХПБК. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 25 мл воды и экстрагируют 3×40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель

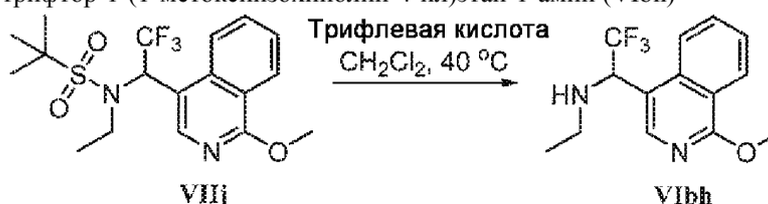
удаляют в вакууме с получением 1,2 г (3,19 ммоль, 88%) 2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамида (VIbg). ЖХМС: m/z найдено 377,5 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,52 мин.

N-Этил-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамид (VIIj)



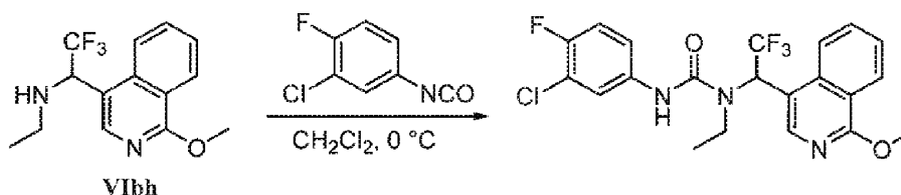
К раствору 1,2 г (3,19 ммоль, 1,0 экв.) 2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамида (VIbg, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) в 10 мл ДМФ в атмосфере азота добавляют 3,16 г (9,69 ммоль, 3,0 экв.) карбоната цезия, затем 2,49 г (15,47 ммоль, 5,0 экв.) этилиодида и смесь нагревают при 70°C в течение 8 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры, гасят 50 мл ледяной воды и экстрагируют 3×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией (нейтральный оксид алюминия, элюируя линейным градиентом 0-10% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 1,2 г (2,97 ммоль, 93%) N-этил-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамида (VIIj), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,31-8,34 (м, 2H), 8,17-8,21 (м, 1H), 7,80-7,85 (м, 1H), 7,60-7,64 (м, 1H), 6,48-6,52 (м, 1H), 4,17 (с, 3H), 3,42-3,50 (м, 1H), 2,72-2,83 (м, 1H), 1,48 (шс, 9H), 1,02-1,13 (м, 3H).

N-Этил-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIbh)



К раствору 1,2 г (2,97 ммоль, 1,0 экв.) N-этил-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамида (VIIj, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) в 10 мл метиленхлорида добавляют 2,22 г (14,85 ммоль, 5,0 экв.) трифлевой кислоты, и смесь нагревают при 40°C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, медленно разбавляют 5 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,8 г (2,81 ммоль, 94%) N-этил-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIbh). ЖХМС: m/z найдено 285,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,28 мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I

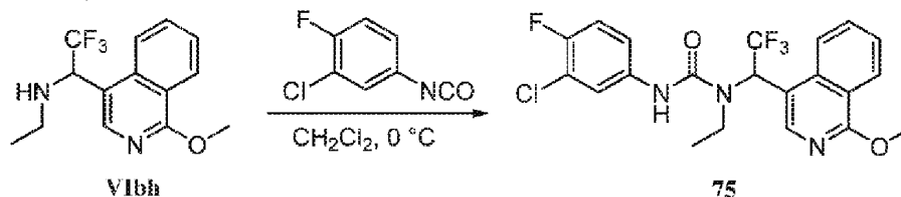


К раствору 0,8 г (2,81 ммоль, 1,0 экв.) N-этил-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIbh, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) в 10 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 0,48 г (2,81 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола, и смесь перемешивают в течение 2 ч. Смесь затем разбавляют 10 мл воды и экстрагируют 2×30 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя линейным градиентом 5-10% этилацетатом/петролевым эфиром) с получением 350 мг (0,77 ммоль, 27%) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС: m/z найдено 456,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,61 мин; хиральная аналитическая СЖХ: 94% и 3% при ВУ=6,71 мин и 11,52 мин, соответственно, колонка: (R,R) Whelk-01 (4,6×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/iPrOH, скорость потока: 3,0 мл/мин. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 456,1/458,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,74 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 8,75 (шс, 1H), 8,30 (д, 1H), 8,26 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,90-7,93 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,53-7,57

(м, 1H), 7,35-7,40 (м, 1H), 6,89-6,96 (м, 1H), 4,13 (с, 3H), 3,57-3,63 (м, 1H), 3,25-3,28 (м, 1H), 0,46 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,86 мин, Колонка: (R,R)-Whelk-01 (4,6×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/iPrOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

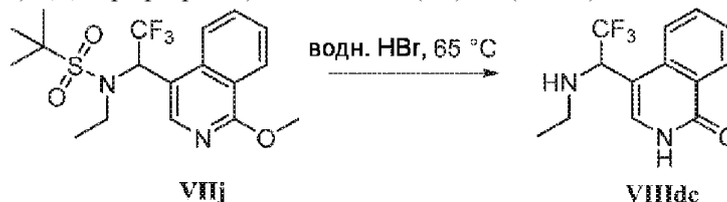
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 75)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из N-этил-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIbh, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R)-Whelk-01 (250×30 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

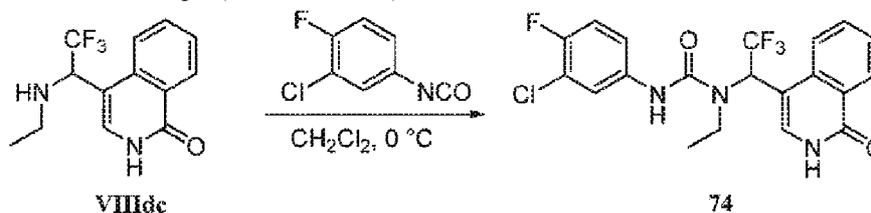
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 75). ЖХМС: m/z найдено 456,1/458,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,74 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,75 (шс, 1H), 8,30 (д, 1H), 8,26 (с, 1H), 7,99 (д, 1H), 7,90-7,93 (м, 1H), 7,83-7,86 (м, 1H), 7,70-7,74 (м, 1H), 7,53-7,57 (м, 1H), 7,35-7,40 (м, 1H), 6,89-6,96 (м, 1H), 4,13 (с, 3H), 3,57-3,63 (м, 1H), 3,25-3,28 (м, 1H), 0,46 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=11,29 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01 (4,6×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/iPrOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

4-(1-(Этиламино)-2,2,2-трифторэтил)изохинолин-1(2H)-он (VIIIc)



Раствор 0,8 г (1,98 ммоль, 1,0 экв.) N-этил-2-метил-N-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)пропан-2-сульфонамида (VIIIc, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) в 4,8 мл 47% раствора водного HBr нагревают при 65 °C в течение 6 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, подщелачивают до pH > 8 25 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г (2,81 ммоль, 94%) 4-(1-(этиламино)-2,2,2-трифторэтил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIc). ЖХМС: m/z найдено 271,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,72 мин.

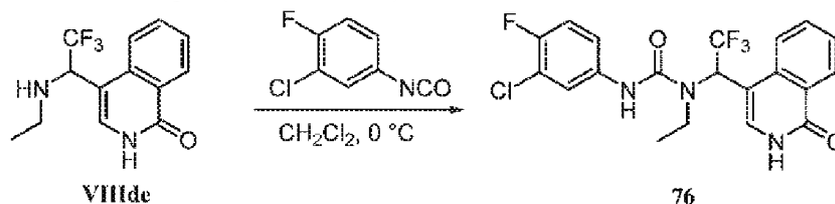
3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 74)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину - энантиомер I синтезируют по методике, описанной выше, из N-ЭТИЛ-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амина (VIIIc, полученного из (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 442,34 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,47 мин; хиральная аналитическая СЖХ: 95% и 4% при ВУ=3,41 мин и 4,45 мин, соответственно, колонка: Chiralcel OX-H (4,6×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин. Основной энантиомер затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OX-H (250×30 мм) 5 μ, 90% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 74) - ЖХМС: m/z найдено 442,2/444,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,62 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,74 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,71 (д, 1H), 7,52-7,59 (м, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,31 (с, 1H), 6,64-6,69 (м, 1H), 3,56-3,63 (м, 1H), 3,28-3,36 (м, 1H), 0,63 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,45 мин, колонка: Chiralcel OX-H (4,6×250 мм) 5 μ, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

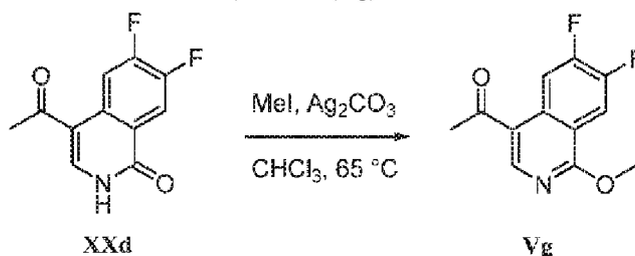
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 76)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевину - энантиомер II синтезируют по методике, описанной выше, из N-ЭТИЛ-2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этан-1-амин (VIIIde, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 442,34 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,47 мин; хиральная аналитическая СЖХ: 95% и 4% при ВУ=3,43 мин и 4,45 мин, соответственно, колонка: Chiralcel OX-H (4,6×250 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин. Основной энантиомер затем выделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralcel OX-H (250×30 мм) 5 м, 90% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

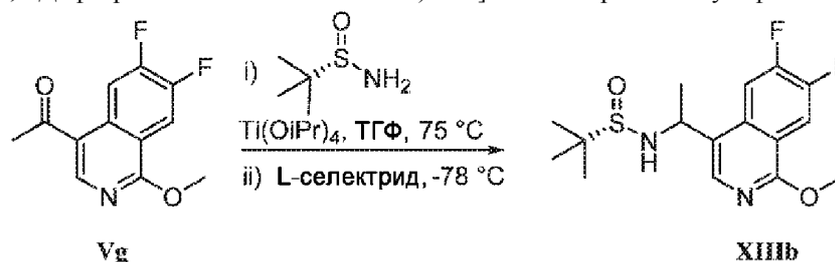
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 76) - ЖХМС: m/z найдено 442,2/444,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,62 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): δ 11,58 (шс, 1H), 8,74 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,80-7,85 (м, 2H), 7,71 (д, 1H), 7,52-7,59 (м, 2H), 7,37 (т, 1H), 7,31 (с, 1H), 6,64-6,69 (м, 1H), 3,56-3,63 (м, 1H), 3,28-3,36 (м, 1H), 0,63 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,49 мин, колонка: Chiralcel OX-H (4,6×250 мм) 5 м, 80% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока: 3,0 мл/мин.

1-(6,7-Дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этенон (Vg)



Смесь 2,5 мл (40,3 ммоль) йодметана, 7,4 г (26,9 ммоль) карбоната серебра и 3,0 г (13,4 ммоль) 4-ацетил-6,7-дифтор-2H-изохинолин-1-она (XXd) в 70 мл хлороформа в герметично закрытой пробирке нагревают при 65°C в течение 24 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 32 мл этилацетата и 8 мл ацетонитрила. Смесь затем фильтруют через CELITE® и слой промывают 100 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 0-50% этилацетата/гексана) с получением 2,1 г (8,7 ммоль, 65%) 1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этенона (Vg). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,01(м, 1H), 8,74 (с, 1H), 8,02 (м, 1H), 4,19 (с, 3H), 2,70 (с, 3H).

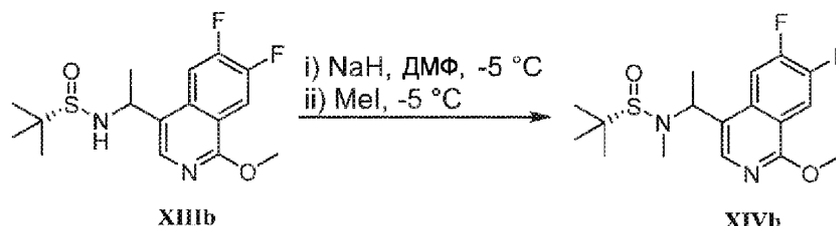
(S)-N-[1-(6,7-Дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIIIb)



К смеси 1,83 г (7,72 ммоль, 1,0 экв.) 1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этанона (Vg) и 1,22 г (10,03 ммоль, 1,3 экв.) (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида в 2,2 мл безводного ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 4,57 мл (15,44 ммоль, 2,0 экв.) тетраизопропоксититана и смесь нагревают при 80°C в течение 26 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 35 мл ТГФ. Смесь дополнительно охлаждают до -78°C в атмосфере азота и добавляют 7,73 мл (7,73 ммоль, 1,0 экв.) 1 М раствора L-селектрида в ТГФ, и смесь перемешивают при -78°C в течение 90 мин. Дополнительную порцию добавляют 0,3 мл (0,3 ммоль) 1 М раствора L-селектрида в ТГФ и перемешивание продолжают в течение еще 45 мин. Смесь затем разбавляют 10 мл метанола и охлаждающую баню удаляют. При нагревании до комнатной температуры, смесь разбавляют 70 мл 1:6 об./об. ацетонитрила/этилацетата и добавляют к 10 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли. После перемешивания в течение 10 мин, смесь фильтруют через CELITE® и слой промывают 20 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают

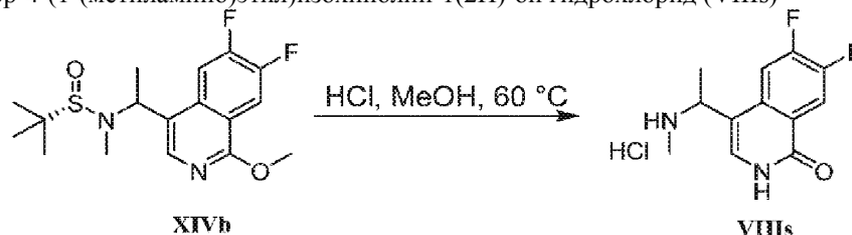
в вакууме и основной диастереомер выделяют флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 0-100% этилацетата/метилхлорида) с получением 1,70 г (4,96 ммоль, 64%) диастереомерно чистого (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIb),  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,98-8,08 (м, 2H), 7,83 (м, 1H), 4,91-5,02 (м, 1H), 4,11 (с, 3H), 3,34 (д, 1H), 1,73 (д, 3H), 1,21 (с, 9H).

(S)-N-(1-(6,7-Дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-диметилпропан-2-сульфинамид (XIVb)



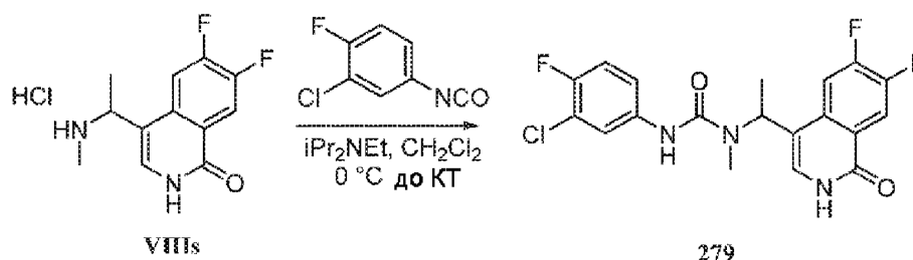
К раствору 1,47 г (4,29 ммоль, 1,0 экв.) диастереомерно чистого (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIb) в 22 мл безводного ДМФ в атмосфере азота при  $-5^\circ\text{C}$  добавляют 0,31 г (7,73 ммоль, 1,8 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при  $-5^\circ\text{C}$  в течение 25 мин и добавляют 0,53 мл (8,59 ммоль, 2,0 экв.) йодметана. Смесь перемешивают при  $-5^\circ\text{C}$  в течение еще 20 мин и затем гасят добавлением 30 мл воды. Смесь затем экстрагируют 2x50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 2x30 мл воды затем 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 0% - 5% MeOH/ДХМ) с получением 1,39 г (3,90 ммоль, 90%) (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-N,2-диметилпропан-2-сульфинамида (XIVb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 357,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ,  $\text{BV}=4,73$  мин (способ А).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,97-8,07 (м, 2H), 7,76 (м, 1H), 5,00-5,11 (м, 1H), 4,12 (с, 3H), 2,37 (с, 3H), 1,75 (д, 3H), 1,24 (с, 9H).

6,7-Дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIII<sub>s</sub>)



К раствору 1,39 г (3,90 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-N,2-диметилпропан-2-сульфинамида (XIVb) в 14 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 13 мл (39,0 ммоль, 10 экв.) 3 М раствора HCl в метаноле и смесь нагревают при  $60^\circ\text{C}$  в течение 15 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток затем растирают с 2x10 мл диэтилового эфира с получением 1,09 г 6,7-дифтор-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида.  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, Метанол- $d_4$ )  $\delta$  8,22 (м, 1H), 7,94 (м, 1H), 7,51 (с, 1H), 4,81-4,92 (м, 1H), 2,72 (с, 3H), 1,73 (д, 3H).

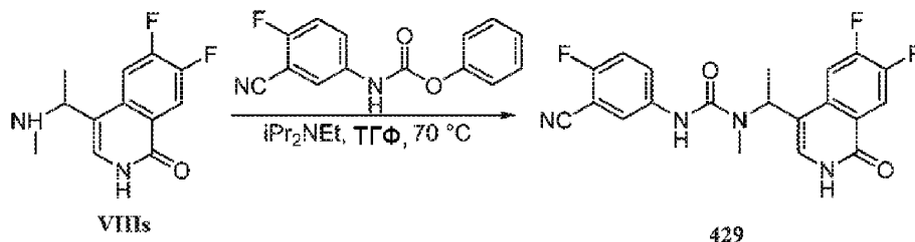
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 279)



К смеси 23 мг (0,08 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-[1-(метиламино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (VIII<sub>s</sub>, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и метилйодида) в 1,8 мл метилхлорида при  $0^\circ\text{C}$  добавляют 37 мкл (0,21 ммоль, 2,6 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем раствор 11 мкл (0,08 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианато-бензола в 0,5 мл метилхлорида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 10 мин. Смесь затем загружают непосредственно в предварительно уравновешенную колонку с диоксидом кремния и продукт выделяют флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 0,5%-7% метанол/метилхлорид) с получением 26 мг (0,06 ммоль, 75%) 3-(3-хлор-4-фтор-фенил)-1-[1-(6,7-дифтор-1-оксо-2H-изохинолин-4-ил)этил]-1-

метилмочевины в качестве единственного энантиомера (соединение 279, энантиомер II). ЖХМС:  $m/z$  найдено 410,2/412,3  $[M+H]^+$ , ВУ=4,32 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  11,63 (с, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,11 (м, 1H), 7,82 (м, 1H), 7,73 (м, 1H), 7,50 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,22 (д, 1H), 5,78 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,42 (д, 3H).

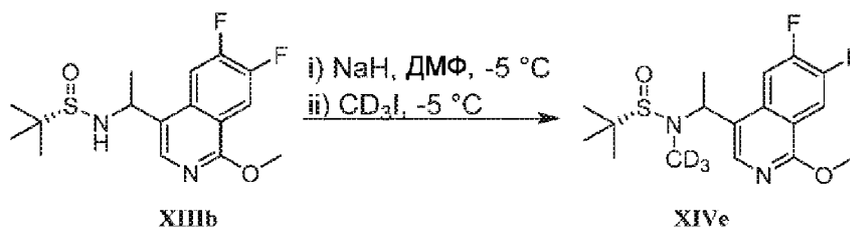
3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 429)



3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину в качестве единственного энантиомера (соединение 429) синтезируют по методике, описанной выше, из энантиомерно чистого 6,7-дифтор-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIa, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и метилйодида) и фенил (3-циано-4-фторфенил)карбамата.

3-(3-Циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 429), ЖХМС:  $m/z$  найдено 401,2  $[M+H]^+$ , ВУ=3,81 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  11,62 (шс, 1H), 8,65 (шс, 1H), 8,09-8,14 (м, 1H), 8,00-8,03 (м, 1H), 7,85-7,89 (м, 1H), 7,68-7,73 (м, 1H), 7,46 (т, 1H), 7,23 (д, 1H), 5,76-5,81 (м, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H).

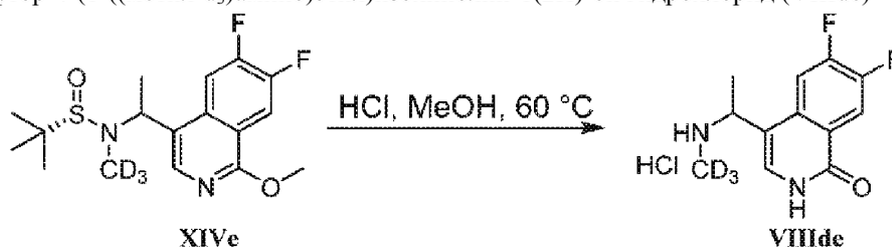
(S)-N-(1-(6,7-Дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил- $d_3$ )пропан-2-сульфинамид (XIVe)



К раствору 43 мг (0,13 ммоль, 1,0 экв.) диастереомерно чистого (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIIIb, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и L-селектрида) в 3 мл безводного ДМФ в атмосфере азота при  $-5^\circ C$  добавляют 10 мг (0,25 ммоль, 2,0 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при  $-5^\circ C$  в течение 25 мин и добавляют 16 мкл (0,23 ммоль, 2,0 экв.) тридейтерио(йод)метана. Смесь перемешивают при  $-5^\circ C$  в течение еще 15 мин и затем гасят добавлением 15 мл воды. Смесь затем экстрагируют  $2 \times 15$  мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают  $2 \times 10$  мл воды затем 10 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя градиентом 20% - 100% этилацетата/гексана) с получением 36 мг (0,1 ммоль, 80%) (S)-N-(1-(6,7-дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил- $d_3$ )пропан-2-сульфинамида (XIVe).

ЖХМС:  $m/z$  найдено 360,3  $[M+H]^+$ , ВУ=1,01 мин.  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  7,97-8,07 (м, 2H), 7,76 (м, 1H), 5,05 (кв, 1H), 4,12 (с, 3H), 1,75 (д, 3H), 1,24 (с, 9H).

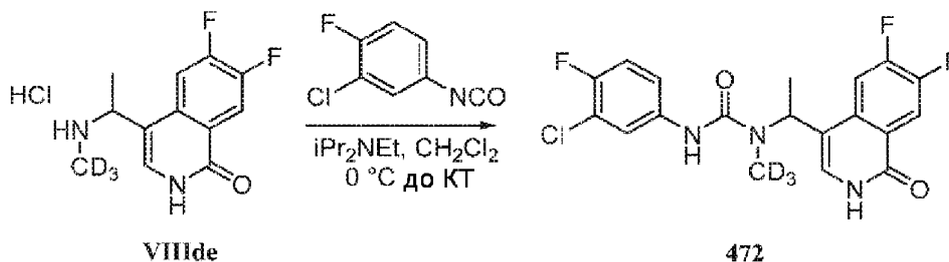
6,7-Дифтор-4-(1-(метил- $d_3$ )амино)этил)изохинолин-1(2H)-он гидрохлорид (VIIIde)



К раствору 36 мг (0,10 ммоль, 1,0 экв.) (S)-N-(1-(6,7-дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил- $d_3$ )пропан-2-сульфинамида (XIVe, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и L-селектрида) в 3 мл метанола в пробирке под давлением добавляют 0,34 мл (1,01 ммоль, 10 экв.) 3 M раствора HCl в метаноле. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при  $60^\circ C$  в течение 15 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток затем рас-

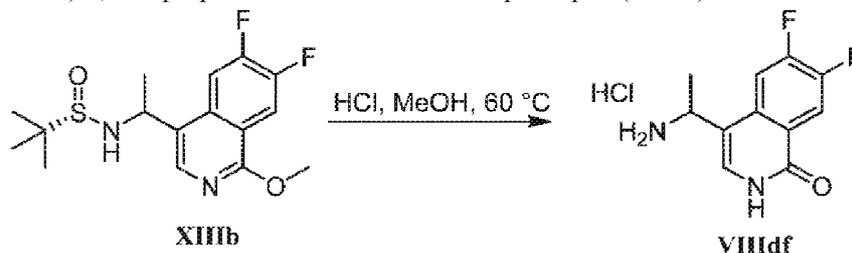
тирают с 2×5 мл диэтилового эфира с получением 27 мг (0,08 ммоль, 96%) 6,7-дифтор-4-(1-((метил-d<sub>3</sub>)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она гидрохлорида. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CD<sub>3</sub>OD) δ 8,21 (м, 2H), 7,95 (м, 1H), 7,51 (с, 1H), 4,89 (м, 1H), 1,73 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина(соединение 472)



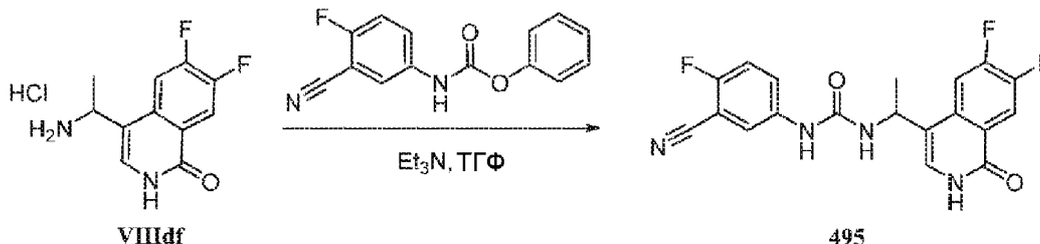
К смеси 27 мг (0,10 ммоль, 1,0 экв.) 6,7-дифтор-4-[1-((метил-d<sub>3</sub>)амино)этил]-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (VIIIde, полученного из (S)-N-(1-(6,7-дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил-d<sub>3</sub>)пропан-2-сульфинамида (XIVe)) в 1,8 мл метиленхлорида при 0°C добавляют 42 мкл (0,24 ммоль, 2,4 экв.) N,N-диизопропилэтиламина, затем раствор 12 мкл (0,10 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 0,5 мл метиленхлорида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 10 мин. Смесь затем загружают непосредственно в предварительно уравновешенную колонку с диоксидом кремния и продукт выделяют флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 0,5-7% метанол/метиленхлорид) с получением 30 мг (0,07 ммоль, 75%) 3-(3-хлор-4-фтор-фенил)-1-[1-(6,7-дифтор-1-оксо-2H-изохинолин-4-ил)этил]-1-(метил-d<sub>3</sub>)-мочевины (соединение 472). ЖХМС: m/z найдено 413,2/415,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,31 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,64 (с, 1H), 8,48 (с, 1H), 8,11 (м, 1H), 7,78-7,86 (м, 1H), 7,73 (м, 1H), 7,49 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 7,22 (с, 1H), 5,77 (кв, 1H), 1,42 (д, 3H).

4-(1-Аминоэтил)-6,7-дифтор-2H-изохинолин-1-он гидрохлорид (VIIIdf)



К раствору 61 мг (0,18 ммоль, 1,0 экв.) диастеремерно чистого (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метил-пропан-2-сульфинамида (XIIIb, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и L-селектрида) в 3 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 6 мл (1,8 ммоль, 10,0 экв.) 3 М раствора HCl в метаноле. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при 70°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток растирают с 2×5 мл диэтилового эфира и остаток сушат в высоком вакууме с получением 48 мг 4-(1-аминоэтил)-6,7-дифтор-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (0,18 ммоль, 100%). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CD<sub>3</sub>OD) δ 8,20 (м, 1H), 7,89 (м, 1H), 7,44 (с, 1H), 4,92 (м, 1H), 1,71 (д, 3H).

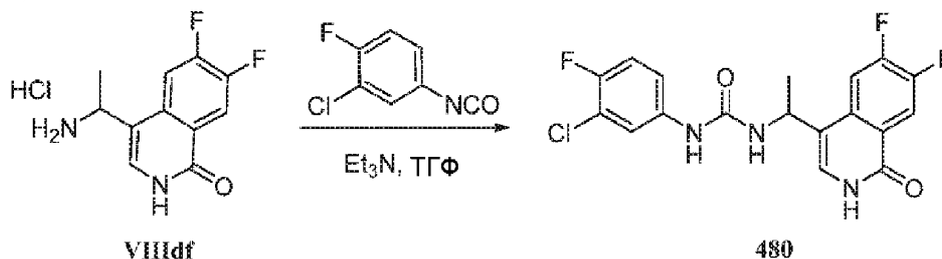
1-(3-Циано-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 495)



Энантиомерно чистую 1-(3-циано-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 495) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-аминоэтил)-6,7-дифтор-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (VIIIdf, полученного из (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метил-пропан-2-сульфинамида (XIIIb)) и фенил N-(3-циано-4-фторфенил)карбамата. ЖХМС: m/z найдено 387 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,76 мин (способ В); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,51 (с, 1H), 8,72 (с, 1H), 8,12 (м, 1H), 7,91 (м, 1H), 7,84 (м, 1H), 7,65 (м, 1H), 7,40 (т, 1H), 7,17 (с, 1H), 6,80 (д, 1H), 5,11

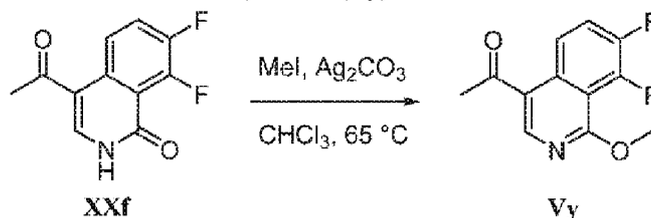
(кв, 1H), 1,45 (д, 3H).

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 480)



Энантимерно чистую 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 480) синтезируют по методике, описанной выше, из 4-(1-аминоэтил)-6,7-дифтор-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (VIII df, полученного из (S)-N-[1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII b)) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 396/398  $[M+H]^+$ , ВУ=2,84 мин (способ В);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  11,51 (д, 1H), 8,57 (с, 1H), 8,12 (м, 1H), 7,85 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,17-7,32 (м, 2H), 7,16 (д, 1H), 6,68 (д, 1H), 5,09 (м, 1H), 1,45 (д, 3H).

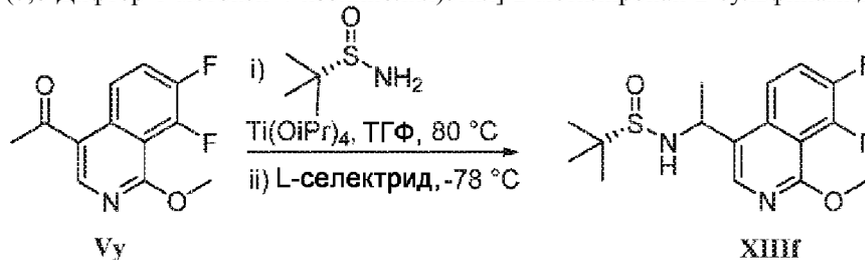
1-(7,8-Дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этенон (Vy)



Смесь 2,51 мл (40,3 ммоль, 3,0 экв.) йодметана, 7,41 г (26,9 ммоль, 2,0 экв.) карбоната серебра и 3,0 г (13,44 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7,8-дифтор-2H-изохинолин-1-она (XX f) в 80 мл хлороформа в герметично закрытой пробирке нагревают при 65 °C в течение 24 ч.

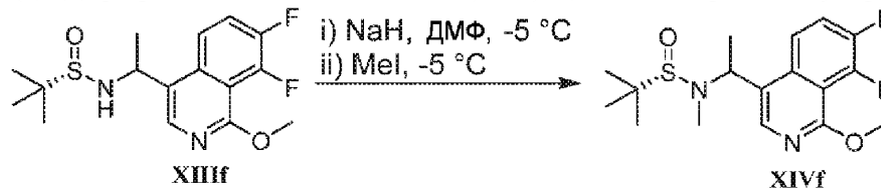
Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 32 мл этилацетата и 8 мл ацетонитрила. Смесь затем фильтруют через слой CELITE® и слой промывают 100 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме и остаток очищают флэш-хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя градиентом 0-90% этилацетат/гексана) с получением 2,03 г (8,56 ммоль, 64%) 1-(6,7-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этенона (Vy).  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,87 (м, 1H), 8,67 (с, 1H), 7,61 (м, 1H), 4,20 (с, 3H), 2,71 (с, 3H).

(S)-N-[1-(7,8-Дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамид (XIII f)



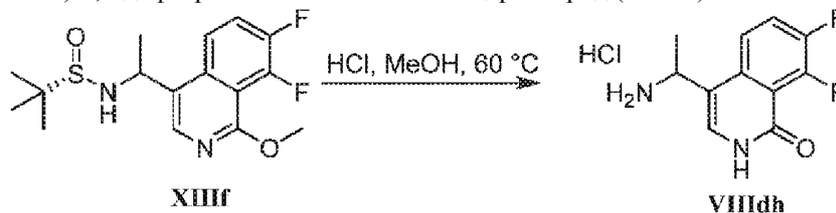
К смеси 2,00 г (8,43 ммоль, 1,0 экв.) 1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этанона (Vy) и 1,33 г (10,96 ммоль, 1,3 экв.) (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида в 2,4 мл безводного ТГФ в герметично закрытой пробирке добавляют 5,00 мл (16,86 ммоль, 2,0 экв.) тетраизопроксититана и смесь нагревают при 80 °C в течение 25 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 37 мл ТГФ. Смесь дополнительно охлаждают до -78 °C в атмосфере азота и 8,43 мл (8,43 ммоль, 1,0 экв.) 1 М раствора L-селектрида в ТГФ добавляют и смесь перемешивают при -78 °C в течение 160 мин. Добавляют дополнительную 0,8 мл (0,8 ммоль, 0,1 экв.) порцию 1 М раствора L-селектриде в ТГФ и смесь перемешивают при -78 °C в течение еще 45 мин. Смесь затем разбавляют 10 мл метанола, охлаждающую баню удаляют и смесь добавляют к 10 мл быстро перемешиваемого насыщенного раствора соли и разбавляют 70 мл 1:4 об./об. ацетонитрила/этилацетата. После перемешивания в течение 10 мин, смесь фильтруют через слой CELITE® и слой промывают 20 мл этилацетата. Объединенный фильтрат выпаривают в вакууме и основной диастереомер выделяют флэш-хроматографией ( $SiO_2$ , элюируя градиентом 0-80% этилацетата/метилхлорид) с получением 1,65 г (4,82 ммоль, 57%) диастереомерно чистого (S)-N-[1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII f).  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,05 (т, 1H), 7,80 (м, 1H), 7,48-7,59 (м, 1H), 5,05 (м, 1H), 4,13 (с, 3H), 3,34 (д, 1H), 1,73 (д, 3H), 1,19 (с, 9H).

(S)-N-(1-(7,8-Дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-N,2-диметилпропан-2-сульфинамид (XIVf)



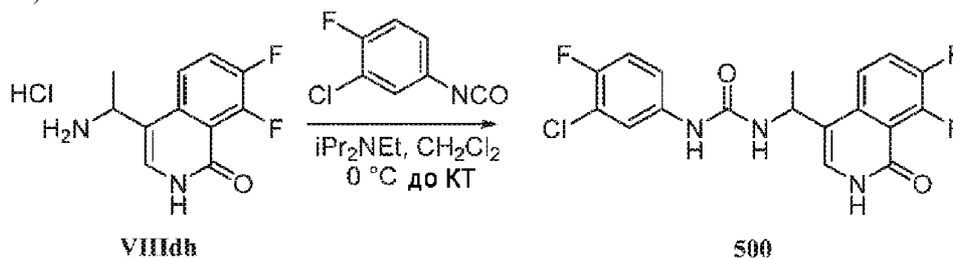
К раствору 1,64 г (4,79 ммоль, 1,0 экв.) диастеремерно чистого (S)-N-[1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII f) в 24 мл безводного ДМФ в атмосфере азота при  $-5^\circ\text{C}$  добавляют 340 мг (8,62 ммоль, 1,8 экв.) 60% дисперсии гидрида натрия в минеральном масле. Смесь перемешивают при  $-5^\circ\text{C}$  в течение 25 мин и добавляют 0,6 мл (9,58 ммоль, 2,0 экв.) йодметана. Смесь перемешивают при  $-5^\circ\text{C}$  в течение еще 30 мин и затем гасят добавлением 35 мл воды. Смесь затем экстрагируют 2×50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 2×30 мл воды затем 30 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя градиентом 0,5-7%  $\text{MeOH}/\text{ДХМ}$ ) с получением 1,54 г (90%) (S)-N-[1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-N,2-диметилпропан-2-сульфинамида (XIV f). ЖХМС:  $m/z$  найдено 357,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=4,47 мин (способ А).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,01 (д, 1H), 7,76 (м, 1H), 7,53 (м, 1H), 5,07-5,18 (м, 1H), 4,13 (с, 3H), 2,40 (с, 3H), 1,75 (д, 3H), 1,21 (с, 9H).

4-(1-Аминоэтил)-7,8-дифтор-2H-изохинолин-1-он гидрохлорид (VIII dh)



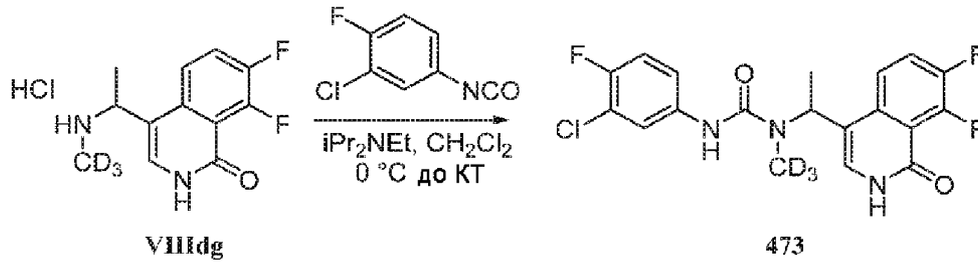
К раствору 61 мг (0,18 ммоль, 1,0 экв.) диастеремерно чистого (S)-N-[1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (XIII f) в 1 мл метанола в герметично закрытой пробирке добавляют 0,6 мл (1,8 ммоль, 10,0 экв.) 3 М раствора  $\text{HCl}$  в метаноле. Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при  $60^\circ\text{C}$  в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток растирают с 2×8 мл диэтилового эфира и остаток сушат в высоком вакууме с получением 49 мг 4-(1-аминоэтил)-7,8-дифтор-2H-изохинолин-1-она гидрохлорида (0,18 ммоль, 100%).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CD}_3\text{OD}$ )  $\delta$  7,80 (м, 1H), 7,70 (м, 1H), 7,36 (м, 1H), 4,89 (м, 1H), 1,70 (д, 3H).

1-(3-Хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 500)



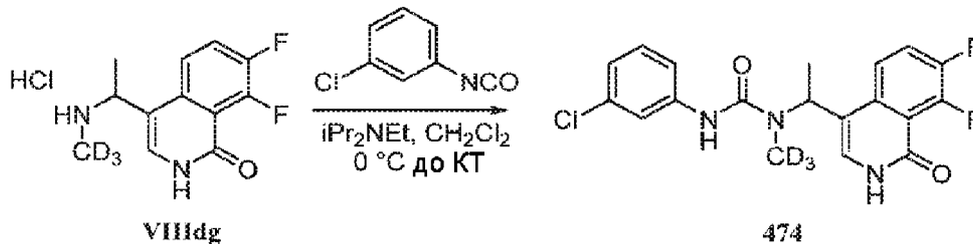
К смеси 29 мг (0,11 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-аминоэтил)-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она гидрохлорида (VIII dh, полученного из (S)-2-метилпропан-2-сульфинамида и 1-(7,8-дифтор-1-метокси-4-изохинолил)этанона) в 1,8 мл метиленхлорида при  $0^\circ\text{C}$  добавляют 39 мкл (0,22 ммоль, 2,6 экв.)  $\text{N,N}$ -диизопропилэтиламина, затем раствор 14 мкл (0,11 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 0,5 мл метиленхлорида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 60 мин. Летучие вещества удаляют в вакууме и остаток ресуспендируют в 4 мл воды. Полученный осадок собирают вакуумной фильтрацией и промывают 5 мл воды затем 5 мл 1:1 об.:об. метиленхлорида/гексана. Продукт растирают с 15 мл горячего этилацетата и выдерживают в течение ночи. Продукт собирают вакуумной фильтрацией и сушат в  $50^\circ\text{C}$  вакуумной печи с получением 13 мг (28%) 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 500) в качестве единственного энантиомера. ЖХМС:  $m/z$  найдено 396,2/398,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=3,89 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$  11,41 (д, 1H), 8,56 (с, 1H), 7,83-7,95 (м, 1H), 7,77 (м, 1H), 7,56-7,65 (м, 1H), 7,27 (т, 1H), 7,20 (м, 1H), 7,10 (д, 1H), 6,63 (д, 1H), 5,11 (м, 1H), 1,44 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина (соединение 473)



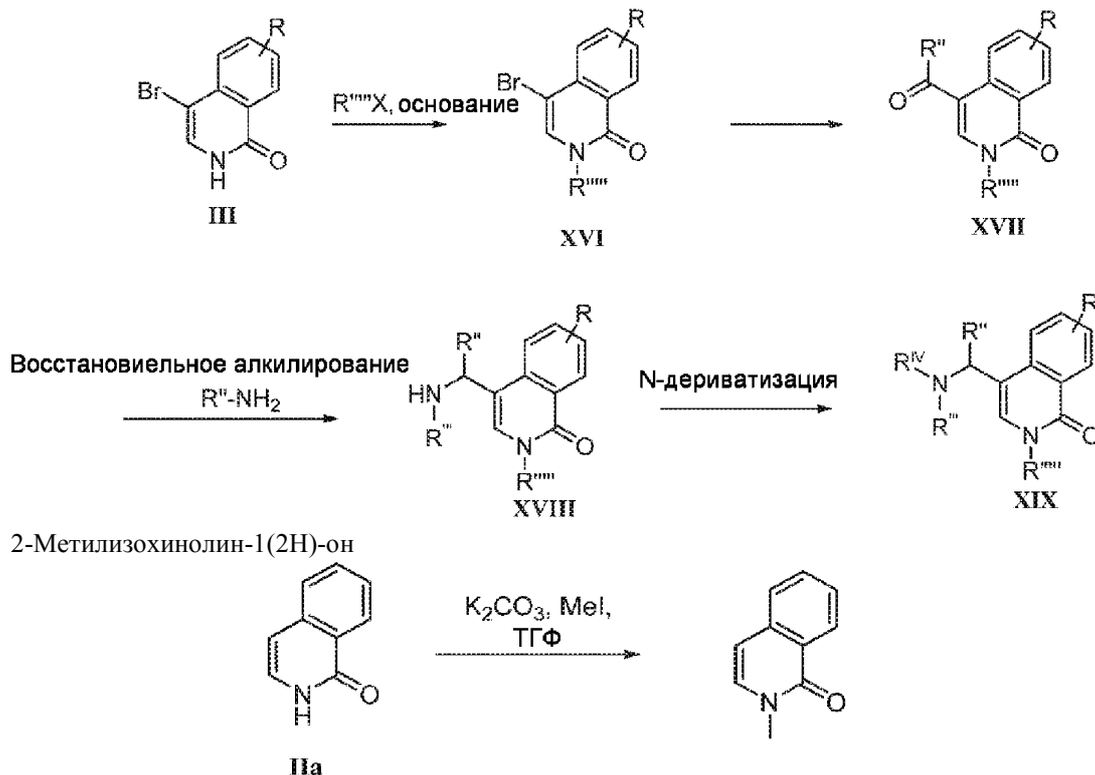
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевину (соединение 473) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метил-d<sub>3</sub>)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIIdg, полученного из (S)-N-(1-(7,8-дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил-d<sub>3</sub>)пропан-2-сульфинамида) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 413/415 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,91 мин (способ В); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,51 (с, 1H), 8,46 (с, 1H), 7,82-7,95 (м, 2H), 7,44-7,55 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 5,77 (кв, 1H), 1,41 (д, 3H).

3-(3-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина (соединение 474)



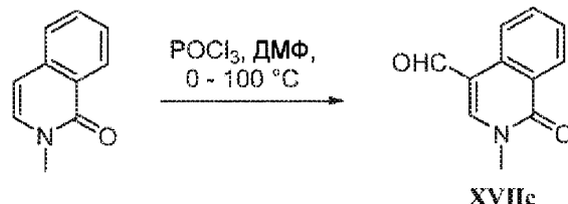
3-(3-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевину (соединение 474) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 7,8-дифтор-4-(1-(метил-d<sub>3</sub>)амино)этил)изохинолин-1(2H)-она (VIIIIdg, полученного из (S)-N-(1-(7,8-дифтор-1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-2-метил-N-(метил-d<sub>3</sub>)пропан-2-сульфинамида) и 1-хлор-3-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 395/397 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=2,88 мин (способ В); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,52 (с, 1H), 8,44 (с, 1H), 7,83-7,95 (м, 1H), 7,76 (т, 1H), 7,44-7,56 (м, 2H), 7,27 (т, 1H), 7,15 (с, 1H), 7,00 (м, 1H), 5,78 (кв, 1H), 1,41 (д, 3H).

Схема 6.



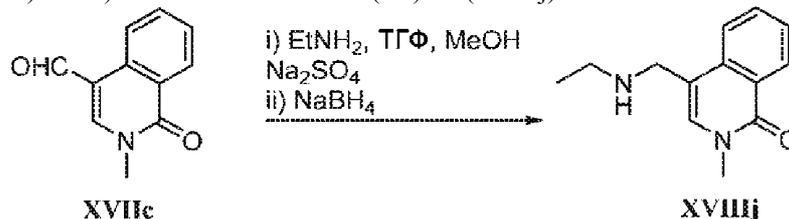
К раствору 5,0 г (34,5 ммоль, 1,0 экв.) изохинолин-1(2H)-она (IIa) в 50 мл ТГФ при 0°C добавляют 14,3 г (103,4 ммоль, 3,0 экв.) карбоната калия, затем 7,0 г (51,7 ммоль, 1,5 экв.) метилиодида. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 24 ч. Реакционную смесь разбавляют 100 мл холодной воды и экстрагируют 3×50 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 10% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 3,0 г (18,9 ммоль, 55%) 2-метилизохинолин-1(2H)-она. ЖХМС: m/z найдено 160,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц CDCl<sub>3</sub>) δ 8,42 (с, 1H), 7,59-7,64 (дт, 1H), 7,45-7,51 (м, 2H), 7,05-7,07 (д, 1H), 6,46-6,49 (д, 1H), 3,60 (с, 3H).

2-Метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-карбальдегид (XVIIc)



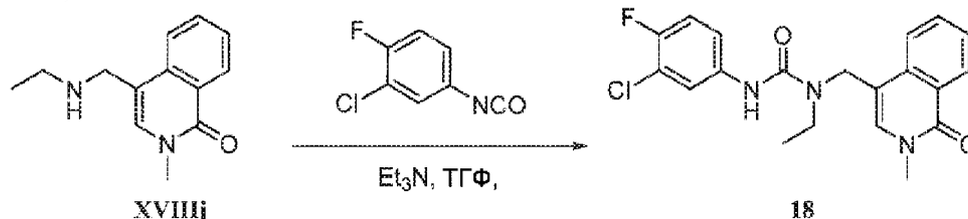
К 5 мл ДМФ при 0°C медленно добавляют 1,3 мл (13,8 ммоль, 1,1 экв.) оксихлорида фосфора и смесь перемешивают в течение 30 мин. Этот раствор затем добавляют к раствору 2,0 г (12,6 ммоль, 1,0 экв.) 2-метилизохинолин-1(2H)-она в 15 мл ДМФ при 0°C в течение приблизительно 15 мин. Смесь нагревают до комнатной температуры и затем нагревают при 100°C в течение 5 ч. Смесь затем охлаждают и выливают в 200 мл ледяной воды и экстрагируют 2×100 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя 20% этилацетатом/петролейным эфиром) с получением 1,5 г (8,0 ммоль, 63%) 2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-карбальдегида (XVIIc). ЖХМС: m/z найдено 188,0 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 9,80 (с, 1H), 9,00 (д, 1H), 8,44 (дд, 1H), 7,77 (т, 1H), 7,73 (с, 1H), 7,57-7,61 (м, 1H), 3,73 (с, 3H).

4-((Этиламино)метил)-2-метилизохинолин-1(2H)-он (XVIIIj)



К раствору 1,5 г (8,0 ммоль, 1,0 экв.) 2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-карбальдегида (XVIIc) в 7,5 мл метанола добавляют 1,5 г Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и 40 мл (80,0 ммоль, 10,0 экв.) 2M раствора этиламина в ТГФ. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч и добавляют 0,48 г (12,65 ммоль, 1,5 экв.) боргидрида натрия. Смесь перемешивают в течение еще 16 ч и летучие вещества удаляют в вакууме. Остаток ресуспендируют в 100 мл ледяной воды и экстрагируют 3×80 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 80 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,7 г неочищенного 4-((этиламино)метил)-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIIIj). ЖХМС: m/z найдено 217,2 [M+H]<sup>+</sup>;

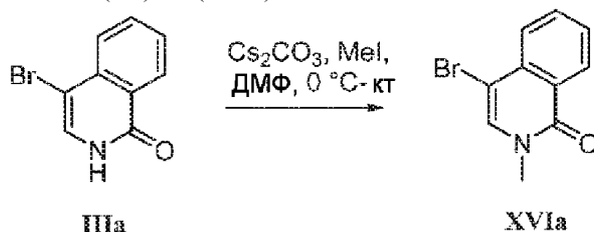
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина (соединение 18)



К раствору 0,5 г 4-((этиламино)метил)-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIIIj) в 5 мл ТГФ при 0°C добавляют 0,65 мл (4,62 ммоль, 2,0 экв.) триэтиламина затем 0,4 г (2,31 ммоль, 1,0 экв.) 4-фтор-3-хлорфенилизотиокарбамата. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 50 мл этилацетата и промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (C18, элюируя линейным градиентом 1-100% 0,1 М муравьиной кислоты в воде/ацетонитриле) с получением 0,18 г (0,46 ммоль) 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины (соединение 18). ЖХМС: m/z найдено 388,2/390,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,18 мин (способ А);

$^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ )  $\delta$  8,54 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,81-7,84 (м, 2H), 7,73 (т, 1H), 7,48-7,54 (м, 3H), 7,30 (т, 1H), 4,62 (с, 2H), 3,38 (с, 3H), 3,28 (кв, 2H), 1,02 (т, 3H).

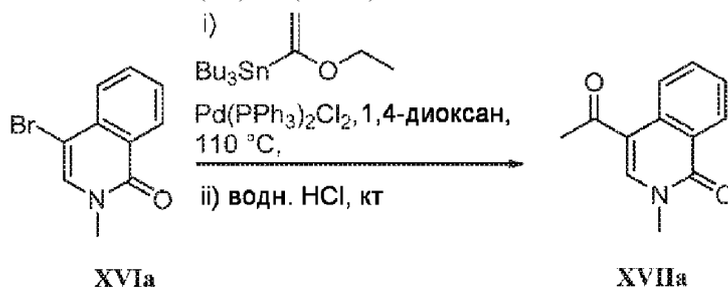
4-Бром-2-метилизохиолин-1(2H)-он (XVIa)



К перемешиваемому раствору 0,5 г (2,23 ммоль, 1,0 экв.) 4-бромизохиолин-1(2H)-она (IIIa) в 5 мл безводного ДМФ добавляють 1,8 г (5,54 ммоль, 2,5 экв.) карбоната цезия. Смесь охлаждают до  $0^\circ\text{C}$  и добавляют 0,26 мл (3,34 ммоль, 1,5 экв.) йодметана. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 16 ч. Смесь затем разбавляют 10 мл ледяной воды и выпавшие в осадок твердые вещества собирают фильтрацией, промывают 5 мл воды и сушат в вакууме с получением 0,5 г (2,10 ммоль, 94%) 4-бром-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 238,0/240,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  8,45 (д, 1H), 7,82 (д, 1H), 7,72-7,77 (м, 1H), 7,54-7,58 (м, 1H), 7,37 (с, 1H), 3,61 (с, 3H). Вышеописанную реакцию проводят для множества партий с постоянным результатом.

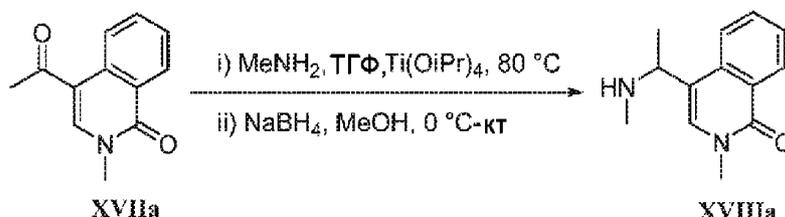
Вышеуказанная методика может проводиться с применением альтернативного галогенида алкила с получением N-замещенных аналогов на XVIa.

4-Ацетил-2-метилизохиолин-1(2H)-он (XVIIa)



К перемешиваемому раствору 1,0 г (4,20 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIa) в 10 мл безводного 1,4-диоксана добавляють 3,6 мл (10,50 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь продувают газообразным азотом в течение 10 мин и добавляют 0,30 г (0,42 ммоль, 0,1 экв.)  $\text{Pd(PPh}_3)_2\text{Cl}_2$ . Смесь затем нагревают при  $110^\circ\text{C}$  в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 10 мл 1 М водного раствора  $\text{HCl}$  и перемешивают при комнатной температуре в течение еще 2 ч. Смесь затем подщелачивают до  $\text{pH} \sim 9$  насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток очищают колоночной хроматографией ( $\text{SiO}_2$ , элюируя линейным градиентом 0-50% этил ацетат в петролейном эфире) с получением 0,5 г (2,48 ммоль, 59%) 4-ацетил-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIIa). ЖХМС:  $m/z$  найдено 202,0  $[\text{M}+\text{H}]^+$ ;  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMCO-d}_6$ ):  $\delta$  8,90 (д, 1H), 8,57 (с, 1H), 8,26-8,29 (м, 1H), 7,74-7,81 (м, 1H), 7,53-7,59 (м, 1H), 3,63 (с, 3H), 2,55 (с, 3H).

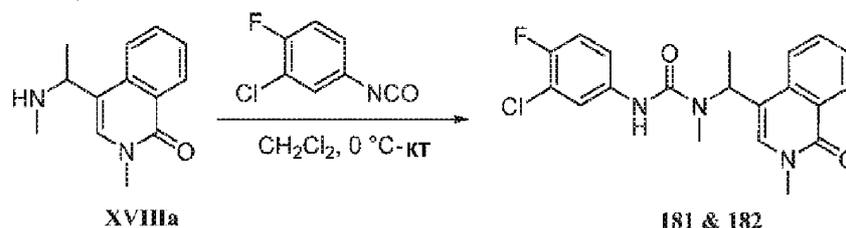
2-Метил-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-он (XVIIIa)



К раствору 0,6 г (3,0 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIIa) в 6 мл безводного ТГФ в сосуде под давлением в атмосфере азота добавляють 7,4 мл (15,0 ммоль, 5,0 экв.) 2М раствора метиламина в ТГФ затем 6 мл изопропоксида титана (IV). Сосуд герметично закрывают и смесь нагревают при  $80^\circ\text{C}$  и в течение 5 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и затем дополнительно охлаждают до  $0^\circ\text{C}$ . Смесь затем разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,22 г (6,1 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 2 ч. Реакцию гасят добавлением 20 мл воды и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 5 мл этилацетата и двухфазную смесь экстрагируют 2×40 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 40 мл на-

сыщенного раствора соли, сушат ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г неочищенного 2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIa), который переносят на следующую стадию без дополнительной очистки. ЖХМС:  $m/z$  найдено 217,1  $[\text{M}+\text{H}]^+$ .

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединения 181 и 182)

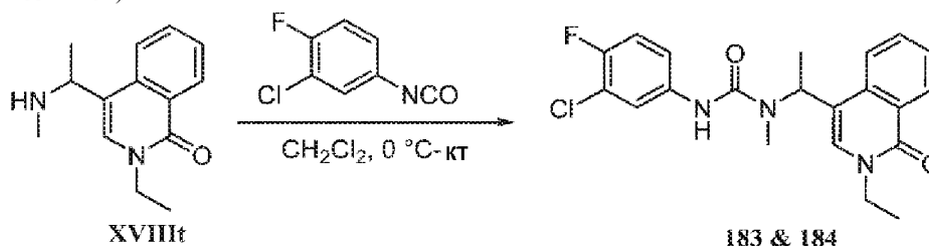


К перемешиваемому раствору 0,4 г неочищенного 2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIa) в 4 мл метиленхлорида при 0°С в атмосфере азота добавляют 0,22 мл (1,85 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляют в вакууме и смесь разбавляют 30 мл воды и перемешивают в течение 20 мин. Полученное твердое вещество собирают вакуумной фильтрацией, промывают 2×10 мл *n*-пентана и сушат в высоком вакууме с получением 0,31 г (0,80 ммоль, 32% из XVIIIa) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины. ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,3/390,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ . Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-80), Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 70 г/мин с получением 97 мг и 96 мг разделенных энантиомеров.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 181). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,2/390,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,14 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,85-5,91 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,49 мин, колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 75%  $\text{CO}_2$ :MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 182). ЖХМС:  $m/z$  найдено 388,2/390,2  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,14 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,85-5,91 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ, ВУ=7,89 мин; колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 75%  $\text{CO}_2$ :MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 183 и 184)



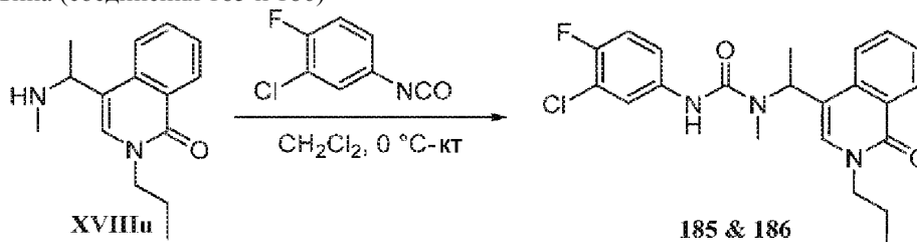
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-этил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIt) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) Колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 70%  $\text{CO}_2$ :MeOH, скорость потока 60 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: Энантиомер I (соединение 183). ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,3/404,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,28 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,86-5,91 (м, 1H), 4,00-4,13 (м, 2H), 2,60 (с, 3H), 1,47 (д, 3H), 1,29 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,54 мин, Колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150мм) 3 $\mu$ , 80%  $\text{CO}_2$ :MeOH, Поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: Энантиомер II (соединение 184). ЖХМС:  $m/z$  найдено 402,3/404,3  $[\text{M}+\text{H}]^+$ , ВУ=7,28 мин (способ А);  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ ):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,86-5,91 (м, 1H), 4,00-4,13 (м, 2H), 2,60 (с, 3H), 1,47 (д, 3H), 1,29 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,55 мин, Колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 80%  $\text{CO}_2$ :MeOH, Поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-пропил-1,2-дигидроизохинолин-4-

ил)этил)мочевина (соединения 185 и 186)

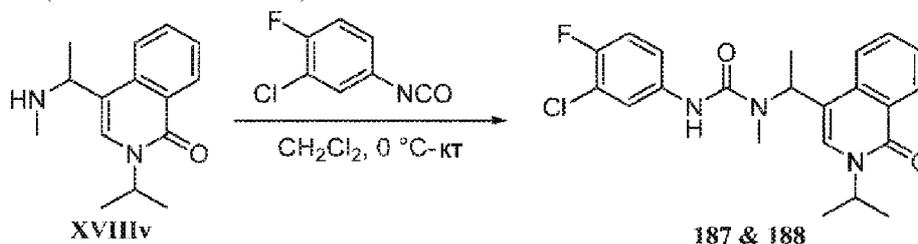


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-пропил-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 4-(1-(метиламино)этил)-2-пропилизохинолин-1(2H)-она (XVIIIu) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-пропил-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 185). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,42 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,47-7,54 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 5,86-5,92 (м, 1H), 3,95-4,04 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,71-1,77 (м, 2H), 1,47 (д, 3H), 0,92 (т, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,44 мин; колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-пропил-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 186). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,42 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,47-7,54 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 5,86-5,92 (м, 1H), 3,95-4,04 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,71-1,77 (м, 2H), 1,47 (д, 3H), 0,92 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,99 мин; колонка: CHIRALPAK IC-3(4,6×150 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 187 и 188)

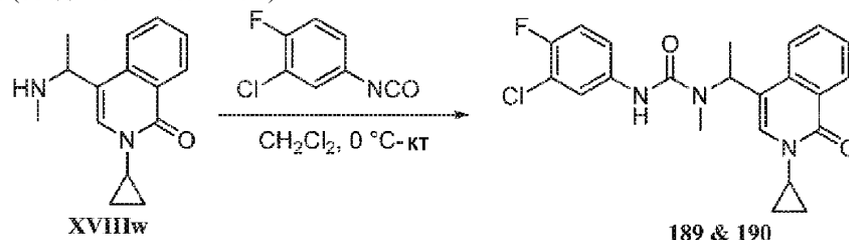


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-изопропил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIv) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) колонка: Chiralcel OD-H (250×30 мм) 5 мк, 90% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 55 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 187). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 2H), 7,36 (с, 1H), 7,32 (т, 1H), 5,88-5,93 (м, 1H), 5,17-5,24 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,51 (д, 3H), 1,38-1,44 (м, 6H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,44 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (4,6×150 мм) 3 мк, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 188). ЖХМС: m/z найдено 416,3/418,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (шс, 1H), 8,29 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,48-7,53 (м, 2H), 7,36 (с, 1H), 7,32 (т, 1H), 5,88-5,93 (м, 1H), 5,17-5,24 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,51 (д, 3H), 1,38-1,44 (м, 6H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,21 мин, колонка: Chiralcel OD-3 (4,6×150 мм) 3 мк, 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 189 и 190)

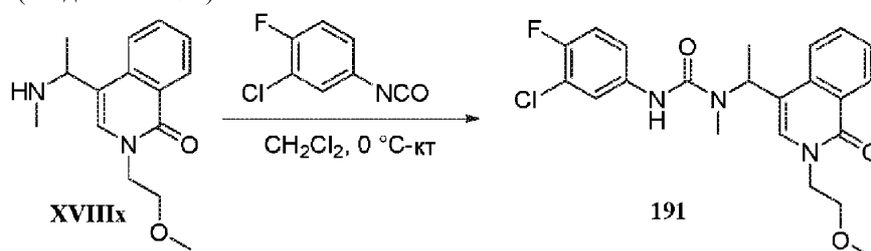


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-циклопропил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIw) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5  $\mu$ , 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 189). ЖХМС: m/z найдено 414,3/416,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,67-7,75 (м, 2H), 7,48-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,82-5,88 (м, 1H), 3,33-3,39 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,47 (д, 3H), 1,03-1,08 (м, 2H), 0,92-0,99 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,21 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 3  $\mu$ , 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 190). ЖХМС: m/z найдено 414,3/416,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,67-7,75 (м, 2H), 7,48-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,23 (с, 1H), 5,82-5,88 (м, 1H), 3,33-3,39 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 1,47 (д, 3H), 1,03-1,08 (м, 2H), 0,92-0,99 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,91 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 3  $\mu$ , 55% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 191)

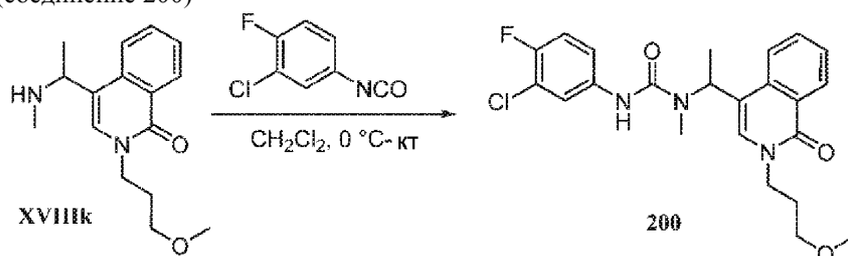


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-(2-метоксиэтил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIx) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,17 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,87-7,84 (м, 1H), 7,76-7,69 (м, 2H), 7,53-7,45 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 5,92-5,87 (м, 1H), 4,27-4,14 (м, 2H), 3,65 (т, 2H), 3,27 (с, 3H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=5,39 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×150 мм) 3  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 191). ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,15 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,87-7,84 (м, 1H), 7,76-7,69 (м, 2H), 7,53-7,45 (м, 3H), 7,32 (т, 1H), 5,92-5,87 (м, 1H), 4,27-4,14 (м, 2H), 3,65 (т, 2H), 3,27 (с, 3H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,14 мин, колонка: Chiralpak IC (4,6×150 мм) 3  $\mu$ , 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 200)

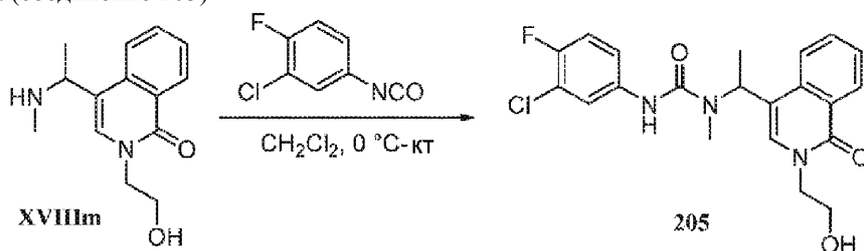


3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-(3-метоксипропил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIk, полученного N-алкилированием IIIa с 1-бром-3-метоксипропаном) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ (Waters SFC-200) колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5  $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,47 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,45 (с, 1H), 7,32 (т, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 4,05-4,11 (м, 2H), 3,33-3,39 (м, 2H), 3,25 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,93-1,98 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=6,04 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 200). ЖХМС: m/z найдено 446,3/448,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,48 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,47 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,45 (с, 1H), 7,32 (т, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 4,05-4,11 (м, 2H), 3,33-3,39 (м, 2H), 3,25 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,93-1,98 (м, 2H), 1,47 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=7,07 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 205)

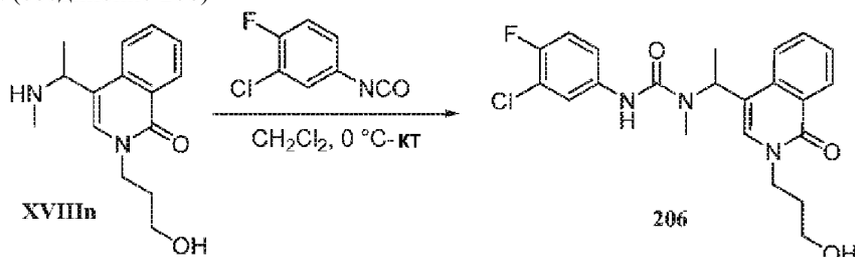


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-(2-гидроксиэтил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIm, полученного N-алкилированием IIIa с 2-(2-бромпропокси)тетрагидро-2H-пираном) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм) 5 $\mu$ , 75% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 418,2/420,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,45 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,45 (с, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,86-5,90 (м, 1H), 4,88 (шс, 1H), 4,06-4,14 (м, 2H), 3,69-3,73 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,06 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 205). ЖХМС: m/z найдено 418,2/420,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,06 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>):  $\delta$  8,45 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,68-7,75 (м, 2H), 7,47-7,53 (м, 2H), 7,45 (с, 1H), 7,31 (т, 1H), 5,86-5,90 (м, 1H), 4,88 (шс, 1H), 4,06-4,14 (м, 2H), 3,69-3,73 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,99 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 $\mu$ , 80% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 206)

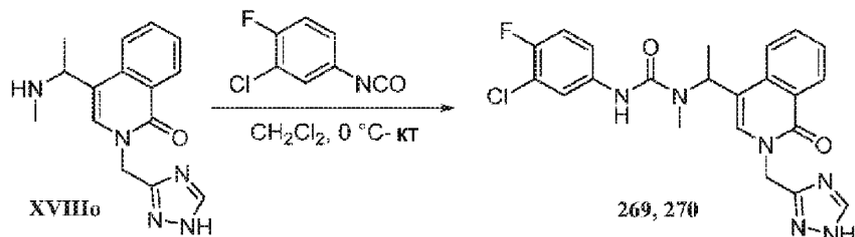


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-(3-гидроксипропил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIb, полученного N-алкилированием IIIa с 2-(2-бромпропокс)тетрагидро-2H-пираном) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak IC(250×30 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер I. ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 4,63 (шс, 1H), 4,06-4,11 (м, 2H), 3,45-3,48 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,85-1,90 (м, 2H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,73 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 206). ЖХМС: m/z найдено 432,3/434,4 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,12 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,46 (шс, 1H), 8,28 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,75 (м, 2H), 7,46-7,53 (м, 3H), 7,31 (т, 1H), 5,87-5,91 (м, 1H), 4,63 (шс, 1H), 4,06-4,11 (м, 2H), 3,45-3,48 (м, 2H), 2,59 (с, 3H), 1,85-1,90 (м, 2H), 1,46 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,66 мин, колонка: Chiralpak IC-3(4,6×150 мм) 3μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(2-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 269 и 270)

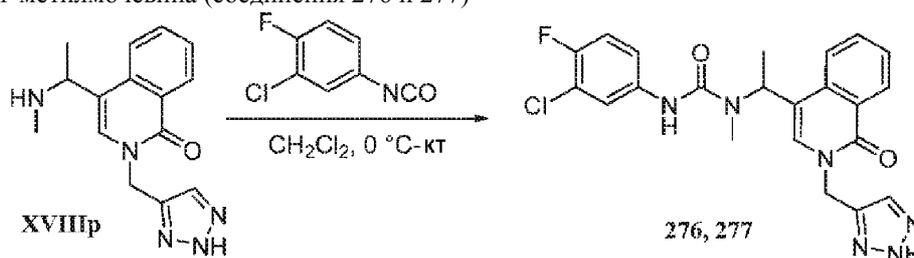


Рацемическую 1-(1-(2-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она XVIIIc, полученного N-алкилированием IIIa с (1-тригил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метилметансульфонатом) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Lux Cellulose-02 (250×30 мм) 5μ, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(2-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 269). ЖХМС: m/z найдено 455,2/457,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,72 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 13,90 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,71-7,78 (м, 2H), 7,63 (с, 1H), 7,48-7,54 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 5,88-5,93 (м, 1H), 5,38 (д, 1H), 5,29 (д, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,51 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (4,6×150 мм) 3μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(2-((1H-1,2,4-Триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 270). ЖХМС: m/z найдено 455,2/457,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,72 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 13,90 (шс, 1H), 8,47 (с, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,25 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,71-7,78 (м, 2H), 7,63 (с, 1H), 7,48-7,54 (м, 2H), 7,32 (т, 1H), 5,88-5,93 (м, 1H), 5,38 (д, 1H), 5,29 (д, 1H), 2,61 (с, 3H), 1,43 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,45 мин, колонка: Chiralcel OZ-3 (4,6×150 мм) 3μ, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

1-(1-(2-((1H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина (соединения 276 и 277)

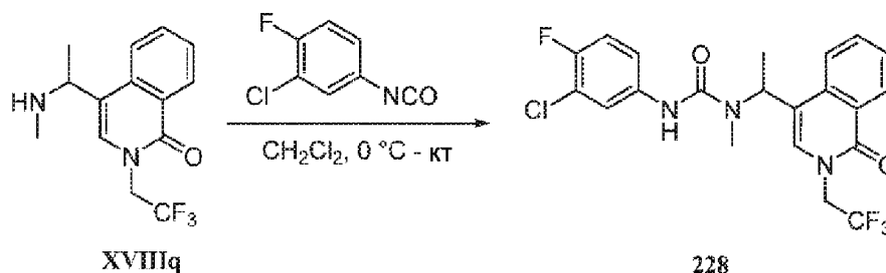


Рацемическую 1-(1-(2-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из 2-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIp, полученного N-алкилированием IIIa с (1-тритил-1H-1,2,3-триазол-4-ил)метилметансульфонатом) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (250×30 мм) 5 м, 65% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

1-(1-(2-((1H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер I (соединение 276). ЖХМС: m/z найдено 455,2/457,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 14,93 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,81 (с, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,65 (с, 1H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,88-5,91 (м, 1H), 5,40 (д, 1H), 5,28 (д, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=9,70 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

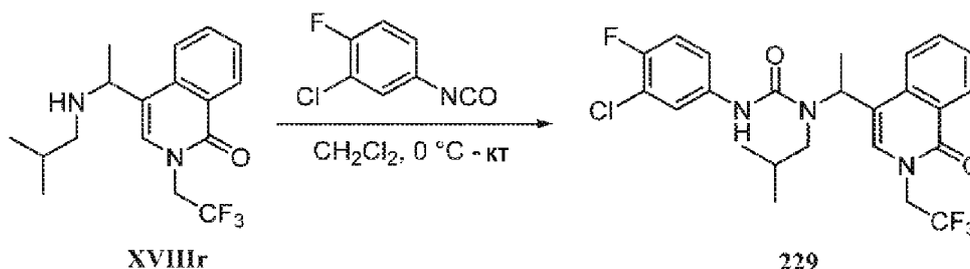
1-(1-(2-((1H-1,2,3-Триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина: энантиомер II (соединение 277). ЖХМС: m/z найдено 455,2/457,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 14,93 (шс, 1H), 8,46 (с, 1H), 8,27 (д, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,81 (с, 1H), 7,70-7,75 (м, 2H), 7,65 (с, 1H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,88-5,91 (м, 1H), 5,40 (д, 1H), 5,28 (д, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=12,15 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 м, 60% CO<sub>2</sub>:MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 228)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из рацемического 4-(1-(метиламино)этил)-2-(2,2,2-трифторэтил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIq) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 456,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=7,74 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, Хлороформа-d) δ 8,48 (м, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,72 (м, 1H), 7,65 (м, 1H), 7,55 (м, 1H), 7,22 (м, 1H), 7,01-7,13 (м, 2H), 6,29 (с, 1H), 6,07-6,17 (м, 1H), 4,86 (м, 1H), 4,60 (м, 1H), 2,66 (с, 3H), 1,52 (д, 3H).

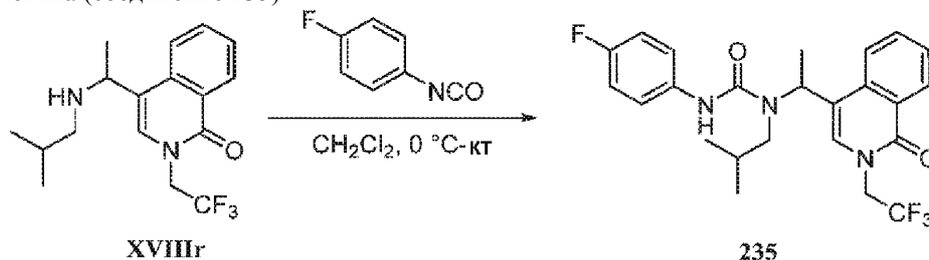
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 229)



Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину синтезируют аналогично тому, как описано выше, из рацемического 4-(1-(изобутиламино)этил)-2-(2,2,2-трифторэтил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIr) и 2-хлор-1-фтор-4-

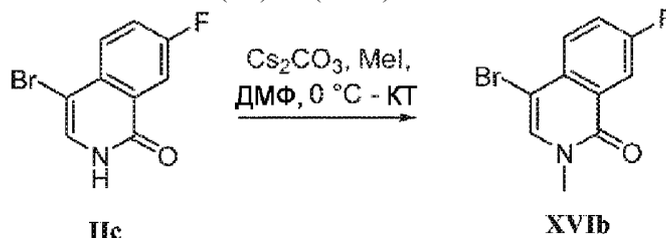
изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 498,3/500,5  $[M+H]^+$ , ВУ=8,09 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$  8,48 (м, 1H), 7,79-7,86 (м, 1H), 7,74 (м, 1H), 7,51-7,65 (м, 2H), 7,16-7,28 (м, 1H), 7,03-7,13 (м, 2H), 6,35 (с, 1H), 6,18 (кв, 1H), 5,15 (м, 1H), 4,34 (м, 1H), 2,84 (м, 2H), 1,54 (д, 3H), 1,38 (м, 1H), 0,75 (д, 3H), 0,52 (д, 3H).

3-(4-Фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина (соединение 235)



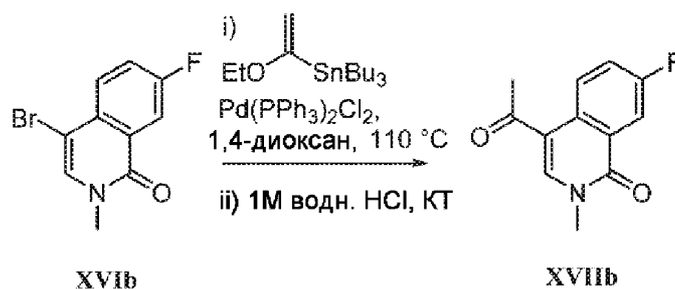
Рацемическую 3-(4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевину (соединение 235) синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из 4-(1-(изобутиламино)этил)-2-(2,2,2-трифторэтил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIr) и 1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС:  $m/z$  найдено 464,4  $[M+H]^+$ , ВУ=7,85 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ )  $\delta$  8,25-8,34 (м, 2H), 7,89 (д, 1H), 7,82 (м, 1H), 7,46-7,63 (м, 4H), 7,06-7,17 (м, 2H), 5,96 (д, 1H), 5,10 (м, 1H), 4,90 (м, 1H), 2,99 (м, 1H), 2,85 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,31-1,42 (м, 1H), 0,61 (д, 3H), 0,43 (д, 3H).

4-Бром-7-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-он (XVIb)



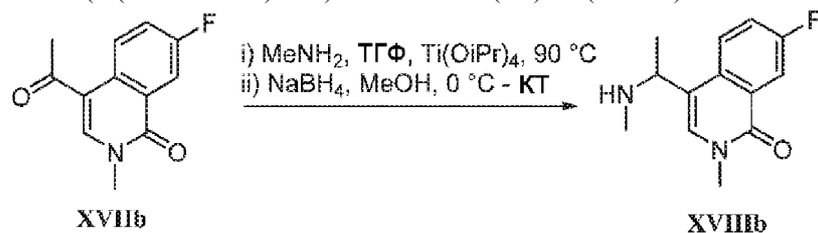
К раствору 3,5 г (14,5 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-7-фторизохинолин-1(2H)-она (IIIc) в 30 мл ДМФ при 0 °C добавляют 11,8 г (36,3 ммоль, 2,5 экв.) карбоната цезия затем 3,1 г (21,8 ммоль, 1,5 экв.) метилйодида и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь затем разбавляют 80 мл ледяной воды и полученное твердое вещество собирают фильтрацией, промывают 50 мл петролейного эфира и сушат в вакууме с получением 2,0 г (7,8 ммоль, 54%) 4-бром-7-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 256,0/258,0  $[M+H]^+$ , ВУ=1,79 мин;  $^1H$  ЯМР (300 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  7,90-7,95 (м, 2H), 7,70-7,84 (м, 2H), 3,52 (с, 3H).

4-Ацетил-7-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-он (XVIIb)



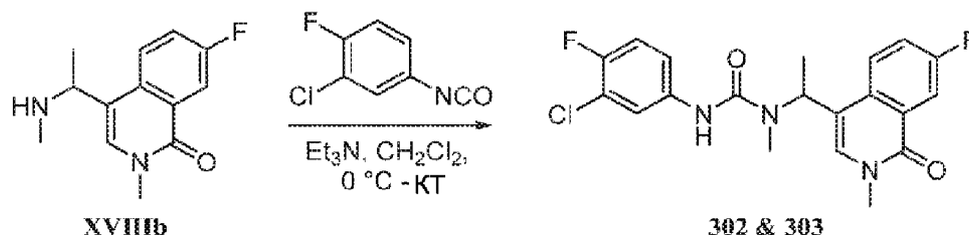
К раствору 2,0 г (7,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-7-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIb) в 15 мл 1,4-диоксане добавляют 7,07 г (19,6 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Раствор продувают газообразным азотом в течение 5 мин и добавляют 0,55 г (0,78 ммоль, 0,1 экв.)  $Pd(PPh_3)_2Cl_2$  и смесь нагревают при 110 °C в течение 16 ч в атмосфере азота. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры и добавляют 30 мл 1 М водного раствора HCl и перемешивание продолжают в течение еще 2 ч. Смесь разбавляют 60 мл воды и экстрагируют 3×150 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 100 мл воды, 100 мл насыщенного раствора соли, сушат ( $Na_2SO_4$ ), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 50 мл пентан и полученное твердое вещество собирают фильтрацией и сушат в высоком вакууме с получением 1,6 г (7,3 ммоль, 93%) 4-ацетил-7,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XVIIb). ЖХМС:  $m/z$  найдено 220,4  $[M+H]^+$ , ВУ=1,95 мин;  $^1H$  ЯМР (400 МГц,  $DMCO-d_6$ ):  $\delta$  8,96-9,00 (м, 1H), 8,57 (с, 1H), 7,89-7,93 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 3,63 (с, 3H), 2,55 (с, 3H).

## 7-Фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-он (XVIIIb)



К раствору 0,8 г (3,65 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-7-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIIIb) в 5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 8 мл (16,0 ммоль, 4,4 экв.) 2 М раствора метиламина в ТГФ затем 8 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Смесь затем разбавляют 5 мл метанола и добавляют 0,41 г (10,95 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин. После перемешивания в течение 4 ч при комнатной температуре смесь разбавляют 50 мл воды и экстрагируют 4×60 мл этилацетата. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл воды, 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,62 г 7-фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIb). ЖХМС: m/z найдено 235,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=1,40 мин; <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,16-8,21 (м, 1H), 7,88-7,93 (м, 1H), 7,56-7,64 (м, 1H), 7,41 (с, 1H), 3,88-3,94 (м, 1H), 3,52 (с, 3H), 2,23 (с, 3H), 2,07 (шс, 1H), 1,33 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 302 и 303)

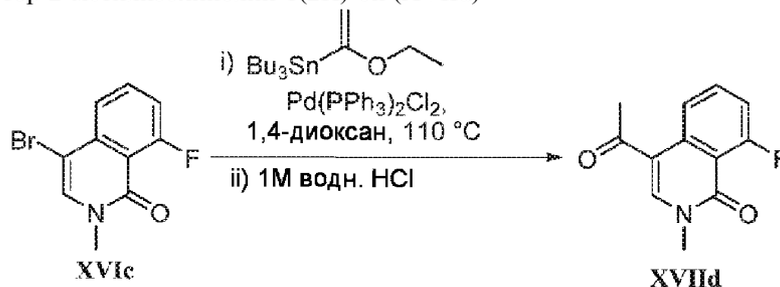


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7-фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 302): ЖХМС: m/z найдено 406,2/408,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,63 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,46 (с, 1H), 7,90-7,94 (м, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,77-7,81 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 3,59 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,55 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×250) мм, 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 303): ЖХМС: m/z найдено 406,2/408,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,63 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,46 (с, 1H), 7,90-7,94 (м, 1H), 7,85-7,88 (м, 1H), 7,77-7,81 (м, 1H), 7,65-7,71 (м, 1H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 5,85-5,90 (м, 1H), 3,59 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,48 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×250) мм, 5 μ, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

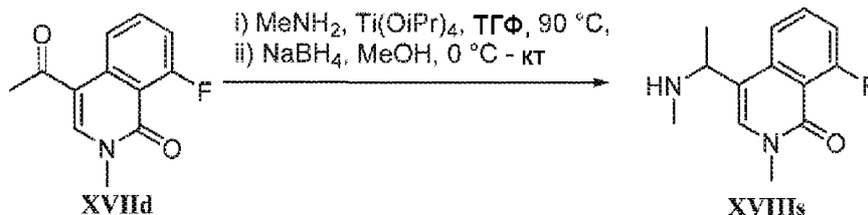
## 4-Ацетил-8-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-он (XVIIId)



К раствору 0,8 г (3,1 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-8-фтор-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIc) в 16 мл 1,4-диоксане добавляют 2,8 г (7,8 ммоль, 2,5 экв.) трибутил(1-этоксивинил)олова. Смесь дегазируют продуванием газообразным аргонem в течение 5 мин и добавляют 0,22 г (0,31 ммоль, 0,1 экв.) дихлорида

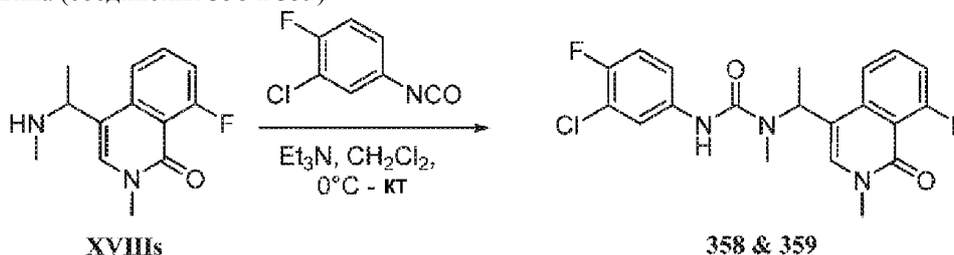
бис(трифенилфосфин)палладия(II). Смесь затем нагревают при 110°C в атмосфере аргона в течение 16 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют 20 мл 1 М водного HCl и полученный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь подщелачивают 40 мл насыщенным раствором бикарбоната натрия и фильтруют через CELITE®. Фильтрат экстрагируют 3×50 мл этилацетата и объединенные органические экстракты промывают 30 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Остаток растирают с 50 мл n-пентан с получением 0,42 г (1,9 ммоль, 61%) 4-ацетил-8-фтор-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIIId). ЖХМС: m/z найдено 220,3 [M+H]<sup>+</sup>. <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 8,75 (д, 1H), 7,96 (с, 1H), 7,64-7,69 (м, 1H), 7,16-7,21 (м, 1H), 3,66 (с, 3H), 2,57 (с, 3H).

8-Фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-он (XVIIIa)



К раствору 0,42 г (1,8 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-8-фтор-2-метилизохиолин-1(2H)-она (XVIIId) в 4 мл ТФФ в герметично закрытой пробирке в атмосфере азота добавляют 1,8 мл (3,6 ммоль, 2,0 экв.) 2 М раствора метиламина в ТФФ затем 2 мл изопропоксида титана и смесь нагревают до 90°C в течение 4 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. Охлажденный раствор затем разбавляют 2 мл метанола и добавляют 0,21 г (5,45 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями. Смесь затем нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 1 ч. Реакционную смесь разбавляют 10 мл ледяной воды и экстрагируют 4×100 мл метиленхлорида. Объединенные органические экстракты промывают 50 мл насыщенного раствора соли, сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 0,4 г неочищенного 8-фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (XVIIIa). ЖХМС: m/z найдено 235,2 [M+H]<sup>+</sup>.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 358 и 359)

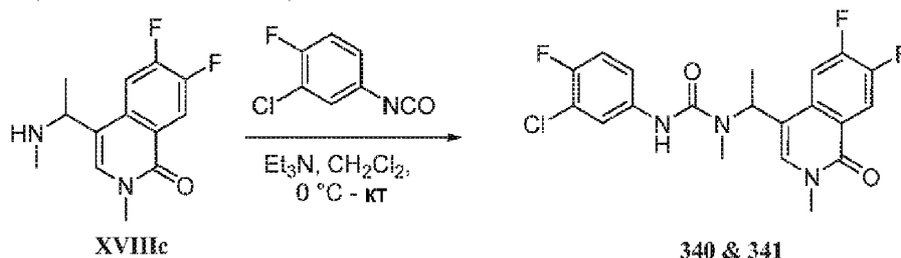


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 8-фтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохиолин-1(2H)-она (XVIIIa) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют СЖХ, Колонка: (R,R)-Whelk-01 (30×250 мм) 5 м, 40% CO<sub>2</sub>:MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 358) ЖХМС: m/z найдено 406,1/408,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 8,46 (шс, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,57 (с, 1H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,20-7,25 (м, 1H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,52 (с, 3H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,13 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01 (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 358) ЖХМС: m/z найдено 406,1/408,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,43 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 8,46 (шс, 1H), 7,84-7,87 (м, 1H), 7,69-7,74 (м, 1H), 7,57 (с, 1H), 7,48-7,52 (м, 2H), 7,31 (т, 1H), 7,20-7,25 (м, 1H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,52 (с, 3H), 2,59 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,28 мин, колонка: (R,R)-Whelk-01 (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 340 и 341)

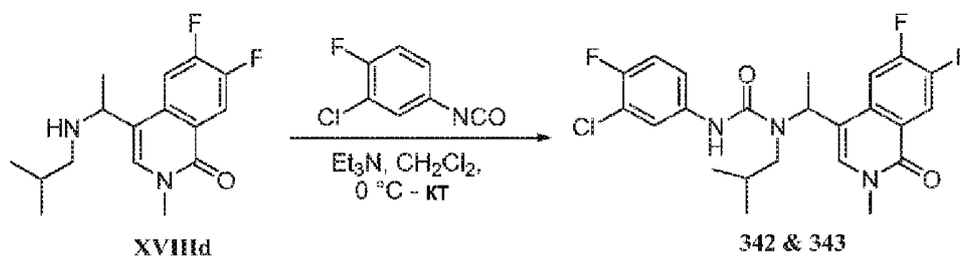


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 6,7-дифтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2H)-она (XVIIIc) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 μ, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 340), ЖХМС: m/z найдено 424,1/426,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,94 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48 (шс, 1H), 8,11-8,17 (м, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,59 (с, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 2,62 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,63 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 341), ЖХМС: m/z найдено 424,1/426,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,94 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,48 (шс, 1H), 8,11-8,17 (м, 1H), 7,81-7,83 (м, 1H), 7,71-7,76 (м, 1H), 7,59 (с, 1H), 7,48-7,53 (м, 1H), 7,33 (т, 1H), 5,79-5,84 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 2,62 (с, 3H), 1,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,05 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина (соединения 342 и 343)

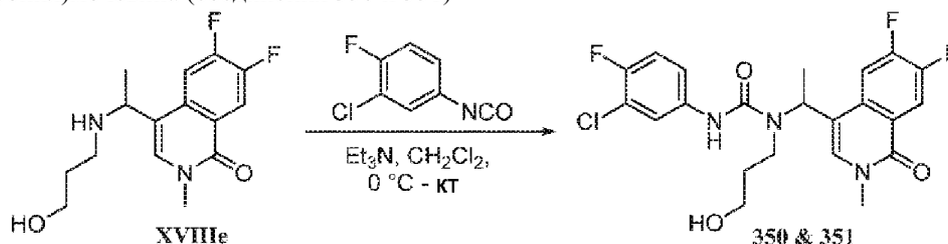


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевину синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 6,7-дифтор-4-(1-(изобутиламино)этил)-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIIId) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-001 (250×30 мм) 5 μ, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер I (соединение 342), ЖХМС: m/z найдено 466,1/468,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,44 (с, 1H), 8,12-8,18 (м, 1H), 7,81-7,88 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,42-7,49 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,82-2,89 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,35-1,44 (м, 1H), 0,65 (д, 3H), 0,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,18 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина - энантиомер II (соединение 343), ЖХМС: m/z найдено 466,1/468,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,70 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,44 (с, 1H), 8,12-8,18 (м, 1H), 7,81-7,88 (м, 1H), 7,73-7,77 (м, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,42-7,49 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 5,81-5,84 (м, 1H), 3,58 (с, 3H), 3,01-3,07 (м, 1H), 2,82-2,89 (м, 1H), 1,48 (д, 3H), 1,35-1,44 (м, 1H), 0,65 (д, 3H), 0,41 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,40 мин, колонка: (R,R) Whelk-001, (4,6×150 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина (соединения 350 и 351)

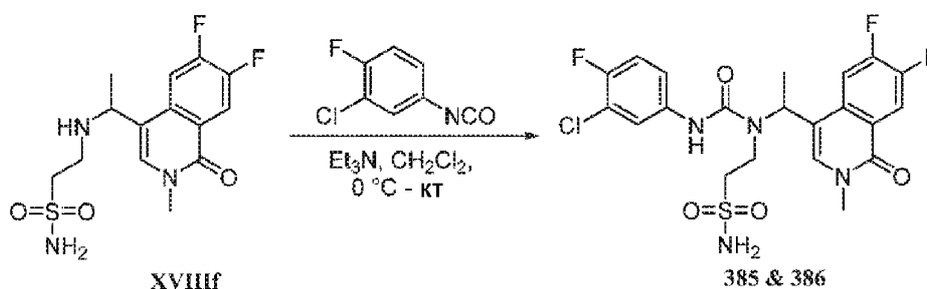


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевину синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 6,7-дифтор-4-(1-(3-гидроксипропиламино)этил)-2-метилизохинолин-1(2H)-она (XVIIIe) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-001 (250×30 мм) 3,5 мк, 55% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер I (соединение 350), ЖХМС: m/z найдено 468,1/470,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,79 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,72 (шс, 1H), 8,13-8,18 (м, 1H), 7,75-7,76 (м, 1H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,64 (с, 1H), 7,41-7,46 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 5,81-5,85 (м, 1H), 4,99 (шт, 1H), 3,58 (с, 3H), 3,15-3,21 (м, 4H), 1,47 (д, 3H), 1,09-1,23 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,51 мин, колонка: (R,R) Whelk-001 (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина - энантиомер II (соединение 351), ЖХМС: m/z найдено 468,1/470,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,79 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,72 (шс, 1H), 8,13-8,18 (м, 1H), 7,75-7,76 (м, 1H), 7,66-7,71 (м, 1H), 7,64 (с, 1H), 7,41-7,46 (м, 1H), 7,34 (т, 1H), 5,81-5,85 (м, 1H), 4,99 (шт, 1H), 3,58 (с, 3H), 3,15-3,21 (м, 4H), 1,47 (д, 3H), 1,09-1,23 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,88 мин, колонка: (R,R) Whelk-001 (4,6×150 мм) 3,5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 385 и 386)

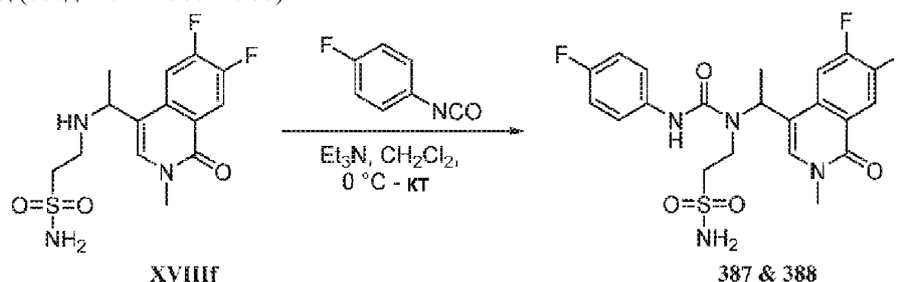


Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 2-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамида (XVIIIf) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: (R,R) Whelk-01 (250×30 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 385), ЖХМС: m/z найдено 503,1/505,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,29 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,34 (шс, 2H), 8,11-8,16 (м, 1H), 7,75-7,77 (м, 1H), 7,57-7,62 (м, 1H), 7,44-7,48 (м, 1H), 7,36 (т, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,10 (шс, 2H), 5,68-5,72 (м, 1H), 3,43-3,51 (м, 2H), 3,00-3,07 (м, 1H), 2,59-2,67 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,05 мин, колонка: (R,R) Whelk-001 (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 386), ЖХМС: m/z найдено 503,1/505,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,29 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,34 (шс, 2H), 8,11-8,16 (м, 1H), 7,75-7,77 (м, 1H), 7,57-7,62 (м, 1H), 7,44-7,48 (м, 1H), 7,36 (т, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,10 (шс, 2H), 5,68-5,72 (м, 1H), 3,43-3,51 (м, 2H), 3,00-3,07 (м, 1H), 2,59-2,67 (м, 1H), 1,51 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,93 мин, колонка: (R,R) Whelk-001 (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 387 и 388)

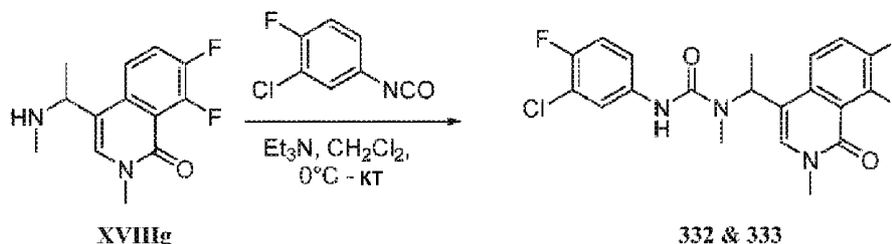


Рацемический 2-(1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 2-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамида (XVIII) и 4-фторфенилизоцианата. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IG (250×30 мм) 5 мк, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

2-(1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 387), ЖХМС: m/z найдено 469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,88 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1Н), 8,53 (шс, 1Н), 8,11-8,17 (м, 1Н), 7,61-7,66 (м, 1Н), 7,47-7,51 (м, 2Н), 7,28 (с, 1Н), 7,12-7,17 (м, 2Н), 6,85 (шс, 2Н), 5,69-5,73 (м, 1Н), 3,41-3,49 (м, 2Н), 3,01-3,08 (м, 1Н), 2,58-2,4 (м, 1Н), 1,50 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,09 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(1-(1-(6,7-Дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 388), ЖХМС: m/z найдено 469,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=3,88 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,68 (шс, 1Н), 8,53 (шс, 1Н), 8,11-8,17 (м, 1Н), 7,61-7,66 (м, 1Н), 7,47-7,51 (м, 2Н), 7,28 (с, 1Н), 7,12-7,17 (м, 2Н), 6,85 (шс, 2Н), 5,69-5,73 (м, 1Н), 3,41-3,49 (м, 2Н), 3,01-3,08 (м, 1Н), 2,58-2,4 (м, 1Н), 1,50 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,70 мин, колонка: Chiralpak IG (4,6×150 мм) 5 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина (соединения 332 и 333)

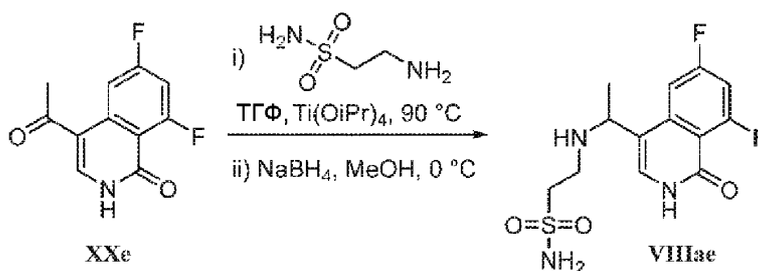


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевину синтезируют по методике, описанной выше, из 7,8-дифтор-2-метил-4-(1-(метиламино)этил)изохинолин-1(2Н)-она (XVIIIg) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мк, 65% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер I (соединение 332), ЖХМС: m/z найдено 424,1/426,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,66 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (с, 1Н), 7,85-7,92 (м, 2Н), 7,47-7,55 (м, 3Н), 7,31 (т, 1Н), 5,79-5,84 (м, 1Н), 3,53 (с, 3Н), 2,60 (с, 3Н), 1,44 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,37 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

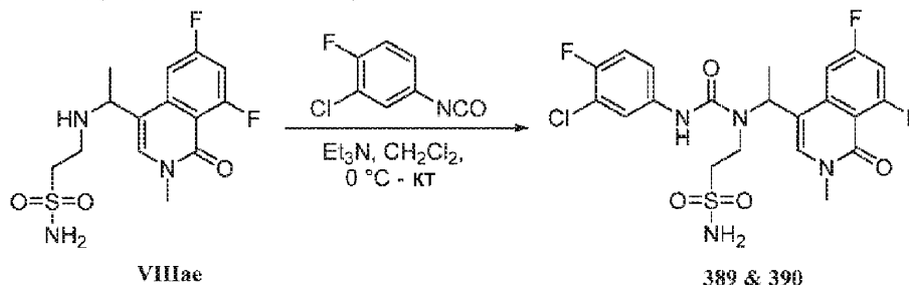
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина - энантиомер II (соединение 333), ЖХМС: m/z найдено 424,1/426,0 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,66 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 8,47 (с, 1Н), 7,85-7,92 (м, 2Н), 7,47-7,55 (м, 3Н), 7,31 (т, 1Н), 5,79-5,84 (м, 1Н), 3,53 (с, 3Н), 2,60 (с, 3Н), 1,44 (д, 3Н); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=4,57 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 5 мкм, 60% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=4,0 г/мин.

## 2-((1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамид (VIIIae)



К раствору 0,3 г (1,34 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-6,8-дифторизохинолин-1(2H)-она (XXe) в 1,5 мл ТГФ в атмосфере азота добавляют 0,17 мг (1,34 ммоль, 1,0 экв.) 2-аминоэтансульфонамида, затем 1,5 мл изопропоксида титана и смесь нагревают при 90°C в течение 24 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и дополнительно охлаждают до 0°C. После разбавления 3 мл метанола, добавляют 0,15 г (4,02 ммоль, 3,0 экв.) боргидрида натрия порциями в течение приблизительно 10 мин и перемешивание продолжают в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляют 5 мл насыщенного раствора соли и 100 мл 10% метанолом в метиленхлориде и смесь фильтруют через CELITE®. Слой промывают 40 мл 10% метанолом в метиленхлориде и слой разделяют. Органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 150 мг 2-((1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)амино)этан-1-сульфонамида (VIIIae). ЖХМС: m/z найдено 332,0 [M+H]<sup>+</sup>.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид (соединения 389 и 390)



Рацемический 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид синтезируют аналогично методике, описанной ранее, из 2-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этиламино)этансульфонамида (VIIIae) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 м, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер I (соединение 389), ЖХМС: m/z найдено 503,2/505,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,11 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,68 (шс, 1H), 7,74-7,77 (м, 1H), 7,43-7,48 (м, 1H), 7,30-7,38 (м, 3H), 7,19 (д, 1H), 6,86 (шс, 2H), 5,61-5,65 (м, 1H), 3,39-3,51 (м, 2H), 3,03-3,10 (м, 1H), 2,60-2,73 (м, 1H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=1,63 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

2-(3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид - энантиомер II (соединение 390), ЖХМС: m/z найдено 503,2/505,1 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=4,11 мин (способ А); <sup>1</sup>Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 11,50 (шс, 1H), 8,68 (шс, 1H), 7,74-7,77 (м, 1H), 7,43-7,48 (м, 1H), 7,30-7,38 (м, 3H), 7,19 (д, 1H), 6,86 (шс, 2H), 5,61-5,65 (м, 1H), 3,39-3,51 (м, 2H), 3,03-3,10 (м, 1H), 2,60-2,73 (м, 1H), 1,50 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,30 мин, колонка: Chiralpak IC-3 (4,6×150 мм) 3 мкм, 75% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

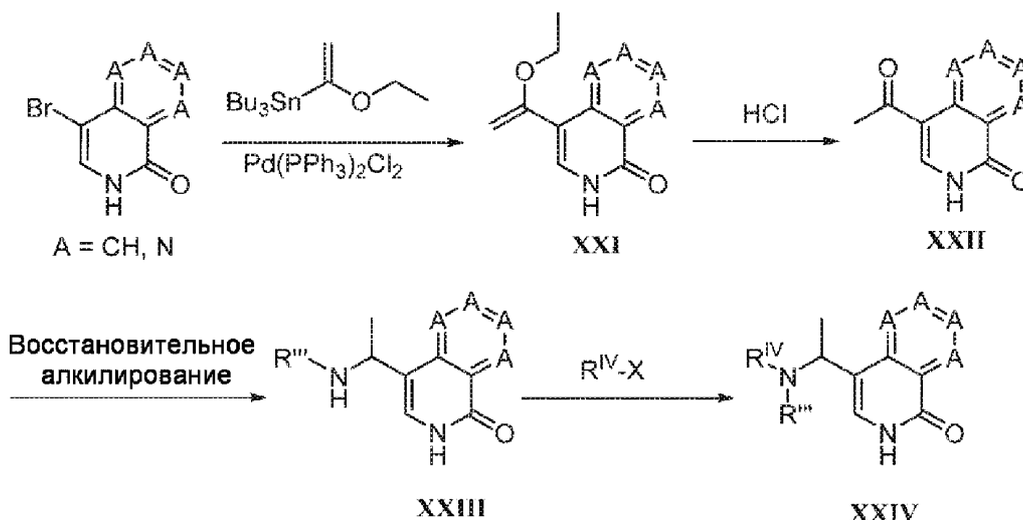
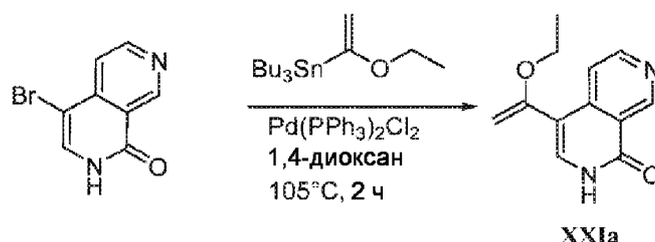
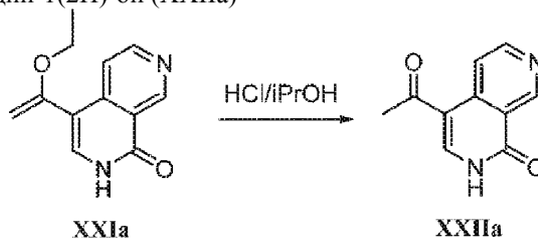


Схема 7. Каждый А независимо является N или необязательно замещенным С, с 0-2 N на кольцо 4-(1-Этоксивинил)-2,7-нафтиридин-1(2H)-он (XXIa)



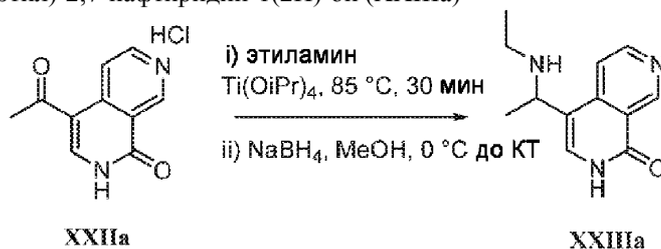
Суспензию 0,3 г (1,33 ммоль, 1,0 экв.) 4-бром-2H-2,7-нафтиридин-1-она в 7 мл безводного 1,4-диоксана дегазируют азотом в течение 5 мин и добавляют 0,12 г (0,17 ммоль, 0,13 экв.) дихлорбис(трифенилфосфин)палладия (II) и 0,58 мл (1,73 ммоль, 1,3 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана. Смесь затем нагревают при 105°C в атмосфере азота в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 15 мл этилацетата и фильтруют через слой CELITE®. Слой промывают 40 мл этилацетата и объединенные фильтраты выпаривают, абсорбируют на CELITE® и очищают флэш-хроматографией (24 г SiO<sub>2</sub>, элюируя 0-7% метанолом/метилхлоридом) с получением 0,22 г (0,98 ммоль, 74%) 4-(1-этоксивинил)-2H-2,7-нафтиридин-1-она (XXIa), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,76 (с, 1H), 9,33 (д, 1H), 8,73 (д, 1H), 7,64 (м, 1H), 7,41-7,47 (м, 1H), 4,40 (м, 2H), 3,92 (м, 2H), 1,31 (т, 3H).

4-Ацетил-2,7-нафтиридин-1(2H)-он (XXIIa)



К раствору 0,21 г (0,97 ммоль, 1,0 экв.) 4-(1-этоксивинил)-2H-2,7-нафтиридин-1-она (XXIa) в 4 мл 2-пропанола добавляют 1,2 мл (2,42 ммоль, 2,5 экв.) 2 М водного раствора хлористоводородной кислоты, и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 10 мин. Смесь охлаждают на ледяной бане и полученный осадок собирают вакуумной фильтрацией, промывают 5 мл ацетона и сушат в вакууме с получением 0,22 г 4-ацетил-2H-2,7-нафтиридин-1-он гидрохлорида (XXIIa), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 12,75 (с, 1H), 9,45 (д, 1H), 8,96 (м, 1H), 8,85 (д, 1H), 8,57 (д, 1H), 2,57 (с, 3H).

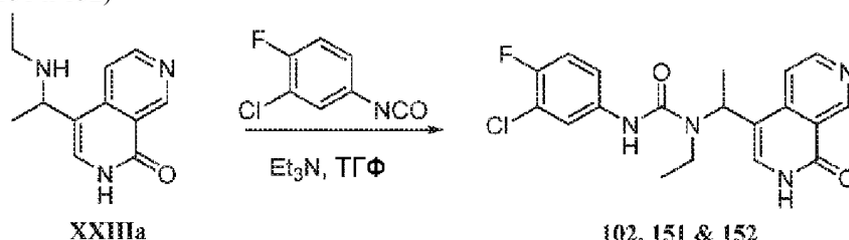
4-(1-(Этиламино)этил)-2,7-нафтиридин-1(2H)-он (XXIIIa)



К смеси 35 мг (0,19 ммоль, 1,0 экв.) 4-ацетил-2H-2,7-нафтиридин-1-она гидрохлорида (XXIIa) и 0,93

мл (1,86 ммоль, 10,0 экв.) 2 М раствора этиламина в ТГФ в микроволновой пробирке добавляют 0,55 мл (1,86 ммоль, 10,0 экв.) изопророксида титана(IV). Смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру 85°C в течение 30 мин. Реакционную смесь разбавляют 0,3 мл метанола, охлаждают на ледяной бане и добавляют 14 мг (0,37 ммоль, 2,0 экв.) боргидрида натрия. Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 90 мин. Реакционную смесь затем медленно добавляют к 3 мл перемешиваемого насыщенного раствора соли, разбавляют 20 мл этилацетата и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 15 мл этилацетата, и объединенный фильтрат сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 29 мг неочищенного 4-[1-(этиламино)этил]-2Н-2,7-нафтиридин-1-она (XXIIIa)

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина (соединения 102, 151 и 152)

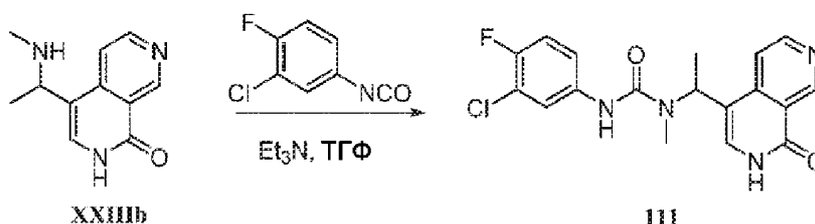


Раствор 14 мкл (0,12 ммоль, 1,0 экв.) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 0,5 мл ТГФ добавляют к суспензии 28 мг (0,13 ммоль, 1,1 экв.) 4-[1-(этиламино)этил]-2Н-2,7-нафтиридин-1-она (XXIIIa) и 18 мкл (0,13 ммоль, 1,1 экв.) триэтиламина в 1 мл ТГФ и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 5 мин. Реакционную смесь затем загружают в предварительно уравновешенную 12 г колонку с диоксидом кремния и очищают флэш-хроматографией (12 г SiO<sub>2</sub>, элюируя 0,5-9,5% метанол/метилхлорид) с получением 23 мг рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины (соединение 102). Энантиомеры затем разделяют СЖХ, колонка: Chiralpak AD-H (10×250 мм), 5μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH/MeCN (1:1), скорость потока 9,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер I (соединение 151). ЖХМС: m/z найдено 389,2/391,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,80 (с, 1H), 9,34 (д, 1H), 8,76 (м, 1H), 8,38 (с, 1H), 7,86 (м, 1H), 7,49-7,61 (м, 2H), 7,46 (с, 1H), 7,32 (м, 1H), 5,83 (м, 1H), 3,15 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 0,67 (т, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,95 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH/MeCN (1:1), скорость потока=3,0 г/мин.

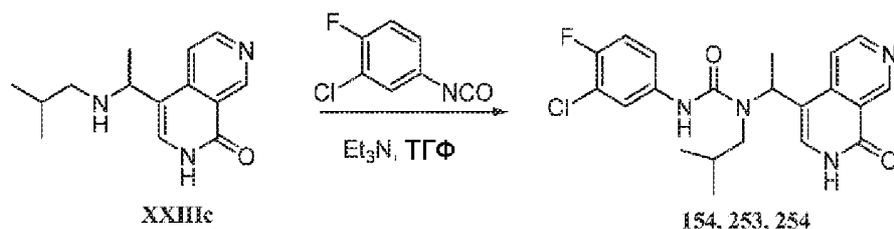
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина: энантиомер II (соединение 152). ЖХМС: m/z найдено 389,2/391,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,25 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,80 (с, 1H), 9,34 (д, 1H), 8,76 (м, 1H), 8,38 (с, 1H), 7,86 (м, 1H), 7,49-7,61 (м, 2H), 7,46 (с, 1H), 7,32 (м, 1H), 5,83 (м, 1H), 3,15 (м, 2H), 1,45 (д, 3H), 0,67 (т, 3H). Хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,55 мин, колонка: Chiralpak AD-H (4,6×250 мм) 5 μ, 70% CO<sub>2</sub>:MeOH/MeCN (1:1), скорость потока=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина (соединение 111)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевину (соединение 111) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из рацемического 4-(1-(метиламино)этил)-2Н-2,7-нафтиридин-1(2H)-она (XXIIIb) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 375,2/377,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,23 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,77 (с, 1H), 9,34 (с, 1H), 8,76 (м, 1H), 8,48 (с, 1H), 7,86 (м, 1H), 7,56 (д, 1H), 7,50 (м, 1H), 7,40 (с, 1H), 7,32 (м, 1H), 5,82 (м, 1H), 2,60 (д, 3H), 1,43 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина (соединения 154, 253 и 254)

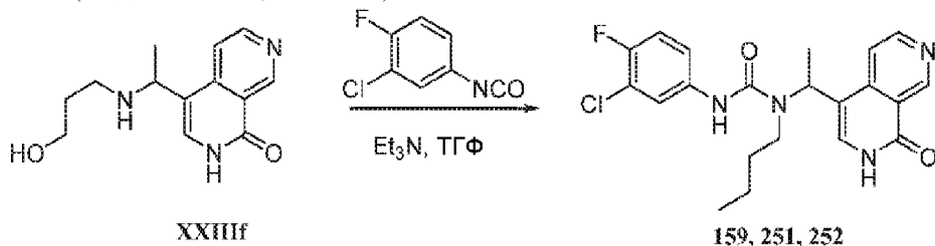


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевину (соединение 154) синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из рацемического 4-(1-(изобутиламино)этил)-2,7-нафтиридин-1(2H)-она (XXIIIc). ЖХМС: m/z найдено 417,3/419,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,39 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,78 (м, 1H), 9,34 (д, 1H), 8,78 (м, 1H), 8,42 (с, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,64-7,71 (м, 1H), 7,44-7,53 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 5,83 (д, 1H), 3,00 (м, 1H), 2,88 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,45 (д, 3H). Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC (250×30 мм) 5 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 100 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 253), ЖХМС: m/z найдено 417,3/419,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,78 (м, 1H), 9,34 (д, 1H), 8,78 (м, 1H), 8,42 (с, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,64-7,71 (м, 1H), 7,44-7,53 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 5,83 (д, 1H), 3,00 (м, 1H), 2,88 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,39 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 254), ЖХМС: m/z найдено 417,3/419,3 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,78 (м, 1H), 9,34 (д, 1H), 8,78 (м, 1H), 8,42 (с, 1H), 7,81 (м, 1H), 7,64-7,71 (м, 1H), 7,44-7,53 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 5,83 (д, 1H), 3,00 (м, 1H), 2,88 (м, 1H), 1,47 (д, 3H), 1,36 (м, 1H), 0,63 (д, 3H), 0,45 (д, 3H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,29 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина (соединения 159, 251 и 252)

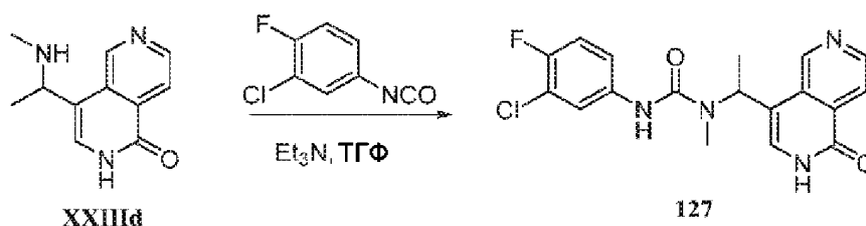


Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевину (соединение 159) синтезируют по методике, аналогичной описанной выше, из рацемического 4-(1-(3-гидроксипропил)амино)этил)-2,7-нафтиридин-1(2H)-она (XXIIIg). Энантиомеры затем разделяют хиральной СЖХ, колонка: Chiralpak IC-3 (150×30 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, скорость потока 90 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер I (соединение 251), ЖХМС: m/z найдено 419,3/421,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,69 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,79 (шс, 1H), 9,31 (с, 1H), 8,76 (д, 1H), 8,72 (шс, 1H), 7,78-7,82 (м, 1H), 7,52-7,54 (м, 1H), 7,41-7,45 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 5,81-5,82 (м, 1H), 5,02 (шс, 1H), 3,11-3,19 (м, 4H), 1,46 (д, 3H), 1,11-1,16 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=2,80 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

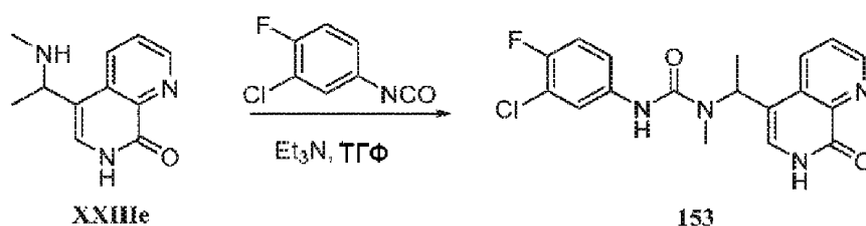
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина - энантиомер II (соединение 252), ЖХМС: m/z найдено 419,3/421,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,69 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ 11,79 (шс, 1H), 9,31 (с, 1H), 8,76 (д, 1H), 8,72 (шс, 1H), 7,78-7,82 (м, 1H), 7,52-7,54 (м, 1H), 7,41-7,45 (м, 2H), 7,33 (т, 1H), 5,81-5,82 (м, 1H), 5,02 (шс, 1H), 3,11-3,19 (м, 4H), 1,46 (д, 3H), 1,11-1,16 (м, 2H); хиральная аналитическая СЖХ: ВУ=3,78 мин, колонка: Chiralpak IC, (4,6×150 мм) 3 мкм, 70% CO<sub>2</sub>/MeOH, поток=3,0 г/мин.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина (соединение 127)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевинк (соединение 127) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из рацемического 4-(1-(метиламино)этил)-2,6-нафтиридин-1(2H)-она (XXIII d). ЖХМС:  $m/z$  найдено 375,2/377,2  $[M+H]^+$ , ВУ=5,13 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,76 (с, 1H), 9,07 (с, 1H), 8,67 (м, 1H), 8,50 (с, 1H), 8,03 (м, 1H), 7,85 (м, 1H), 7,51 (м, 1H), 7,33 (м, 1H), 7,26 (с, 1H), 5,97 (д, 1H), 2,61 (д, 3H), 1,45 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевина (соединение 153)



3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевину (соединение 153) синтезируют аналогично тому, как описано выше, из рацемического 5-(1-(метиламино)этил)-1,7-нафтиридин-8(7H)-он5-(1-(метиламино)этил)-1,7-нафтиридин-8(7H)-она (XXIII e). ЖХМС:  $m/z$  найдено 375,2/377,2  $[M+H]^+$ , ВУ=6,10 мин (способ А);  $^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$  11,97 (м, 1H), 8,84 (д, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,30 (д, 1H), 7,82-7,95 (м, 2H), 7,51 (м, 1H), 7,31 (м, 2H), 6,25 (шс, 1H), 5,86 (м, 1H), 2,60 (с, 3H), 1,45 (д, 3H).

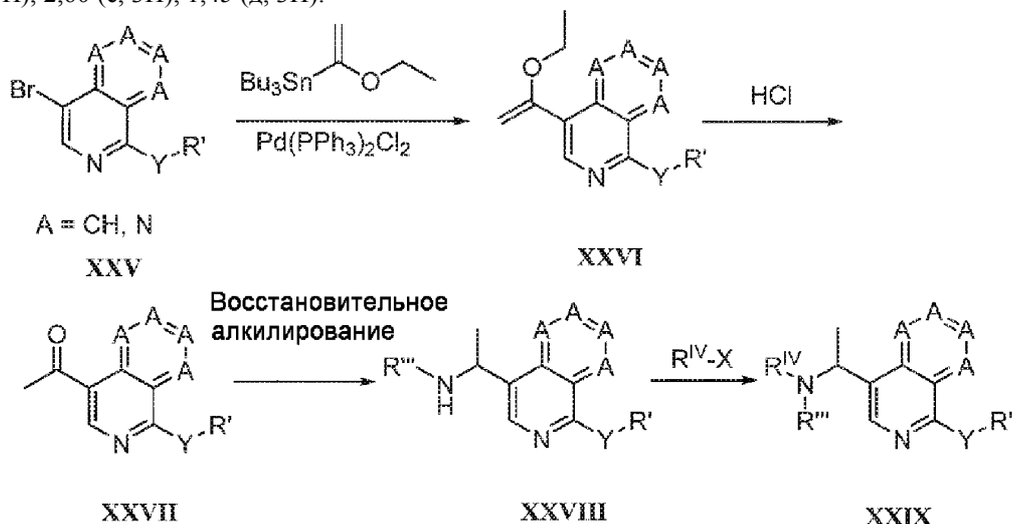
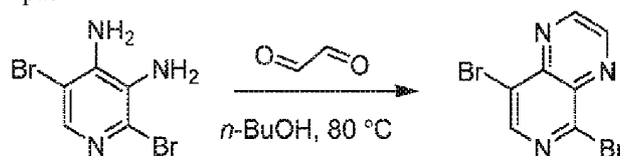


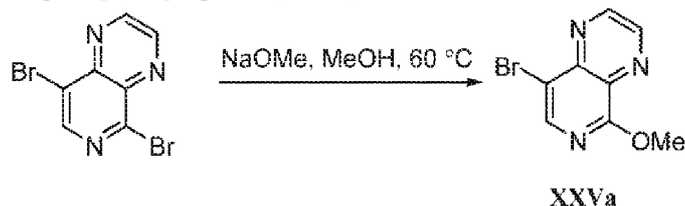
Схема 8. Каждый А независимо является N или необязательно замещенным С, с 0-2 N на кольцо 5,8-дибромпиридо[3,4-*b*]пирозин



Суспензию 1,98 мл (17,2 ммоль, 2,3 экв.) 40% водного глиоксала и 2,0 г (7,5 ммоль, 1,0 экв.) 2,5-дибромпиридин-3,4-диамина в 6 мл *n*-бутанола нагревают до 80°C. После достижения желаемой температуры, добавляют еще 2,5 мл *n*-бутанол, и смесь нагревают при 80°C в течение 2 ч. Смесь охлаждают до комнатной температуры и полученный осадок собирают вакуумной фильтрацией, промывают 40 мл петролейного эфира и сушат в вакууме. Продукт повторно растворяют в 40 мл метиленхлорида, сушат

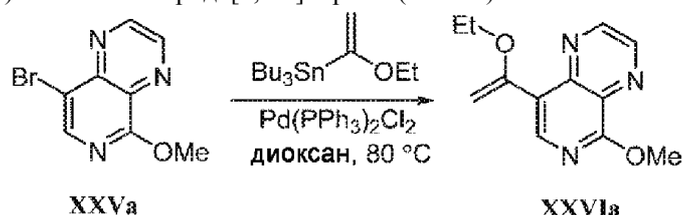
(Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,93 г 5,8-дибромпиридо[3,4-*b*]пиазина (6,7 ммоль, 92%), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,19 (м, 1H), 9,12 (м, 1H), 8,85 (м, 1H).

8-Бром-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазин (XXVa)



К суспензии 1,52 г (5,26 ммоль, 1,0 экв.) 5,8-дибромпиридо[3,4-*b*]пиазина в 20 мл безводного метанола в атмосфере азота добавляют 0,43 г (7,89 ммоль, 1,5 экв.) метоксида натрия и смесь нагревают при 60°C в течение 3 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры и растворитель удаляют в вакууме. Остаток повторно растворяют в 70 мл этилацетата и промывают 20 мл насыщенного раствора соли. Органическую фазу сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме с получением 1,25 г 8-бром-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазина (XXVa), <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,12 (д, 1H), 8,95 (м, 1H), 8,54 (д, 1H), 4,24 (с, 3H).

8-(1-Этоксивинил)-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазин(XXVIa)



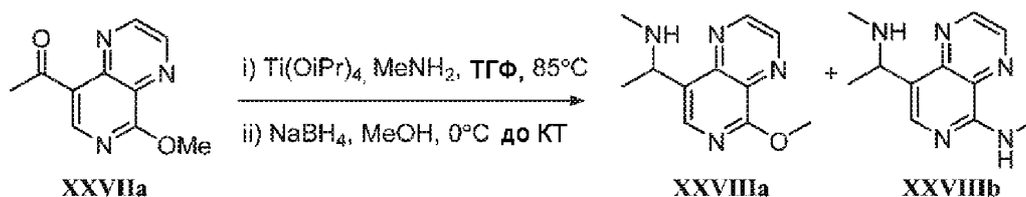
Раствор 0,4 г (1,66 ммоль, 1,0 экв.) 8-бром-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазина (XXVa) в 10 мл безводного 1,4-диоксана в сосуде под давлением дегазируют азотом в течение 5 мин и 0,73 мл (2,16 ммоль, 1,3 экв.) трибутил(1-этоксивинил)станнана и добавляют 0,11 г (0,15 ммоль, 0,09 экв.) хлорбис(трифенилфосфин)палладия(II). Сосуд герметично закрывают, и смесь нагревают при 100°C в течение 1 ч. Смесь затем охлаждают до комнатной температуры, разбавляют 20 мл этилацетата и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 30 мл этилацетата и фильтраты выпаривают в CELITE® и очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 5-45% этилацетата/гексана) с получением 0,31 г (1,5 ммоль, 80%) 8-(1-этоксивинил)-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазина (XXVIa). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 9,16 (д, 1H), 9,00 (д, 1H), 8,42 (с, 1H), 4,91 (д, 1H), 4,62 (д, 1H), 4,11 (с, 3H), 3,93 (кв, 2H), 1,31 (т, 3H).

1-(5-Метоксипиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этенон (XXVIIa)



К суспензии 0,15 г (0,65 ммоль, 1,0 экв.) 8-(1-этоксивинил)-5-метокси-пиридо[3,4-*b*]пиазина (150 мг, 0,65 ммоль) в 10,5 мл изопропанолу добавляют 0,81 мл 2М водного HCl и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 20 мин. Летучие вещества удаляют в вакууме с получением 0,13 г неочищенного 1-(5-метоксипиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этенона (XXVIIa). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 9,24 (м, 1H), 9,02-9,11 (м, 1H), 8,64 (с, 1H), 4,17 (д, 3H), 2,82 (д, 3H).

1-(5-Метоксипиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)-*N*-метилэтанамин (XXVIIIa) и *N*-Метил-8-(1-(метиламино)этил)пиридо[3,4-*b*]пиазин-5-амин (XXVIIIb)

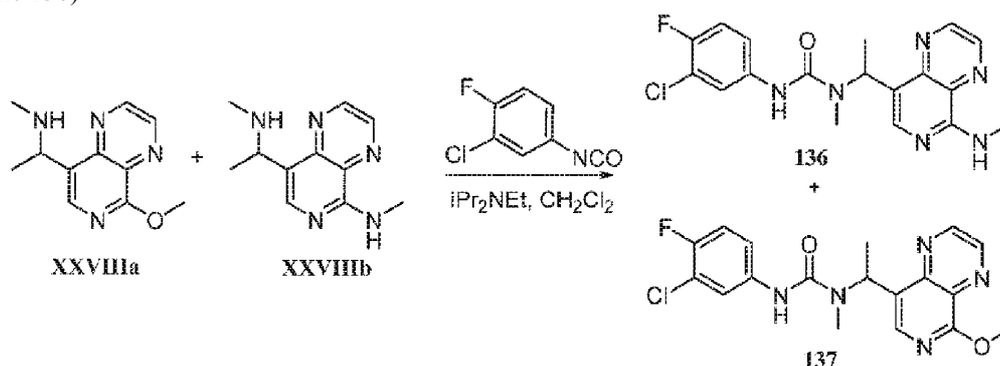


К смеси 0,13 г (0,62 ммоль, 1,0 экв.) 1-(5-метоксипиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этанона (XXVIIa) в 3,1 мл 2 М раствора метиламина в ТГФ добавляют 1,82 мл (6,15 ммоль, 10 экв.) тетраизопропоксититана и смесь подвергают микроволновому облучению, сохраняя температуру реакции 85°C в течение 30 мин. Смесь разбавляют 1,6 мл метанола, охлаждают до 0°C и добавляют 47 мг (1,23 ммоль, 2,0 экв.) боргид-

рида натрия. После перемешивания в течение 25 мин, реакционную смесь медленно добавляют к 0,75 мл перемешиваемого насыщенного раствора соли. Смесь разбавляют 20 мл этилацетата и фильтруют через CELITE®. Слой промывают 15 мл этилацетата и объединенный фильтрат сушат (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), фильтруют и растворитель удаляют в вакууме. Полученную неочищенную смесь продукта, 0,13 г в виде смеси 1-(5-метоксипиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)-N-метилэтанамин (XXVIIIa) и N-метил-8-(1-(метиламино)этил)пиридо[3,4-б]пиазин-5-амин (XXVIIIb) берут дальше без дополнительной обработки.

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил)-1-метилмочевина (соединение 137) и

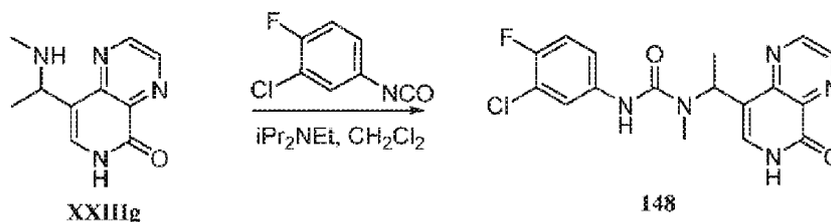
3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил)мочевина (соединение 136)



Раствор 28 мкл (0,22 ммоль) 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола в 0,5 мл метиленхлорида добавляют к 0°C суспензии неочищенной смеси 54 мг 1-(5-метоксипиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)-N-метилэтанамин (XXVIIIa) и N-метил-8-(1-(метиламино)этил)пиридо[3,4-б]пиазин-5-амин (XXVIIIb) в 1,5 мл метиленхлорида. Через 5 мин, неочищенную реакционную смесь загружают в преколонированную 12 г колонку с диоксидом кремния и продукты разделяют флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 10-80% этилацетата/гексана). Первый элюированный продукт повторно очищают полупрепаративной ЖХВД с получением 8,5 мг (9%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил)-1-метилмочевины (соединение 137). ЖХМС: m/z найдено 390,2/392,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=6,50 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,29-9,35 (м, 1H), 9,04-9,12 (м, 2H), 8,44 (с, 1H), 7,56 (м, 1H), 7,24-7,32 (м, 1H), 7,10 (т, 1H), 6,06 (кв, 1H), 4,28 (с, 3H), 2,78 (с, 3H), 1,77 (д, 3H).

Второй элюированный продукт повторно очищают флэш-хроматографией (SiO<sub>2</sub>, элюируя градиентом 1-4% метанол/метиленхлорид) с получением 17 мг (38%) рацемической 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-[1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил]мочевины (соединение 136). ЖХМС: m/z найдено 389,2/391,3 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,44 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,56 (с, 1H), 8,98 (д, 1H), 8,77 (д, 1H), 8,35 (с, 1H), 7,59 (м, 1H), 7,29 (м, 1H), 7,08 (т, 1H), 6,90 (д, 1H), 5,85-5,96 (м, 1H), 3,23 (д, 3H), 2,77 (с, 3H), 1,70 (д, 3H).

3-(3-Хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил)мочевина (соединение 148)

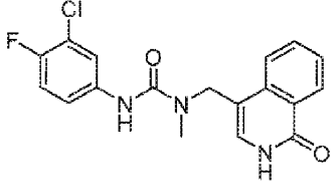


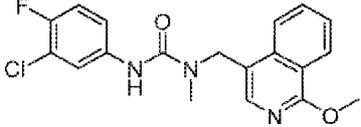
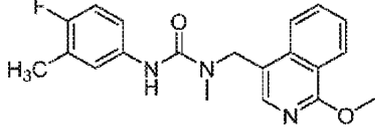
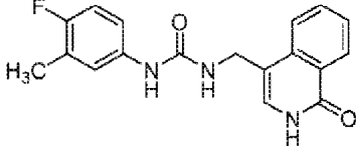
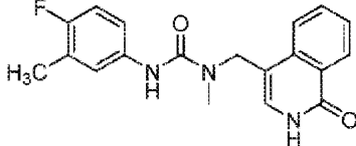
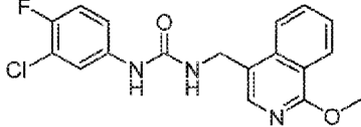
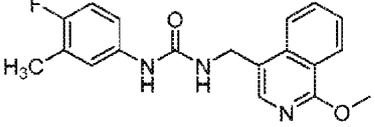
Рацемическую 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-б]пиазин-8-ил)этил)мочевину (соединение 148) синтезируют аналогично методике, описанной выше, из 8-(1-(метиламино)этил)пиридо[3,4-б]пиазин-5(6H)-она (XXIIIg) и 2-хлор-1-фтор-4-изоцианатобензола. ЖХМС: m/z найдено 376,2/378,2 [M+H]<sup>+</sup>, ВУ=5,97 мин (способ А); <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ 11,93 (д, 1H), 8,96 (д, 1H), 8,82 (д, 1H), 8,64 (с, 1H), 7,81 (дд, 1H), 7,39-7,50 (м, 2H), 7,29 (т, 1H), 5,87 (кв, 1H), 2,63 (с, 3H), 1,50 (д, 3H).

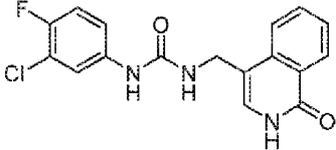
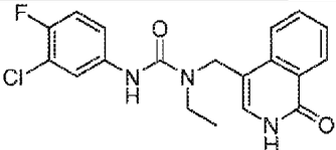
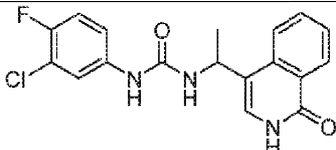
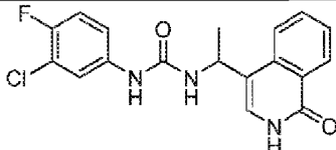
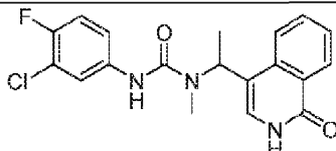
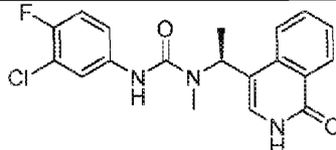
Пример 2. Биологические результаты.

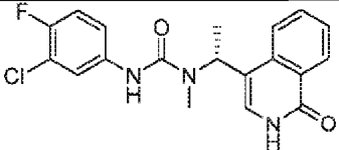
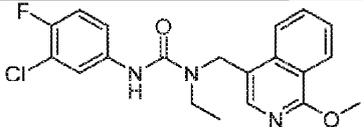
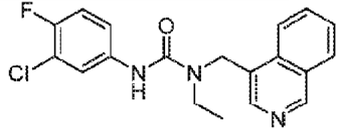
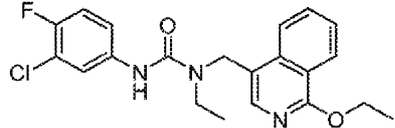
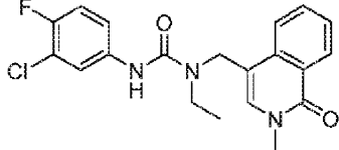
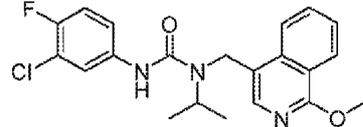
Типовые соединения по изобретению тестируют на способность ингибировать образование релаксированной кольцевой ДНК (гсДНК) в анализе HerDE19, как описано в другом месте в настоящем документе. Результаты проиллюстрированы в табл. 4.

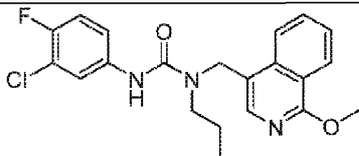
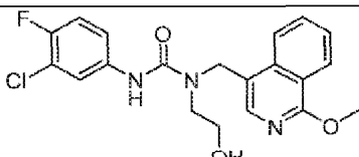
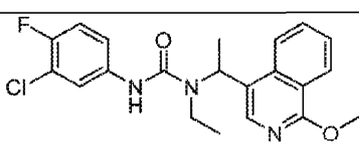
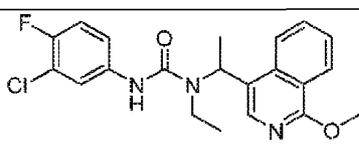
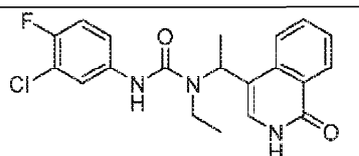
Таблица 4

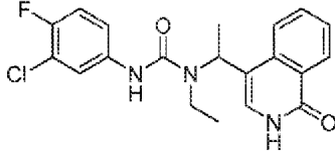
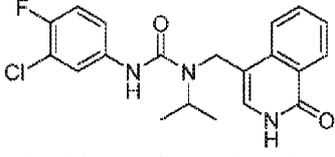
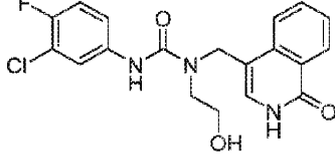
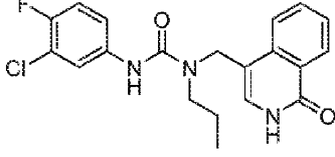
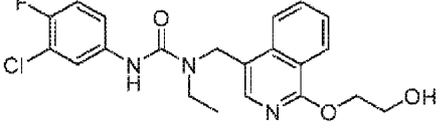
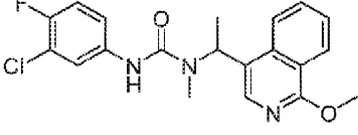
№	Номенклатура	DE- 19bДНК EC <sub>50</sub> (мкм)
1	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,47

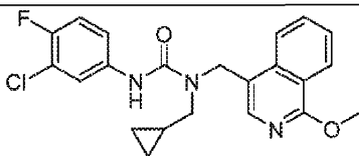
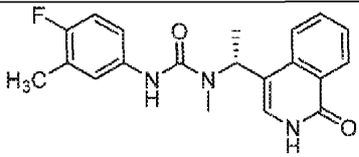
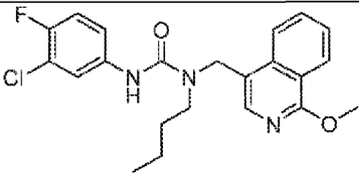
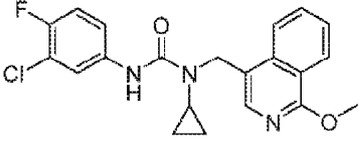
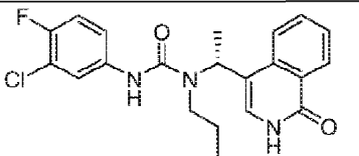
2	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевина</p>	2,0
3	 <p>3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевина</p>	1,1
4	 <p>1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	4,8
5	 <p>3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,49
6	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	9,0
7	 <p>1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	12

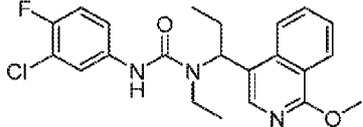
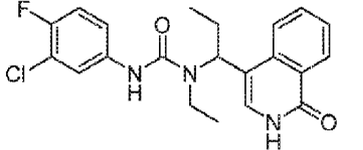
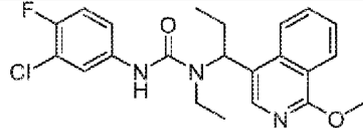
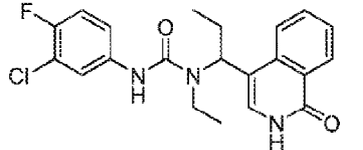
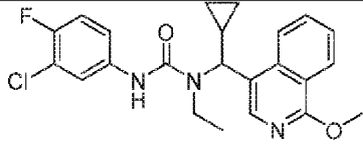
8	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	6,8
9	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,16
10	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,4
11	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	4,7
12	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,16
13		4,7

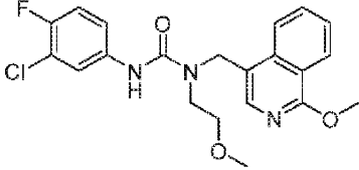
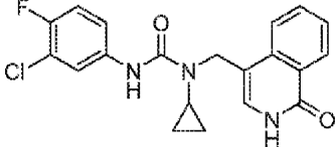
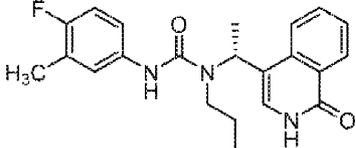
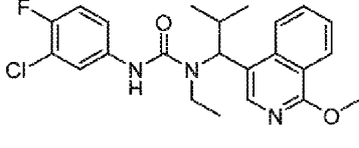
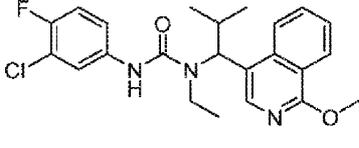
	(S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
14	 (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	0,04
15	 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина	1,2
16	 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(изохинолин-4-илметил)мочевина	1,7
17	 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-этоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина	1,6
18	 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина	0,26
19	 2,1	2,1

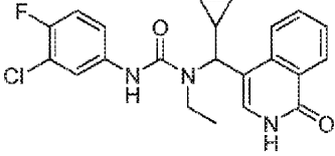
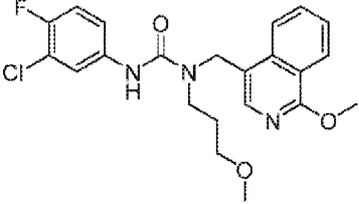
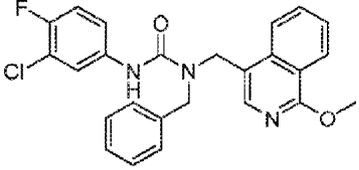
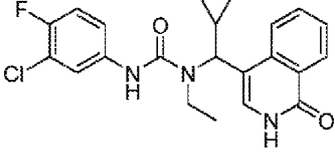
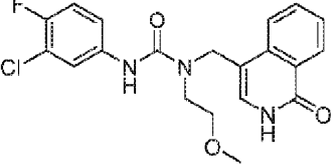
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина	
20	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевина</p>	0,44
21	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	18
22	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	9,6
23	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,27
24	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,2

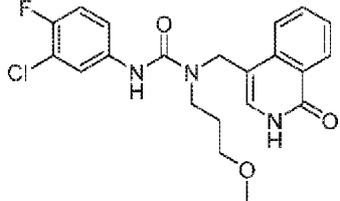
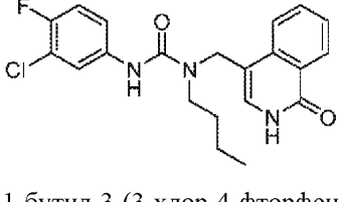
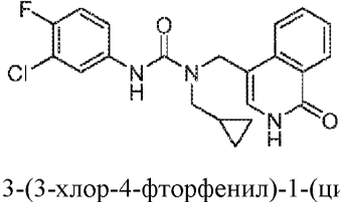
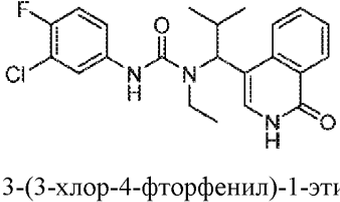
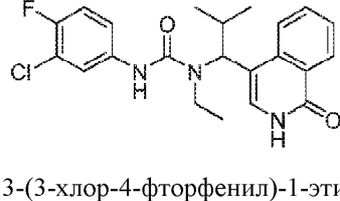
25	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,02
26	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,43
27	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	1,0
28	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)-1-пропилмочевина</p>	0,06
29	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(2-гидроксиэтокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	4,2
30	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-</p>	0,56

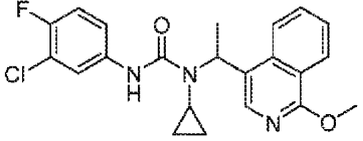
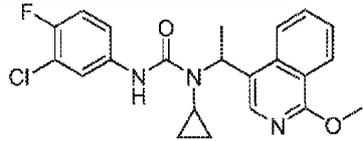
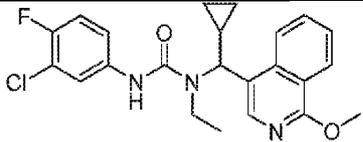
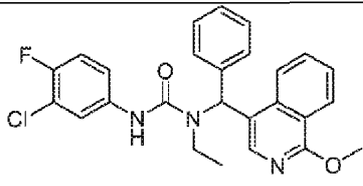
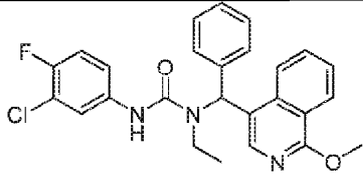
	метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
31	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,87
32	 <p>(R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,03
33	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,62
34	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	3,7
35	 <p>(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01

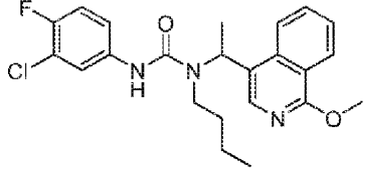
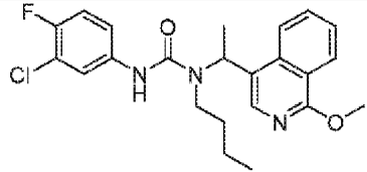
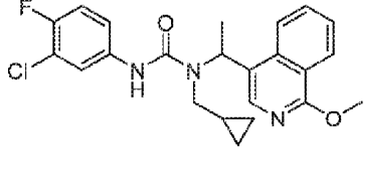
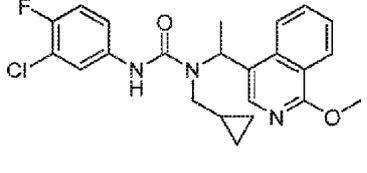
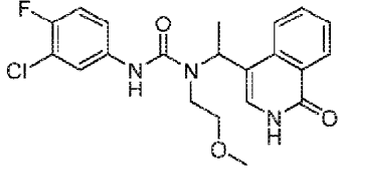
36	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,1
37	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,26
38	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	18
39	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	14
40	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	20

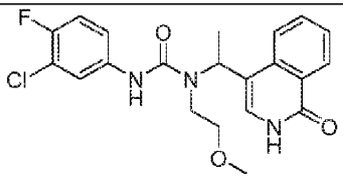
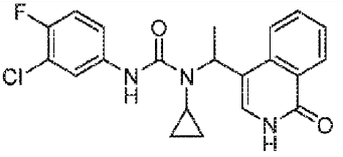
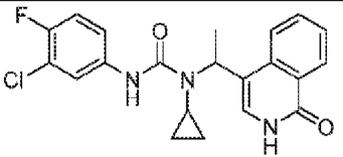
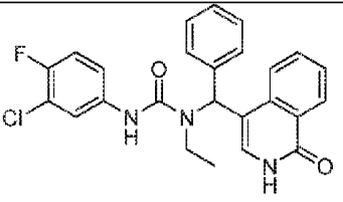
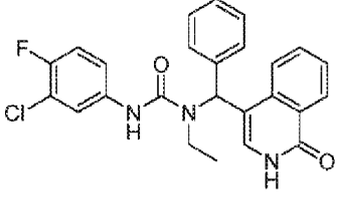
41	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	3,8
42	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,81
43	 <p>(R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
44	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	25
45	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)-2-метилпропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	19

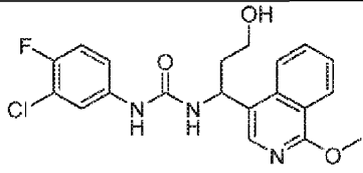
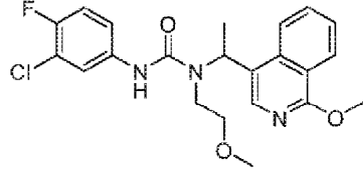
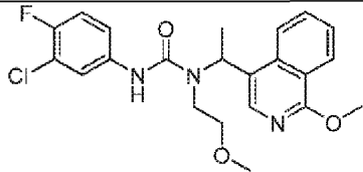
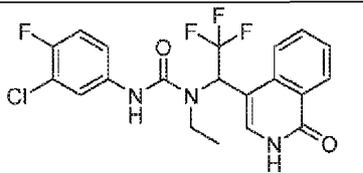
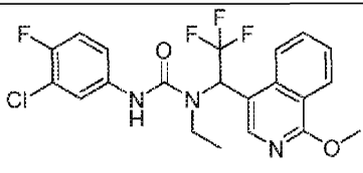
46	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	23
47	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохиолин-4-ил)метил)-1-(3-метоксипропил)мочевина</p>	2,0
48	 <p>1-бензил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохиолин-4-ил)метил)мочевина</p>	2,1
49	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,50
50	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,47

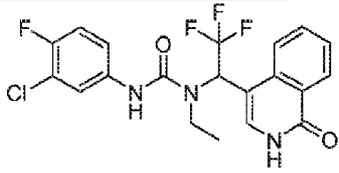
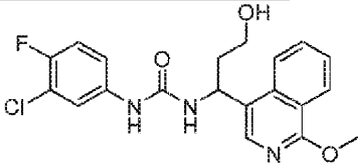
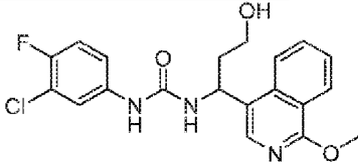
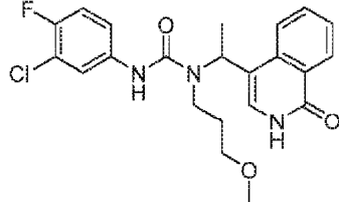
51	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-метоксипропил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,13
52	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,08
53	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,16
54	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	20
55	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2-метил-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	11

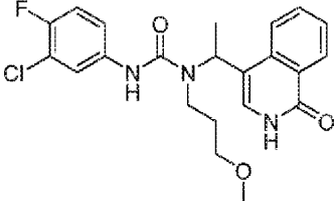
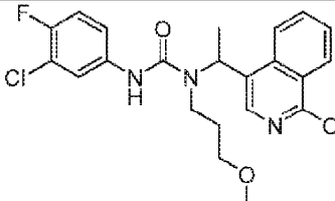
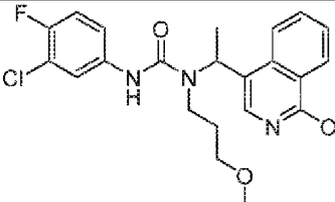
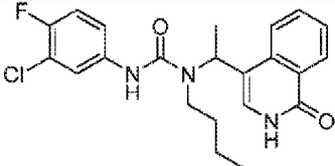
56	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	13
57	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,24
58	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропил(1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	3,5
59	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	22
60	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	8,8

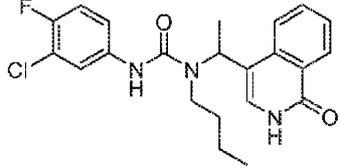
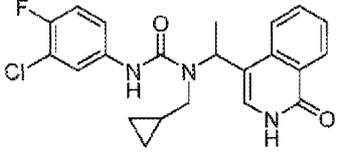
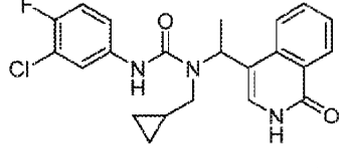
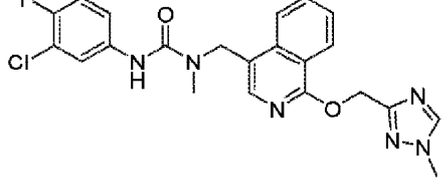
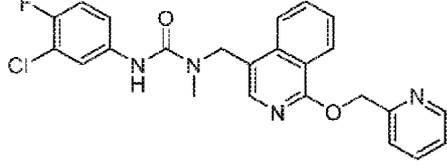
61	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,08
62	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	7,1
63	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	5,8
64	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,12
65	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	10

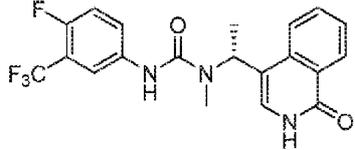
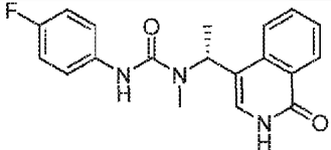
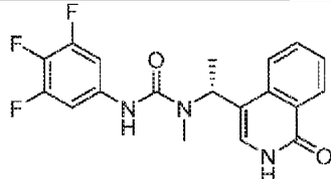
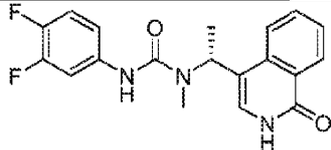
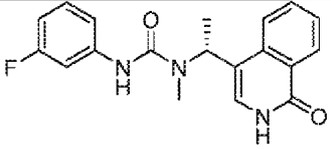
	<b>энантиомер I</b>	
66	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,09
67	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	7,9
68	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-циклопропил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,06
69	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	9,7
70		16

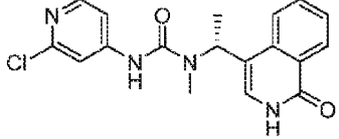
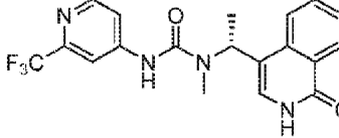
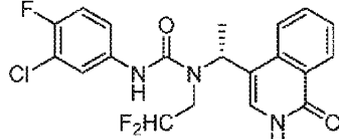
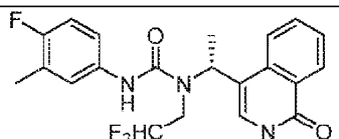
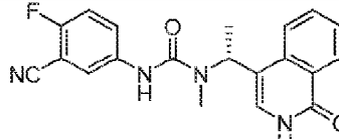
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)(фенил)метил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
71	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина</p>	4,4
72	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	21
73	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-метоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,78
74	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	15
75		4,5

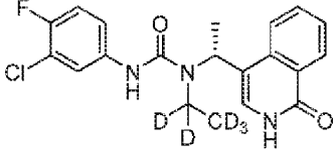
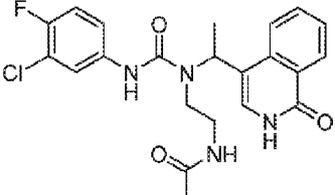
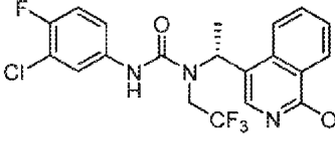
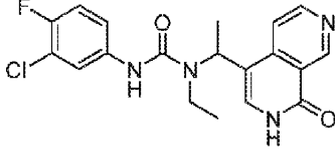
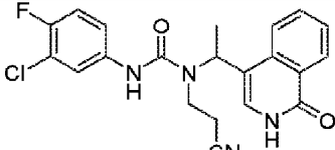
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
76	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(2,2,2-трифтор-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,4
77	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	7,4
78	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(3-гидрокси-1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)пропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	24
79	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-метоксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,1

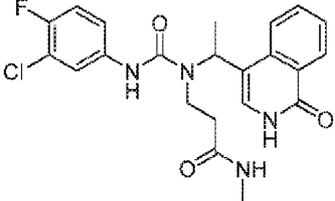
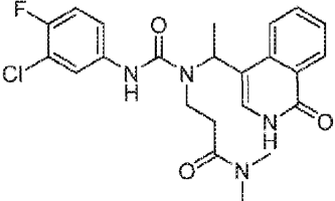
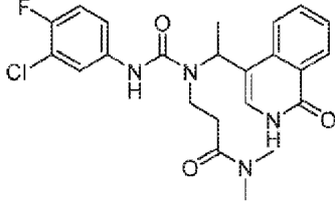
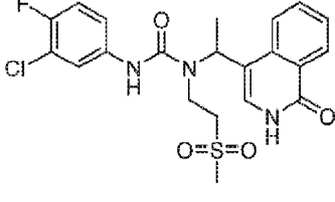
80	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-метоксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,03
81	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	8,6
82	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-метоксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,32
83	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,86

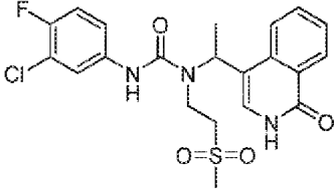
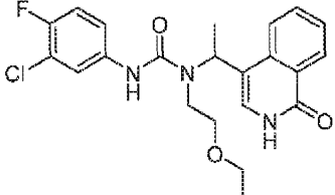
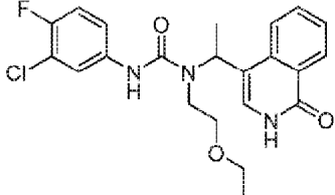
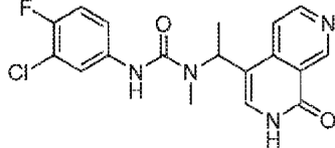
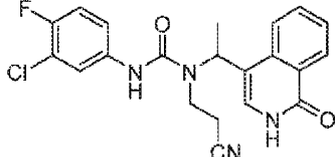
84	 <p>1-бутил-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
85	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,46
86	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,02
87	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-(1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	0,47
88	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-(пиридин-2-илметокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевина</p>	1,1

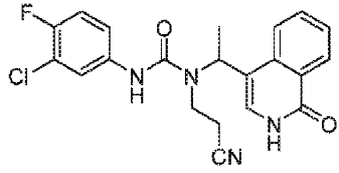
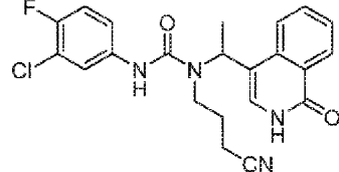
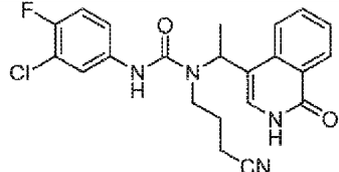
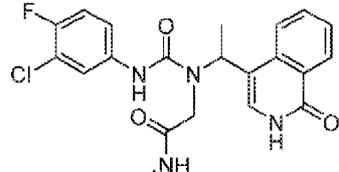
89	 <p>(R)-3-(4-фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,32
90	 <p>(R)-3-(4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,46
91	 <p>(R)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,16
92	 <p>(R)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,23
93	 <p>(R)-3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,52

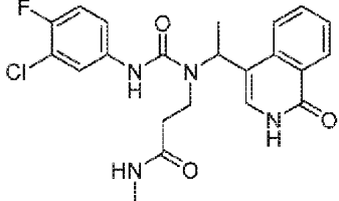
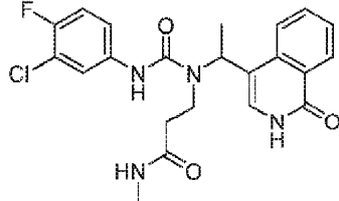
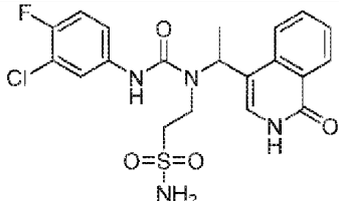
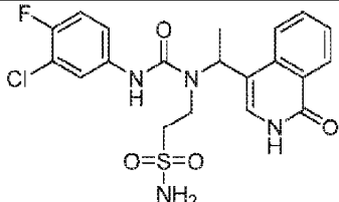
94	 <p>(R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,0
95	 <p>(R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,1
96	 <p>(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,22
97	 <p>(R)-1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,11
98	 <p>(R)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,16

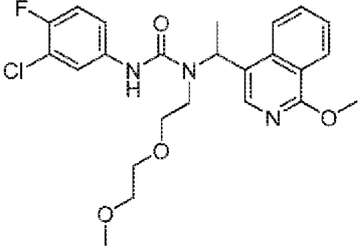
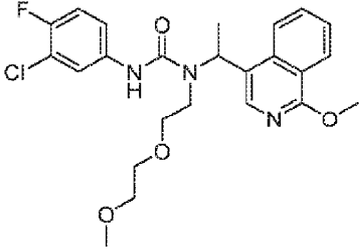
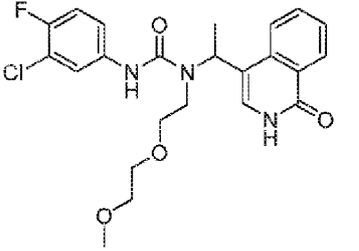
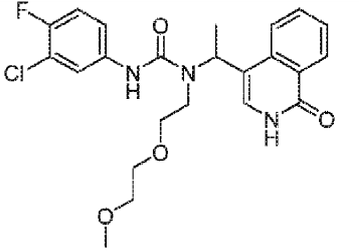
99	 <p>(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d<sub>5</sub>)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,03
100	 <p>N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид</p>	1,0
101	 <p>(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,42
102	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,10
103	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,27

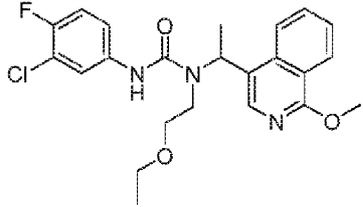
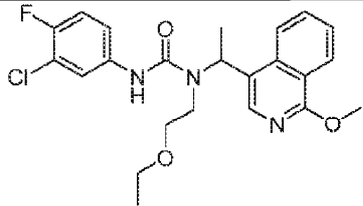
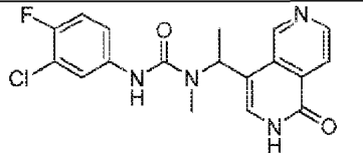
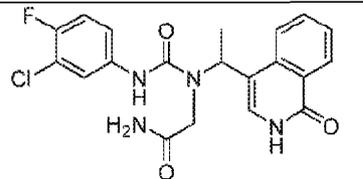
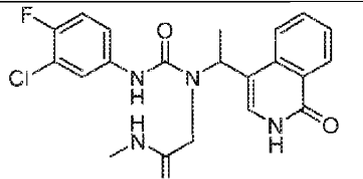
104	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид</p>	0,57
105	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид <b>энантиомер I</b></p>	3,4
106	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамид <b>энантиомер II</b></p>	0,08
107	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	17

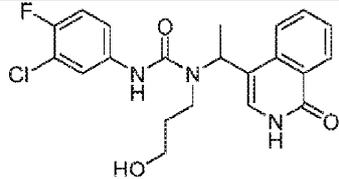
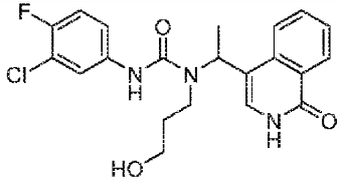
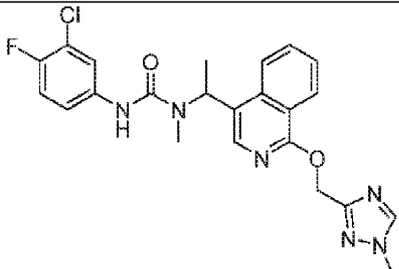
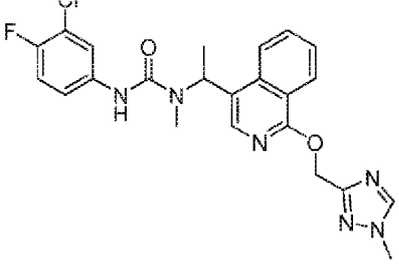
108	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,05
109	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	8,0
110	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,17
111	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,25
112	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-</p>	2,8

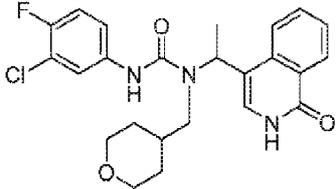
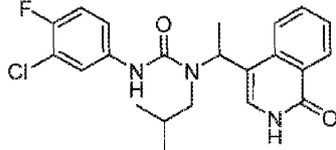
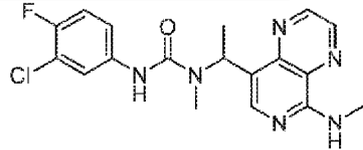
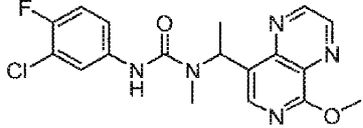
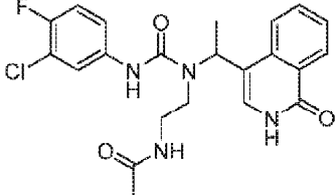
	дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
113	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,06
114	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,9
115	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
116	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид</p>	1,0

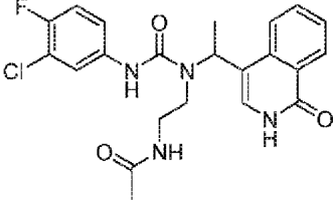
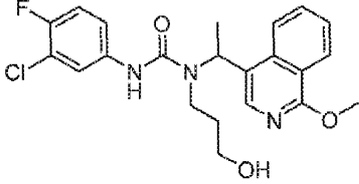
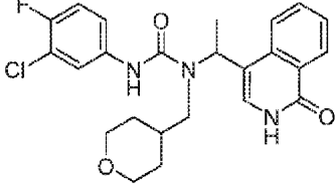
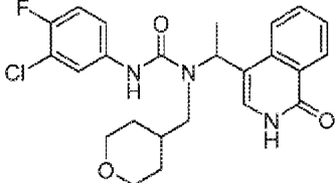
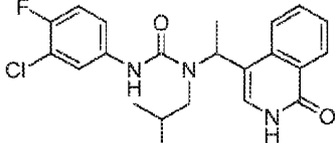
117	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид <b>энантиомер I</b></p>	13
118	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамид <b>энантиомер II</b></p>	0,14
119	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	0,07
120	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	18

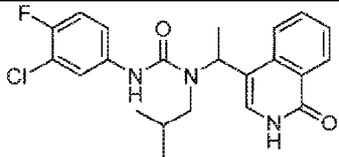
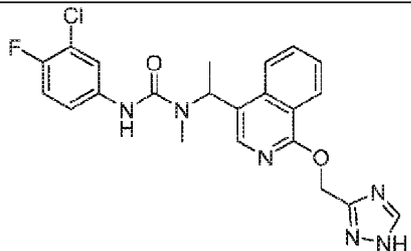
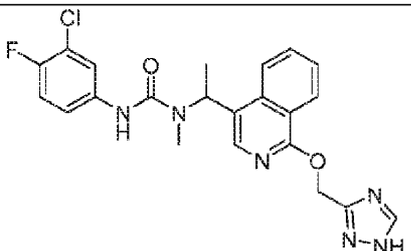
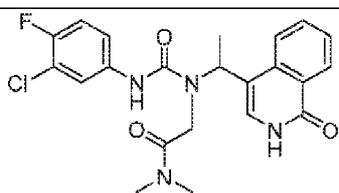
121	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	23
122	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,2
123	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	25
124	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,56

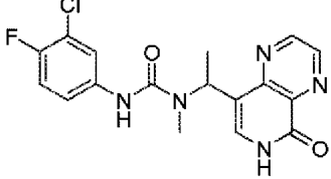
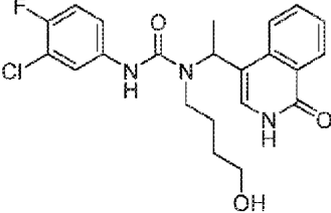
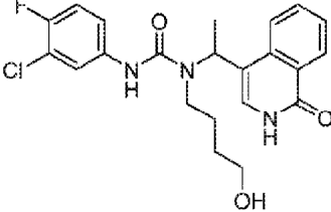
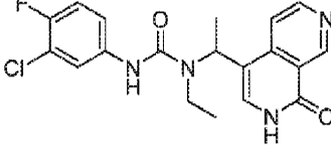
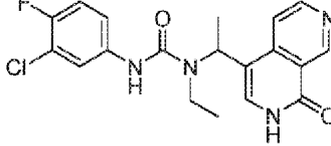
	<b>энантиомер II</b>	
125	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	20
126	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксиэтил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,63
127	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина</p>	1,0
128	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамид</p>	1,5
129	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-</p>	0,53

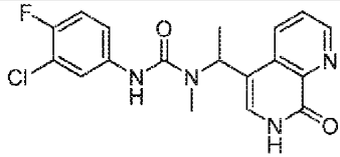
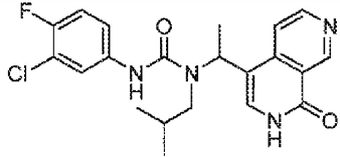
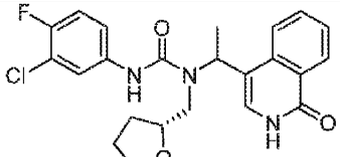
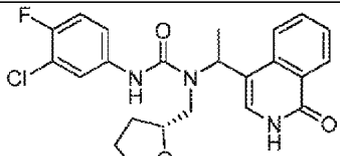
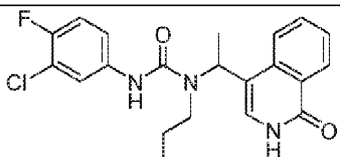
	ил)этил)уреидо)-N-метилацетамид <b>энантиомер II</b>	
130	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	7,9
131	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
132	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,06
133	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	5,9

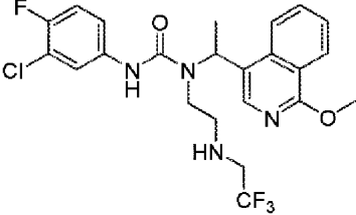
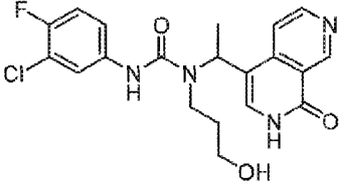
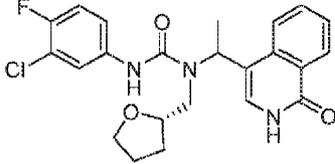
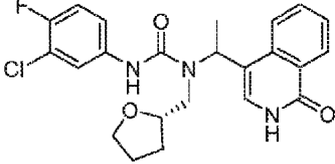
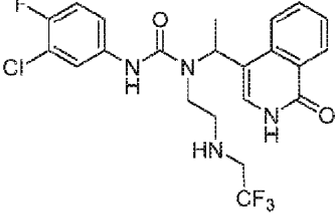
<b>энантиомер II</b>		
<b>134</b>	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2H-пиран-4-ил)метил)мочевина</p>	0,07
<b>135</b>	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,01
<b>136</b>	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-b]пиазин-8-ил)этил)мочевина</p>	2,8
<b>137</b>	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-b]пиазин-8-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	6,1
<b>138</b>	 <p>N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	19

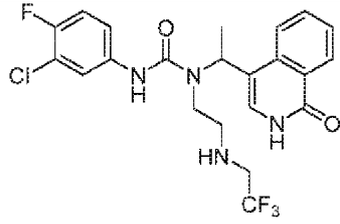
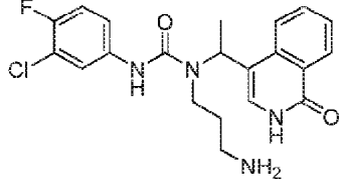
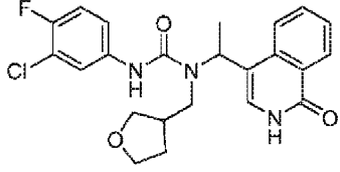
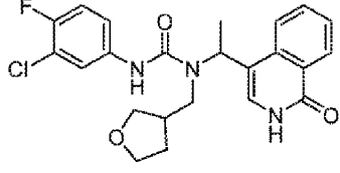
139	 <p>N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид <b>энантиомер II</b></p>	0,46
140	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,23
141	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,4
142	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,04
143	 <p><b>энантиомер I</b></p>	0,85

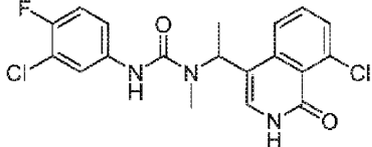
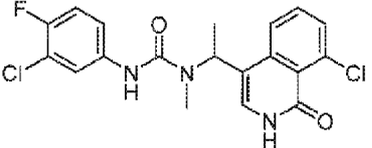
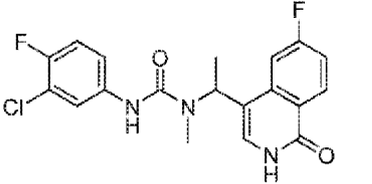
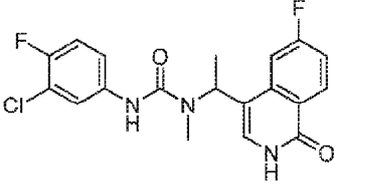
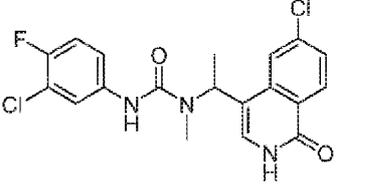
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
144	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
145	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,2
146	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,05
147	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамид</p>	0,84

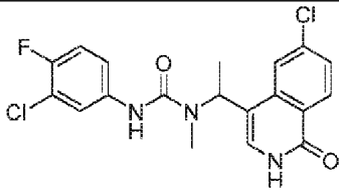
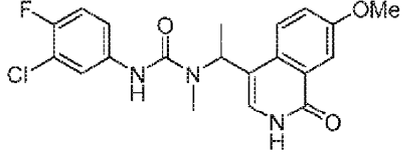
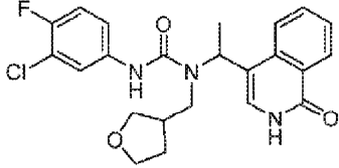
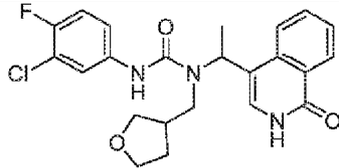
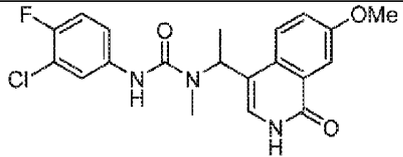
148	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-<i>b</i>]пирозин-8-ил)этил)мочевина</p>	15
149	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,3
150	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
151	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,0
152	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-</p>	0,15

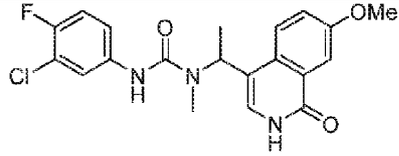
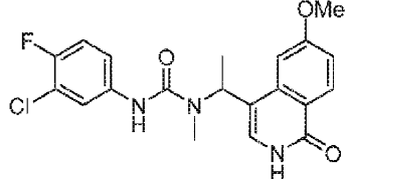
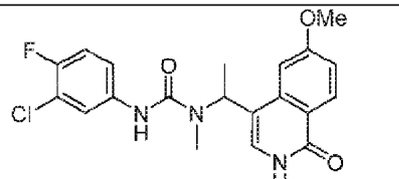
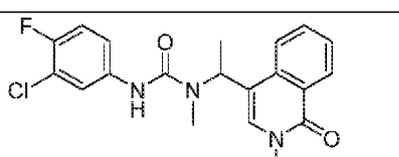
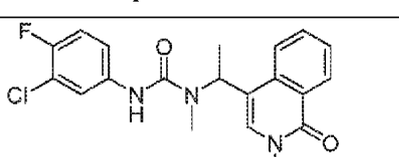
	нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
153	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевина</p>	0,87
154	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,02
155	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	7,7
156	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,17
157	 <p>1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	23

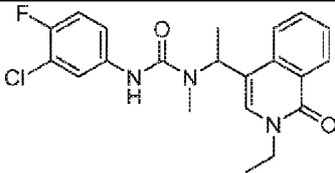
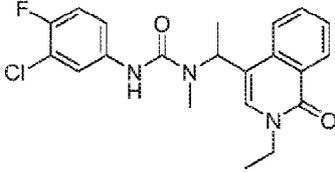
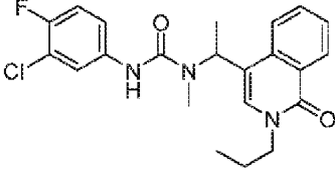
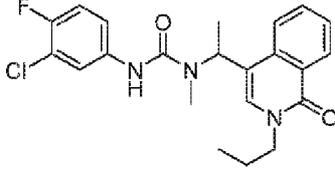
158	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина</p>	2,7
159	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,10
160	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	23
161	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,15
162	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-</p>	0,58

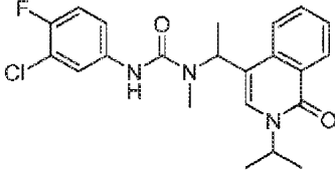
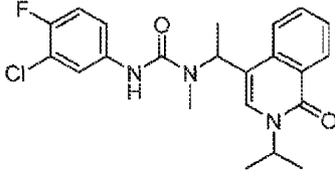
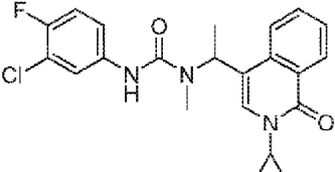
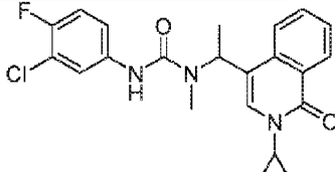
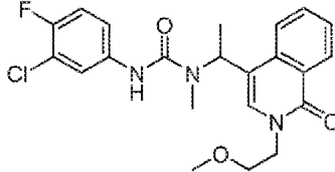
	ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
163	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	5,3
164	 <p>1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	12
165	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)мочевина <b>диастереомер IA</b></p>	1,4
166	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)мочевина <b>диастереомер IIIA</b></p>	0,01

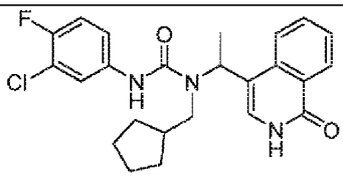
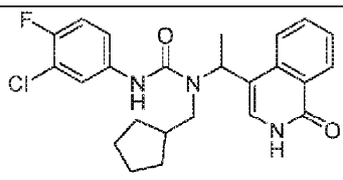
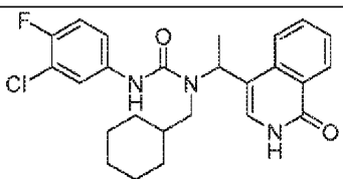
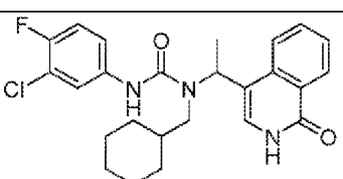
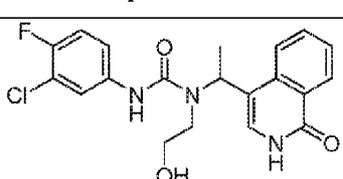
167	 <p>1-(1-(8-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,4
168	 <p>1-(1-(8-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,07
169	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,1
170	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,03
171	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	5,4

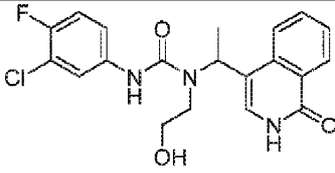
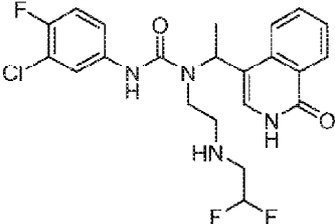
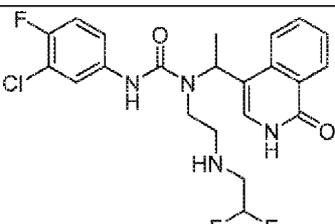
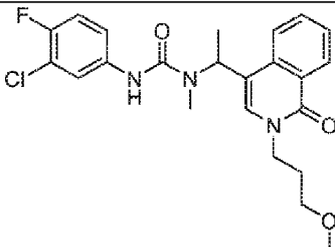
	<b>энантиомер I</b>	
172	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,12
173	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	0,38
175	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)мочевина</p> <p><b>диастереомер IB</b></p>	0,85
176	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)мочевина</p> <p><b>диастереомер IB</b></p>	0,01
177	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	2,2

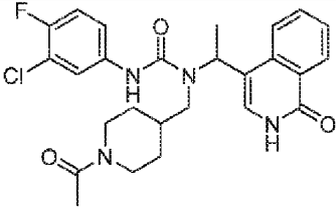
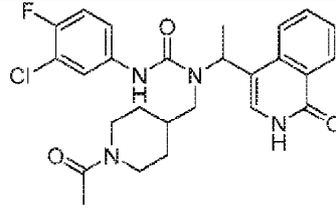
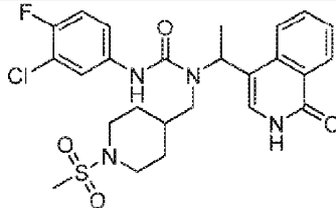
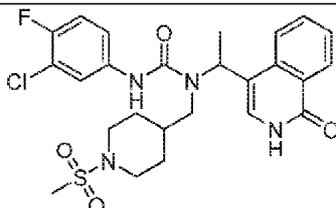
	<b>энантиомер I</b>	
178	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,17
179	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	7,3
180	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	1,4
181	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	1,8
182		0,03

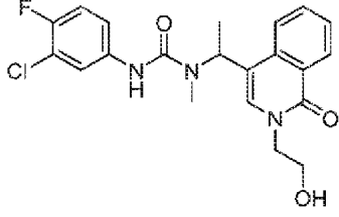
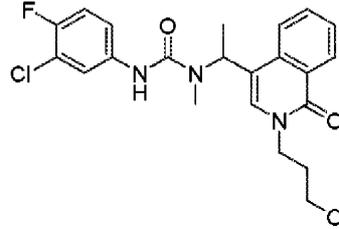
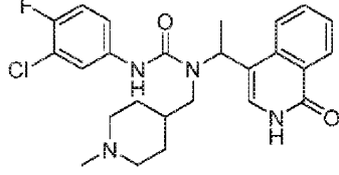
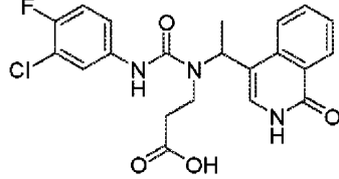
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
183	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	18
184	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,09
185	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-пропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,34
186	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-пропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	8,4

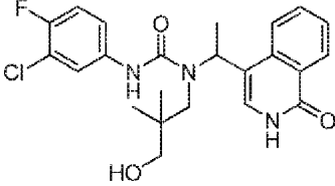
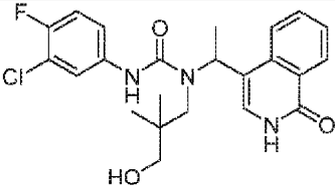
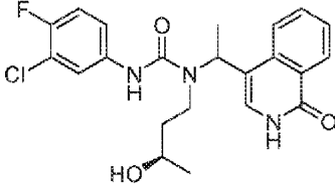
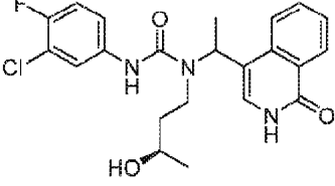
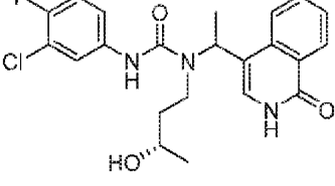
187	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,14
188	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,8
189	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,4
190	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,17
191	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-</p>	0,36

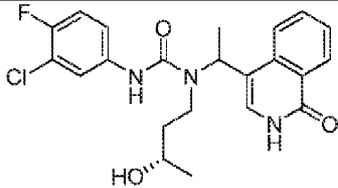
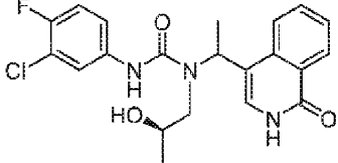
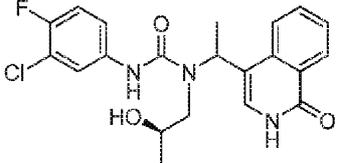
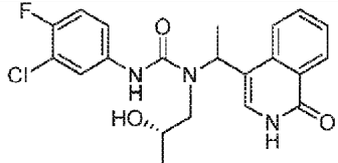
	дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
192	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопентилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,42
193	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопентилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
194	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,95
195	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,03
196		20

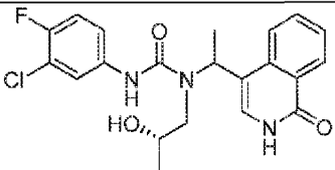
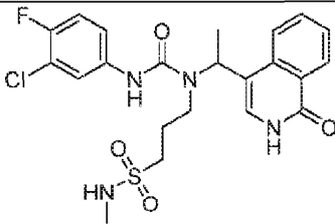
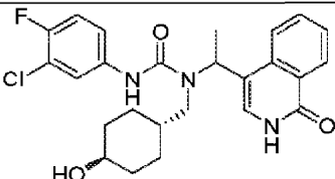
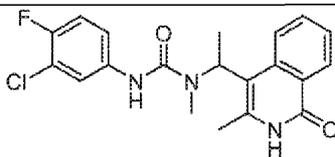
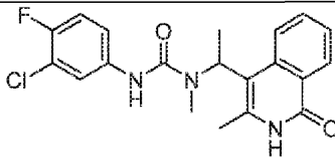
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
197	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,08
198	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	11,9
199	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	2,2
200	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	0,40

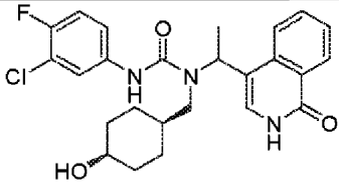
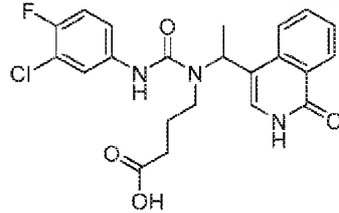
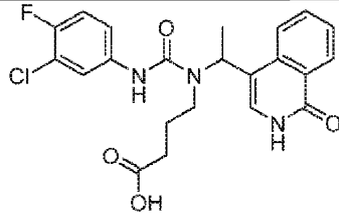
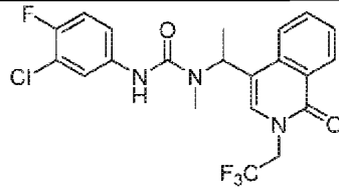
	<b>энантиомер II</b>	
201	 <p>1-((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	0,22
202	 <p>1-((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	7,3
203	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	10,5
204	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,06

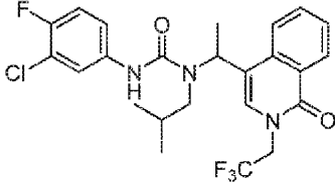
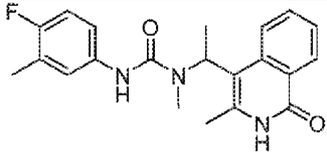
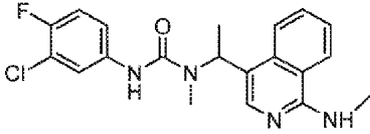
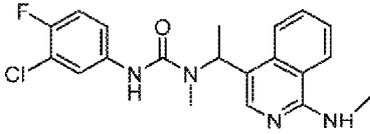
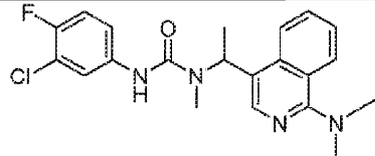
205	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,16
206	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,85
207	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	9,0
208	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановая кислота <b>энантиомер II</b></p>	3,3

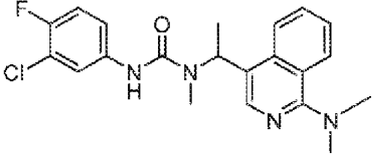
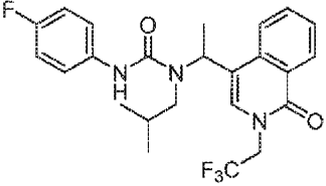
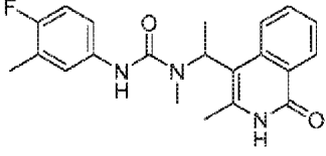
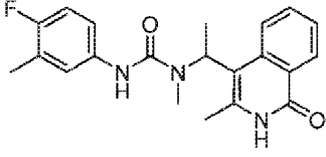
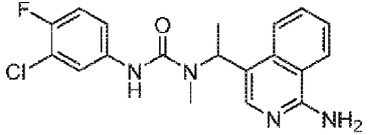
209	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	7,9
210	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,10
211	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	2,7
212	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,02
213	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер III</b></p>	3,6

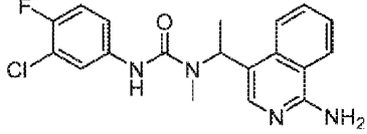
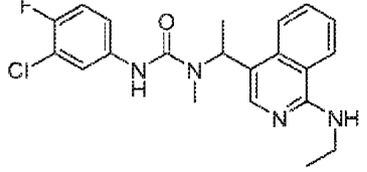
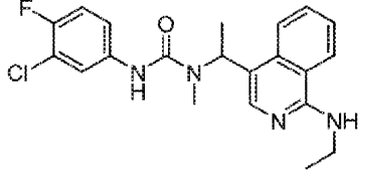
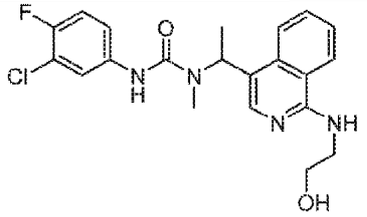
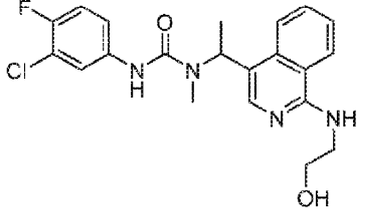
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(( <i>S</i> )-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер I</b>	
214	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((<i>S</i>)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,047
215	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((<i>R</i>)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	23
216	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((<i>R</i>)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,09
217	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((<i>S</i>)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	8,2

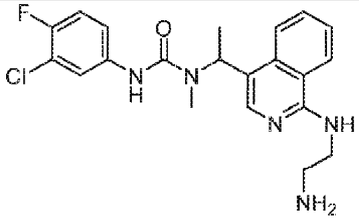
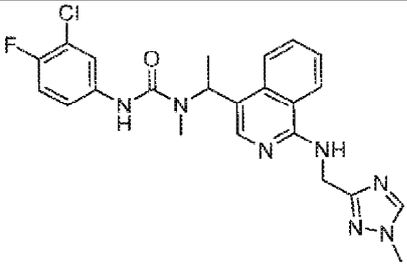
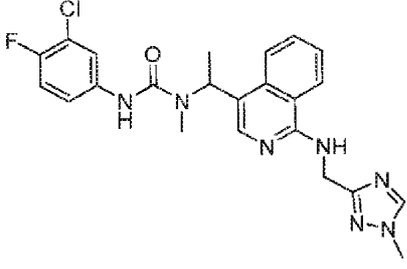
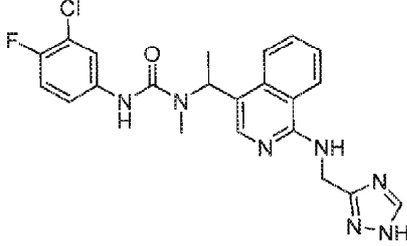
218	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,08
220	 <p>3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,14
221	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(((1r,4r)-4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,21
222	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,62
223	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-</p>	0,027

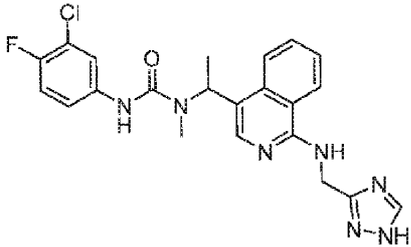
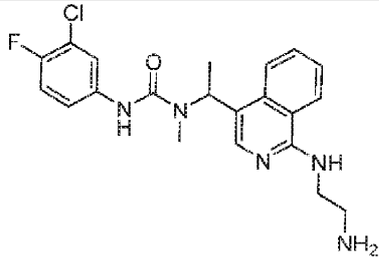
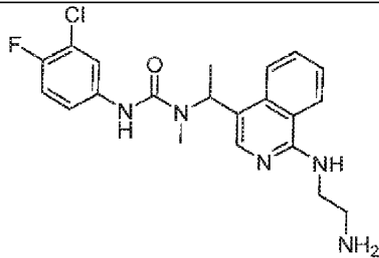
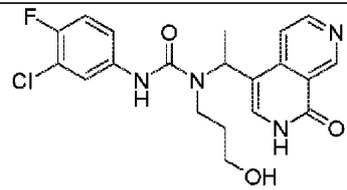
	дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
225	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((4-цис-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,08
226	 <p>4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановая кислота <b>энантиомер I</b></p>	25
227	 <p>4-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)бутановая кислота <b>энантиомер II</b></p>	4,9
228	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,78

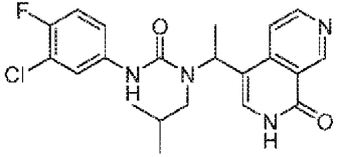
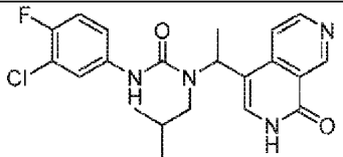
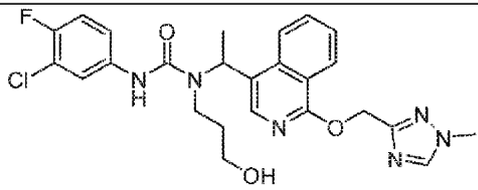
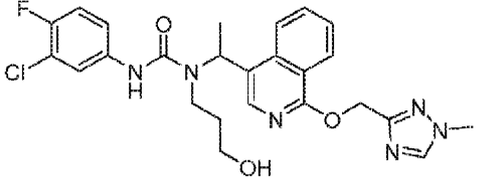
229	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,07
230	 <p>3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,12
231	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	12
232	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,12
233	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	14

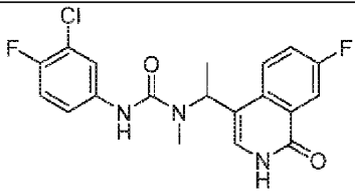
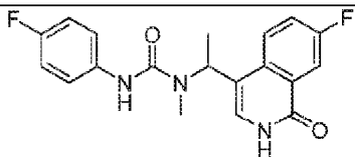
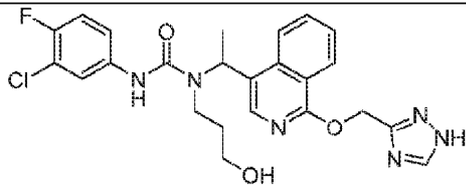
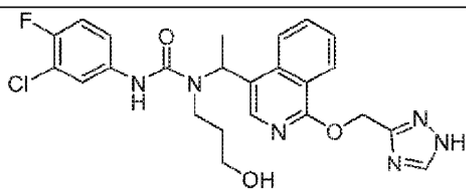
234	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(диметиламино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина энантиомер II</p>	0,65
235	 <p>3-(4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-2-(2,2,2-трифторэтил)-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,21
236	 <p>3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина энантиомер I</p>	0,41
237	 <p>3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(3-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина энантиомер II</p>	0,04
238	 <p>1-(1-(1-аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина энантиомер I</p>	3,4

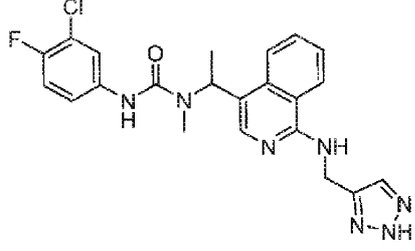
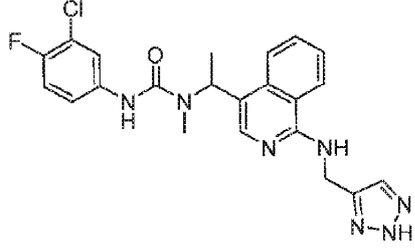
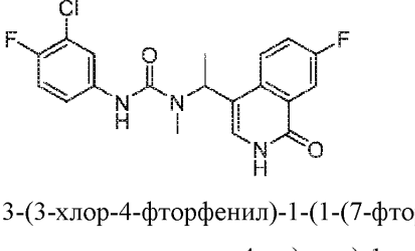
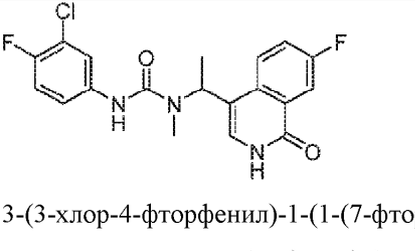
239	 <p>1-(1-(1-аминоизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,21
240	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	11,5
241	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(этиламино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,11
242	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(2-гидроксиэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,17
243	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(2-</p>	9,9

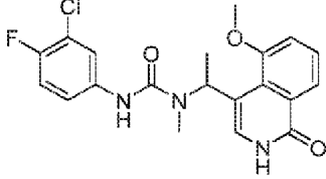
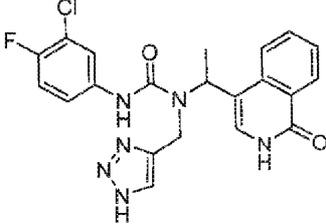
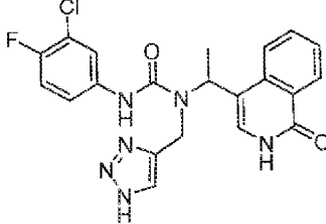
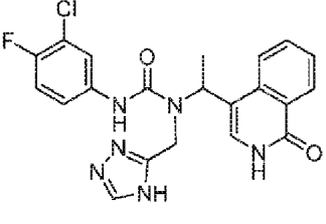
	гидроксизтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
244	 <p>1-(1-(1-((2-аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина</p>	2,7
245	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	13
246	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,14
247	 <p>1-(1-(1-(((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)мочевина</p>	0,39

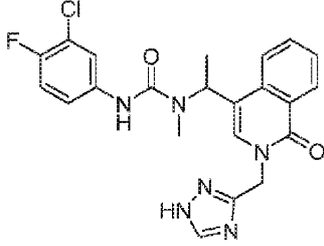
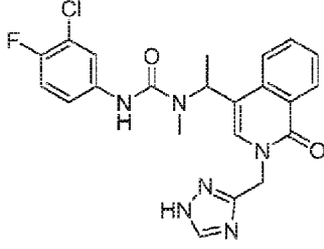
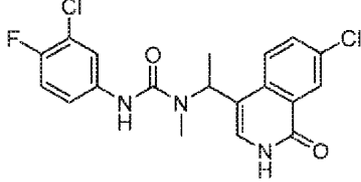
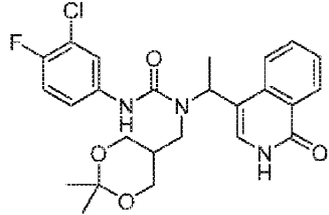
	ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
248	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	9,1
249	 <p>1-(1-(1-((2-аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	14
250	 <p>1-(1-(1-((2-аминоэтил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,5
251	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-</p>	15

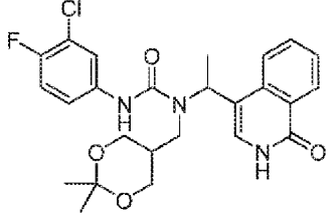
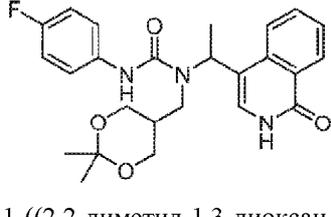
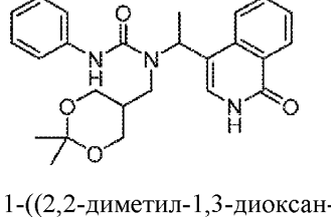
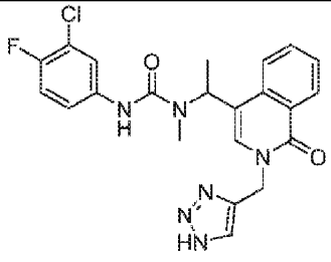
	дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b>	
252	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,052
253	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,4
254	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,016
255	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	5,1
256	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,013

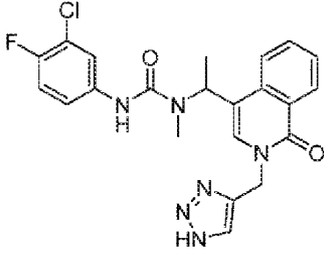
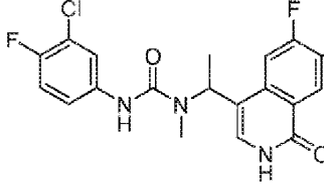
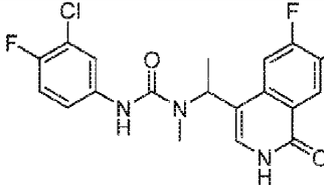
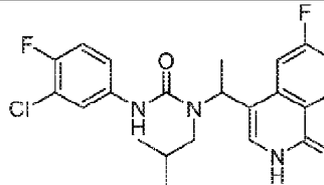
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-((1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
257	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	0,033
258	 <p>1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина</p>	0,15
259	 <p>1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,1
260	 <p>1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,019

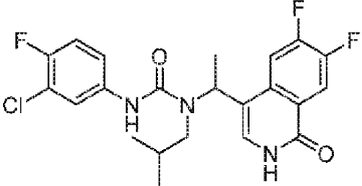
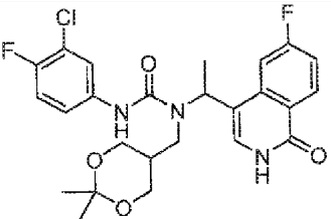
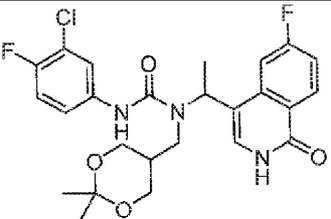
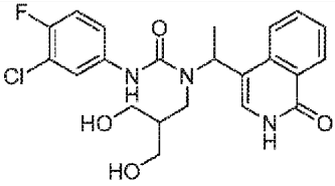
261	 <p>1-(1-(1-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	6,1
262	 <p>1-(1-(1-((2H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)амино)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,15
263	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,78
264	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,019

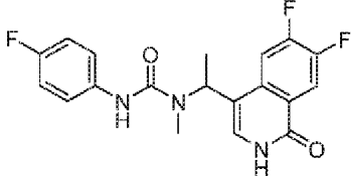
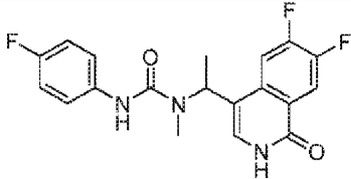
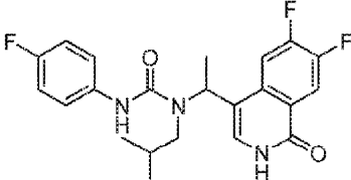
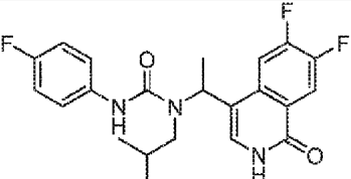
265	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,5
266	 <p>1-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	12
267	 <p>1-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,35
268	 <p>1-((4H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	2,6

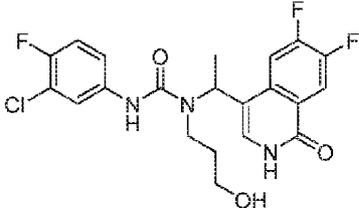
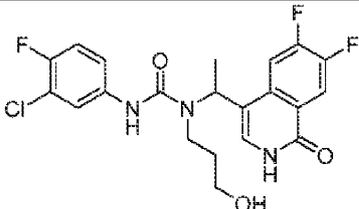
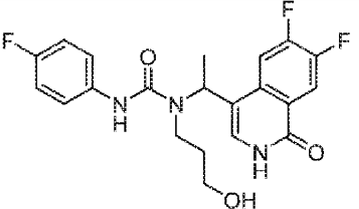
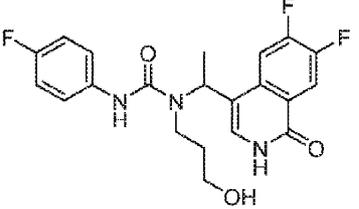
269	 <p>1-(1-(2-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,56
270	 <p>1-(1-(2-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	22
271	 <p>1-(1-(7-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина</p>	0,20
272	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,8

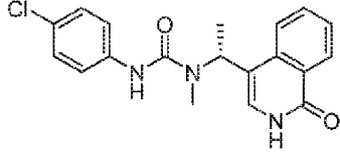
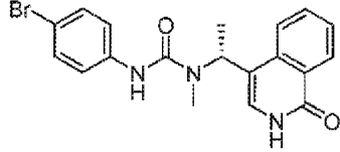
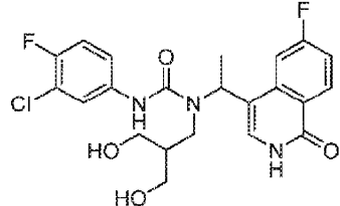
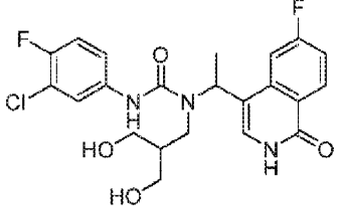
273	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,17
274	 <p>1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-3-(4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	1,8
275	 <p>1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-фенилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,83
276	 <p>1-(1-(2-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,7

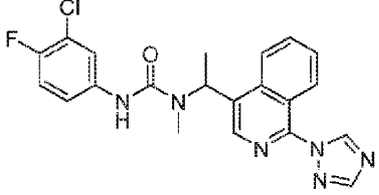
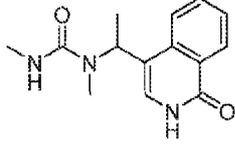
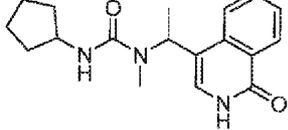
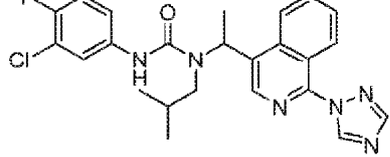
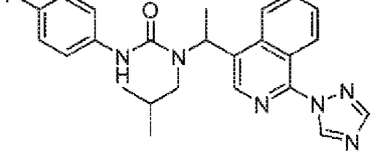
277	 <p>1-(1-(2-((1H-1,2,3-триазол-4-ил)метил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,79
278	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,0
279	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,007
280	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,21

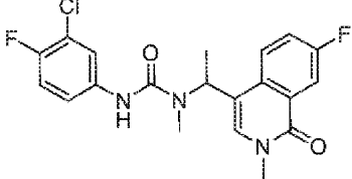
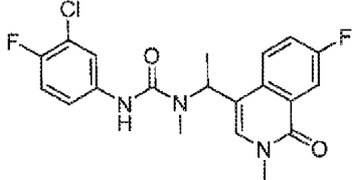
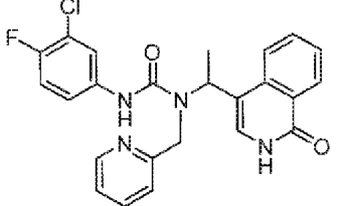
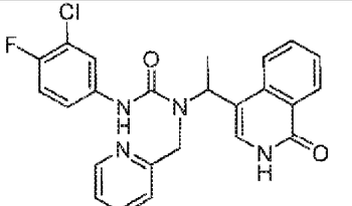
281	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,002
282	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,0
283	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((2,2-диметил-1,3-диоксан-5-ил)метил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,043
284	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,092

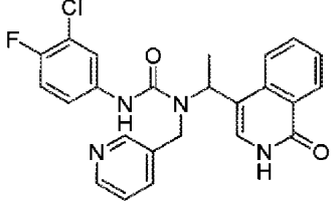
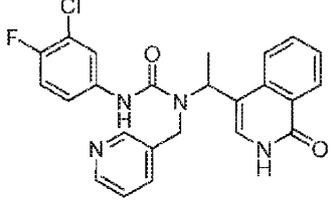
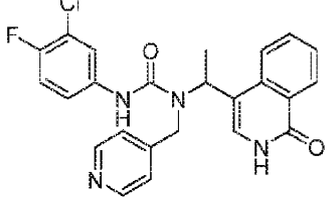
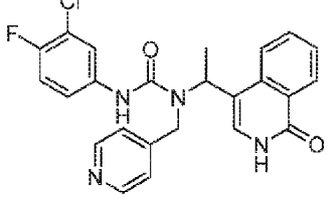
285	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,3
286	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,020
287	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,5
288	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,004

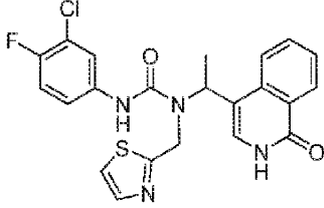
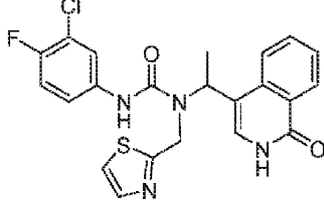
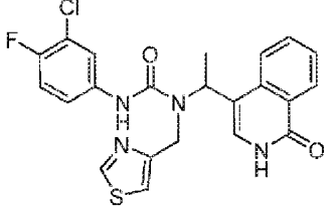
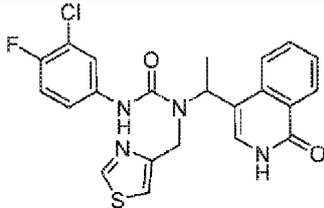
289	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,37
290	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,002
291	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,6
292	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,010

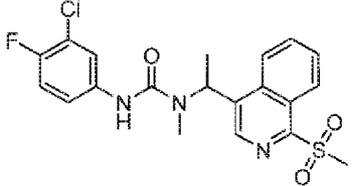
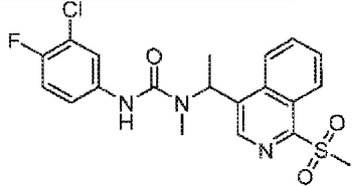
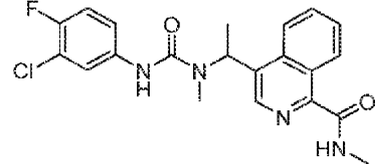
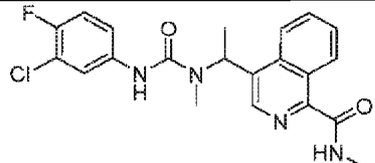
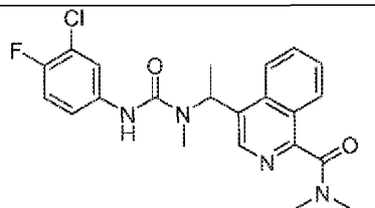
293	 <p>(R)-3-(4-хлорфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,34
294	 <p>(R)-3-(4-бромфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,87
295	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,9
296	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидрокси-2-(гидроксиметил)пропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,040

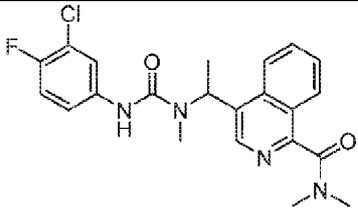
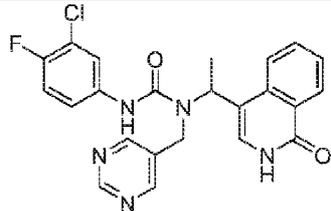
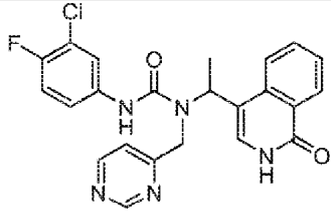
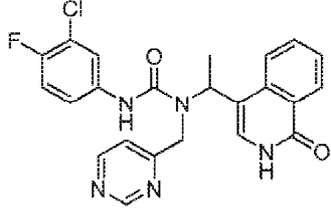
297	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина</p>	0,18
298	 <p>1,3-диметил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	24
299	 <p>3-циклопентил-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	8,6
300	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина</p>	0,02
301	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина</p>	0,051

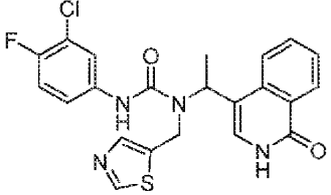
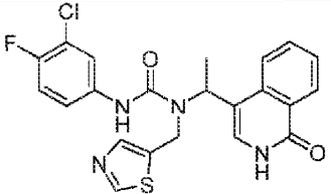
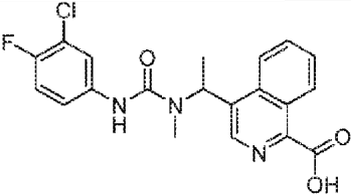
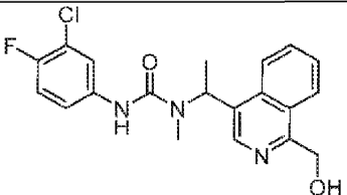
302	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,3
303	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,020
304	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	9,6
305	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-2-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,59

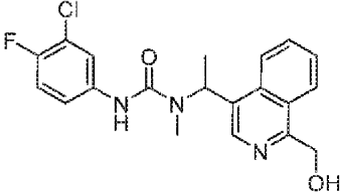
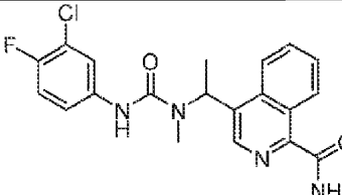
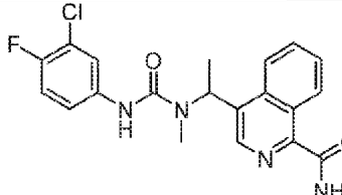
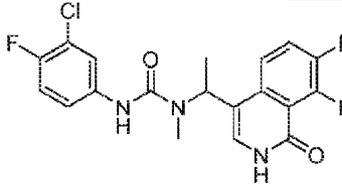
306	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,0
307	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-3-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	20
308	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-4-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,13
309	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиридин-4-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	11

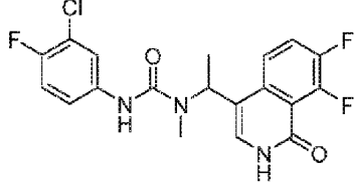
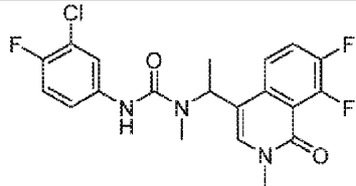
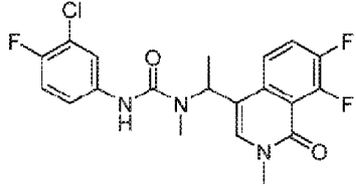
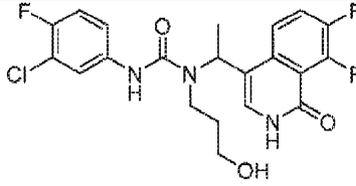
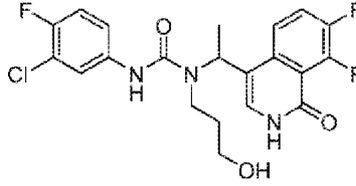
310	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	5,5
311	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-2-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,066
312	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,6
313	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-4-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,40

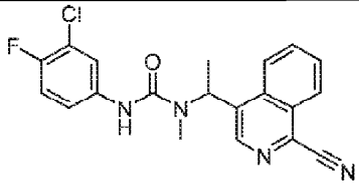
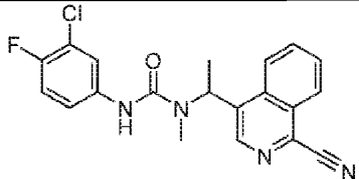
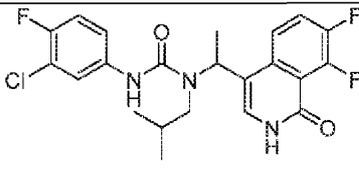
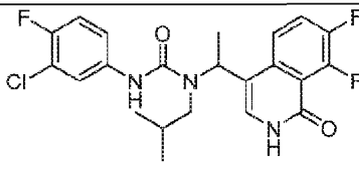
314	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	8,3
315	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(метилсульфонил)изохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,80
316	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер I</b></p>	7,5
317	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер II</b></p>	0,077
318	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N-метилизохинолин-1-карбоксамид</p>	24

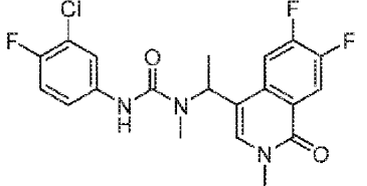
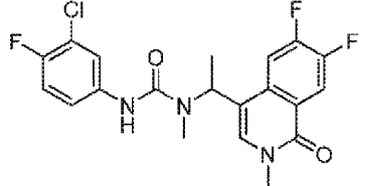
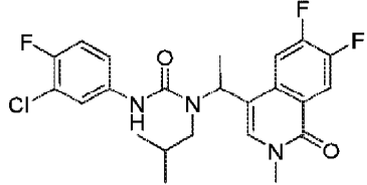
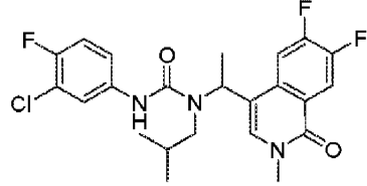
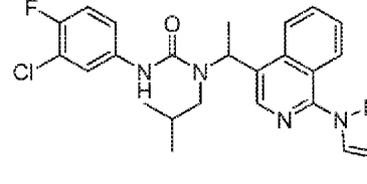
	4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер I</b>	
319	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)-N,N-диметилизохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер II</b></p>	0,38
320	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-5-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	13
321	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	19
322	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(пиримидин-4-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,35

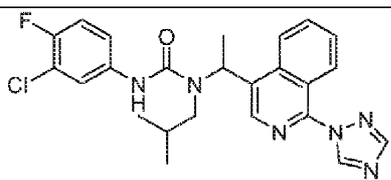
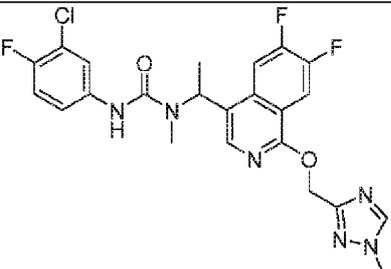
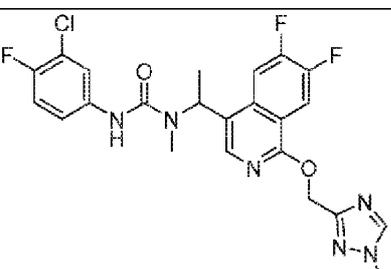
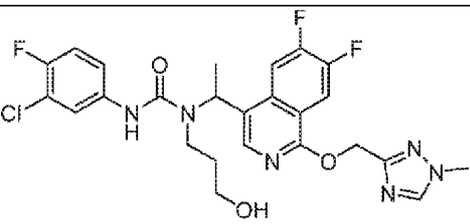
323	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,085
324	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(тиазол-5-илметил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	4,5
325	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоновой кислоты <b>энантиомер I</b></p>	4,2
326	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	16

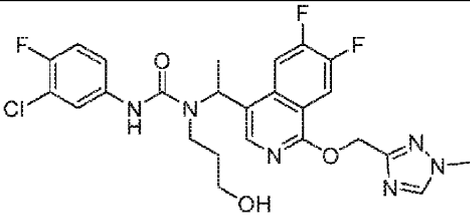
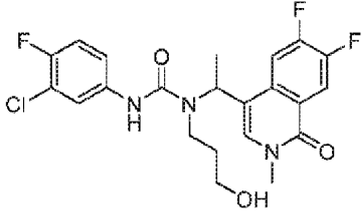
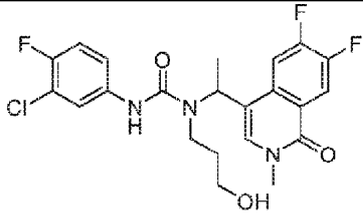
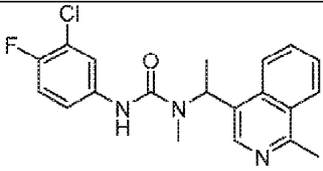
327	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-(гидроксиметил)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,71
328	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер I</b></p>	4,1
329	 <p>4-(1-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилуреидо)этил)изохинолин-1-карбоксамид <b>энантиомер II</b></p>	0,12
330	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,99

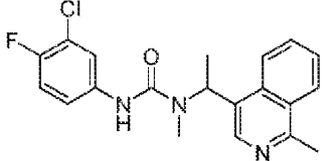
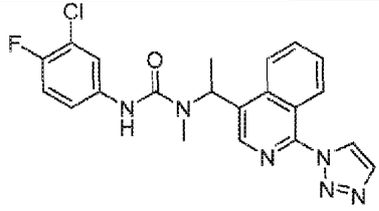
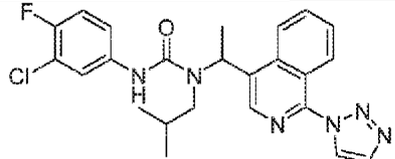
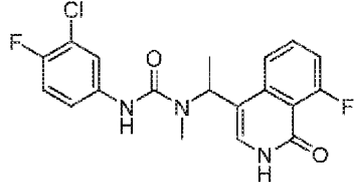
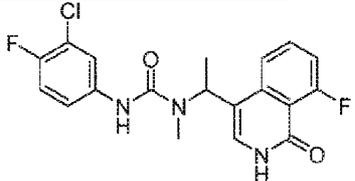
331	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,015
332	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,7
333	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,013
334	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2
335	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,006

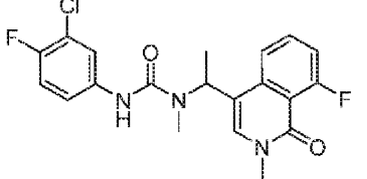
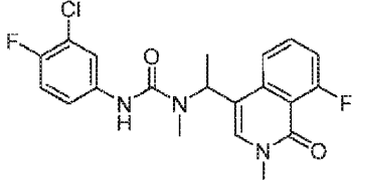
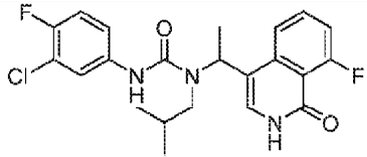
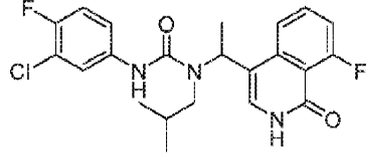
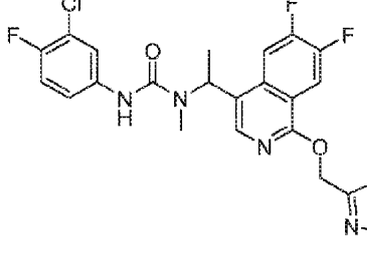
	3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
336	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	19
337	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-цианоизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,25
338	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,80
339	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,005

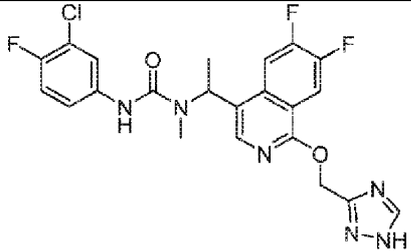
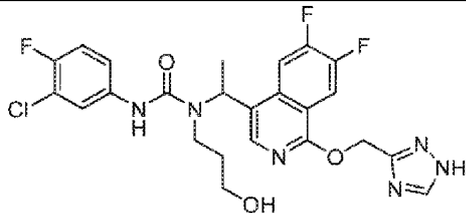
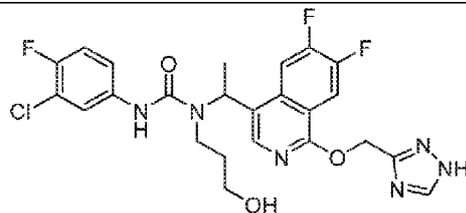
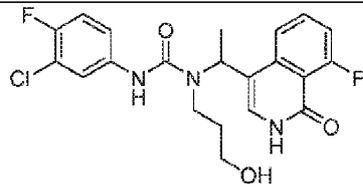
340	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,6
341	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,011
342	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,62
343	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,006
344	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,3

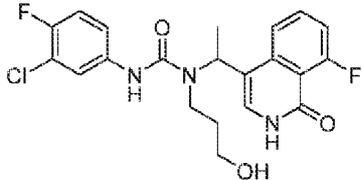
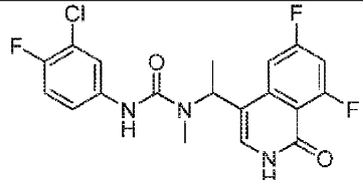
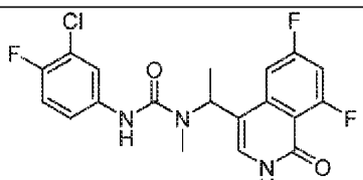
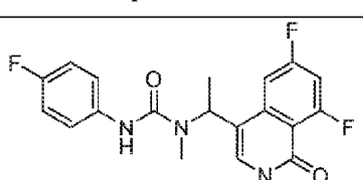
	1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b>	
345	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,0095
346	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,67
347	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,007
348	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-</p>	1,1

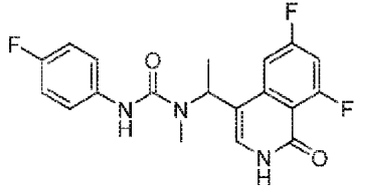
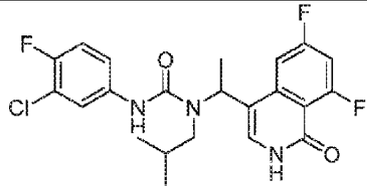
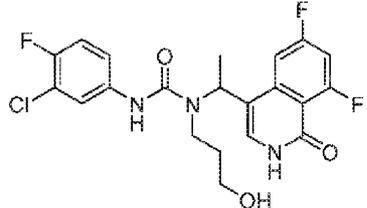
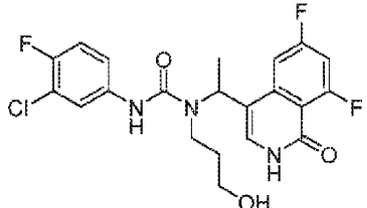
	<p>триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	
349	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,005
350	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	3,6
351	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,007
352	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	9,9

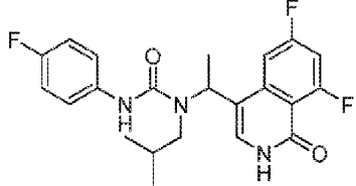
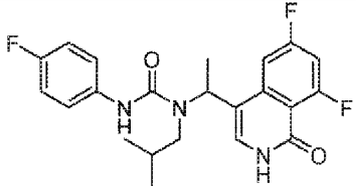
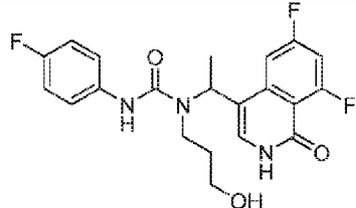
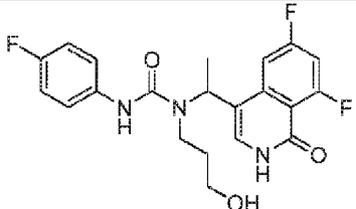
353	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-метилизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,19
354	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина</p>	0,13
355	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутилмочевина</p>	0,018
356	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,9
357	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,04

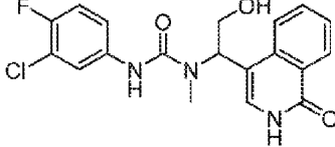
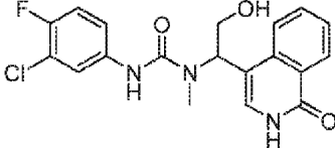
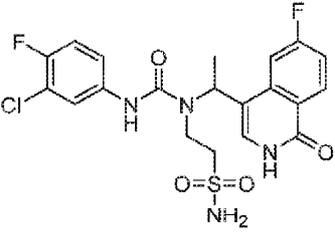
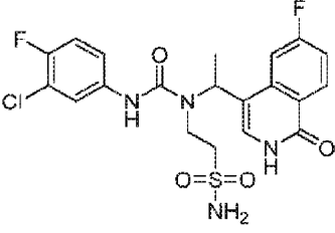
358	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	5,9
359	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,023
360	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,18
361	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,012
362	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина с группой 1H-имидazol-2-илметокси</p>	0,89

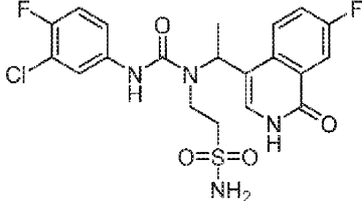
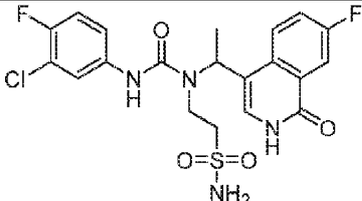
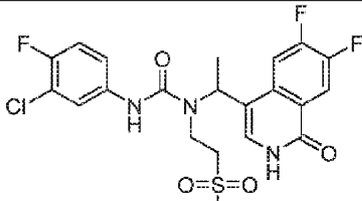
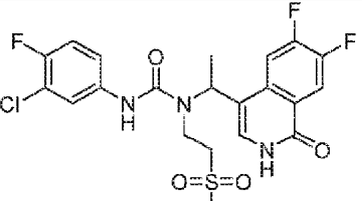
	1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
363	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,014
364	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,0
365	 <p>1-(1-(1-((1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)-6,7-дифторизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,009
366	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p>	11

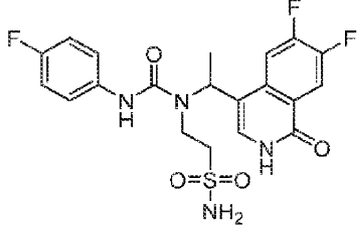
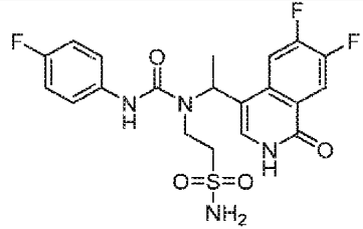
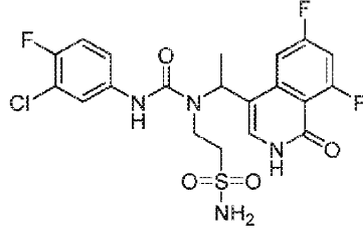
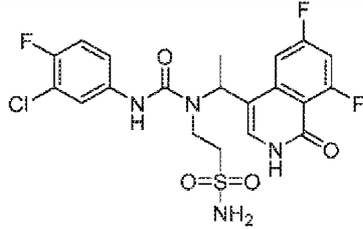
	<b>энантиомер I</b>	
367	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,008
368	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	2,5
369	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,019
370	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	5,6

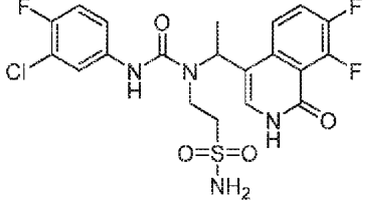
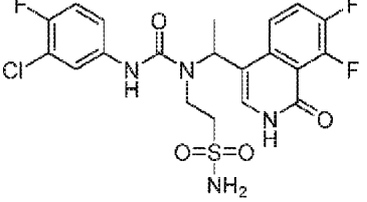
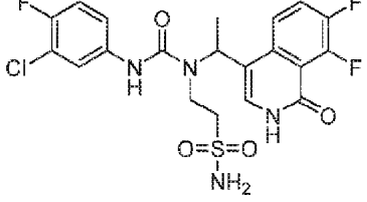
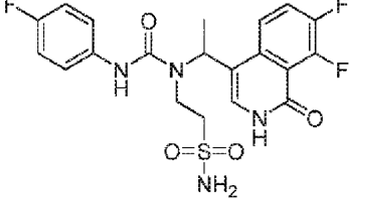
371	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,053
372	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,005
373	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,6
374	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,006

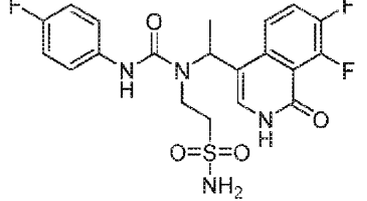
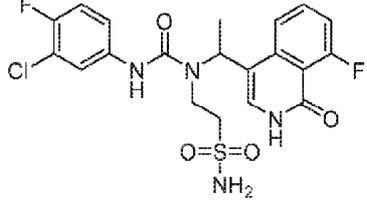
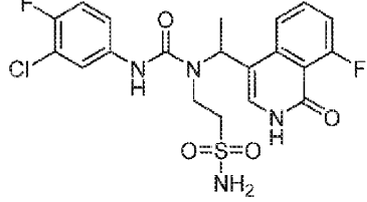
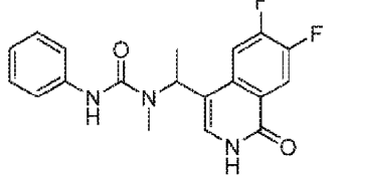
375	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,7
376	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,007
377	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	11
378	 <p>1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,024

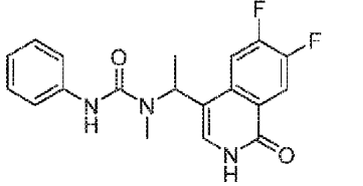
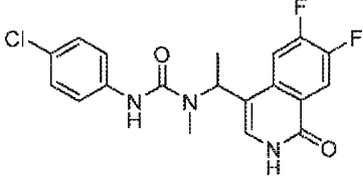
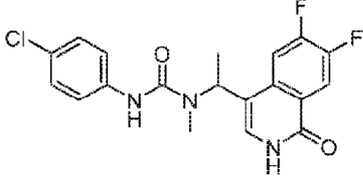
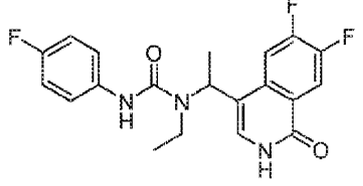
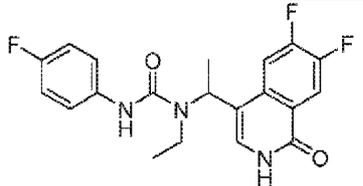
379	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,14
380	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидрокси-1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	17
381	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	1,4
382	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,016

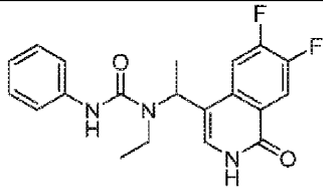
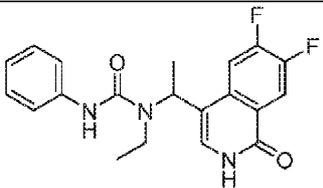
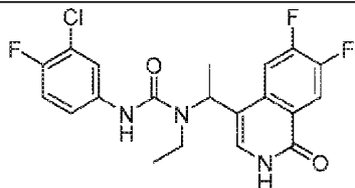
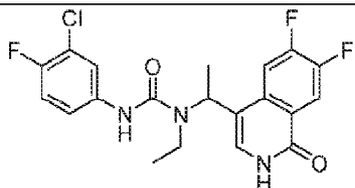
383	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	7,0
384	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,01
385	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	2,6
386	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,011

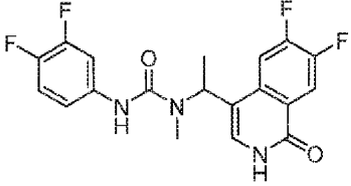
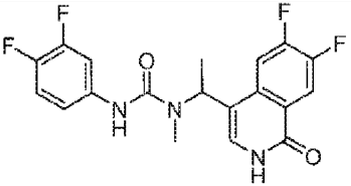
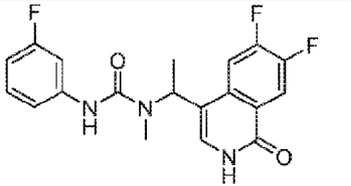
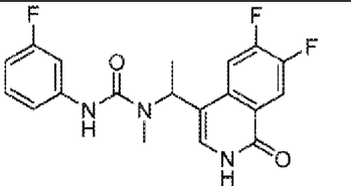
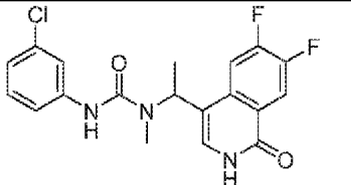
387	 <p>2-(1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	0,04
388	 <p>2-(1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	25
389	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	3,3
390	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,017

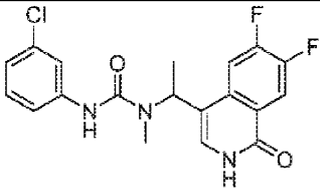
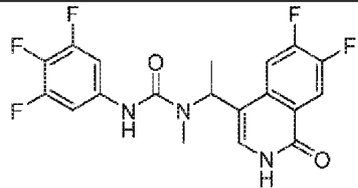
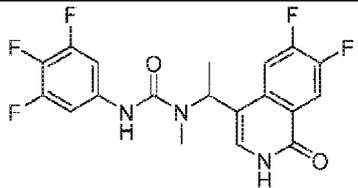
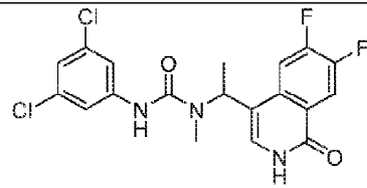
391	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	2,9
392	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,026
393	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид</p>	0,037
394	 <p>2-(3-(4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	10

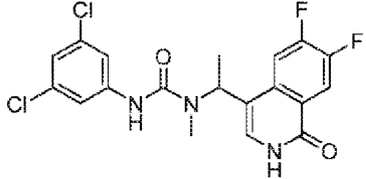
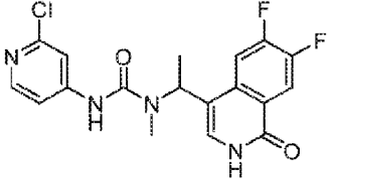
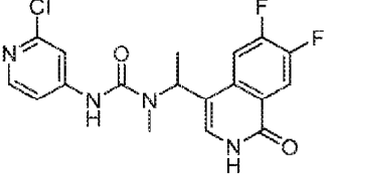
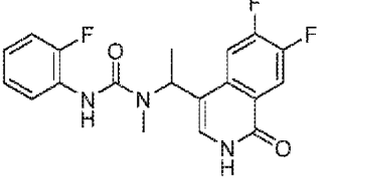
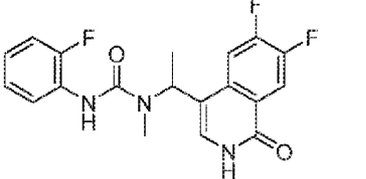
395	 <p>2-(3-(4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,30
396	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер I</b></p>	25
397	 <p>2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(8-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамид <b>энантиомер II</b></p>	0,10
398	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	16

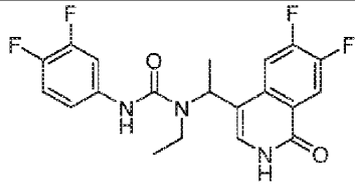
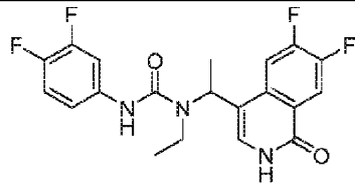
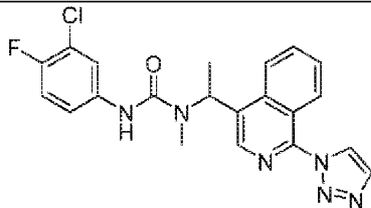
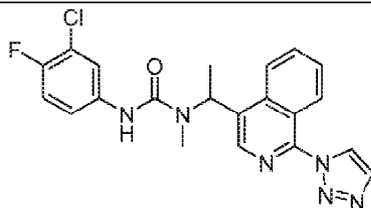
399	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,11
400	 <p>3-(4-хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	7,2
401	 <p>3-(4-хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,09
402	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	10
403	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина</p>	0,028

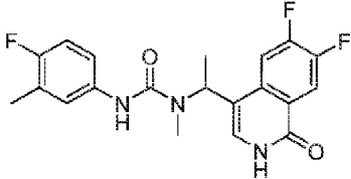
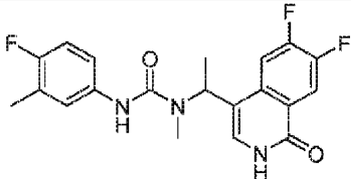
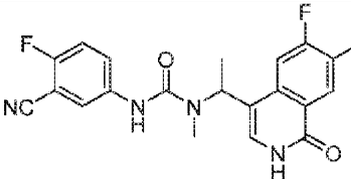
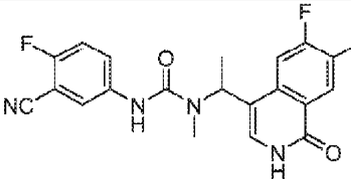
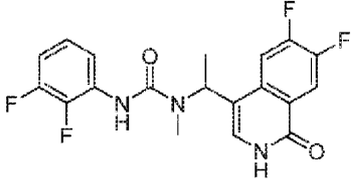
	1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этил-3-(4-фторфенил)мочевина <b>энантиомер II</b>	
404	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	18
405	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этил-3-фенилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,058
406	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,1
407	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,006

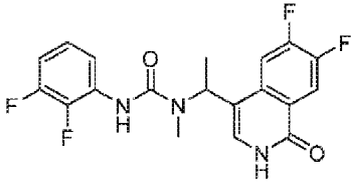
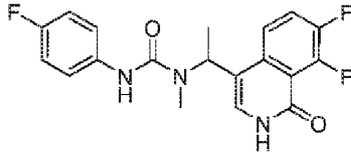
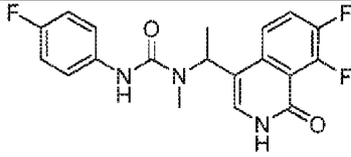
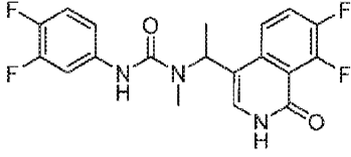
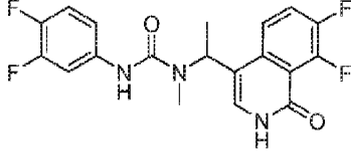
408	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,4
409	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,013
410	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,8
411	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,037
412	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина</p>	1,9

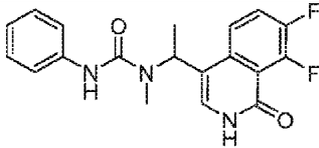
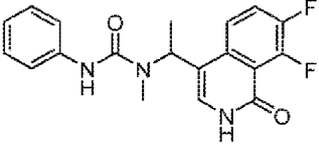
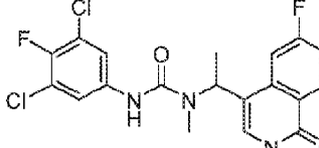
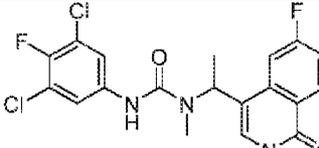
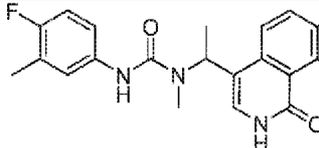
	3-(3-хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
413	 <p>3-(3-хлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,018
414	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,8
415	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,021
416	 <p>3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	10

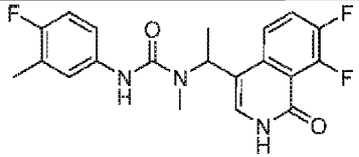
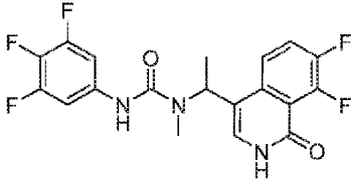
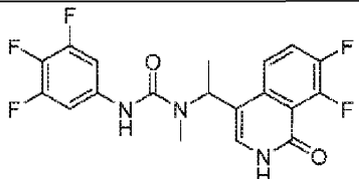
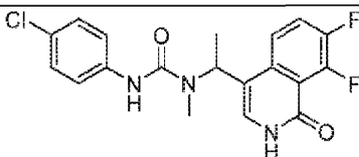
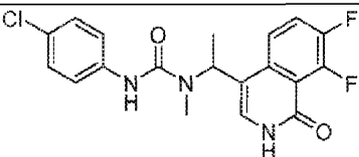
417	 <p>3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,14
418	 <p>3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	10
419	 <p>3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,048
420	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,74
421		17

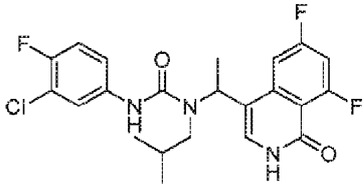
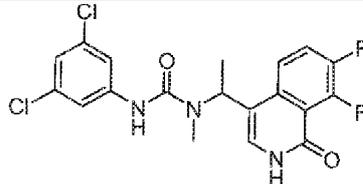
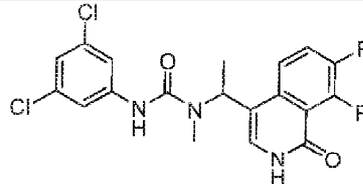
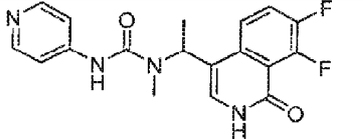
	1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
422	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,8
423	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,021
424	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	6,4
425	 <p>1-(1-(1-(1H-1,2,3-триазол-1-ил)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,09

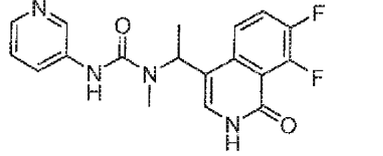
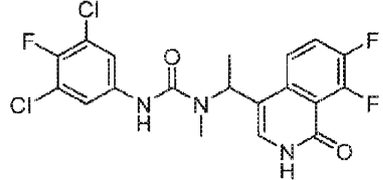
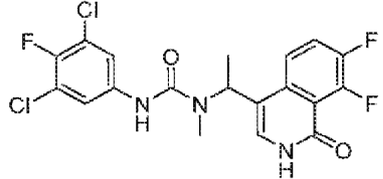
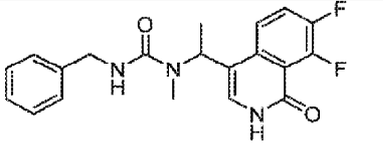
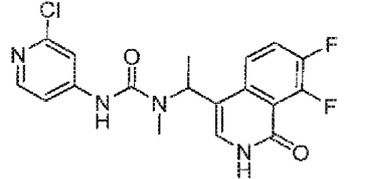
426	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,11
427	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,007
428	 <p>3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,6
429	 <p>3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,01
430	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(2,3-</p>	12

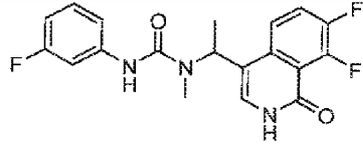
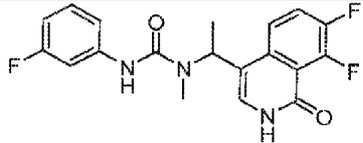
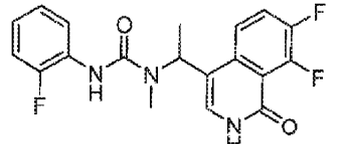
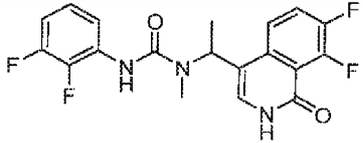
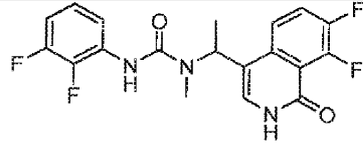
	дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
431	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,29
432	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	11,2
433	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,07
434	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,2
435	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-</p>	0,24

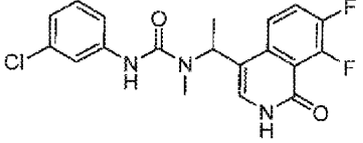
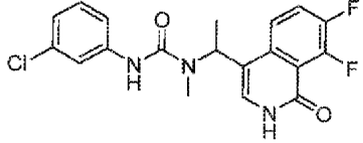
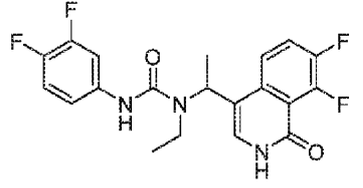
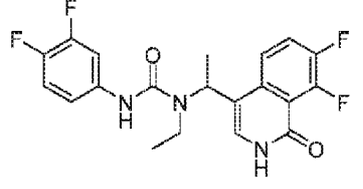
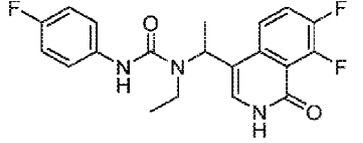
	дифторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
436	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	19,2
437	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-фенилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,14
438	 <p>3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	6,5
439	 <p>3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,12
440	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-</p>	0,54

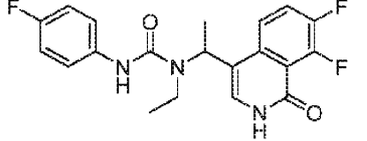
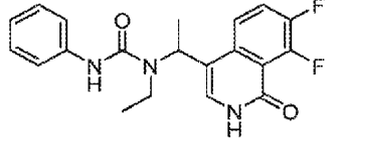
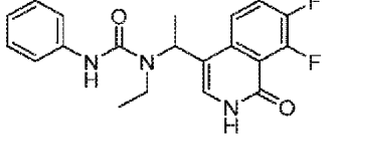
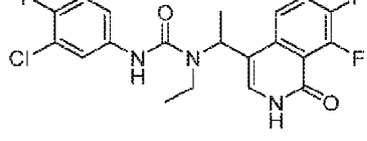
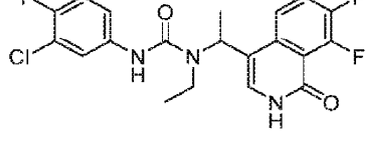
	фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
441	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,008
442	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	4,7
443	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,04
444	 <p>3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	17
445		0,22

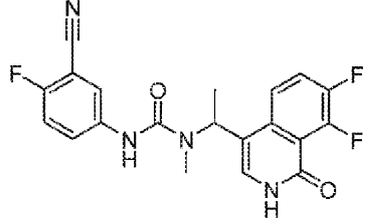
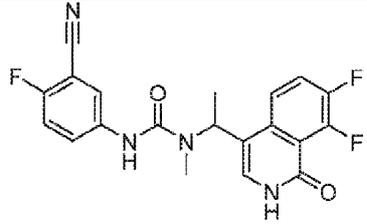
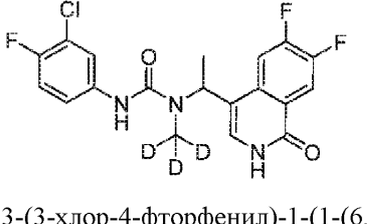
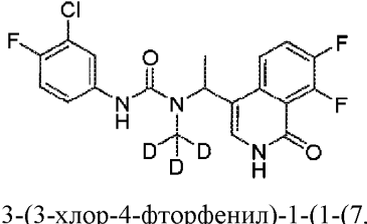
	3-(4-Хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
446	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-изобутилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,59
447	 <p>3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	6,5
448	 <p>3-(3,5-дихлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,07
449	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-4-ил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	15

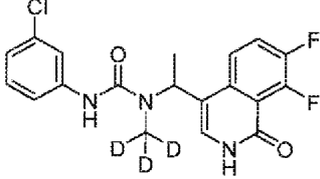
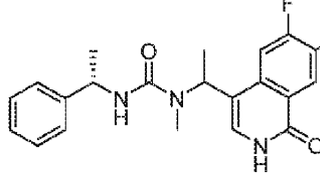
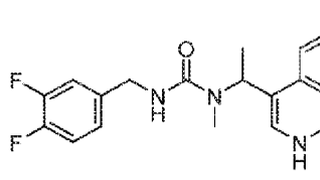
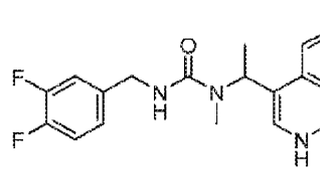
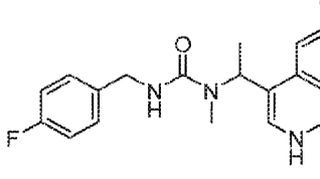
450	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(пиридин-3-ил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	5,4
451	 <p>3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	3,2
452	 <p>3-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,047
453	 <p>3-бензил-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,29
454	 <p>3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина</p>	0,17

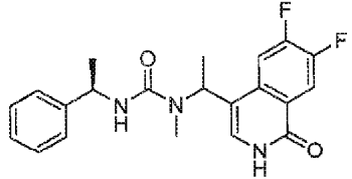
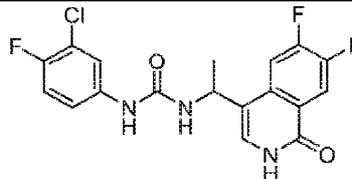
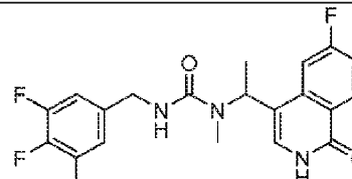
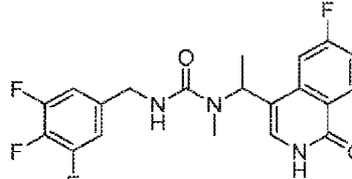
	<b>энантиомер II</b>	
455	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	6,3
456	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-фторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,051
457	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-фторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,74
458	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер I</b></p>	14
459	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2,3-дифторфенил)-1-метилмочевина</p> <p><b>энантиомер II</b></p>	0,20

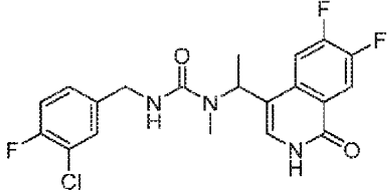
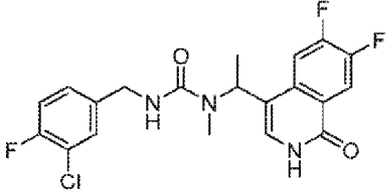
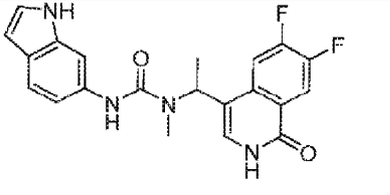
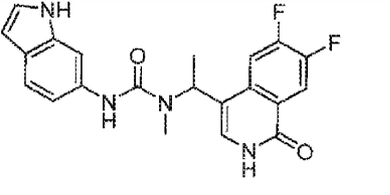
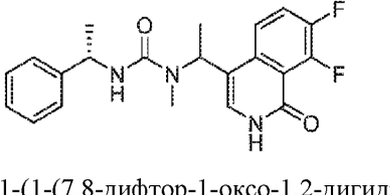
460	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,61
461	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3-хлорфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,011
462	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,92
463	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,008
464	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,9

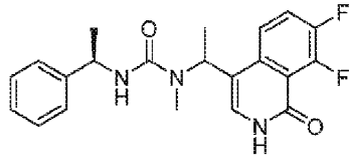
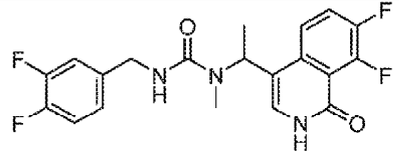
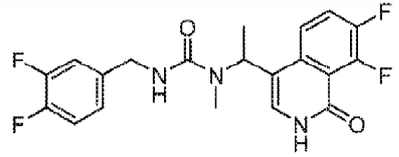
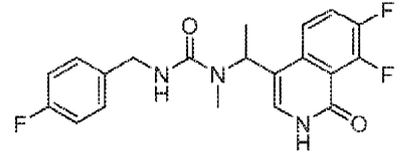
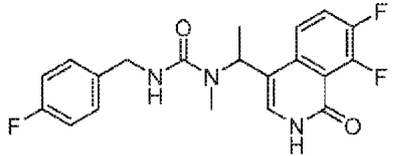
465	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,019
466	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-фенил-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	8,5
467	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-фенил-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,066
468	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	1,1
469	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,005

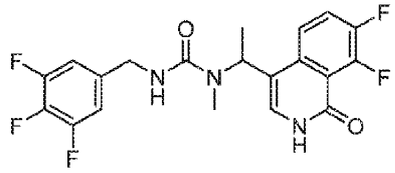
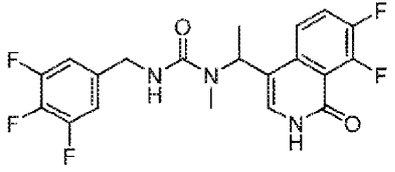
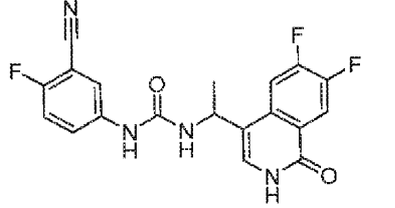
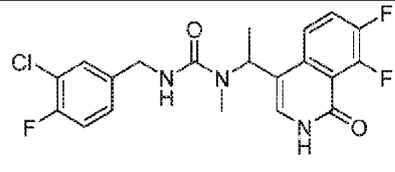
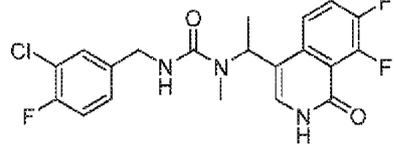
470	 <p>3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	2,0
471	 <p>3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,020
472	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина <b>единственный энантиомер</b></p>	0,007
473	 <p>3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина <b>единственный энантиомер</b></p>	0,010

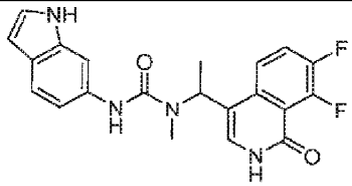
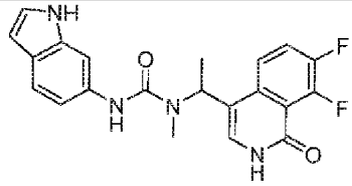
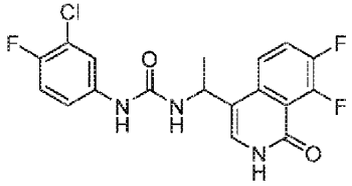
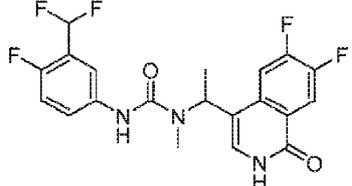
474	 <p>3-(3-хлорфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(метил-d<sub>3</sub>)мочевина <b>единственный энантиомер</b></p>	0,015
475	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина <b>диастереомер I</b></p>	6,1
476	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,43
477	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	10
478	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-</p>	1,0

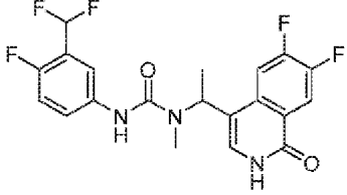
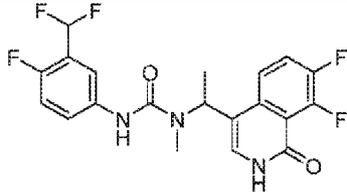
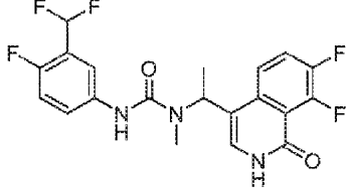
	фторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b>	
479	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	9,4
480	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	0,85
481	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,53
482	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	11

483	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,27
484	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевина <b>энантиомер II</b></p>	14
485	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	9,9
486	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,20
487	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-</p>	23

	метил-3-((S)-1-фенилэтил)мочевина <b>диастереомер I</b>	
488	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-1-метил-3-((R)-1-фенилэтил)мочевина <b>диастереомер II</b></p>	9,0
489	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	19
490	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,78
491	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	21
492	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохиолин-4-ил)этил)-3-(4-</p>	0,84

	фторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
493	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	15
494	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,89
495	 <p>1-(3-циано-4-фторфенил)-3-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>единственный энантиомер</b></p>	0,33
496	 <p>3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	7,7
497		0,26

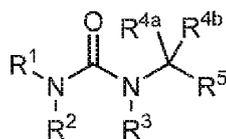
	3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b>	
498	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	11
499	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,30
500	 <p>1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевина <b>единственный энантиомер</b></p>	3,0
501	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,73

502	 <p>1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,017
503	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер I</b></p>	0,86
504	 <p>1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифторметил)-4-фторфенил)-1-метилмочевина <b>энантиомер II</b></p>	0,015

Пронумерованные варианты осуществления.

Представлены следующие примерные варианты осуществления, нумерация которых не должна толковаться как обозначающая важность уровней.

Вариант осуществления 1 представляет соединение формулы (I) или их соль, стереоизомер или меченное изотопами производное, или любые их смеси:



(I), где в (I):

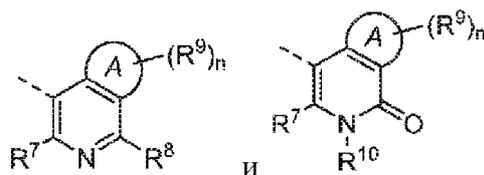
$\text{R}^1$  выбирают из группы, состоящей из необязательно замещенного  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$ циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного бензила, необязательно замещенного гетероарила; каждый из  $\text{R}^2$  представляет собой H;

$\text{R}^3$  выбирают из группы, состоящей из H,  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$  алкила и  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$  циклоалкила, 2-(2-метоксиэтокси)этила и (4-гидроксициклогексил)метила где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$  алкила,  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$  циклоалкила, галогена, циано, -OH,  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$  алкокси,  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$  циклоалкокси,  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$  галоалкокси,  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$  галоциклоалкокси, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного гетероарила, необязательно замещенного гетероциклила,  $-\text{C}(=\text{O})\text{OR}^6$ ,  $-\text{SR}^6$ ,  $-\text{S}(=\text{O})\text{R}^6$ ,  $-\text{S}(=\text{O})_2\text{R}^6$ ,  $-\text{S}(=\text{O})_2\text{NR}^6\text{R}^6$ ,  $-\text{N}(\text{R}^6)\text{C}(=\text{O})\text{R}^6$ ,  $-\text{C}(=\text{O})\text{NR}^6\text{R}^6$  и  $-\text{NR}^6\text{R}^6$ ;

$\text{R}^{4a}$  выбирают из группы, состоящей из H,  $\text{C}_1$ - $\text{C}_6$  алкила,  $\text{C}_3$ - $\text{C}_8$  циклоалкила и фенила, где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из галогена и -OH;

$\text{R}^{4b}$  представляет собой H;

$\text{R}^5$  выбирают из группы, состоящей из:



где каждое кольцо А независимо выбирают из группы, состоящей из бензола, пиридина и пиразина; каждый из R<sup>6</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила;

каждый из R<sup>7</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила;

каждый из R<sup>8</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H, -CN, необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, триазиолила, -S(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -SO(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -SO<sub>2</sub>(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -C(=O)OH, -O(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -NH<sub>2</sub>, -NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -C(=O)NH<sub>2</sub>, -C(=O)NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -C(=O)N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила);

каждый из R<sup>9</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из галогена и C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкоксила;

каждый из n независимо является 0, 1 или 2; и

R<sup>10</sup> выбирают из группы, состоящей из H, необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила и C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила.

Вариант осуществления 2 представляет соединение по Варианту осуществления 1, где каждый из R<sup>4b</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H и CH<sub>3</sub>.

Вариант осуществления 3 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-2, где каждый из ar или гетероарила, независимо необязательно замещенного, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> галоалкила, галогена, -CN, -OR<sup>b</sup>, -SR<sup>b</sup>, -S(=O)R<sup>b</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>b</sup> и ацила, где каждый из R<sup>b</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом.

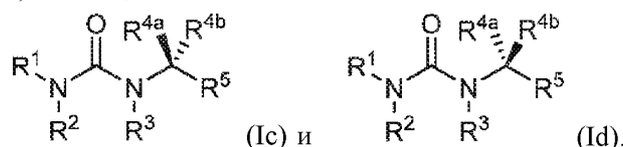
Вариант осуществления 4 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-3, где каждый из алкила независимо необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>циклоалкила, галогена, циано (-CN), -OR<sup>a</sup>, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного гетероарила, -C(=O)OR<sup>a</sup>, -SR<sup>a</sup>, -S(=O)R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup>, -N(R<sup>a</sup>)C(=O)R<sup>a</sup>, -C(=O)NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup> и -N(R<sup>a</sup>)(R<sup>a</sup>), где каждый из R<sup>a</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом.

Вариант осуществления 5 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-4, где R<sup>1</sup> является фенилом, необязательно замещенным, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> галоалкила и -CN.

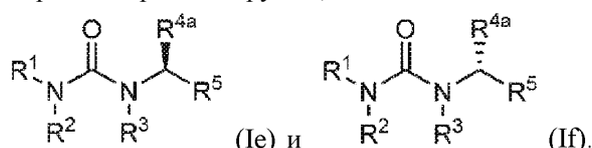
Вариант осуществления 6 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-5, где R<sup>1</sup> выбирают из группы, состоящей из фенила, 3-хлорфенила, 4-хлорфенила, 3-фторфенила, 4-фторфенила, 3,4-дифторфенила, 3,5-дифторфенила, 2,4,5-трифторфенила, 3,4,5-трифторфенила, 3,4-дихлорфенила, 3-хлор-4-фторфенила, 4-хлор-3-фторфенила, 4-хлор-3-метилфенила, 3-хлор-4-метилфенила, 4-фтор-3-метилфенила, 3-фтор-4-метилфенила, 4-хлор-3-метоксифенила, 3-хлор-4-метоксифенила, 4-фтор-3-метоксифенила, 3-фтор-4-метоксифенила, 3-трифторметилфенила, 4-трифторметилфенила, 3-трифторметил-4-фторфенила, 4-трифторметил-3-фторфенила, 3-цианофенила, 4-цианофенила, 3-циано-4-фторфенила, 4-циано-3-фторфенила, 3-дифторметил-4-фторфенила и 4-дифторметил-3-фторфенила.

Вариант осуществления 7 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-6, где R<sup>2</sup> выбирают из группы, состоящей из H и метила.

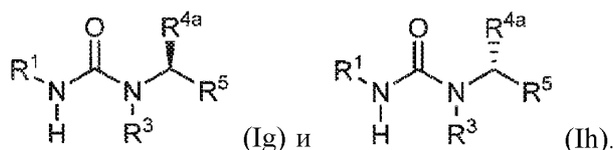
Вариант осуществления 8 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-7, которое выбирают из группы, состоящей из:



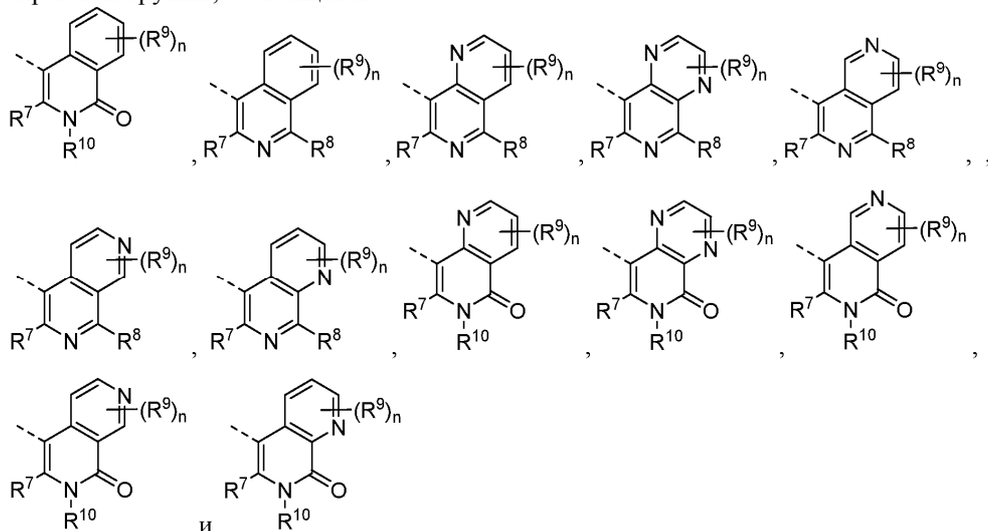
Вариант осуществления 9 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-8, которое выбирают из группы, состоящей из:



Вариант осуществления 10 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-9, которое выбирают из группы, состоящей из:



Вариант осуществления 11 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-10, где  $R^5$  выбирают из группы, состоящей из:



Вариант осуществления 12 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-11, которое выбирают из группы, состоящей из:

(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины; (S)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины; (R)-1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;







(циклопропилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-((1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-(пиридин-2-илметокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-(пиридин-2-илметокси)изохинолин-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(4-фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(4-фтор-3-(трифторметил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевины; (S)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевины; (R)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевины; (S)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d5)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d5)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид; (S)-N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамид; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-



ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)-1-метилмочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)-1-метилмочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (R)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамида; (S)-2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамида; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-b]пиразин-8-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1(R)-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевины; 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1(S)-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевины; (R)-1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины; 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1(R)-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевины; 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1(S)-(1-оксо-1,2-

























фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1H-индол-6-ил)-1-метилмочевины; (R)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины;

или его соли, изотопно меченого, стереоизомера или любой смеси стереоизомеров.

Вариант осуществления 13 представляет соединение по любому из вариантов осуществления 1-12, которое выбирают из:

(R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (S)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевины; (R)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-пропилмочевины; (R)-3-(4-фтор-3-(триформетил)фенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторфенил)мочевины; (R)-3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(2-Хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-Метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(триформетил)пиридин-4-ил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d5)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; (R)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-триформетил)мочевины; (R)-3-(4-хлорфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины; и (R)-3-(4-бромфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

или его соли, изотопно меченого, стереоизомера или любой смеси стереоизомеров.

Вариант осуществления 14 представляет фармацевтическую композицию, содержащую, по меньшей мере, одно соединение по любому из вариантов осуществления 1-13 и фармацевтически приемлемый носитель.

Вариант осуществления 15 представляет фармацевтическую композицию по варианту осуществления 14, дополнительно содержащую, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции гепатитом.

Вариант осуществления 16 представляет фармацевтическую композицию по варианту осуществления 15, где, по меньшей мере, один дополнительный агент включает, по меньшей мере, один агент, вы-

бранный из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

Вариант осуществления 17 представляет способ лечения или профилактики инфекции вирусом гепатита В (HBV) у субъекта, где способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по любому из вариантов осуществления 1-13 и/или фармацевтической композиции по любому из вариантов осуществления 14-16.

Вариант осуществления 18 представляет способ по варианту осуществления 17, где субъект дополнительно инфицирован вирусом гепатита D (HDV).

Вариант осуществления 19 представляет способ по любому из вариантов осуществления 17, 18, где, по меньшей мере, одно соединение вводят субъекту в фармацевтически приемлемой композиции.

Вариант осуществления 20 представляет способ по любому из вариантов осуществления 17-19, где субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции вирусом гепатита В.

Вариант осуществления 21 представляет способ по варианту осуществления 20, где, по меньшей мере, один дополнительный агент содержит, по меньшей мере, один агент, выбранный из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

Вариант осуществления 22 представляет способ по любому из вариантов осуществления 20, 21, где субъекту совместно вводят, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент.

Вариант осуществления 23 представляет способ по любому из вариантов осуществления 20-22, где, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент составлены совместно.

Вариант осуществления 24 представляет способ ингибирования экспрессии и/или функции белка вирусного капсида прямо или косвенно у субъекта, инфицированного вирусом гепатита В, где способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по любому из вариантов осуществления 1-13 и/или фармацевтической композиции по любому из вариантов осуществления 14-16.

Вариант осуществления 25 представляет способ по варианту осуществления 24, где субъект дополнительно инфицирован вирусом гепатита D (HDV).

Вариант осуществления 26 представляет способ по любому из вариантов осуществления 24, 25, где, по меньшей мере, одно соединение вводят субъекту в фармацевтически приемлемой композиции.

Вариант осуществления 27 представляет способ по любому из вариантов осуществления 24-26, где субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции вирусом гепатита В.

Вариант осуществления 28 представляет способ вариант осуществления 27, где, по меньшей мере, один дополнительный агент содержит, по меньшей мере, один агент, выбранный из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

Вариант осуществления 29 представляет способ по любому из вариантов осуществления 27, 28, где субъекту совместно вводят, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент.

Вариант осуществления 30 представляет способ по любому из вариантов осуществления 27-29, где, по меньшей мере, одно соединение и, по меньшей мере, один дополнительный агент составлены совместно.

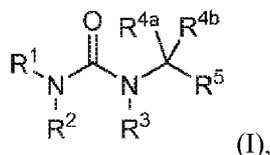
Вариант осуществления 31 представляет способ по любому из вариантов осуществления 17-30, где субъектом является млекопитающее.

Вариант осуществления 32 представляет способ по любому из вариантов осуществления 17-31, где субъектом является человек.

Описания каждого патента, заявки на патент и публикации, цитируемые в настоящем документе, настоящим включены в настоящий документ в качестве ссылки во всей своей полноте. Хотя это изобретение было описано со ссылкой на конкретные варианты осуществления, очевидно, что другие варианты осуществления и вариации этого изобретения могут быть разработаны другими специалистами в данной области без отклонения от истинной сути и объема изобретения. Подразумевается, что прилагаемая формула изобретения включает все такие варианты осуществления и эквивалентные вариации.

## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, стереоизомер или меченное изотопами производное, или любые их смеси:



где в (I): R<sup>1</sup> выбирают из группы, состоящей из необязательно замещенного фенила, метила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила, необязательно замещенного пиридила, индолила и необязательно замещенного бензила;

R<sup>2</sup> представляет собой H;

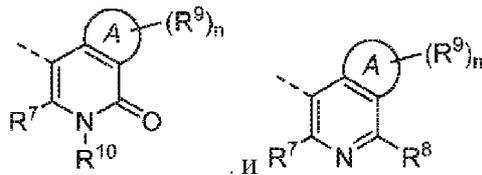
R<sup>3</sup> выбирают из группы, состоящей из H, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила, 2-(2-метоксиэтокси)этила и (4-гидроксициклогексил)метила,

где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила, галогена, циано, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкокси, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> галоалкокси, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> галоциклоалкокси, необязательно замещенного пиперидинила, фенила, пиридила, пиримидинила, триазиолила, тиазолила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, необязательно замещенного 1,3-диоксанила, -C(=O)OR<sup>6</sup>, -SR<sup>6</sup>, -S(=O)R<sup>6</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>6</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>NR<sup>6</sup>R<sup>6</sup>, -N(R<sup>6</sup>)C(=O)R<sup>6</sup>, -C(=O)NR<sup>6</sup>R<sup>6</sup> и -NR<sup>6</sup>R<sup>6</sup>;

R<sup>4a</sup> выбирают из группы, состоящей из H, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила и фенила, где алкил необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из галогена и -OH;

R<sup>4b</sup> представляет собой H;

R<sup>5</sup> выбирают из группы, состоящей из:



где каждое кольцо А независимо выбирают из группы, состоящей из бензола, пиридина и пиазина; каждый из R<sup>6</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила;

каждый из R<sup>7</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H и необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила;

каждый из R<sup>8</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из H, -CN, необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, триазиолила, -S(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -SO(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -SO<sub>2</sub>(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -C(=O)OH, -O(необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -NH<sub>2</sub>, -NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила), -C(=O)NH<sub>2</sub>, -C(=O)NH(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила) и -C(=O)N(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила)(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила);

каждый из R<sup>9</sup> независимо выбирают из группы, состоящей из галогена и C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкоксила;

каждый из n независимо равен 0, 1 или 2;

R<sup>10</sup> выбирают из группы, состоящей из H, необязательно замещенного C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила и C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила;

в каждом случае необязательно замещенный алкил независимо необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> циклоалкила, галогена, -CN, -OR<sup>a</sup>, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, содержащего 1 или 3 атома азота, -C(=O)OR<sup>a</sup>, -SR<sup>a</sup>, -S(=O)R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>a</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup>, -N(R<sup>a</sup>)C(=O)R<sup>a</sup>, -C(=O)NR<sup>a</sup>R<sup>a</sup> и -N(R<sup>a</sup>)(R<sup>a</sup>), где необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, содержащий 1 или 3 атома азота, необязательно замещен C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом;

каждый из R<sup>a</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом;

в каждом случае необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный пиридил, необязательно замещенный бензил, необязательно замещенный пиперидинил или необязательно замещенный 1,3-диоксанил независимо необязательно замещен, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> галоалкила, галогена, -CN, -OR<sup>b</sup>, -SR<sup>b</sup>, -S(=O)R<sup>b</sup>, -S(=O)<sub>2</sub>R<sup>b</sup> и -C(=O)(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила); и

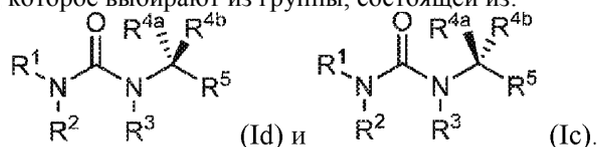
каждый из R<sup>b</sup> независимо является H или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкилом.

2. Соединение по п.1, где R<sup>1</sup> является фенилом, необязательно замещенным, по меньшей мере, одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> алкила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> галоалкила и -CN.

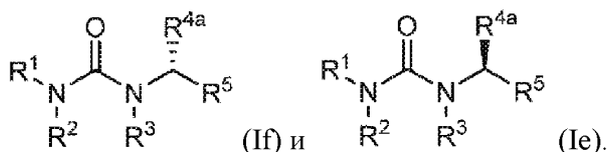
3. Соединение по п.1, где R<sup>1</sup> выбирают из группы, состоящей из фенила, 3-хлорфенила, 4-

хлорфенила, 3-фторфенила, 4-фторфенила, 3,4-дифторфенила, 3,5-дифторфенила, 2,4,5-трифторфенила, 3,4,5-трифторфенила, 3,4-дихлорфенила, 3-хлор-4-фторфенила, 4-хлор-3-фторфенила, 4-хлор-3-метилфенила, 3-хлор-4-метилфенила, 4-фтор-3-метилфенила, 3-фтор-4-метилфенила, 4-хлор-3-метоксифенила, 3-хлор-4-метоксифенила, 4-фтор-3-метоксифенила, 3-фтор-4-метоксифенила, 3-трифторметилфенила, 4-трифторметилфенила, 3-трифторметил-4-фторфенила, 4-трифторметил-3-фторфенила, 3-цианофенила, 4-цианофенила, 3-циано-4-фторфенила, 4-циано-3-фторфенила, 3-дифторметил-4-фторфенила и 4-дифторметил-3-фторфенила.

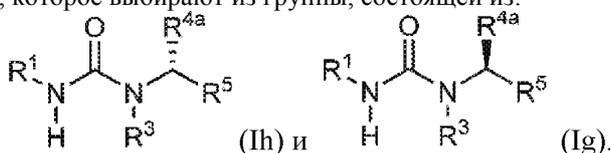
4. Соединение по п.1, которое выбирают из группы, состоящей из:



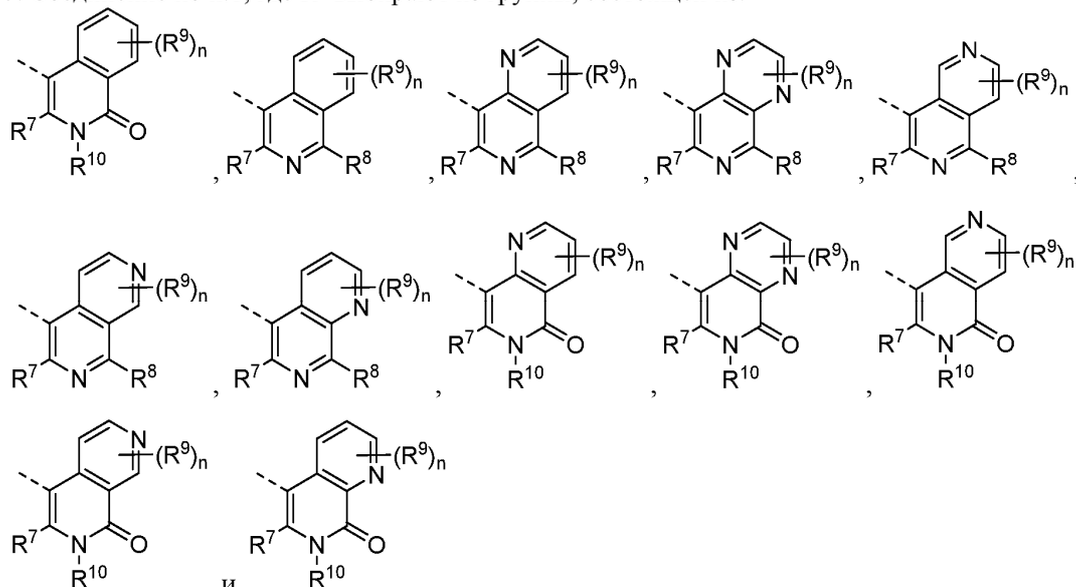
5. Соединение по п.1, которое выбирают из группы, состоящей из:



6. Соединение по п.1, которое выбирают из группы, состоящей из:



7. Соединение по п.1, где R<sup>5</sup> выбирают из группы, состоящей из:



8. Соединение по п.1, которое выбирают из группы, состоящей из:

- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины;
- 3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-метилмочевины;
- 1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 1-(4-фтор-3-метилфенил)-3-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 1-(3-хлор-4-фторфенил)-3-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((1-метоксиизохинолин-4-ил)метил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(изохинолин-4-илметил)мочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-этоксиизохинолин-4-ил)метил)-1-этилмочевины;
- 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-((2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)метил)мочевины;



3-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(2-хлорпиридин-4-ил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(2-(трифторметил)пиридин-4-ил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2,2-дифторэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 1-(2,2-дифторэтил)-3-(4-фтор-3-метилфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(этил-d<sub>5</sub>)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 N-(2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этил)ацетамида;  
 (3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2,2,2-трифторэтил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-цианоэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропанамида;  
 3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилпропанамида;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(метилсульфонил)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-цианопропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилацетамида;  
 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)этан-1-сульфонамида;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-(2-метоксиэтокси)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-этоксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,6-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины;  
 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)ацетамида;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(1-(1-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидро-2Н-пиран-4-ил)метил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-(метиламино)пиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(5-метоксипиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этил)-1-метилмочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 1-(1-(1-((1Н-1,2,4-триазол-3-ил)метокси)изохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины;  
 2-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N,N-диметилацетамида;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(5-оксо-5,6-дигидропиридо[3,4-*b*]пиазин-8-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(4-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(8-оксо-7,8-дигидро-1,7-нафтиридин-5-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-изобутил-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((R)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевины;  
 1-(3-аминопропил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;  
 3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-метоксиизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-

трифторэтил)амино)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидро-2,7-нафтиридин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(((S)-тетрагидрофуран-2-ил)метил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-(2-((2,2,2-трифторэтил)амино)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-((тетрагидрофуран-3-ил)метил)мочевины;

1-(1-(8-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-фтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-хлор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(7-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(6-метокси-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-метил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-этил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-пропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-изопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1-(1-(2-циклопропил-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-метоксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклопентилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(циклогексилметил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(2-((2,2-дифторэтил)амино)этил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-метоксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

1-((1-ацетилпиперидин-4-ил)метил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-(метилсульфонил)пиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(2-гидроксиэтил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(2-(3-гидроксипропил)-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((1-метилпиперидин-4-ил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)пропановой кислоты;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((S)-3-гидроксибутил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-((S)-2-гидроксипропил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;

3-(3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)уреидо)-N-метилпропан-1-сульфонамида;

3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-(((1r,4r)-4-гидроксициклогексил)метил)-1-(1-(1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)мочевины;





























(S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-фенил-1-этилмочевины;  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-хлор-4-фторфенил)-1-этилмочевины;  
 (R)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;  
 (S)-3-(3-циано-4-фторфенил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевины;  
 (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3,4,5-трифторбензил)мочевины;  
 (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевины;  
 (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метил-3-(3-хлор-4-фторбензил)мочевины;  
 (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1Н-индол-6-ил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1Н-индол-6-ил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4-дифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(4-фторбензил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3,4,5-трифторбензил)-1-метилмочевины;  
 (R)-3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;  
 (S)-3-(3-хлор-4-фторбензил)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1Н-индол-6-ил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(1Н-индол-6-ил)-1-метилмочевины;  
 (R)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(6,7-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины; и  
 (R)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины;  
 (S)-1-(1-(7,8-дифтор-1-оксо-1,2-дигидроизохинолин-4-ил)этил)-3-(3-(дифформетил)-4-фторфенил)-1-метилмочевины;  
 или его фармацевтически приемлемая соль, изотопно меченое производное или стереоизомер или любая их смесь.

10. Фармацевтическая композиция для лечения или профилактики инфекции вирусом гепатита В (HBV), содержащая эффективное количество, по меньшей мере, одного соединения по п.1 и фармацевтически приемлемый носитель.

11. Фармацевтическая композиция по п.10, дополнительно содержащая, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции гепатитом В, где, по меньшей мере, один дополнительный агент выбран из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

12. Способ лечения или профилактики инфекции вирусом гепатита В (HBV) у субъекта, где способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по п.1.

13. Способ по п.12, где субъект дополнительно инфицирован вирусом гепатита D (HDV).

14. Способ по п.12, где, по меньшей мере, одно соединение по п.1 вводят субъекту в виде фармацевтически приемлемой композиции.

15. Способ по п.12, где субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции вирусом гепатита В, где, по меньшей мере, один дополнительный агент выбран из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

16. Способ по п.15, где субъекту совместно вводят, по меньшей мере, одно соединение по п.1 и, по меньшей мере, один дополнительный агент.

17. Способ по п.15, где, по меньшей мере, одно соединение по п.1 и, по меньшей мере, один дополнительный агент составлены совместно.

18. Способ ингибирования экспрессии и/или функции белка вирусного капсида прямо или косвенно у инфицированного вирусом гепатита В, где способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества, по меньшей мере, одного соединения по п.1.

19. Способ по п.18, где субъект дополнительно инфицирован вирусом гепатита D (HDV).

20. Способ по п.18, где, по меньшей мере, одно соединение по п.1 вводят субъекту в виде фармацевтически приемлемой композиции.

21. Способ по п.18, где субъекту дополнительно вводят, по меньшей мере, один дополнительный агент, применяемый для лечения инфекции вирусом гепатита В, где, по меньшей мере, один дополнительный агент выбран из группы, состоящей из ингибитора обратной транскриптазы, ингибитора капсида, ингибитора образования сссДНК, дестабилизатора РНК, олигомерных нуклеотидов, направленных на геном HBV, иммуностимуляторов, конъюгата GalNAc-siРНК, направленного на транскрипт гена HBV.

22. Способ по п.21, где субъекту совместно вводят, по меньшей мере, одно соединение по п.1 и, по меньшей мере, один дополнительный агент.

23. Способ по п.21, где, по меньшей мере, одно соединение по п.1 и, по меньшей мере, один дополнительный агент составлены совместно.

24. Способ по п.12 или 18, где субъектом является млекопитающее.

25. Способ по п.24, где млекопитающим является человек.

