

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(11) **048113**(13) **B1**(12) **ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ**

(45) Дата публикации и выдачи патента
2024.10.25

(21) Номер заявки
202290158

(22) Дата подачи заявки
2020.07.30

(51) Int. Cl. *A61P 25/18* (2006.01)
A61P 25/22 (2006.01)
A61P 25/24 (2006.01)
A61P 25/28 (2006.01)
C07C 235/08 (2006.01)

(54) **СПИРТОВЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ В КАЧЕСТВЕ СОЕДИНЕНИЙ, ИНДУЦИРУЮЩИХ ОТКРЫТИЕ КАЛИЕВЫХ КАНАЛОВ Kv7**

(31) **19189750.3; 201910734123.0; 19191887.9**

(32) **2019.08.02; 2019.08.09; 2019.08.15**

(33) **EP; CN; EP**

(43) **2022.05.16**

(86) **PCT/EP2020/071520**

(87) **WO 2021/023617 2021.02.11**

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:
Х. ЛУНДБЕКК А/С (DK)

(72) Изобретатель:
Самс Анетте Гравен, Ротгалэндер Марио, Ларсен Кристиан (DK), Ванг Сяофанг, Дас Дебасис, Хун Цзянь (CN), Чэнь Шу Хуэй (US)

(74) Представитель:
Гизатуллина Е.М., Угрюмов В.М., Строкова О.В., Парамонова К.В., Джермакян Р.В. (RU)

(56) **WO-A2-2006033844**

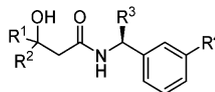
SIGRID MARIE BLOM ET AL.: "From Pan-Reactive Kv7 Channel Opener to Subtype Selective Opener/Inhibitor by Addition of a Methyl Group", PLOS ONE, vol. 9, no. 6, 23 June 2014 (2014-06-23), page e100209, XP55286189, DOI: 10.1371/journal.pone.0100209, the whole document

CHEMICAL CATALOG: "N-1-(3-difluoromethoxyphenyl)ethyl-1-cyclohexane acetamide", CHEMCATS: AURORA FINE CHEMICALS, 13 February 2017 (2017-02-13), XP055727011, abstract

CHEMICAL CATALOG: "3-hydroxy-3-methyl-N-(1(S)-1-(3-trifluoromethoxyphenyl)ethylbutanamide", CHEMCATS:AURORA FINE CHEMICALS, 2 April 2018 (2018-04-02), page 1, XP055727007, abstract

WO-A1-2019161877

(57) В настоящем изобретении предусмотрены соединения формулы I



формула I,

которые активируют калиевые каналы Kv7. Отдельные аспекты настоящего изобретения направлены на фармацевтические композиции, содержащие указанные соединения, и варианты применения соединений для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7.

B1**048113****048113 B1**

Область техники, к которой относится изобретение

Настоящее изобретение относится к новым соединениям, которые активируют калиевые каналы Kv7. Отдельные аспекты настоящего изобретения направлены на фармацевтические композиции, содержащие указанные соединения, и варианты применения соединений для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7.

Предпосылки изобретения

Потенциал-зависимые калиевые (Kv) каналы пропускают ионы калия (K^+) через клеточные мембраны в ответ на изменения мембранного потенциала, и за счет этого они могут контролировать клеточную возбудимость путем модулирования (увеличения или уменьшения) электрической активности клетки. Функциональные каналы Kv существуют в виде мультимерных структур, образованных за счет ассоциации четырех альфа- и четырех бета-субъединиц. Альфа-субъединицы содержат шесть трансмембранных доменов, порообразующую петлю и сенсор потенциала и расположены симметрично вокруг центральной поры. Бета-или вспомогательные субъединицы взаимодействуют с альфа-субъединицами и могут модифицировать свойства канального комплекса для обеспечения без ограничения изменений в электрофизиологических или биофизических свойствах каналов, уровнях экспрессии или профилях экспрессии.

Было идентифицированы девять семейств альфа-субъединиц каналов Kv, и они имеют название Kv1 - Kv9. По этой причине существует громадное многообразие функции каналов Kv, которое возникает как следствие множественности подсемейств, образования как гомомерных, так и гетеромерных субъединиц в пределах подсемейств и дополнительных эффектов ассоциации с бета-субъединицами (Christie, 25 *Clinical and Experimental Pharmacology and Physiology*, 1995, 22, 944-951).

Семейство каналов Kv7 состоит из по меньшей мере пяти членов, которые включают один или несколько из следующих каналов млекопитающих: Kv7.1, Kv7.2, Kv7.3, Kv7.4, Kv7.5, а также их любые относящиеся к млекопитающим или не относящиеся к млекопитающим эквиваленты или варианты (в том числе сплайс-варианты). В качестве альтернативы члены данного семейства обозначают по названиям их генов, представляющих собой KCNQ1, KCNQ2, KCNQ3, KCNQ4 и KCNQ5 соответственно (Dalby-Brown, et al., *Current Topics in Medicinal Chemistry*, 2006, 6, 9991023).

Как упоминалось выше, калиевые каналы Kv7 нейронов играют определенные роли в осуществлении контроля возбуждения нейронов. Каналы Kv7, в частности гетеродимеры Kv7.2/Kv7.3, лежат в основе M-тока (Wang et al. *Science*. 1998 Dec 4; 282(5395):1890-3). M-ток имеет характерную зависимость от времени и напряжения, которая в результате обеспечивает стабилизацию мембранного потенциала в ответ на множественные возбуждающие стимулы.

Таким образом, M-ток вовлечен в осуществление контроля возбудимости нейронов (Delmas & Brown, *Nature*, 2005, 6, 850-862). M-ток представляет собой неактивирующий калиевый ток, обнаруженный во множестве типов нервных клеток. В каждом типе клеток он является преобладающей формой осуществления контроля возбудимости мембраны, являясь единственным устойчивым током, находящимся в пределах диапазона, обеспечивающего инициирование потенциала действия (Marrion, *Annual Review Physiology* 1997, 59, 483-504).

Ретигабин (сложный этиловый эфир N-(2-амино-4-(4-фторбензиламино)фенил)карбаминовой кислоты) представляет собой соединение, которое связывается с калиевыми каналами Kv7 (Wuttke, et al., *Molecular Pharmacology*, 2005, 67, 1009-1017). Ретигабин активирует ток K^+ в нервных клетках, и фармакологические характеристики данного индуцированного тока демонстрируют соответствие с опубликованными фармакологическими характеристиками M-канала, который был соотнесен с гетеромультимерным K^+ -каналом Kv7.2/3, что указывает на то, что активация каналов Kv7.2/3 обуславливает по меньшей мере некоторую противосудорожную активность данного средства (Wickenden, et al., *Molecular Pharmacology* 2000, 58, 591-600). Ретигабин является эффективным в отношении снижения частоты возникновения судорожных припадков у пациентов с эпилепсией (Bialer, et al., *Epilepsy Research* 2002, 51, 31-71). Ретигабин характеризуется широким спектром действия и сильными противосудорожными свойствами. Он проявляет активность после перорального и интраперитонеального введения у крыс и мышей в ряде тестов на противосудорожную активность (Rostock, et al., *Epilepsy Research* 1996, 23, 211-223).

Пять членов данного семейства ионных каналов различаются в отношении их паттернов экспрессии. Экспрессия Kv7.1 ограничена сердцем, периферическим эпителием и гладкими мышцами, при этом экспрессия Kv7.2, Kv7.3, Kv7.4 и Kv7.5, по-видимому, преобладает в нервной системе, включая нейроны гиппокампа, коры, вентральной области покрышки и спинномозгового узла (обзор см. в Greene & Hoshi, *Cellular and Molecular Life Sciences*, 2017, 74(3), 495-508).

Гены KCNQ2 и KCNQ3, по-видимому, являются мутированными при наследственной форме эпилепсии, известной как доброкачественные семейные неонатальные судороги (Rogawski, *Trends in Neurosciences* 2000, 23, 393-398). Белки, кодируемые генами KCNQ2 и KCNQ3, локализируются в пирамидальных нейронах коры и гиппокампа головного мозга человека, областей головного мозга, ассоциированных с возникновением и распространением активности, обуславливающей развитие судорожного припадка (Cooper et al., *Proceedings National Academy of Science USA* 2000, 97, 4914-4919).

Кроме того, молекулы мРНК, соответствующие Kv7.3 и 5, в дополнение к таковым, соответствующим Kv7.2, экспрессируются в астроцитах и глиальных клетках. Таким образом, каналы Kv7.2, Kv7.3 и

Kv7.5 могут способствовать модулированию синаптической активности в ЦНС и содействовать нейропротекторным эффектам соединений, индуцирующих открытие каналов KCNQ (Noda, et al., Society for Neuroscience Abstracts 2003, 53. 9), что может являться значимым для лечения нейродегенеративных нарушений, таких как без ограничения болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона и хорея Гентингтона.

мРНК, соответствующая субъединицам Kv7.2 и Kv7.3, обнаружена в областях головного мозга, ассоциированных с тревожностью и формами эмоционального поведения, такими как депрессия и биполярное расстройство, например в гиппокампе, вентральной области покрышки и миндалевидном теле (Saganich, et al. Journal of Neuroscience 2001, 21, 4609-4624; Friedman et al., Nat Commun. 2016; 7: 11671.), а ретигабин, как сообщается, проявляет активность в животных моделях поведения, подобного тревожному (Korsgaard et al. J Pharmacol Exp Ther. 2005 Jul; 314(1):282-92. Epub 2005 Apr 6.). Таким образом, каналы Kv7 являются значимыми для лечения нарушений, связанных с эмоциями, таких как без ограничения биполярная депрессия, большое депрессивное расстройство, тревожность, суицидальное поведение, панические атаки, социофобия.

Также сообщалось относительно наличия повышенной экспрессии каналов Kv7. 2/3 в моделях нейропатической боли (Wickenden, et al., Society for Neuroscience Abstracts 2002, 454. 7), и было предположено, что модуляторы калиевых каналов проявляют активность как в случае нейропатической боли, так и в случае эпилепсии (Schroder, et al., Neuropharmacology 2001, 40, 888-898).

В дополнение к роли в развитии нейропатической боли экспрессия мРНК, соответствующей Kv7.2-5, в тройничном и спинномозговом узлах, а также в каудальном ядре тройничного нерва означает, что соединения, индуцирующие открытие таких каналов, могут также затрагивать обработку сенсорной информации из болевых очагов при мигрени (Goldstein, et al. Society for Neuroscience Abstracts 2003, 53.8). В своей совокупности эти свидетельства указывают на значимость соединений, индуцирующих открытие канала KCNQ, для лечения хронической боли и нарушений, связанных с нейропатией.

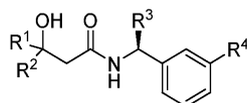
WO 07/90409 относится к применению соединений, индуцирующих открытие канала Kv7, для лечения шизофрении. Соединения, индуцирующие открытие канала Kv7, модулируют функционирование дофаминергической системы (Friedman et al., Nat Commun. 2016; Scotty et al. J Pharmacol Exp Ther. 2009 Mar; 328 (3):951-62. doi: 10.1124/jpet.108.146944. Epub 2008 Dec 19; Koyama et al., J Neurophysiol. 2006 Aug; 96 (2): 535-43. Epub 2006 Jan 4; Li et al. Br J Pharmacol. 2017 Dec; 174 (23): 4277-4294. doi: 10.1111/bph.14026. Epub 2017 Oct 19.; Hansen et al. J Pharmacol Exp Ther. 2006 Sep; 318 (3):1006-19. Epub 2006 Jun 14), что может являться значимым для лечения психических нарушений, таких как без ограничения психоз, мания, нарушения, связанные с воздействием стрессовых факторов, острые реакции на стресс, синдром дефицита внимания и гиперактивности, посттравматическое стрессовое расстройство, обсессивно-компульсивное расстройство, нарушения импульсного контроля, расстройства личности, шизотипическое нарушение, агрессивность, нарушения аутистического спектра. В WO 01/96540 раскрыто применение модуляторов М-тока, формируемого за счет экспрессии генов KCNQ2 и KCNQ3, при бессоннице, тогда как в WO 01/092526 раскрыто, что модуляторы Kv7.5 могут быть использованы для лечения нарушений сна. В WO 09/015667 раскрыто применение соединений, индуцирующих открытие Kv7, в лечении нарушения половой функции.

Хотя пациенты, страдающие от вышеуказанных нарушений, могут иметь доступные варианты лечения, у многих таких вариантов отсутствует требуемая эффективность и они сопровождаются нежелательными побочными эффектами. Следовательно, существует неудовлетворенная потребность в новых видах терапии для лечения указанных нарушений.

В попытке идентифицировать новые виды терапии авторы настоящего изобретения идентифицировали серию новых соединений, представленных формулой I. Соответственно, в настоящем изобретении представлены новые соединения в качестве лекарственных препаратов для лечения нарушений, которые модулируются калиевыми каналами KCNQ.

Сущность изобретения

Настоящее изобретение относится к соединению формулы I,



формула I;

где R¹ выбрана из группы, состоящей из C₁-C₆-алкила, CF₃, CH₂CF₃, CF₂CHF₂, C₃-C₈-циклоалкила, где указанный C₃-C₈-циклоалкил может быть замещен 1 или 2 из C₁-C₃-алкила, F, CHF₂ или CF₃, и

R² представляет собой H, C₁-C₆-алкил или CF₃; или

R¹ и R² объединены (вместе с атомами углерода, к которым они присоединены) с образованием C₃-C₅-циклоалкила, необязательно замещенного 1 или 2 F, CHF₂ или CF₃; и

R³ представляет собой C₁-C₃-алкил или CH₂O-C_{1,3}алкил, при этом указанные C₁-C₃-алкил или CH₂O-C_{1,3}алкил замещены C=N, 3 F, или C₃-C₅-циклоалкилом;

R⁴ выбрана из группы, состоящей из OCF₃ или OCHF₂.

В соответствии с другим аспектом настоящего изобретения настоящее изобретение относится к новым соединениям согласно настоящему изобретению.

В настоящем изобретении также рассматривается фармацевтическая композиция, содержащая соединение согласно настоящему изобретению и фармацевтически приемлемый носитель или вспомогательное вещество.

Кроме того, в настоящем изобретении рассматривается способ лечения пациента, как описано в формуле изобретения и вариантах осуществления, а также предусматриваются варианты лечения пациентов, страдающих эпилепсией, биполярным расстройством, мигренью и шизофренией, предусматривающие введение субъекту терапевтически эффективного количества соединения в соответствии с настоящим изобретением.

Подробное описание изобретения

Согласно одному варианту осуществления соединения формулы I может содержать группу R⁴, которая представляет собой OCF₃ или OCHF₂.

В соответствии с другим вариантом осуществления соединения в соответствии с формулой I может содержать группу R³, выбранную из группы, предусматривающей CH₂-O-CF₃, CH₂-O-циклопропил, CH₂-C=N.

В соответствии с дополнительным вариантом осуществления соединения в соответствии с формулой I может содержать группу R¹, которая представляет собой C₃-C₄-циклоалкил, необязательно замещенный 1 или 2 из C₁-C₃-алкила, F, CHF₂ или CF₃.

В еще одном варианте осуществления соединения в соответствии с любой формулой I может содержать группу R¹ и группу R², которые объединены с образованием циклобутила, необязательно замещенного 1 или 2 F, и при этом R⁴ представляет собой OCF₃ или OCHF₂.

В соответствии с конкретным вариантом осуществления настоящего изобретения соединения в соответствии с настоящим изобретением выбрано из группы, состоящей из

- (S)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси) фенил) этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;
- (S)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси) фенил)-2-(трифторметокси) этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;
- (S)-N-((R)-1-(3-(трифторметокси) фенил)-2-(трифторметокси) этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;
- (S)-N-((S)-2-циано-1-(3-(трифторметокси) фенил) этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;
- (S)-N-((S)-3-циано-1-(3-(трифторметокси) фенил) пропил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;
- (R)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(трифторметокси) фенил) этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил) ацетамида;
- (R)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси) фенил) этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил) ацетамида;
- (R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси) фенил)-2-(трифторметокси) этил) ацетамида или
- (S)-N-(2-циано-1-(3-(трифторметокси) фенил) этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил) ацетамида

или фармацевтически приемлемой соли любого из этих соединений.

Другой аспект настоящего изобретения относится к соединению, выбранному из группы, состоящей из

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтоксифенил)этил)пентанамида);

(R)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтоксифенил)этил)пентанамида);

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-N-(R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-N-(R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-(S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)ацетамида;

(R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)ацетамида;

(S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)ацетамида;

(S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутил)ацетамида;

(S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)ацетамида;

(S) -N- (3, 3-дифтор-1- (3- (трифторметокси) фенил) пропил) -2- (3, 3-дифтор-1-гидроксициклобутил) ацетамида ;

(S) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -3-гидрокси-4, 4-диметилпентанамида ;

(R) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -3- (1-фторциклопропил) -3-гидроксибутанамида ;

(S) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -3- (1-фторциклопропил) -3-гидроксибутанамида ;

(S) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (трифторметокси) фенил) этил) -3- (1-фторциклопропил) -3-гидроксибутанамида ;

(R) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (трифторметокси) фенил) этил) -3- (1-фторциклопропил) -3-гидроксибутанамида ;

(R) -3-циклопропил-N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (трифторметокси) фенил) этил) -3-гидроксибутанамида ;

(S) -3-циклопропил-N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (трифторметокси) фенил) этил) -3-гидроксибутанамида ;

(R) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -5, 5, 5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамида ;

(S) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -5, 5, 5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамида ;

(R) -N- ((R) -2- (дифторметокси) -1- (3- (дифторметокси) фенил) этил) -3-гидрокси-3, 5-диметилгексанамида ;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамида;

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(R)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида

и (S)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида

или фармацевтически приемлемой соли любого из этих соединений.

Ссылка на соединения, охваченные настоящим изобретением, включает рацемический смеси, а также оптически чистые изомеры соединений, для которых это применимо, а также таутомерный формы соединений, для которых это применимо. Кроме того, соединения по настоящему изобретению потенциально могут существовать в полиморфной и аморфной формах или в виде несольватированной, а также сольватированной форм с фармацевтически приемлемыми растворителями, такими как вода, этанол и т. п.

В настоящем изобретении также предусмотрены меченные изотопами формы соединений по настоящему изобретению, как, например, с помощью дейтерия. Соединение также может содержать позитронно-активные изотопы для медицинской визуализации и исследований посредством позитронно-эмиссионной томографии (PET) с целью определения распределения рецепторов. Подходящими позитронно-активными изотопами, которые могут быть включены в соединения по настоящему изобретению, являются ^{11}C , ^{13}N , ^{15}O и ^{18}F . Меченные изотопами соединения по настоящему изобретению, как правило, могут быть получены посредством традиционных методик, известных специалистам в данной области техники, или посредством способов, аналогичных таковым, описанным в сопутствующих примерах, с применением подходящего меченного изотопами реагента вместо немеченного изотопами реагента.

Соединение согласно настоящему изобретению может находиться в фармацевтической композиции, содержащей соединение и фармацевтически приемлемые вспомогательное вещество или носитель.

В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению согласно настоящему изобретению для применения в терапии.

В другом варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения нуждающегося в этом пациента, страдающего эпилепсией, биполярным расстройством, мигренью или шизофренией, предусматривающему введение субъекту терапевтически эффективного количества соединения в соответствии с настоящим изобретением.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения нуждающегося в этом пациента, страдающего психозом, манией, нарушениями, связанными с воздействием стрессовых факторов, острыми реакциями на стресс, биполярной депрессией, большим депрессивным расстройством, тревогой, паническими атаками, социофобией, нарушениями сна, ADHD, PTSD, OCD, нарушениями импульсного контроля, расстройствами личности, шизотипическим нарушением, агрессивностью, хронической болью, нейропатией, нарушениями аутистического спектра, хореей Гентингтона, склерозом, рассеянным склерозом, болезнью Альцгеймера, предусматривающему введение субъекту терапевтически эффективного количества соединения в соответствии с настоящим изобретением.

Согласно одному варианту осуществления соединение по настоящему изобретению применяют в терапии.

Применение соединения в соответствии с настоящим изобретением предусмотрено для лечения эпилепсии, биполярного расстройства, мигрени или шизофрении или, в другом варианте осуществления, для лечения психоза, мании, нарушений, связанных с воздействием стрессовых факторов, острых реакций на стресс, биполярной депрессии, большого депрессивного расстройства, тревожности, панических атак, социофобии, нарушений сна, ADHD, PTSD, OCD, нарушений импульсного контроля, расстройств личности, шизотипического нарушения, агрессивности, хронической боли, нейропатии, нарушений аутистического спектра, хореи Гентингтона, склероза, рассеянного склероза, болезни Альцгеймера.

В другом варианте осуществления соединение по настоящему изобретению предназначено для изготовления лекарственного препарата для лечения эпилепсии, синдрома ломкой X-хромосомы, синдрома Ангельмана, биполярного расстройства, мигрени или шизофрении или, в другом варианте осуществления, для изготовления лекарственного препарата для лечения психоза, мании, нарушений, связанных с воздействием стрессовых факторов, острых реакций на стресс, биполярной депрессии, большого депрессивного расстройства, тревожности, панических атак, социофобии, нарушений сна, ADHD, PTSD, OCD, нарушений импульсного контроля, расстройств личности, шизотипического нарушения, агрессивности, хронической боли, нейропатии, нарушений аутистического спектра, хореи Гентингтона, склероза, рассеянного склероза, болезни Альцгеймера.

В контексте настоящего изобретения "необязательно замещенный" означает, что указанный фрагмент может быть замещен или может не быть замещен, и если он замещен, то содержит один или два заместителя. Подразумевается, что если для "необязательно замещенного" фрагмента заместители не указаны, то положение занято атомом водорода.

Заданный диапазон может взаимозаменяемо обозначаться с помощью "-" (дефиса) или "от ... до", например, термин "C₁₋₃-алкил" эквивалентен "от C₁ до C₃-алкил".

Термины "C₁-C₃-алкил" и "C₁-C₆-алкил" относятся к насыщенному углеводороду с неразветвленной или разветвленной цепью, содержащему от одного до шести атомов углерода включительно. Примеры таких групп включают без ограничения, метил, этил, 1-пропил, 2-пропил, 1-бутил, 2-бутил и трет-бутил.

Термин "C₁-C₃-алкокси" относится к фрагменту формулы -OR, где R означает C₁-C₃-алкил, определенный выше.

Термины "C₃-C₄-циклоалкил", "C₃-C₅-циклоалкил", "C₃-C₈-циклоалкил" или "циклопропил" относятся к насыщенному моноциклическому кольцу. Примеры таких групп включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил и циклооктил.

Пути введения.

Фармацевтические композиции, содержащие соединение по настоящему изобретению, определенное выше, могут быть специально составлены для введения любым подходящим путем, таким как пероральный, ректальный, назальный, трансбуккальный, сублингвальный, трансдермальный и парентеральный (например, подкожный, внутримышечный и внутривенный) путь, при этом пероральный путь является предпочтительным.

Следует принимать во внимание, что путь будет зависеть от общего состояния здоровья и возраста субъекта, подлежащего лечению, природы подлежащего лечению состояния и активного ингредиента.

Фармацевтические составы и вспомогательные вещества В дальнейшем термин "вспомогательное вещество" или "фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество" относится к фармацевтическим вспомогательным веществам, в том числе без ограничения наполнителям, антиадгезивным средствам, связующим средствам, покрытиям, красителям, разрыхлителям, ароматизаторам, веществам, улучшающим скольжение, смазывающим средствам, консервантам, сорбентам, подсластителям, растворителям, средам-носителям и вспомогательным средствам.

В настоящем изобретении также предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение согласно настоящему изобретению, такое как одно из соединений, раскрытых в экспериментальном разделе в данном документе. В настоящем изобретении также предусмотрен способ получения фармацевтической композиции, содержащей соединение согласно настоящему изобретению. Фармацевтические композиции согласно настоящему изобретению можно составлять с фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами в соответствии с общепринятыми методиками, такими как методики, раскрытые в Remington, "The Science and Practice of Pharmacy", 22-е изд. (2012), под редакцией Allen, Loyd V., Jr.

Фармацевтические композиции для перорального введения включают твердые пероральные лекарственные формы, такие как таблетки, капсулы, порошки и гранулы; и жидкие пероральные лекарственные формы, такие как растворы, эмульсии, суспензии и сиропы, а также порошки и гранулы, подлежащие растворению или суспендированию в подходящей жидкости.

Твердые лекарственные формы для перорального введения могут быть представлены в виде отдельных единиц (например, таблеток или твердых или мягких капсул), каждая из которых содержит предварительно определенное количество активного ингредиента и предпочтительно одно или несколько подходящих вспомогательных веществ. При необходимости твердые лекарственные формы могут быть

покрыты оболочками, такими как кишечнорастворимые оболочки, или они могут быть составлены таким образом, чтобы обеспечивать модифицируемое высвобождение активного ингредиента, как например отсроченное или пролонгированное высвобождение, согласно способам, хорошо известным из уровня техники. При необходимости твердая лекарственная форма может представлять собой лекарственную форму, распадающуюся под действием слюны, такую как, например, таблетка, диспергируемая в полости рта.

Примеры вспомогательных веществ, пригодных для перорального твердого состава, включают без ограничения микрокристаллическую целлюлозу, кукурузный крахмал, лактозу, маннит, повидон, кроскармеллозу натрия, сахарозу, циклодекстрин, тальк, желатин, пектин, стеарат магния, стеариновую кислоту и низшие алкиловые эфиры целлюлозы. Аналогичным образом, твердый состав может включать вспомогательные вещества для составов с отсроченным или пролонгированным высвобождением, известные из уровня техники, такие как глицерилмоностеарат и гипромеллоза. Если для перорального введения используется твердый материал, то состав можно получать, например, с помощью смешивания активного ингредиента с твердыми вспомогательными веществами, а затем прессования смеси в стандартной таблетующей машине; или состав, например, в виде порошка, гранулы или мини таблетки, может быть помещен, например, в твердую капсулу. Количество твердого вспомогательного вещества в стандартной дозе будет существенно варьировать, однако, как правило, будет находиться в пределах от приблизительно 25 мг до приблизительно 1 г.

Жидкие лекарственные формы для перорального введения могут быть представлены в виде, например, настоек, сиропов, капель для перорального применения или наполненных жидкостью капсул. Жидкие лекарственные формы для перорального введения также могут быть представлены в виде порошков для растворения или суспендирования в водной или неводной жидкости. Примеры вспомогательных веществ, пригодных для перорального жидкого состава, включают без ограничения этанол, пропиленгликоль, глицерин, полиэтиленгликоли, полоксамеры, сорбит, полисорбат, моно- и диглицериды, циклодекстрины, кокосовое масло, пальмовое масло и воду. Жидкие лекарственные формы для перорального введения можно получать, например, с помощью растворения или суспендирования активного ингредиента в водной или неводной жидкости, или с помощью включения активного ингредиента в жидкую эмульсию типа "масло-в-воде" или "вода-в-масле".

В твердых и жидких пероральных составах могут использоваться дополнительные вспомогательные вещества, такие как красители, ароматизирующие добавки и консерванты и т. п.

Фармацевтические композиции для парентерального введения включают стерильные водные и неводные растворы, дисперсии, суспензии или эмульсии для инъекции или инфузии, концентраты для инъекции или инфузии, а также стерильные порошки, перед применением подлежащие ресуспендированию в стерильных растворах или дисперсиях для инъекции или инфузии. Примеры вспомогательных веществ, пригодных для состава для парентерального введения, включают без ограничения воду, кокосовое масло, пальмовое масло и растворы циклодекстринов. Водные составы должны быть подходящим образом забуферены, если это необходимо, и приведены в состояние изотоничности с помощью достаточного количества физиологического раствора или глюкозы.

Другие типы фармацевтических композиций включают суппозитории, составы для ингаляционного введения, кремы, гели, кожные пластыри, имплантаты и составы для трансбуккального или сублингвального введения.

Необходимо, чтобы вспомогательные вещества, используемые для любого фармацевтического состава, соответствовали предполагаемому пути введения и были совместимы с активными ингредиентами.

Дозы.

В одном варианте осуществления соединение по настоящему изобретению вводят в количестве от приблизительно 0,001 мг/кг массы тела до приблизительно 100 мг/кг массы тела в день. В частности, ежедневная дозировка может находиться в диапазоне от 0,01 мг/кг массы тела до приблизительно 50 мг/кг массы тела в день. Точные дозировки будут зависеть от частоты и способа введения, пола, возраста, веса и общего состояния здоровья подлежащего лечению субъекта, природы и тяжести подлежащего лечению состояния и каких-либо сопутствующих подлежащих лечению заболеваний, предполагаемого эффекта лечения, а также других факторов, известных специалистам в данной области техники.

Типичная дозировка соединения по настоящему изобретению для перорального введения взрослым будет находиться в диапазоне 0,1-1000 мг/день, как например 1-500 мг/день, как например 1-100 мг/день или 1-50 мг/день. Для удобства соединения по настоящему изобретению вводят в единичной лекарственной форме, содержащей указанные соединения в количестве, составляющем от приблизительно 0,1 до 500 мг, например, 10 мг, 50 мг, 100 мг, 150 мг, 200 мг или 250 мг, соединения по настоящему изобретению.

Изомерная и таутомерная формы.

Если соединения по настоящему изобретению содержат один или несколько хиральных атомов, если не указано иное, ссылка на соединения будет охватывать энантиомерно или диастереомерно чистое соединение, а также смеси энантиомеров или диастереомеров в любом соотношении.

Усовершенствованное стереохимическое представление MDL применяется для описания неизвест-

ной стереохимии соединений по настоящему изобретению. Таким образом, обозначение "og1" у хирального атома углерода используют для указания того, что абсолютная стереоконформация при данном атоме неизвестна; например стереоконформация при данном атоме углерода предусматривает либо (S), либо (R).

Кроме того, варианты представления хиральной связи, отходящей от обозначенного "og1" атома углерода, с применением направленной вверх клиновидной линии или направленной вниз клиновидной линии являются равноценными; например два изображения характеризуются одинаковым значением, при этом значение предусматривает, что абсолютная стереоконформация при обозначенном "og1" атоме углерода неизвестна и может представлять собой (S) или (R).

Таким образом, применение связей в виде направленной вверх клиновидной линии и связей в виде направленной вниз клиновидной линии, отходящих от обозначенных "og1" атомов, предназначено только для обеспечения визуального ориентира, указывающего на то, что на изображениях представлены разные стереоизомеры, в которых конформация при обозначенном "og1" атоме углерода неизвестна.

Кроме того, некоторые из соединений по настоящему изобретению могут существовать в разных таутомерных формах, и предполагается, что в объем настоящего изобретения включены любые таутомерные формы, которые могут образовывать соединения.

Терапевтически эффективное количество

В контексте настоящего изобретения термин "терапевтически эффективное количество" соединения означает количество, достаточное для облегчения, остановки, частичной остановки, устранения или задержки клинических проявлений данного заболевания и его осложнений при терапевтическом вмешательстве, предусматривающем введение указанного соединения. Количество, достаточное для осуществления этого, определяется как "терапевтически эффективное количество". Эффективные количества для каждой цели будут зависеть от тяжести заболевания или повреждения, а также от веса и общего состояния здоровья субъекта. Следует понимать, что определение соответствующей дозировки можно осуществлять с применением общепринятых экспериментов, путем построения матрицы значений и тестирования различных точек в матрице, что находится в пределах компетенции квалифицированного врача.

Лечение и осуществление лечения.

В контексте настоящего изобретения "лечение" или "осуществление лечения" предназначено для обозначения ведения пациента и ухода за ним с целью облегчения, остановки, частичной остановки, устранения или задержки развития клинического проявления заболевания. Пациентом, подлежащим лечению, предпочтительно является млекопитающее, в частности человек.

Все ссылки, включая публикации, патентные заявки и патенты, цитируемые в данном документе, включены в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте и в той же степени, как если бы было указано, что каждая ссылка отдельно и конкретно включена посредством ссылки и приведена во всей своей полноте (в максимальной степени, допускаемой законом).

Применение при эпилепсии, эпилептических синдромах, эпилептических симптомах или судорожных припадках.

В другом варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения нуждающегося в этом пациента, страдающего эпилепсией, эпилептическими синдромами, эпилептическими симптомами, устойчивой к лечению или рефрактерной эпилепсией или судорожными припадками, предусматривающему введение субъекту терапевтически эффективного количества соединения в соответствии с настоящим изобретением.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения нуждающегося в этом пациента, страдающего фокальной (парциальной) эпилепсией с простыми парциальными припадками, фокальной (парциальной) эпилепсией с комплексными парциальными припадками, генерализованной идиопатической эпилепсией, большими судорожными припадками, эпилептическим статусом, неонатальными припадками, KCNQ-ассоциированной эпилептической энцефалопатией (KCNQ2EE) и доброкачественными семейными неонатальными судорогами, а также другими эпилептическими синдромами (такими как тяжелая миоклоническая эпилепсия раннего детского возраста, эпилепсия с непрерывными комплексами "спайк-волна" во время медленно-волнового сна, синдром Веста, синдром Леннокса-Гасто, синдром Драве и ранняя миоклоническая энцефалопатия, синдром Отахара) или судорожными припадками, связанными с воздействием стрессовых факторов, гормональными изменениями, употреблением наркотических средств (таких как амфетамины или кокаин), употреблением алкоголя, инфекцией или метаболическими расстройствами (такими как гипонатриемия), или предназначенному для применения в лечении эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь с тельцами Леви, ювенильная форма болезни Гентингтона, лобно-височная лобарная дегенерация, предусматривающему введение субъекту терапевтически эффективного количества соединения по настоящему изобретению.

Применение соединения в соответствии с настоящим изобретением предусмотрено для лечения эпилепсии, включая применение в лечении фокальной (парциальной) эпилепсии с простыми парциальными припадками, фокальной (парциальной) эпилепсии с комплексными парциальными припадками, генерализованной идиопатической эпилепсии, больших судорожных припадков, эпилептического статус-

са, неонатальных припадков, KCNQ-ассоциированной эпилептической энцефалопатии (KCNQ2EE) и доброкачественных семейных неонатальных судорог, а также других эпилептических синдромов (таких как тяжелая миоклоническая эпилепсия раннего детского возраста, эпилепсия с непрерывными комплексами "спайк-волна" во время медленно-волнового сна, синдром Веста, синдром Леннокса-Гасто, синдром Драве и ранняя миоклоническая энцефалопатия, синдром Отахара) или судорожных припадков, связанных с воздействием стрессовых факторов, гормональными изменениями, употреблением наркотических средств, употреблением алкоголя, инфекцией, травматическим повреждением головного мозга, инсультом, формами рака головного мозга, нарушениями аутистического спектра или метаболическими расстройствами (такими как гипонатриемия), или применение предусмотрено при эпилептических симптомах, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь с тельцами Леви, ювенильная форма болезни Гентингтона, лобно-височная лобарная дегенерация.

В другом варианте осуществления соединение по настоящему изобретению предназначено для изготовления лекарственного препарата для лечения эпилепсии, эпилептических синдромов, эпилептических симптомов, устойчивой к лечению или рефрактерной эпилепсии или судорожных припадков, включая фокальную (парциальную) эпилепсию с простыми парциальными припадками, фокальную (парциальную) эпилепсию с комплексными парциальными припадками, генерализованную идиопатическую эпилепсию, большие судорожные припадки, эпилептический статус, неонатальные припадки, KCNQ-ассоциированную эпилептическую энцефалопатию (KCNQ2EE) и доброкачественные семейные неонатальные судороги, а также другие эпилептические синдромы (такие как тяжелая миоклоническая эпилепсия раннего детского возраста, эпилепсия с непрерывными комплексами "спайк-волна" во время медленно-волнового сна, синдром Веста, синдром Леннокса-Гасто, синдром Драве и ранняя миоклоническая энцефалопатия, синдром Отахара) или судорожные припадки, связанные с воздействием стрессовых факторов, гормональными изменениями, употреблением наркотических средств, употреблением алкоголя, инфекцией, травматическим повреждением головного мозга, инсультом, формами рака головного мозга, нарушениями аутистического спектра или метаболическими расстройствами (такими как гипонатриемия), или предназначено для применения в лечении эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь с тельцами Леви, ювенильная форма болезни Гентингтона, лобно-височная лобарная дегенерация.

Классификация форм эпилепсии может быть основана на ICD-10 (2016 г., опубликована WHO), и ее описание приводится в разделах G40 и G41, а также она учитывается при лечении эпилепсии в соответствии с настоящим изобретением.

G40.0. Локализованная (фокальная)(парциальная) идиопатическая эпилепсия и эпилептические синдромы с судорожными припадками с фокальным началом.

G40.1. Локализованная (фокальная)(парциальная) симптоматическая эпилепсия и эпилептические синдромы с простыми парциальными припадками.

G40.2. Локализованная (фокальная) (парциальная) симптоматическая эпилепсия и эпилептические синдромы с комплексными парциальными судорожными припадками.

G40.3. Генерализованная идиопатическая эпилепсия и эпилептические синдромы.

G40.4. Другие виды генерализованной эпилепсии и эпилептических синдромов.

G40.5. Особые эпилептические синдромы.

G40.6. Большие судорожные припадки неуточненные (с малыми припадками или без них).

G40.7. Малые припадки неуточненные без больших судорожных припадков.

G40.8. Другие формы эпилепсия.

G40.9. Эпилепсия неуточненная.

G41. Эпилептический статус.

Лечение судорожных припадков.

Судорожный припадок представляет собой внезапное неконтролируемое нарушение электрической активности в головном мозге. Он может вызвать изменения в отношении поведения, двигательной активности или ощущений, а также в отношении уровней сознания. Если у человека наблюдается два или более судорожных припадков или тенденция к периодическому возникновению судорожных припадков, то в этом случае ставят диагноз эпилепсия.

Существует множество типов судорожных припадков, которые варьируют по степени тяжести. Типы судорожных припадков варьируются в отношении того, где и каким образом они возникают в головном мозге. Продолжительность большинства судорожных припадков составляет от 30 с до 2 мин.

Фокальные судорожные припадки.

Фокальные судорожные припадки возникают в результате аномальной электрической активностью в одной области головного мозга. Фокальные судорожные припадки могут возникать с потерей сознания или без нее, предусматривая:

Фокальные судорожные припадки с нарушением осознанности. В такие судорожные припадки вовлечены изменение или потеря сознания или осознанности. Человек может смотреть в пустоту и не реагировать на окружающую обстановку обычным образом или выполнять повторяющиеся движения, такие как потирание рук, жевание, глотание или хождение по кругу.

Фокальные судорожные припадки без потери сознания.

Такие судорожные припадки могут изменять эмоции или изменять то, как предметы выглядят, пахнут, ощущаются, чувствуются на вкус или звучат, однако при этом человек не теряет сознания. Такие судорожные припадки также могут приводить к непроизвольным подергиваниям некоторой части тела, такой как рука или нога, и спонтанным симптомам, связанным с сенсорной системой, таким как покалывание, головокружение и световые вспышки.

Генерализованные судорожные припадки.

Судорожные припадки, в развитие которых, по-видимому, вовлекаются все области головного мозга, называют генерализованными припадками. Разные типы генерализованных судорожных припадков включают: абсансные судорожные припадки. Абсансные судорожные припадки, ранее известные как малые судорожные припадки, часто возникают у детей и характеризуются устремленным в пустоту взглядом или слабовыраженными движениями тела, такими как моргание глазами или чмоканье губами. Такие судорожные припадки могут возникать в виде кластеров и обуславливать кратковременную утерю осознанности.

Тонические судорожные припадки. Тонические судорожные припадки вызывают скованность мышц. Такие судорожные припадки обычно затрагивают мышцы спины, рук и ног.

Атонические судорожные припадки. Атонические судорожные припадки, также известные как "дроп-припадки", вызывают потерю мышечного контроля, что может приводить к внезапному коллапсу или падению.

Клонические судорожные припадки. Клонические судорожные припадки ассоциированы с повторяющимися или ритмическими движениями мышц рывками. Такие судорожные припадки обычно затрагивают шею, лицо и руки.

Миоклонические судорожные припадки. Миоклонические судорожные припадки обычно проявляются в виде внезапных кратковременных подергиваний или судорог рук и ног.

Тонико-клонические судорожные припадки. Тонико-клонические судорожные припадки, ранее известные как большие судорожные припадки, являются наиболее выраженным типом эпилептических припадков и могут вызывать внезапную потерю сознания, скованность и дрожь в теле, а также в некоторых случаях потерю контроля над мочевым пузырем или прикусывание языка.

Во многих случаях припадки могут быть ассоциированы со следующими факторами или обусловлены ими:

высокой температурой тела, которая может быть ассоциирована с инфекцией, как например менингит;

недостатком сна;

низкой концентрацией натрия в крови (гипонатриемией),

что может произойти при диуретической терапии;

приемом лекарственных препаратов, таких как некоторые болеутоляющие средства, антидепрессанты или средства терапии никотиновой зависимости, которые снижают порог судорожной готовности;

травмой головы, которая приводит к кровоизлиянию в область головного мозга;

инсультом;

наличием опухоли головного мозга;

употреблением наркотических средств, таких как амфетамины или кокаин;

употреблением спирта.

Заголовки и подзаголовки применяются в данном документе исключительно для удобства, и их не следует рассматривать как ограничивающие каким-либо образом настоящее изобретение.

Использование всевозможных примеров или вводного слова перед примерами (в том числе "как например", "например", "к примеру" и "собственно") в данном описании предназначено исключительно для лучшего иллюстрирования настоящего изобретения и не предусматривает ограничение объема настоящего изобретения, если не указано иное.

Цитирование и включение патентных документов в данный документ служит исключительно для удобства и не отражает какую-либо оценку значимости, патентоспособности и/или юридической силы таких патентных документов.

Настоящее изобретение включает все модификации и эквиваленты объекта изобретения, изложенного в прилагаемой к данному документу формуле изобретения согласно действующему законодательству

Экспериментальный раздел.

Биологическая оценка.

Культура клеток.

Синтезированный фрагмент кДНК, кодирующий человеческий Kv7.3 и человеческий Kv7.2, разделенные последовательностью P2A, встраивали в вектор pcDNA5/FRT/TO с использованием сайтов рестрикции BamHI и XhoI. Затем конструкцию трансфицировали в клетки HEK Flp-In 293 с применением липофектамина 2000. Трансфицированные клетки выращивали в течение 48 ч в DMEM, содержащей 10% (об./об.) FBS и 1% PenStrep, а затем поддерживали при селекции в DMEM, содержащей 10% (об./об.)

FBS, 1% PenStrep и 200 мкг/мл гистромицина В, при 37°C в увлажненной атмосфере 5% CO₂. Полученную устойчивую клеточную линию hKv7.2/hKv7.3 (НЕК-hKv7.2/hKv7.3) функционально тестировали с помощью автоматических патч-зажимов целой клетки и с помощью них показывали типичный ток Kv7, который был чувствительным к ХЕ991 и усилен ретигабином.

Анализ поступления таллия.

Анализ поступления таллия в отношении активации калиевого канала проводили аналогично опубликованной процедуре (CD. Weaver, et al., J Biomol Screen 2004, 9, 671-677') с применением набора для анализа калия FLIPR (Molecular Devices). Клетки НЕК-hKv7.2/hKv7.3 высевали в 96-луночные культуральные планшеты с черными стенками и прозрачным дном (Corning, Актон, Массачусетс, США) при плотности 80000 клеток/луночка (100 мкл/луночка) в случае, если клетки анализировали на следующий день, или 40000 клеток/луночка (100 мкл/луночка) в случае, если клетки анализировали через два дня после высева. В день анализа среду удаляли, после чего 50 мкл/луночка тестируемого соединения разбавляли до 2х конечной концентрации в HBSS, содержащем 20 мМ HEPES, и добавляли 50 мкл/луночка 2х загрузочного буфера красителя. Затем клетки инкубировали в течение 60 мин при комнатной температуре в темноте. Стимулирующий буфер без хлорида, содержащий Tl⁺ и K⁺, при конечной концентрации 5х (концентрация 5х: 5 мМ в обоих случаях) и тестируемое соединение в конечной концентрации 1х, получали во время инкубации. Затем клетки анализировали на функциональной системе скрининга лекарственного средства FDSS7000EX (Hamamatsu). Через 60 сек. считывания базового сигнала флуоресценции при 0,1 Гц и 10 сек. при 1 Гц добавляли 25 мкл/луночка стимулирующего буфера и флуоресценцию непрерывно измеряли в течение 50 сек. при 1 Гц, затем в течение 4 мин при 0,1 Гц. Эффект соединения количественно определяли с применением AUC в качестве регистрируемых показаний и нормализовали по эталонному соединению, которое включали в каждый планшет.

Эффекты соединения.

В анализе, описанном выше, соединения по настоящему изобретению характеризовались следующей биологической активностью.

Пример	EC ₅₀ , нМ
1a	7600
1b	420
2a	10000
2b	1800
3a	2800
3b	2400
4a	1700
4b	2900
5a	1200
5b	4500
6a	2500
6b	1100
7a	4000
7b	25000
8a	4800
8b	1200
9a	1500
9b	9200
10a	660
10b	4100
11a	5400
11b	1700
12a	1300
12b	6200
13a	960
13b	360
14a	5200
14b	1300
15a	3700

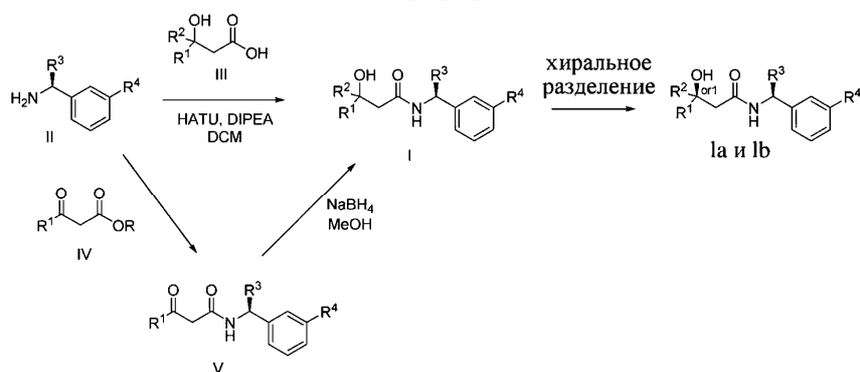
15b	650
16a	2600
16b	430
17	1500
18	950
19	940
20	1500
21	1000
22	4500
23	1500
24	2400
25	1900
26	960
27	2300
28	3200
29	5400
30	1800
31	2600
32	2500
33	2100
34	2500
35	3500
36a	2700
36b	16000

Синтез соединений по настоящему изобретению: общие способы.

Общие процедуры синтеза промежуточных соединений и соединений общей формулы I описаны на схеме реакции 1 и конкретно проиллюстрированы в способах получения и примерах. В пределах объема настоящего изобретения существуют вариации описанных процедур, которые известны специалисту в данной области техники.

Соединения по настоящему изобретению получают, как описано на схеме 1. Несколько соединений общей формулы I содержат два хиральных атома углерода и образуются в виде смеси диастереомеров. В этом случае диастереомеры можно разделить с получением отдельных стереоизомеров Ia и Ib.

Схема 1

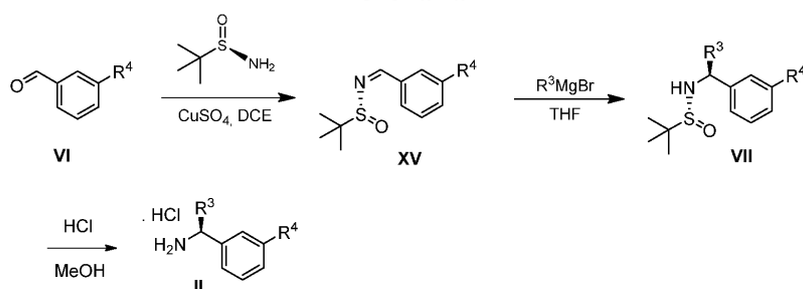


На схеме I показано получение соединения общей формулы I посредством двух общих путей получения. Первый путь получения представляет собой синтез соединений формулы I посредством реакции энантиомерно чистого амина общей формулы II и кислоты общей формулы III, посредством широко известной в уровне техники методики превращения кислоты и амина в амид. Данная методика включает образование реакционно-способных производных кислоты формулы III, включая без ограничения активированные сложные эфиры и реакционно-способные смешанные ангидриды, с последующей конденсацией с аминами общей формулы II. Одной такой методикой является осуществление конденсации в присутствии (1-[бис(диметиламино)метил]-1H-1,2,3-триазоло[4,5-b]пиридиний 3-оксида гексафторфосфата (HATU) и подходящего основания, такого как диизопропилэтиламин (DIPEA), в растворителе, таком как дихлорметан (DCM). В качестве альтернативы, если R² представляет собой H, соединения общей формулы I могут быть получены посредством второго общего пути, в котором промежуточные соединения общей формулы V обрабатывают с помощью подходящего восстановителя, такого как NaBH₄, в подходящем растворителе, таком как метанол.

Промежуточные соединения формулы V могут быть получены из энантимерно чистых аминов общей формулы II и карбоновой кислоты общей формулы IV ($R = H$). Данное преобразование можно осуществить с применением условий реакции, аналогичных описанным выше для конденсации соединений II и III с образованием соединения I. Вариацией данной процедуры является реакция прямого сочетания между хиральным амином общей формулы II и сложным эфиром карбоновой кислоты общей формулы IV ($R = Me, Et$). Данная реакция может быть осуществлена путем нагревания реагентов с обратным холодильником в подходящем растворителе, таком как толуол, в присутствии подходящего основания, такого как DIPEA, и в присутствии каталитического количества подходящего катализатора, такого как 4-диметиламинопиридин (DMAP).

Оптически активные амины общей формулы II могут быть получены, как описано на схеме 2a.

Схема 2a



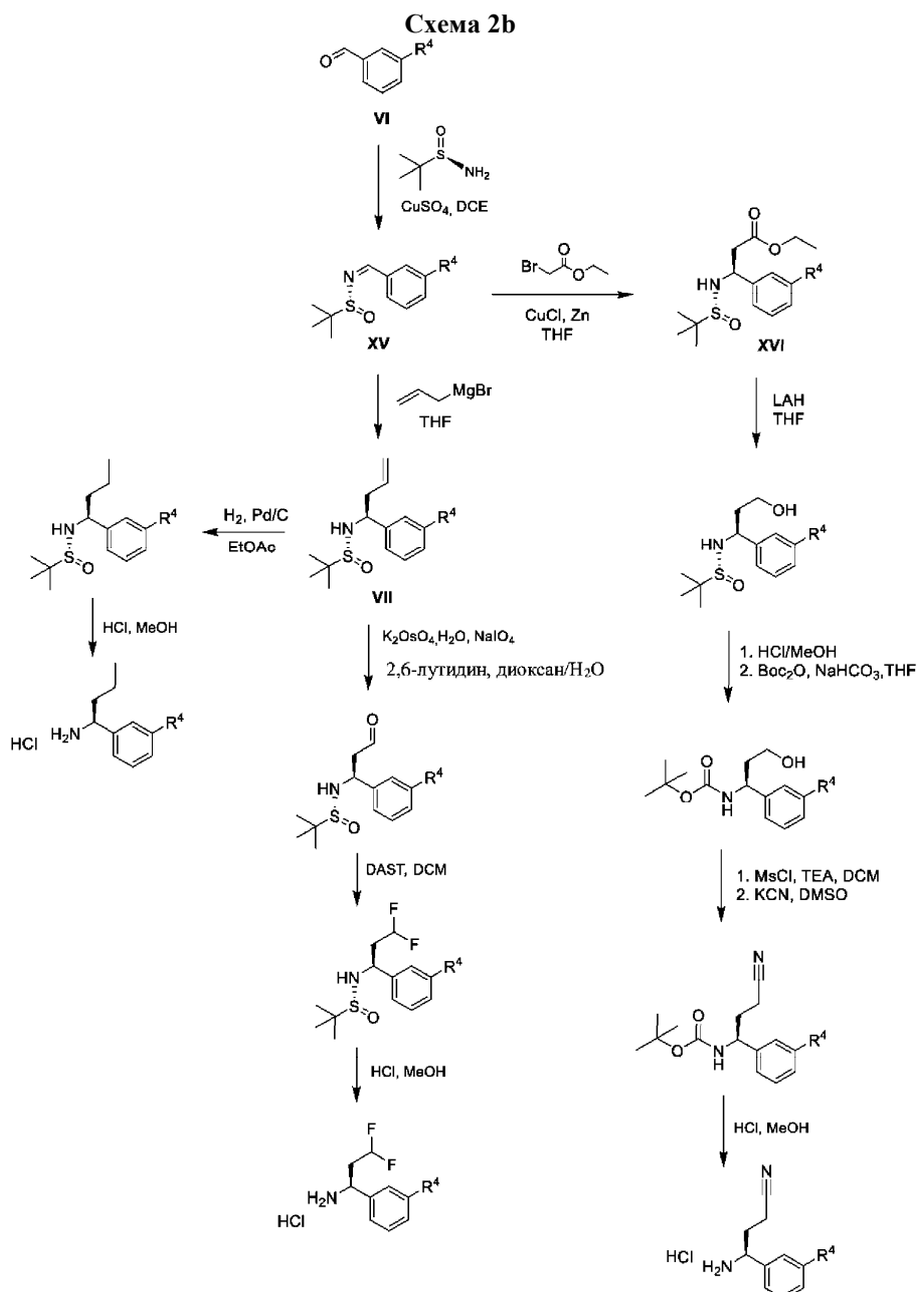
Альдегиды общей формулы VI можно вводить в реакцию конденсации с (R)-2-метилпропан-2-сульфинамидом в подходящем растворителе, таком как дихлорэтан, в присутствии осушителя, такого как изопропоксид титана(IV) или сульфат меди. Образовавшийся сульфинилимин XV обрабатывали R³MgBr в подходящем инертном растворителе, таком как THF, с получением соответствующим образом замещенных (R)-2-метил-N-((S)-1-арил-алкил)пропан-2-сульфинамидов VII, которые превращаются в соединения общей формулы II посредством обработки подходящей кислотой в подходящем растворителе, таком как HCl в MeOH.

В вариациях данной процедуры заместитель R³, несущий функциональную группу, может быть дополнительно модифицирован с помощью методики превращения стандартной функциональной группы, известной специалисту в области химии. Примеры таких манипуляций для получения хиральных аминов проиллюстрированы на схеме 2b. Промежуточное соединение общей формулы VII, в котором R³ = аллил, может быть образовано из соединения XV и аллил-MgBr, и может подвергаться каталитическому восстановлению до R³ = n-пропил с применением H₂(g) в присутствии подходящего катализатора, такого как Pd/C, в подходящем растворителе, таком как этилацетат. В качестве альтернативы, промежуточное соединение общей формулы VII, в котором R³ = аллил, может подвергаться дигидроксилированию с последующим окислительным расщеплением с получением промежуточного соединения VII, в котором R³ = ацетальдегид, с помощью обработки подходящими катализаторами, такими как K₂OsO₄ и NaIO₄, в присутствии подходящего основания, такого как 2,6-лутидин, и в подходящем растворителе, таком как диоксан/H₂O. Полученный альдегид может подвергаться дополнительным преобразованиям; например, обмену кислорода на два атома фтора путем обработки подходящим реагентом, таким как (диэтиламино)сера трифторид (DAST), в подходящем растворителе, таком как DCM. На конечной стадии хиральные амины могут быть получены путем гидролиза, как описано выше.

В качестве другого примера промежуточное соединение общей формулы XVI, в котором R³ представляет собой сложный эфир уксусной кислоты, может образоваться из соединения XV во время реакции с этил-2-бромацетатом в присутствии CuCl и активированного Zn в подходящем растворителе, таком как THF. Сложноэфирная группа может быть дополнительно преобразована путем преобразований, известных специалисту в области химии. Например, сложный эфир может быть восстановлен до первичного спирта путем обработки подходящим восстановительным средством, таким как LiAlH₄, в подходящем растворителе, таком как THF.

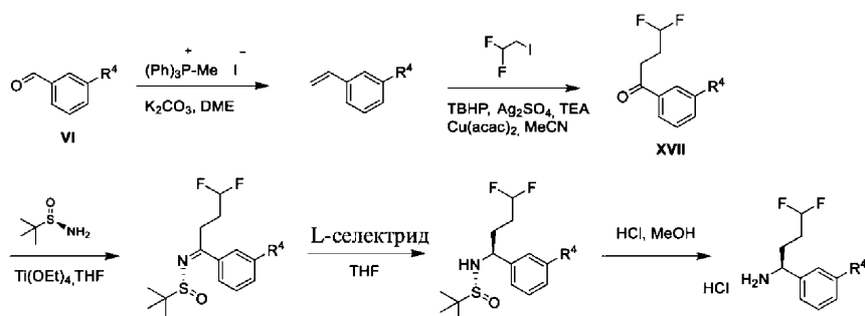
Полученный спирт также может быть дополнительно преобразован путем преобразований, известных квалифицированному практику. Например, спирт можно превращать в уходящую группу посредством активации с помощью реагента, такого как мезилхлорид, в присутствии подходящего основания, такого как триэтиламин (TEA), в подходящем растворителе, таком как DCM. Полученные мезилаты можно подвергать реакции с подходящим нуклеофилом, таким как цианид калия, в подходящем растворителе, таком как DMSO.

Схема 2b



Альдегиды общей формулы VI также можно превращать в хиральные амины общей формулы II посредством альтернативной стратегии, проиллюстрированной на схеме 2с.

Схема 2с



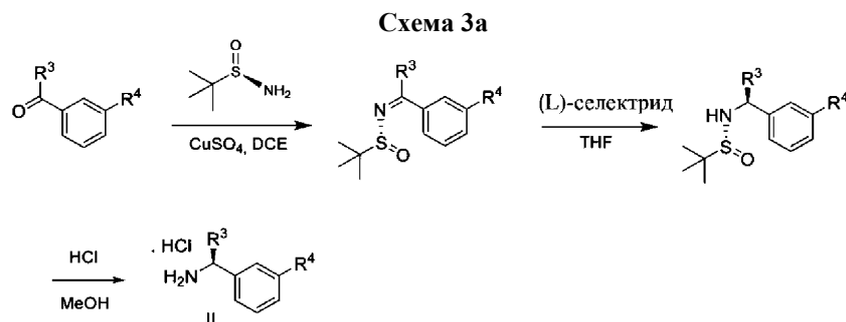
Следуя этой процедуре, соответствующим образом замещенные бензальдегиды VI можно превращать в соответствующие соответствующим образом замещенные стиролы с применением методики Виттига, известной специалисту в области химии. Такие промежуточные соединения могут подвергаться реакции алкилирования-окисления с образованием кето-промежуточных соединений XVII. Промежуточные соединения общей формулы XVII можно вводить в реакцию конденсации с (R)-2-метилпропан-2-

сульфинамидом в подходящем растворителе, таком как дихлорэтан, в присутствии подходящего осушителя, такого как титан(IV)этоксид. Образовавшийся сульфенилимин может быть восстановлен с помощью подходящего восстановителя, такого как L-селектрид, в подходящем инертном растворителе, таком как THF, с получением соответствующего соответствующим образом замещенного (R)-2-метил-N-((S)-1-арил-алкил) пропан-2-сульфинамида, который можно превращать в хиральные амины общей формулы II посредством обработки подходящей кислотой в подходящем растворителе, таком как HCl в MeOH.

Специалисту в данной области техники будет понятно, что другие преобразования возможны из нескольких из промежуточных соединений; настоящее изобретение предназначено для включения таких альтернативных преобразований.

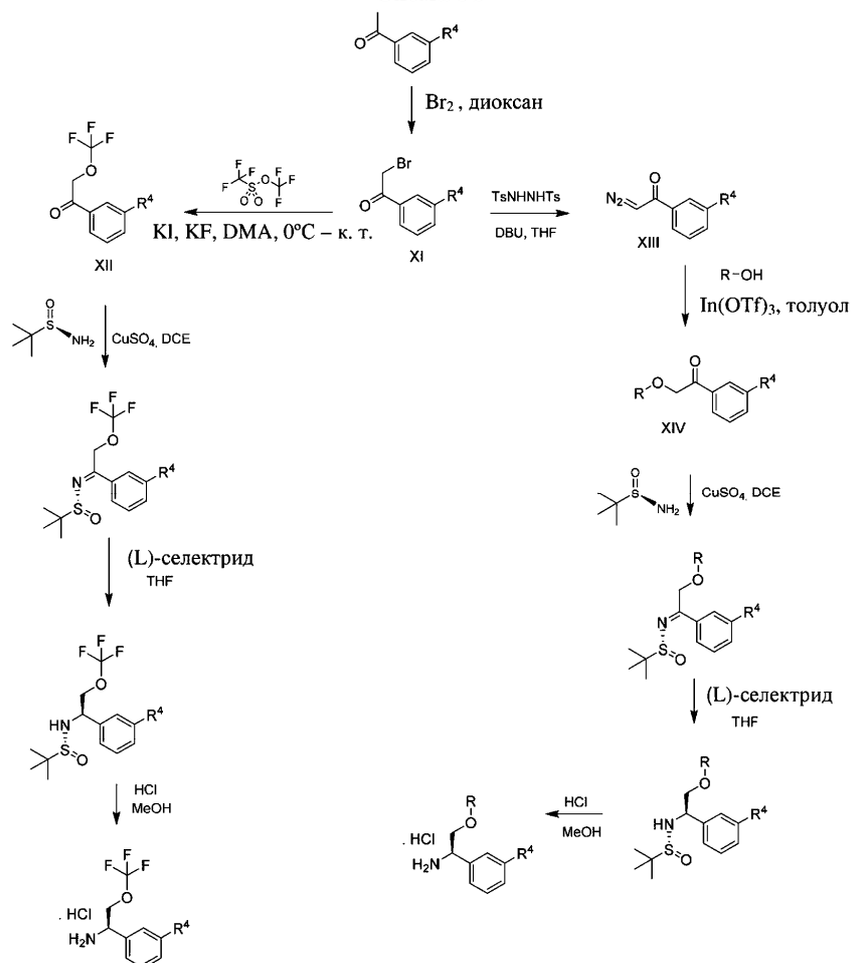
Альдегиды формулы VI, применяемые для получения соединений по настоящему изобретению, являются коммерчески доступными, или могут быть получены, как описано в литературе, см. Journal of Medicinal Chemistry, 45(18), 3891-3904; 2002.

В другой процедуре хиральные амины формулы II могут быть получены из арилкетона посредством восстановления гидридом промежуточного соединения, представляющего собой сульфенилимин, полученный из реакции (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида с реагентом, таким как L-селектрид, как показано на схеме 3а.



Вариация данной процедуры проиллюстрирована на схеме 3b. В данной процедуре дополнительные заместители R³, которые представляют собой эфиры, могут быть установлены из обычного промежуточного соединения альфа-бромацетофенона XI, полученного путем бромирования соответствующим образом замещенного ацетофенона. Примеры включают без ограничения введение групп фторалкилметилового эфира в качестве R³. Таким образом, с применением данной методики, соответствующим образом замещенный бромацетофенон можно подвергать реакции с донором фторалкокси, таким как трифторметил трифторметансульфонат и KF, в условиях Финкельштейна в подходящем растворителе, таком как диметилацетамид (DMA), с получением промежуточного соединения XII, которое можно дополнительно превращать в хиральные амины, как описано выше. Другие примеры включают без ограничения введение алкилметилового эфира в качестве R³. Таким образом, соответствующим образом замещенный бромацетофенон можно превращать в промежуточное соединение XIII, представляющее собой ацилдиазо, путем реакции с 4-метил-N¹-(п-толилсульфонил)бензолсульфоногидразидом в присутствии подходящего основания, такого как 1,8-дизабицикло[5.4.0]ундец-7-ен (DBU), и в подходящем растворителе, таком как THF. Промежуточное соединение XIII может подвергаться реакции образования карбена путем обработки подходящим катализатором, таким как трифлат индия, в подходящем растворителе, таком как толуол. Образованный карбен может быть захвачен *in situ* подходящим спиртом с получением промежуточных соединений XIV, представляющих собой алкоксикето. Из промежуточного соединения XIV могут быть получены хиральные амины формулы II посредством стандартных манипуляций, как описано выше.

Схема 3b

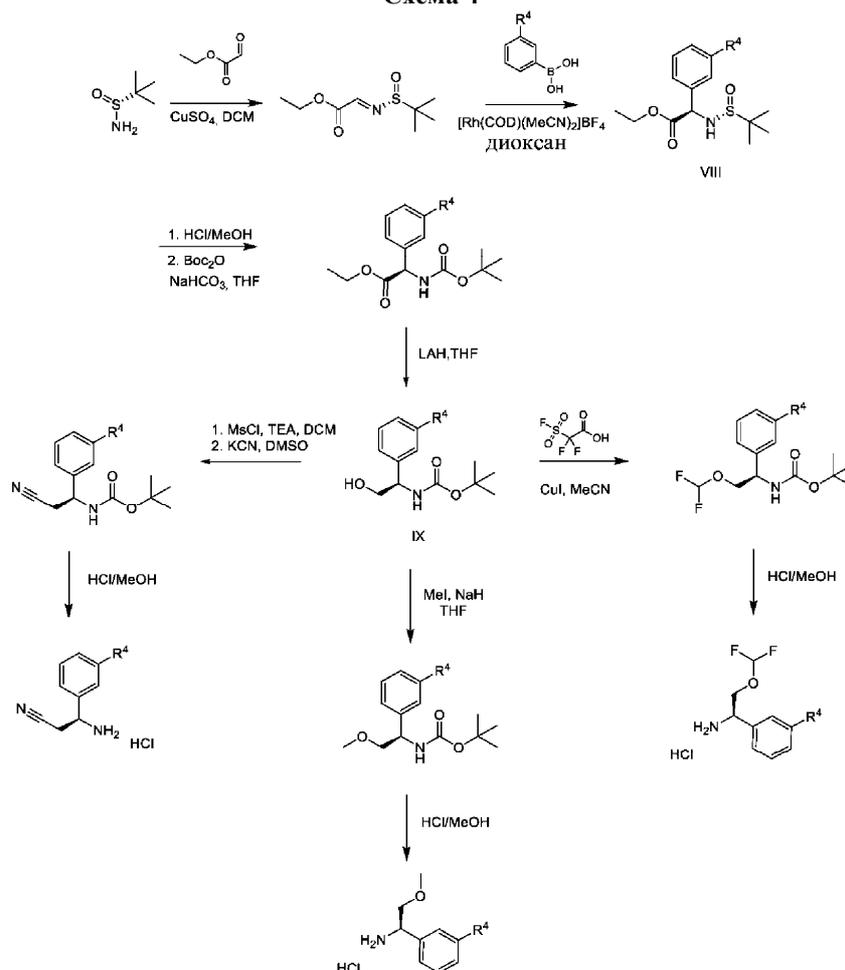


Соответствующим образом замещенные кетоны или ацетофеноны, применяемые для получения соединений по настоящему изобретению, являются коммерчески доступными, или могут быть получены посредством способов, известных специалисту в данной области техники.

Специалисту в данной области техники будет понятно, что другие преобразования возможны из промежуточных соединений общей формулы XI; настоящее изобретение предназначено для включения таких альтернативных преобразований.

Другая процедура, подходящая для получения хиральных аминов общей формулы II, в которой R^3 представляет собой эфир, описанный на схеме 4.

Схема 4

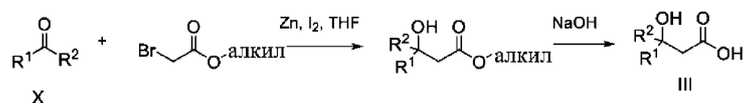


В данной процедуре гликозилат сулфинилимина, образованный при реакции конденсации между гликозилловым сложным эфиром и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамидом, может подвергаться реакции с соответствующим образом замещенной бороновой кислотой с применением подходящего катализатора, такого как бис(ацетонитрил)(1,5-циклооктадиен)родий(I)тетрафторборат, в подходящем растворителе, таком как диоксан, как описано в JP 2017/095366A. Полученные промежуточные соединения VIII могут быть гидролизованы, повторно защищены подходящей защитной группой, такой как Boc, в стандартных условиях и подвергнуты восстановлению сложным эфиром в подходящих условиях, таких как LiAlH_4 в THF, с получением промежуточных соединений общей формулы IX, представляющих собой спирт. Промежуточные соединения формулы IX могут быть дополнительно модифицированы для получения требуемого заместителя R^3 . Например, спиртовая группа в промежуточных соединениях IX может быть диформетилирована с применением подходящего реагента, такого как 2,2-дифтор-2-(фторсульфонил)уксусная кислота, в условиях, таких как активация CuI , в подходящем растворителе, таком как ацетонитрил, или спиртовая группа в соединении IX может быть алкилирована с применением простых алкилгалогенидов, таких как метилиодид, в присутствии подходящего основания, такого как NaNH , в подходящем растворителе, таком как THF. В качестве альтернативы спирт промежуточных соединений IX можно превращать в уходящую группу посредством активации с помощью реагента, такого как мезилхлорид, в присутствии подходящего основания, такого как TEA, в подходящем растворителе, таком как DCM. Полученные мезилаты можно подвергать реакции с подходящим нуклеофилом, таким как цианид калия, в подходящем растворителе, таком как DMSO.

Специалисту в данной области техники будет понятно, что другие преобразования возможны из промежуточных соединений общей формулы IX; настоящее изобретение предназначено для включения таких альтернативных преобразований.

Карбоновые кислоты общей формулы III могут быть получены, как описано на схеме 5.

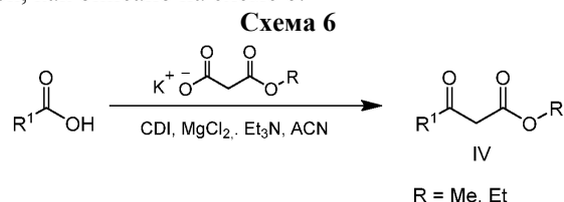
Схема 5



Кетоны общей формулы X подвергают реакции со сложным эфиром алкила бромуксусной кислоты,

активированным с помощью, например, Zn и йода, с получением соответствующего альдольного аддукта. В альтернативной процедуре сложный эфир бромуксусной кислоты может быть активирован с применением Zn и TMSCl (триметилсилилхлорид). На конечной стадии гидролиз сложного эфира алкила осуществляют путем обработки подходящим основанием, таким как NaOH или LiOH, в подходящем растворителе, таком как вода или спирт в воде, и с последующим подкислением с помощью подходящей кислоты с получением соединений формулы III.

Сложный эфир карбоновой кислоты общей формулы IV (R = Me, Et) является коммерчески доступным или может быть получен, как описано на схеме 6.



Соответствующим образом замещенные карбоновые кислоты могут быть активированы с применением подходящего реагента, такого как CDI, и их вводят в реакцию конденсации с 3-этокси-3-оксопропаноатом калия в присутствии MgCl₂ с получением промежуточных соединений общей формулы IV.

¹H ЯМР спектры регистрировали при 400,13 МГц на устройстве Bruker Avance III 400 или при 300,13 МГц на устройстве Bruker Avance 300. В качестве растворителя использовали дейтерированный диметилсульфоксид или дейтерированный хлороформ. В качестве внутреннего стандартного образца использовали тетраметилсилан. Значения химического сдвига выражены в значениях ppm относительно тетраметилсилана. Для множественных сигналов ЯМР используются следующие сокращения: s = синглет, d = дублет, t = триплет, q = квартет, qui = квинтет, h = гептет, dd = двойной дублет, ddd = двойной дублет дублетов, dt = двойной триплет, dq = двойной квартет, tt = триплет триплетов, m = мультиплет и brs = широкий сигнал.

Хроматографические системы и способы для оценки химической чистоты (способы LCMS) и хиральной чистоты (способы SFC и HPLC) описаны ниже.

Способ LCMS 1. Устройство: система для LCMS Agilent 1200 с E1S-детектором.

Колонка	Waters XBridge C18, 50 x 2 мм, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	4,5 мин.		
Длина волны	254 нм		
Темп. колонки:	50°C.		
Источник ионов	ESI		
Растворитель А	Вода + 0,04% TFA		
Растворитель В	MeCN + 0,02% TFA		
Градиент	Время (мин.)	A%	B%
	0	99	1
	3,4	0	100
	4	0	100
	4,01	99	1
	4,5	99	1

Способ LCMS 2. Устройство: система для LCMS Agilent 1200 с EIS-детектором.

Колонка	Waters XBridge ShieldRP18, 50 x 2,1 мм, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	4,5 мин.		
Длина волны	254 нм		
Темп. колонки:	40°C.		
Источник ионов	ESI		
Растворитель А	Вода + 0,05% NH ₃ .H ₂ O		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время (мин.)	А%	В%
	0	95	5
	3,4	0	100
	4	0	100
	4,01	95	5
	4,5	95	5

Способ LCMS 3. Устройство: система для LCMS Agilent 1200 с EIS-детектором.

Колонка	Waters XBridge C18, 50 x 2 мм, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	4,5 мин.		
Длина волны	254 нм		
Темп. колонки:	50°C.		
Источник ионов	ESI		
Растворитель А	Вода + 0,04% TFA		
Растворитель В	MeCN + 0,02% TFA		
Градиент	Время (мин.)	А%	В%
	0	90	10
	3,4	0	100
	4	0	100
	4,01	90	10
	4,5	90	10

Способ LCMS 4. Устройство: система Shimadzu LC20ADXR LCMS с ESI-детектором.

Колонка	Poroshell HRH-C18, 50x2,7 мм, 3 мкм		
Скорость потока	1,2 мл/мин.		
Время прогона	3 мин.		
Длина волны	190-400 нм		
Темп. колонки:	40°C.		
Источник ионов	ESI		
Растворитель А	Вода + 0,04% NH ₄ HCO ₃		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время (мин.)	А%	В%
	0	95	5
	2,2	5	95
	2,8	5	95
	3	95	5

Хиральные методы анализа.

Способ SFC 1. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Chiralpak AD-3 150 x 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм		
Скорость потока	2,5 мл/мин.		

048113

Время прогона	8 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	4,5	40
	7	40
	7,01	5
	8	5

Способ SFC 2. Устройство: Agilent 1260

Колонка	(S,S)Whelk-01 100×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 3. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Chiralpak AS-3 150 × 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 4. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Chiralpak AD-3 150 × 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	iPrOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 5. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Lux Cellulose-2 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5,5	40
	8,5	40
	8,51	5
	10	5

Способ SFC 6. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Chiralpak AD-3 150 × 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 7. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Chiralpak AS-3 150 × 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	5	40
	5,5	40
	7	5

Способ SFC 8. Устройство: Waters UPC2

Колонка	ChiralPak AD-3 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	210 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	7,5	40
	7,51	5
	10	5

Способ SFC 9. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Chiralcel OJ-3 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	5,5	5
	7	5

Способ SFC 10. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Chiralpak AY-3 150 × 4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 11. Устройство: Agilent 1260

Колонка	(R,R)Whelk-01 100×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	5,5	40
	8,5	40
	8,51	5
	10	5

Способ SFC 12. Устройство: Waters UPC2

Колонка	(S,S)Whelk-01 100×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,8 мл/мин.	
Время прогона	8 мин.	
Длина волны	254 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	iPrOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время (мин.)	А%
	0	5
	4	40
	6,5	40
	8,51	5
	8	5

Способ SFC 13. Устройство: Waters UPC2

Колонка	ChiralPak AS-3 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	iPrOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	5,5	5
	7	5

Способ SFC 14. Устройство: Waters UPC2

Колонка	ChiralPak IG-3 100×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,8 мл/мин.	
Время прогона	8 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	4	40
	6,5	40
	6,51	5
	8	5

Способ SFC 15. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Cellulose-2 150×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	254 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	iPrOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	7,5	40
	7,51	5
	10	5

Способ SFC 16. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Cellulose-2 150×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	7,5	40
	7,51	5
	10	5

Способ SFC 17. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Cellulose-2 150×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	40
	7,5	40
	7,51	5
	10	5

Способ SFC 18. Устройство: Agilent

Колонка	Lux Cellulose-4 100×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2 мл/мин.	
Время прогона	6,5 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH	
Градиент	Время	А%
	0	5
	2	20
	5	20
	6,5	5

Способ SFC 19. Устройство: Agilent

Колонка	Chiralpak OD-3 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ SFC 20. Устройство: Waters UPC2

Колонка	ChiralPak AD-3 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	10 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	EtOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5	5
	5,5	40
	7,5	40
	7,51	5
	10	5

Способ SFC 21. Устройство: Waters UPC2

Колонка	Cellulose 2 100×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,8 мл/мин.	
Время прогона	8 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	35°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	4	40
	6,5	40
	6,51	5
	8	5

Способ SFC 22. Устройство: Agilent 1260

Колонка	Lux Cellulose-2 150×4,6 мм внутренний диаметр, 3 мкм	
Скорость потока	2,5 мл/мин.	
Время прогона	7 мин.	
Длина волны	220 нм	
Темп. колонки:	40°C.	
Растворитель А	MeOH + 0,05% диэтиламин	
Градиент	Время	А%
	0	5
	5,5	40
	5,51	5
	7	5

Способ хиральной HPLC 1. Устройство: SHIMADZU LC-20AB

Колонка	Chiralpak AS-RH 150*4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	25 мин.		
Длина волны	220 нм		
Темп. колонки:	30°C.		
Растворитель А	Вода + 0,069% TFA		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время (мин.)	А%	В%
	0	90	10
	25	20	80

Способ хиральной HPLC 2. Устройство: SHIMADZU LC-20AB

Колонка	ChiralCel OD-RH 150×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	25 мин.		
Длина волны	220 нм		
Темп. колонки:	30°C.		
Растворитель А	Вода + 0,07% TFA		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время	А%	В%
	0	90	10
	14	20	80
	15	90	10
	25	90	10

Способ хиральной HPLC 3. Устройство: SHIMADZU LC-20AB

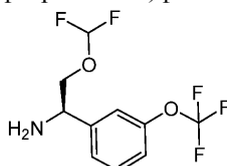
Колонка	ChiralCel OD-RH 150×4,6 мм внутренний диаметр, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	25 мин.		
Длина волны	220 нм		
Темп. колонки:	100°C.		
Растворитель А	Вода + 0,07% TFA		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время	А%	В%
	0	90	10
	14	20	80
	15	90	10
	25	90	10

Способ хиральной HPLC 4. Устройство: SHIMADZU LC-20AB

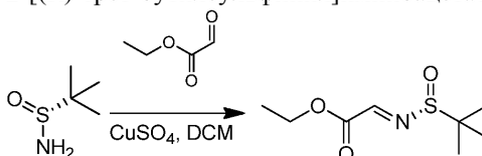
Колонка	ChiralPak AD-RH	150×4,6	мм
	внутренний диаметр, 5 мкм		
Скорость потока	0,8 мл/мин.		
Время прогона	25 мин.		
Длина волны	220 нм		
Темп. колонки:	30 °С.		
Растворитель А	Вода + 0,07% TFA		
Растворитель В	MeCN		
Градиент	Время	А%	В%
	0	90	10
	14	20	80
	15	90	10
	25	90	10

Получение промежуточных соединений.

IIb: ((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амин

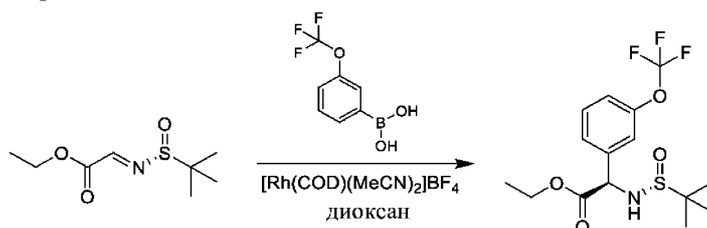


Стадия 1. Получение этил-2-[(R)-трет-бутилсульфинил]иминоацетата



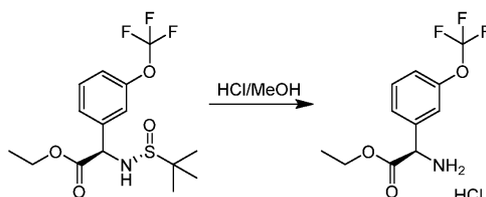
К раствору этил-2-оксоацетата (7,5 г, 36,7 ммоль) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,9 г, 40,4 ммоль) в DCM (150 мл) добавляли CuSO₄ (12,9 г, 80,8 ммоль), и реакционную смесь перемешивали при 25 °С в течение 24 ч. Твердое вещество отфильтровывали, промывали с помощью этилацетата (50 мл), и органической фазы объединяли и концентрировали. Полученный осадок очищали посредством колоночной хроматографии (силикагель, петролейный эфир/этилацетат, 5/1) с получением требуемого продукта (5,1 г, выход 67,6%).

Стадия 2. Получение этил-(2R)-2-[[R)-трет-бутилсульфинил]амино]-2-[3-(трифторметокси)фенил]ацетата



К раствору этил-2-[(R)-трет-бутилсульфинил]иминоацетата (7 г, 34,1 ммоль) и [3-(трифторметокси)фенил]бороновой кислоты (8,4 г, 40,9 ммоль) в диоксане (100 мл) добавляли [Rh(COD)(MeCN)₂]BF₄ (1,3 г, 3,4 ммоль), и данную смесь перемешивали при 80 °С в течение 16 ч. Продукт очищали посредством хроматографии на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат = 5:1) с получением 9,8 г (78%).

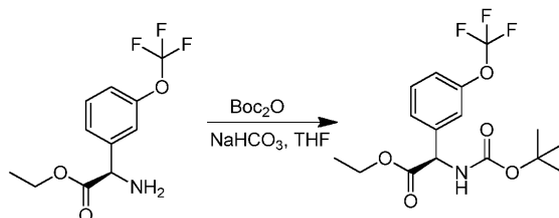
Стадия 3. Получение гидрохлорида этил-(2R)-2-амино-2-[3-(трифторметокси)фенил]ацетата



К раствору этил-(2R)-2-[[R)-трет-бутилсульфинил]амино]-2-[3-(трифторметокси)фенил]ацетата

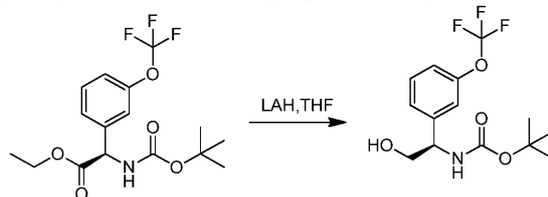
(9,8 г, 26,7 ммоль) в MeOH (100 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 100 мл), и данную смесь перемешивали при 25°C в течение 2 ч, а затем концентрировали с получением этил-(2R)-2-амино-2-[3-(трифторметокси)фенил]ацетата (7,8 г, неочищенный).

Стадия 4. Получение этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(дифторметокси)фенил)ацетата



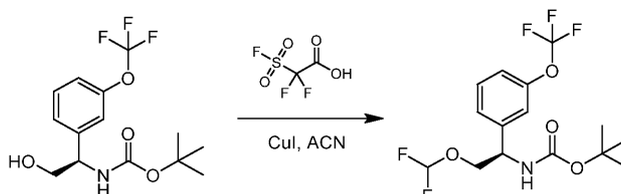
К смеси гидрохлорида этил-(2R)-2-амино-2-[3-(трифторметокси)фенил]ацетата (6 г) в THF (150 мл) и Boc₂O (8,7 г) добавляли NaHCO₃ (1,7 г), и осуществляли перемешивание при 25°C в течение 16 ч. Смесь концентрировали и очищали посредством хроматографии на диоксиде кремния (петролейный эфир:этилацетат = 10:1) с получением продукта (7,2 г).

Стадия 5. Получение трет-бутил-(R)-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-гидроксиэтил)карбамата



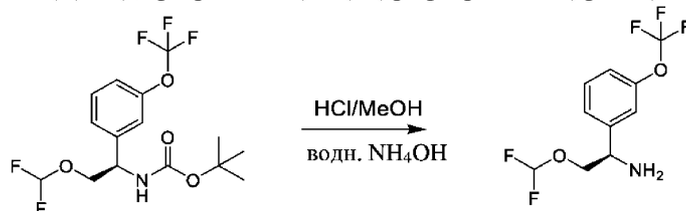
К суспензии LiAlH₄ (1,7 г) в THF (200 мл) добавляли этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(дифторметокси)фенил)ацетат (4 г) в THF (25 мл) при охлаждении с помощью льда. Обеспечивали нагревание реакционной смеси до 25°C, и осуществляли ее перемешивание в течение 2 ч. Добавляли безводный сульфат магния, а затем последовательно добавляли по одной капле воды и этилацетата. Нерастворимые вещества отфильтровывали через слой целита. Фильтрат концентрировали и очищали посредством хроматографии на диоксиде кремния (петролейный эфир:этилацетат = 5:1) (2,1 г).

Стадия 6. Получение трет-бутил-(R)-(2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)-этил)карбамата

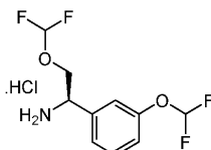


К раствору трет-бутил-(R)-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-гидроксиэтил)карбамата (1,5 г) в MeCN (20 мл) добавляли CuI (360 мг), и осуществляли перемешивание при 25°C в атмосфере N₂ в течение 30 мин. Раствор 2,2-дифтор-2-фторсульфонилуксусной кислоты (1,7 г) в MeCN (5 мл) добавляли при 45°C на протяжении 30 мин, и реакционную смесь перемешивали при 45°C в течение 1 ч. Смесь концентрировали, а затем разбавляли с помощью этилацетата (100 мл), фильтровали и концентрировали с получением требуемого продукта (1,5 г, неочищенный).

Стадия 7. Получение (R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина

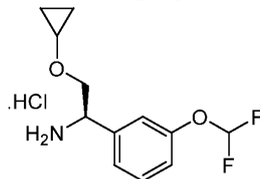


К раствору трет-бутил-(R)-(2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (1,5 г) в MeOH (15 мл) добавляли HCl/MeOH (4М в MeOH, 30 мл) при 25°C, и реакционную смесь перемешивали при 25°C в течение 30 мин. Гидроксид аммония (30%) добавляли до достижения pH 9, раствор концентрировали и очищали посредством хроматографии на диоксиде кремния (петролейный эфир: этилацетат =2:1) с получением (R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина (700 мг). На: гидрохлорид (R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина

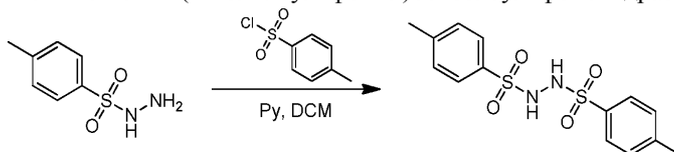


Получен, как описано для 11b, с применением подходящих реагентов.

Ис: гидрохлорид (R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина



Стадия 1. Получение 4-метил-N'-(п-толилсульфонил)бензолсульфоногидраза



К смеси 4-метилбензолсульфоногидраза (70 г) и 4-метилбензолсульфонилхлорида (93 г) добавляли DCM (400 мл). Смесь охлаждали до 0°C, и по каплям добавляли пиридин (38,65 г), и реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 20°C в течение 7 ч. К смеси добавляли воду (200 мл) и метил-трет-бутиловый эфир (МЕТВ) (200 мл) и ее фильтровали. Осадок на фильтре промывали с помощью МЕТВ (200 мл) и высушивали с получением 4-метил-N'-(п-толилсульфонил)бензолсульфоногидраза (125 г).

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 9,55 (s, 2H), 7,61 (d, 4H), 7,35 (d, 4H), 2,36 (s, 6H).

Стадия 2. Получение 2-бром-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-она

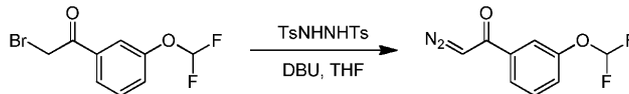


К раствору 1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (10 г) в диоксане (100 мл) добавляли раствор Br₂ (8,58 г) в диоксане (100 мл). Полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 2 ч. Добавляли насыщ. водн. раствор NaHCO₃ (50 мл) и H₂O (100 мл), и водную фазу экстрагировали с помощью EtOAc (200 мл × 2).

Органическую фазу промывали солевым раствором (200 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали с получением 2-бром-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (17 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,81 (d, 1H), 7,72 (s, 1H), 7,49 (t, 1H), 7,37 (d, 1H), 6,56 (t, 1H), 4,41 (s, 2H).

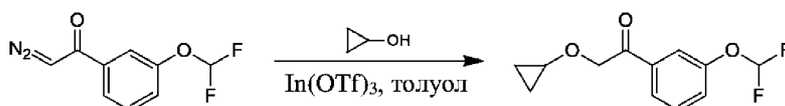
Стадия 3. Получение 1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-иминоэтан-1-она



К раствору 2-бром-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (5,6 г) и 4-метил-N'-(п-толилсульфонил)бензолсульфоногидраза (11,51 г) в THF (100 мл) по каплям добавляли DBU (12,87 г) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 20°C в течение 4 ч. Смесь гасили с помощью нас. водн. NaHCO₃ (200 мл) и разбавляли водой (200 мл), затем экстрагировали с помощью EtOAc (200 мл × 2). Органический слой промывали солевым раствором (100 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством колоночной хроматографии (20% EtOAc в петролейном эфире) с получением 1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-иминоэтан-1-она (6,4 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,57 (dt, 1H), 7,55 (s, 1H), 7,46 (t, 1H), 7,31 (dd, 1H), 6,56 (t, 1H), 5,90 (s, 1H).

Стадия 4. Получение 2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-она

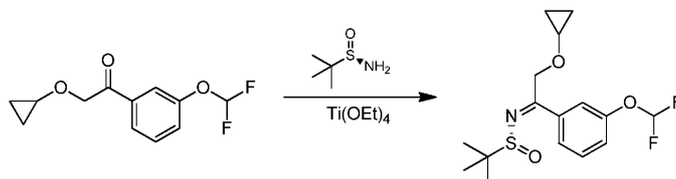


К раствору циклопропанола (1,75 г) и 2-диазо-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (3,2 г) в толуоле (50 мл) добавляли трифлат индия(III) (1,7 г) в атмосфере N₂. Полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч. Смесь гасили с помощью насыщ. водн. раствора NaHCO₃ (100 мл) и разбавляли с помо-

шью H₂O (50 мл), а затем экстрагировали с помощью EtOAc (100 мл × 2). Органический слой промывали соевым раствором (200 мл × 2), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством колоночной хроматографии (5% EtOAc в петролейном эфире) с получением 2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-она (6,1 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,76 (d, 1H), 7,68 (s, 1H), 7,47 (t, 1H), 7,34 (d, 1H), 6,55 (t, 1H), 4,74 (s, 1H), 3,55-3,50 (m, 1H), 0,70-0,66 (m, 2H), 0,53-0,49 (m, 2H).

Стадия 5. Получение (R, Z)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору 2-(циклопропокси)-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (6,1 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,6 г) в THF (100 мл) добавляли Ti(OEt)₄ (11,5 г). Полученную смесь перемешивали при 60°C в течение 8 ч, а затем использовали непосредственно на следующей стадии.

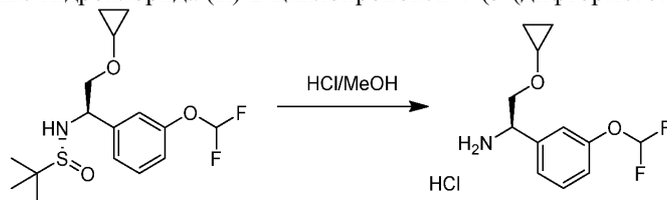
Стадия 6. Получение (R)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору (R,Z)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида в THF (150 мл) из предыдущей стадии по каплям добавляли раствор L-селектрида (1M в THF, 50,36 мл) при -45°C. Смесь перемешивали при -45°C в течение 1 ч, и гасили с помощью MeOH (100 мл) и H₂O (100 мл), и фильтровали на целите. Фильтрат экстрагировали с помощью EtOAc (200 мл × 2), органический слой промывали соевым раствором (200 мл × 2), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали.

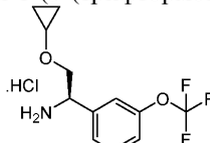
Неочищенный продукт очищали посредством колоночной хроматографии (30~50% EtOAc в петролейном эфире) с получением (R)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2,4 г).

Стадия 7. Получение гидрохлорида (R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина



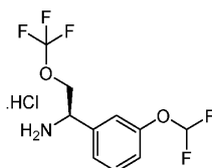
К раствору (R)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (0,46 г) в MeOH (10 мл) добавляли HCl/MeOH (10 мл). Полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 1 ч и концентрировали с получением гидрохлорида (1R)-2-(циклопропокси)-1-[3-(дифторметокси)фенил]этан-1-амина (0,46 г, неочищенный).

Ид: гидрохлорид (R)-2-циклопропокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина

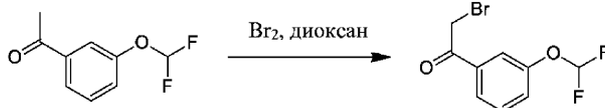


Получен, как описано для Пс, с применением 1-[3-(трифторметокси)фенил]этанона в качестве исходного материала.

Пе: гидрохлорид (R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этан-1-амина

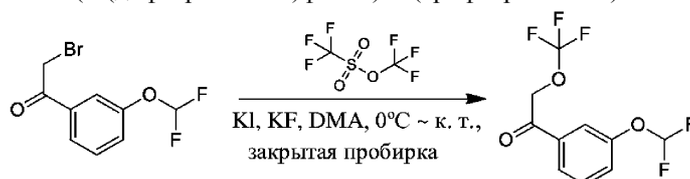


Стадия 1. Получение 2-бром-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона



К раствору 1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (5 г) в диоксане (50 мл) добавляли раствор Br₂ (4,29 г) в диоксане (50 мл) при 20°C. Данную смесь перемешивали при 20°C в течение 1 ч, затем разбавляли с помощью EtOAc (200 мл) и промывали водой (100 мл × 3). Органическую фазу высушивали над безводным Na₂SO₄ и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле (петролейный эфир: EtOAc = 10:1) с получением 2-бром-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанона (5 г).

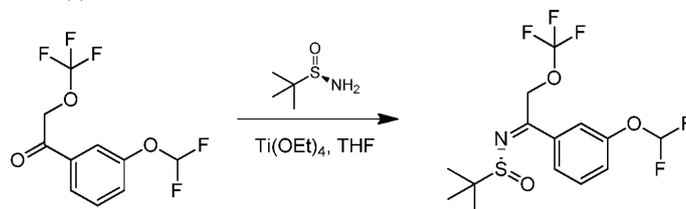
Стадия 2. Получение 1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этан-1-она



К раствору KF (712 мг) в DMA (20 мл) добавляли трифторметилтрифторметансульфонат (4,11 г) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали в герметично закрытой пробирке в течение 1 ч, затем к данному раствору добавляли 2-бром-1-[3-(дифторметокси)фенил]этанон (2,5 г, 9,43 ммоль) и KI (157 мг) при 0°C, и температуру доводили до 20°C, и осуществляли перемешивание в течение 16 ч. Смесь разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и промывали водой (50 мл × 3). Органическую фазу концентрировали с получением продукта, который очищали посредством кислотной препаративной HPLC (1,4 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,72 (d, 1H), 7,66 (s, 1H), 7,51 (t, 1H), 7,40 (d, 1H), 6,56 (t1H), 5,13 (s, 2H). ¹⁹F ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ -61,11, -81,52, -81,71.

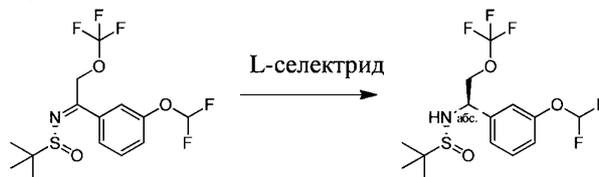
Стадия 3. Получение (R)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида



Смесь 1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этан-1-она (900 мг), (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (606 мг) и Ti(OEt)₄ (2,28 г) в THF (50 мл) перемешивали при 60°C в атмосфере N₂ в течение 16 ч.

Продукт (1,2 г, неочищенный) в THF (70 мл) получали и использовали непосредственно на следующей стадии.

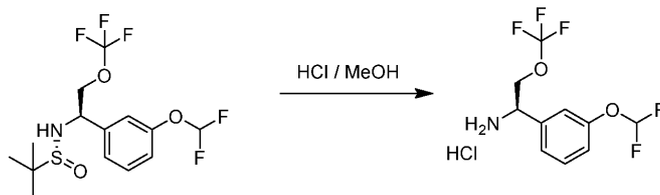
Стадия 4. Получение (R)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору (R)-N-(1-(3-(дифторметокси) фенил)-2-(трифторметокси)этилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (1,2 г) в THF (70 мл) добавляли L-селектрид (1M в THF, 3,86 мл) при -60°C. Смесь перемешивали при -60°C в течение 0,5 ч, а затем разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и промывали водой (50 мл × 3). Органическую фазу высушивали, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 5:1) с получением (R)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (600 мг).

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,20 (d, 1H), 7,12-7,09 (m, 2H), 6,50 (t, 1H), 4,75-4,72 (m, 1H), 4,20-4,16 (m, 1H), 4,14-4,05 (m, 1H), 3,87 (s, 1H), 1,21 (s, 9H).

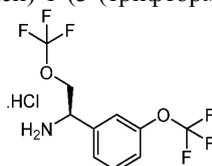
Стадия 5. Получение гидрохлорида (R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этан-1-амина



К раствору (R)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (600 мг) в MeOH (10 мл) добавляли HCl/MeOH (4M в MeOH, 8,0 мл). Данную смесь перемешивали при 15°C в течение 1 ч, а затем концентрировали с получением гидрохлорида ((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этан-1-амина (500 мг, неочищенный).

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 9,17 (s, 3H), 7,40-7,31 (m, 4H), 6,55 (t, 1H), 4,58 (s, 1H), 4,46-4,42 (m, 1H), 4,33-4,29 (m, 1H).

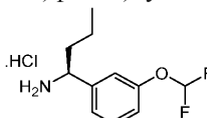
IIf: гидрохлорид (R)-2-(трифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина



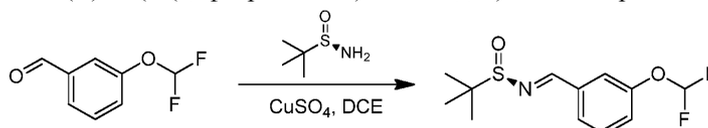
Получен, как описано для IIe, с применением 1-[3-(трифторметокси)фенил]этанона в качестве исходного материала.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 9,18 (s, 3H), 7,19-7,47 (m, 1H), 7,19-7,38 (m, 2H), 7,27 (s, 1H), 4,65 (s, 1H), 4,47-4,42 (m, 1H), 4,32-4,30 (m, 1H).

IIg: гидрохлорид (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутан-1-амина

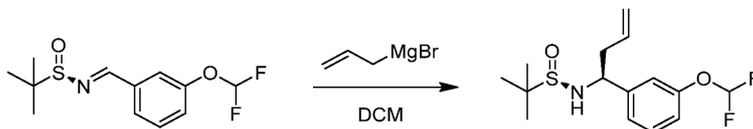


Стадия 1. Получение (R)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору 3-(дифторметокси)бензальдегида (3 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2,54 г) в DCE (120 мл) добавляли CuSO_4 (13,91 г). Смесь перемешивали при 55°C в течение 16 ч. Реакционную смесь фильтровали и фильтрат концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO_2 , петролейный эфир/этилацетат = от 100/1 до 10:1) с получением продукта (3 г).

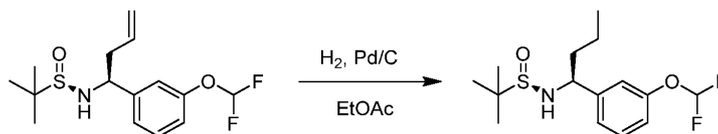
Стадия 2. Получение (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору (R)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (1 г) в DCM (40 мл) медленно добавляли бромид аллилмагния (1 M раствор в THF, 10,9 мл) в THF при 0°C. Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 25°C в течение 2 ч. Реакционную смесь гасили путем добавления насыщенного раствора NH_4Cl (10 мл) при 0°C, затем разбавляли с помощью H_2O (50 мл) и экстрагировали с помощью DCM (40 мл \times 3). Объединенные органические фазы промывали с помощью H_2O (40 мл), высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO_2 , петролейный эфир/этилацетат = от 100/1 до 1:2) с получением (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (580 мг).

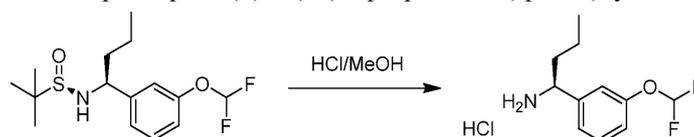
^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,31 (t, 1H), 7,15 (d, 1H), 7,08 (s, 1H), 7,01 (d, 1H), 6,48 (t, 1H), 5,73-5,66 (m, 1H), 5,19-5,15 (m, 2H), 4,46 (t, 1H), 3,65 (s, 1H), 2,59-2,54 (m, 1H), 2,46-2,38 (m, 1H), 1,19 (s, 9H).

Стадия 3. Получение (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (580 мг) в EtOAc (20 мл) добавляли Pd/C (0,4 г, чистота 10%) в атмосфере N₂. Суспензию дегазировали под вакуумом и продували с помощью H₂ несколько раз. Смесь перемешивали в атмосфере H₂ (18 фунтов/кв. дюйм) при 25°C в течение 0,5 ч. Реакционную смесь фильтровали и концентрировали с получением (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (560 мг).

Стадия 4. Получение гидрохлорида (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутан-1-амина

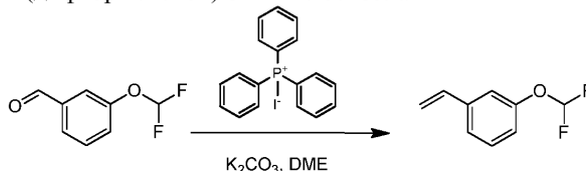


К раствору (R)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси) фенил) бутил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (580 мг) в MeOH (8 мл) добавляли HCl/MeOH (4 M, 3,1 мл). Смесь перемешивали при 25°C в течение 3 ч, а затем концентрировали с получением гидрохлорида (1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]бутан-1-амина (250 мг).

III: гидрохлорид (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-амина



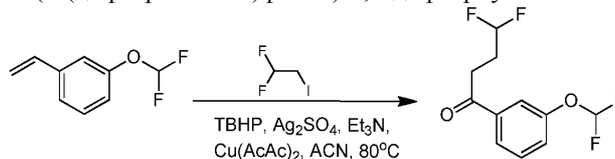
Стадия 1. Получение 1-(дифторметокси)-3-винилбензола



К раствору йодида метилтрифенилфосфония (7,05 г) в DME (50 мл) добавляли K₂CO₃ (2,41 г). Полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 1 ч, затем добавляли 3-(дифторметокси)бензальдегид (1,5 г) и перемешивание продолжали при 80°C в течение 15 ч. Смесь фильтровали, и осадок на фильтре промывали с помощью петролейного эфира (100 мл). Фильтрат концентрировали и очищали с помощью колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 10/1) с получением 1-(дифторметокси)-3-винилбензола (1,4 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,32 (t, 1H), 7,25 (d, 1H), 7,16 (s, 1H), 7,01 (d, 1H), 6,70 (t, 1H), 6,52 (t, 1H), 5,77 (d, 1H), 5,32 (d, 1H).

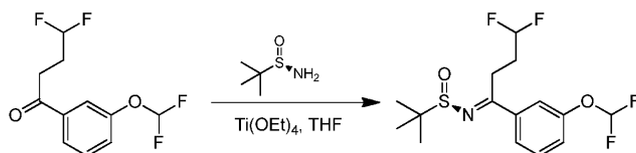
Стадия 2. Получение 1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-она



К раствору 1,1-дифтор-2-йодэтана (1 г), 1-(дифторметокси)-3-винилбензола (1,33 г), бис[(Z)-1-метил-3-оксобут-1-енокси]меди (273 мг) и Ag₂SO₄ (325 мг) в ACN (20 мл) добавляли Et₃N (527 мг) и трет-бутилгидропероксид (TBHP) (2,01 г, 70% в воде). Полученную смесь перемешивали при 80°C в течение 24 ч. Реакционную смесь гасили с помощью насыщенного водн. раствора Na₂S₂O₃ и экстрагировали с помощью DCM (10 мл × 3). Органической фазы объединяли, промывали с помощью солевого раствора (5 мл × 2), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 5/1) с получением 1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-она (300 мг).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,82 (d, 1H), 7,73 (s, 1H), 7,50 (t, 1H), 7,36 (d, 1H), 6,57 (t, 1H), 6,02 (tt, 1H), 3,18 (t, 2H), 2,35-2,27 (m, 2H).

Стадия 3. Получение (S,E)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутилен)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору 1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-она (300 мг) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (218 мг) в THF (10 мл) добавляли $\text{Ti}(\text{OEt})_4$ (547 мг). Смесь перемешивали при 60°C в течение 6 ч. Реакционную смесь использовали непосредственно на следующей стадии.

Стадия 4. Получение N-[(1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]-4,4-дифторбутил]-2-метилпропан-2-сульфинамида

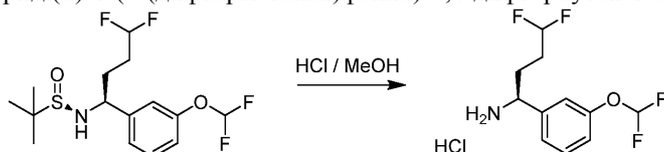


L-селектрид (1M в THF, 3,59 мл) добавляли к раствору (S)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутилен)-2-метилпропан-2-сульфинамида (423 мг) в THF при -48°C.

Реакционную смесь перемешивали в течение 0,5 ч, затем ее температуру доводили до 0°C и добавляли H_2O (~10 мл).

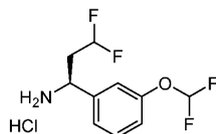
Полученную смесь экстрагировали с помощью EtOAc (35 мл × 2). Органические экстракты промывали соевым раствором (10 мл), высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO_2 , петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 1/1) с получением N-[(1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]-4,4-дифторбутил]-2-метилпропан-2-сульфинамида (140 мг).

Стадия 5. гидрохлорид (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-амина

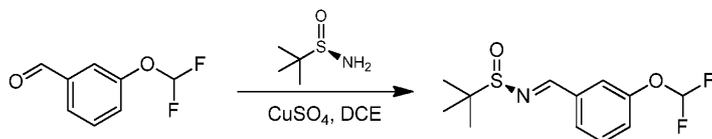


N-[(1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]-4,4-дифторбутил]-2-метилпропан-2-сульфинамид (140 мг) в MeOH (10 мл) и HCl/MeOH (5 мл, 4 M) перемешивали при 20°C в течение 1 ч. Смесь концентрировали с получением гидрохлорида (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутан-1-амина (110 мг).

III: гидрохлорид (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропан-1-амина



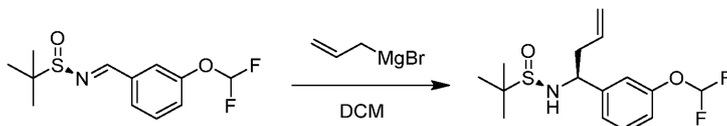
Стадия 1. Получение (S, E)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К раствору 3-(дифторметокси)бензальдегида (5 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,22 г) в DCE (150 мл) добавляли CuSO_4 (23 г). Реакционную смесь перемешивали при 55°C в течение 20 ч, а затем фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии на диоксиде кремния (SiO_2 , петролейный эфир/этилацетат = от 10/1 до 5/1) с получением (S,E)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (6,9 г).

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 8,55 (s, 1H), 7,65 (d, 1H), 7,62 (s, 1H), 7,47 (t, 1H), 7,25 (d, 1H), 6,55 (t, 1H), 1,25 (s, 9H).

Стадия 2. Получение (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида

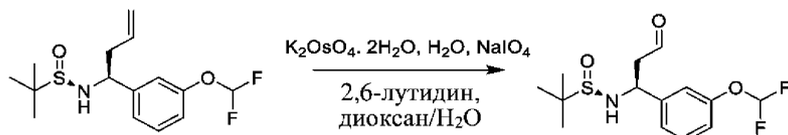


К раствору (S,E)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2 г) в DCM (60 мл) медленно добавляли бромид аллилмагния (1 M раствор в THF, 21,79 мл) при 0°C. Реакционную

смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 25°C в течение 2 ч. Реакционную смесь гасили путем добавления насыщ. водн. раствора NH₄Cl (10 мл) при 0°C, а затем разбавляли с помощью H₂O (50 мл) и экстрагировали с помощью DCM (40 мл × 3). Объединенные органические фазы промывали с помощью H₂O (40 мл), высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 100/1 до 1/2) с получением (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2,3 г).

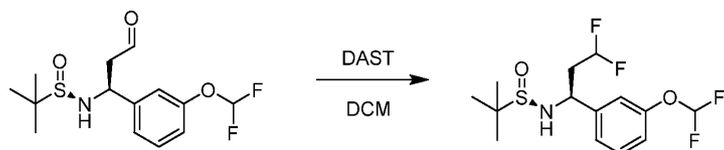
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,31 (t, 1H), 7,15 (d, 1H), 7,08 (s, 1H), 7,01 (d, 1H), 6,49 (t, 1H), 5,71-5,65 (m, 1H), 5,19-5,15 (m, 2H), 4,48-4,44 (m, 1H), 3,66 (s, 1H), 2,59-2,54 (m, 1H), 2,46-2,40 (m, 1H), 1,18 (s, 9H).

Стадия 3. Получение (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3-оксопропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



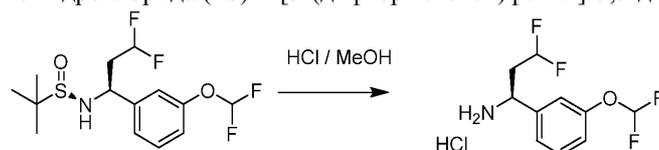
Гидрат осмата(VI) калия (276 мг) добавляли одной порцией к перемешиваемому раствору (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бут-3-ен-1-ил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2,5 г), 2,6-лутидина (1,69 г) и периодата натрия (5,05 г) в смеси диоксана (10 мл) и H₂O (3 мл). Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 1 ч, а затем разбавляли с помощью DCM (100 мл) и воды (20 мл). Водный слой экстрагировали с помощью DCM (25 мл × 2). Объединенные органические экстракты высушивали над Na₂SO₄. Неочищенную реакционную смесь использовали непосредственно на следующей стадии.

Стадия 4. Получение (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



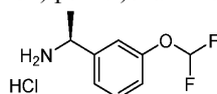
К раствору (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3-оксопропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2 г) в DCM (200 мл) по каплям добавляли трифторид диэтиламиносеры (DAST) (3,03 г) при -78°C. Обеспечивали понижение температуры реакционной смеси до 20°C, и осуществляли ее перемешивание в течение 2 ч. Раствор выливали в насыщенный водный раствор NaHCO₃ (50 мл), и органическую фазу отделяли. Данный раствор высушивали над безводным Na₂SO₄ и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 5/1 до 1/1) с получением (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (500 мг).

Стадия 5. Получение гидрохлорида (1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]-3,3-дифторпропан-1-амина

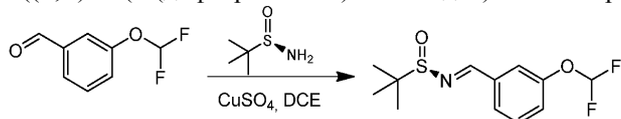


К раствору (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (380 мг) в MeOH (15 мл) добавляли HCl/MeOH (25 мл, 4 М) при 0°C, и реакционную смесь перемешивали в течение 0,5 ч, и обеспечивали понижение ее температуры до 25°C. Реакционную смесь концентрировали с получением гидрохлорида (1S)-1-[3-(дифторметокси)фенил]-3,3-дифторпропан-1-амина (300 мг, неочищенный, соль HCl). При этом его использовали непосредственно без дополнительной очистки.

III: гидрохлорид (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина



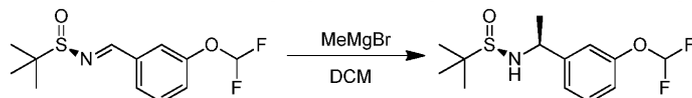
Стадия 1. Получение ((S,E)-N-(3-(дифторметокси)бензильден)-2-метилпропан-2-сульфинамида



К смеси 3-(дифторметокси)бензальдегида (2 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (1,7 г) в DCE (60 мл) добавляли CuSO₄ (9,3 г) при 55°C в атмосфере N₂. Реакционную смесь перемешивали при 55°C в

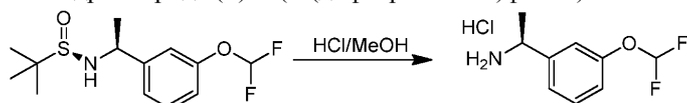
течение 12 ч, фильтровали, и фильтрат концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии на колонке с силикагелем (петролейный эфир/этилацетат = 20:1-10:1) с получением ((S,E)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,5 г).

Стадия 2. Получение (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



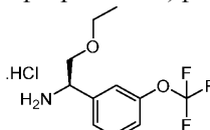
К раствору ((S,E)-N-(3-(дифторметокси)бензилиден)-2-метилпропан-2-сульфинамида (2 г) в DCM (30 мл) по каплям добавляли бромид метилмагния (3 М в Et₂O, 4,8 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 20°C в течение 16 ч. Реакционную смесь гасили с помощью водн. насыщ. раствора NH₄Cl (10 мл), и водную фазу экстрагировали этилацетатом (30 мл × 3). Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором (40 мл × 2), высушивали с помощью безводного Na₂SO₄, фильтровали, концентрировали и очищали посредством хроматографии на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 5:1-1:1) с получением (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (960 мг).

Стадия 3. Получение гидрохлорида (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина

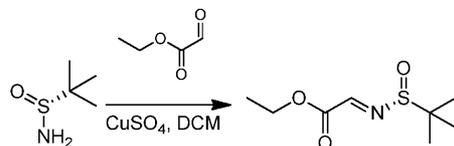


К раствору (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (0,8 г) в MeOH (4 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 2 мл). Полученную смесь перемешивали при 25°C в течение 3 ч и концентрировали с получением гидрохлорида (S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина (1,6 г, неочищенный).

Шк: гидрохлорид (R)-2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина

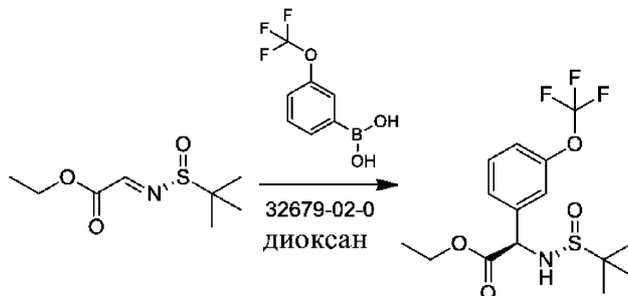


Стадия 1. Получение этил-(R,E)-2-((трет-бутилсульфинил)имино)ацетата



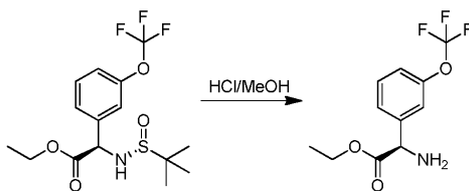
К раствору этил-2-оксоацетата (7,5 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,90 г) в DCM (150 мл) в атмосфере N₂ добавляли CuSO₄ (12,9 г), и реакционную смесь перемешивали при 25°C в течение 24 ч. Твердое вещество отфильтровывали, промывали с помощью этилацетата (50 мл), и органический слой концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, гексан/этилацетат, 5/1) с получением этил-(R,E)-2-((трет-бутилсульфинил)имино)ацетата (5 г).

Стадия 2. Получение этил-(R)-2-(((S)-трет-бутилсульфинил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата



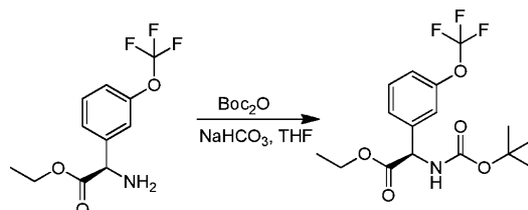
К раствору этил-(R,E)-2-((трет-бутилсульфинил)имино)ацетата (5 г) и [3-(трифторметокси)фенил]бороновой кислоты (6,02 г) в диоксане (80 мл) добавляли бис(ацетонитрил)(1,5-циклооктадиен)родия(I) тетрафторборат (CAS:32679-02-0) (1,85 г), и данную смесь перемешивали при 80°C в течение 16 ч. Раствор фильтровали, и органическую фазу концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир:EtOAc = 6:1) с получением этил-(R)-2-(((S)-трет-бутилсульфинил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата (5,1 г).

Стадия 3. Получение этил-(R)-2-амино-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата



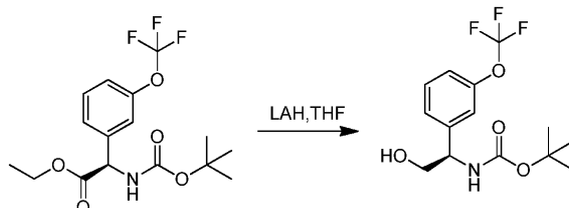
К раствору этил-(R)-2-(((S)-трет-бутилсульфинил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата (4,6 г) в MeOH (30 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 25,04 мл) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали при 25°C в течение 1 ч и концентрировали с получением этил-(R)-2-амино-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата в виде хлористоводородной соли (3,3 г).

Стадия 4. Получение этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата



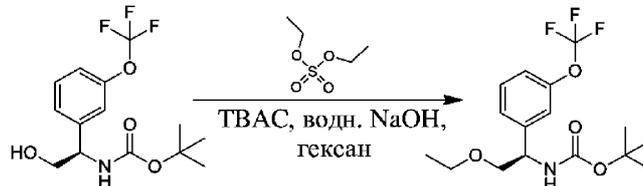
К смеси гидрохлорида этил-(R)-2-амино-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата (3,3 г) в THF (80 мл) добавляли Boc₂O (4,81 г) и NaHCO₃ (925 мг), и реакционную смесь перемешивали при 25°C в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали и разбавляли с помощью EtOAc (20 мл), промывали водой (20 мл), а затем концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂; петролейный эфир:EtOAc = 10:1) с получением этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата (3,8 г).

Стадия 5. Получение трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата



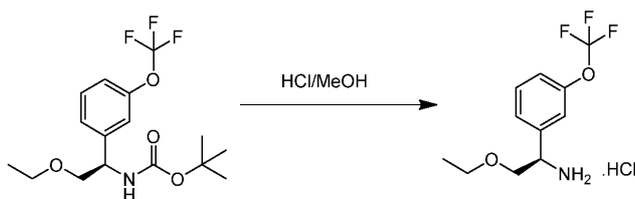
К суспензии LiAlH₄ (2,1 г) в THF (200 мл) добавляли этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси) фенил) ацетат (5 г) в THF (20 мл) при охлаждении с помощью льда, и смесь перемешивали при температуре от 0 до 25°C в течение 2 ч. Добавляли безводный сульфат магния, а затем последовательно добавляли воду (5 мл) и этилацетат (100 мл), и нерастворимые вещества отфильтровывали с использованием целита. Фильтрат концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир:EtOAc = 5:1) с получением трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (3,37 г).

Стадия 6. Получение трет-бутил-(R)-(2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата



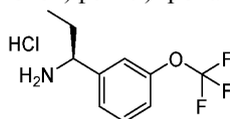
К раствору трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (1 г) в гексане (15 мл) добавляли диэтилсульфат (960 мг), хлорид тетрабутиламмония (ТВАС) (87 мг) и раствор NaOH (324 мг) в H₂O (1,5 мл). Полученную смесь перемешивали при 25°C в течение 20 ч. Реакционную смесь разбавляли с помощью EtOAc (200 мл), промывали водой (100 мл) и соевым раствором (100 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии (SiO₂, 10% этилацетат в петролейном эфире) с получением трет-бутил-(R)-(2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (5,9 г).

Стадия 7. Получение гидрохлорида (R)-2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина

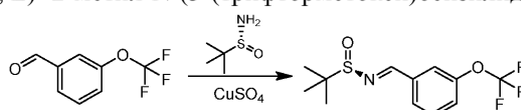


К раствору трет-бутил-(R)-(2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (5,9 г) в MeOH (100 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 63,33 мл) при 25°C, и данную смесь перемешивали при 25°C в течение 16 ч. Раствор концентрировали с получением гидрохлорида (R)-2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина (4,5 г).

III: гидрохлорид (S)-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-амина



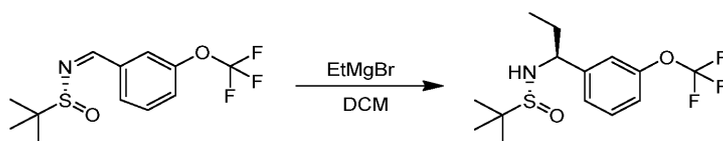
Стадия 1. Получение (S, E) -2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида



Смесь 3-(трифторметокси)бензальдегида (10,0 г), (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (7,7 г) и CuSO₄ (12,6 г) в DCE (200 мл) перемешивали при 55°C в течение 16 ч.

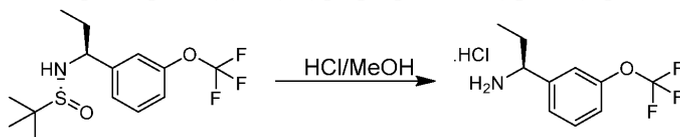
Смесь фильтровали, и осадок на фильтре промывали с помощью DCM (200 мл). Фильтрат концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, градиент предусматривал 0-10% этилацетат/петролейный эфир) с получением (S, E) -2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида (12,6 г).

Стадия 2. Получение (S)-2-метил-N-((S)-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)пропан-2-сульфинамида



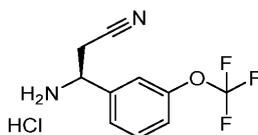
К раствору (S, E) -2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида (2,0 г) в DCM (40 мл) при 0°C по каплям добавляли EtMgBr (3 М в Et₂O, 9,1 мл). Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и при 20°C в течение 3 ч. Смесь охлаждали до 0°C, и добавляли насыщ. водн. раствор NH₄Cl (100 мл). Смесь экстрагировали с помощью DCM (100 мл × 2), фазы разделяли, и органический слой промывали солевым раствором (200 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, градиент предусматривал 0-50% этилацетат/петролейный эфир) с получением продукта (1,4 г).

Стадия 3. Получение гидрохлорида (S)-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-амина



К раствору (S)-2-метил-N-((S)-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)пропан-2-сульфинамида (1,4 г) в MeOH (40 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 20 мл). Полученную смесь перемешивали при 30°C в течение 12 ч, а затем концентрировали с получением неочищенного гидрохлорида (S)-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-амина, который применяли без дополнительной очистки (1 г).

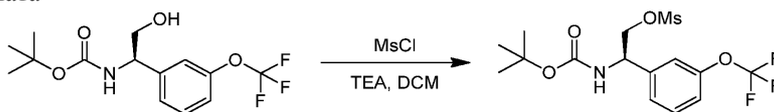
IIIм: гидрохлорид (S)-3-амино-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаннитрила



Стадия 1. Получение трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата. Данное промежуточное соединение получали, как описано для промежуточного соединения III, стадии 1-5.

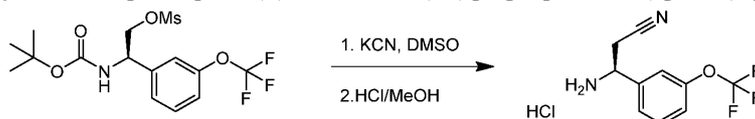
Стадия 2. Получение (R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)-

этилметансульфоната



К раствору трет-бутил-(R)-2-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (2 г) в DCM (20 мл) добавляли Et₃N (756 мг), затем добавляли метансульфонилхлорид (1,75 г) при 0°C. Смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч. Реакционную смесь промывали с помощью насыщенного водного раствора NH₄Cl (15 мл), высушивали над безводным Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением (R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)этилметансульфоната (2,50 г, неочищенный), который использовали на следующей стадии без дополнительной очистки.

Стадия 3. Получение гидрохлорида (S)-3-амино-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаннитрила

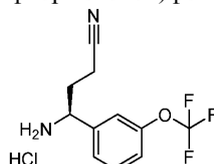


К раствору (R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)этилметансульфоната (420 мг) в DMSO (5 мл) добавляли KCN (225 мг) при 20°C. Смесь перемешивали при 50°C в течение 16 ч. Реакционную смесь разбавляли с помощью 10% раствора Na₂CO₃ (40 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (30 мл × 3). Объединенные органические экстракты промывали водой (50 мл) и соевым раствором (50 мл), затем высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 5/1 до 4/1) с получением трет-бутил-(S)-2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (665 мг).

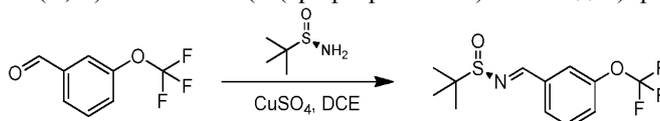
¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃): δ 7,46 (t, 1H), 7,33 (d, 1H), 7,24 (m, 2H), 7,04 (d, 1H), 5,31-5,38 (m, 1H), 3,73-3,71 (m, 1H), 3,11-3,05 (m, 1H), 2,84-2,92 (m, 2H), 2,49-2,43 (m, 1H), 2,28-2,37 (m, 1H), 0,93 (s, 9H).

К раствору трет-бутил-(S)-2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (400 мг) в MeOH (8 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 4,00 мл) при 0°C. Смесь перемешивали при 25°C в течение 16 ч. Затем реакционную смесь концентрировали с получением гидрохлорида (S)-3-амино-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаннитрила (280 мг, неочищенный).

III: гидрохлорид (S)-4-амино-4-(3-(трифторметокси)фенил)бутаннитрила

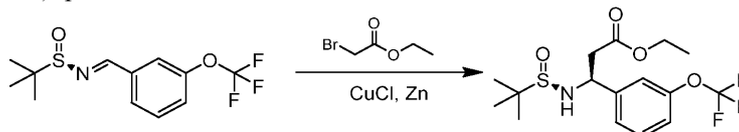


Стадия 1. Получение (R, E)-2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида



К раствору 3-(трифторметокси)бензальдегида (30 г) и (R)-2-метилпропан-2-сульфинамида (23,0 г) в DCE (600 мл) добавляли CuSO₄ (37,8 г). Смесь перемешивали при 55°C в течение 24 ч и фильтровали. Осадок на фильтре промывали с помощью DCM (300 мл). Фильтраты объединяли и концентрировали, и остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 0/1 до 5/1) с получением (R, E)-2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида (41,8 г).

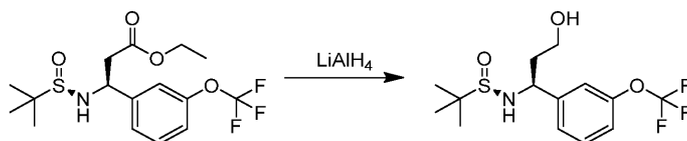
Стадия 2. Получение этил-(S)-3-(((R)-трет-бутилсульфинил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаноата



Раствор (R, E)-2-метил-N-(3-(трифторметокси)бензилиден)пропан-2-сульфинамида (5 г) в THF (60 мл) добавляли к суспензии активированного Zn (11,15 г), CuCl (2,5 г) и этил-2-бромацетата (7,1 г) в THF (60 мл) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 2 ч и фильтровали. Осадок на фильтре промывали с помощью DCM (400 мл), объединенные органические фильтраты концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 5/1) с получением этил-(S)-3-(((R)-трет-бутилсульфинил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаноата (7 г, неочищенный).

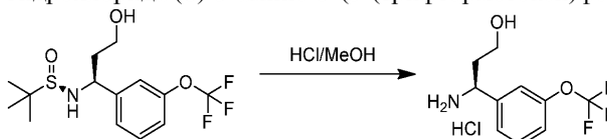
^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,36 (t, 2H), 7,20 (s, 1H), 7,14 (d, 1H), 5,78 (d, 1H), 5,14-5,10 (m, 1H), 4,14-4,10 (t, 2H), 3,05-2,89 (m, 2H), 1,31 (s, 9H), 1,18 (t, 3H).

Стадия 3. Получение (R)-N-((S)-3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида



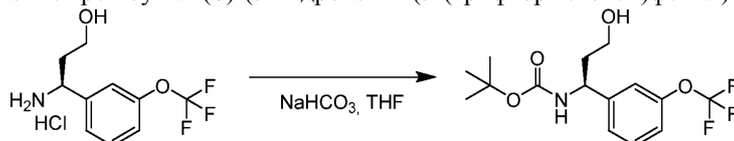
К раствору этил-(S)-3-(((R)-трет-бутилсульфинил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаноата (7 г) в THF (70 мл) добавляли LiAlH_4 (696 мг) при 0°C . Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч, а затем гасили путем последовательного добавления H_2O (0,7 мл), 10% раствора NaOH (0,7 мл) и H_2O (2,1 мл) при 0°C . Смесь фильтровали. Остаток концентрировали с получением неочищенного (R)-N-((S)-3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-2-метилпропан-2-сульфинамида (4,2 г).

Стадия 4. Получение гидрохлорида (S)-3-амино-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-ола



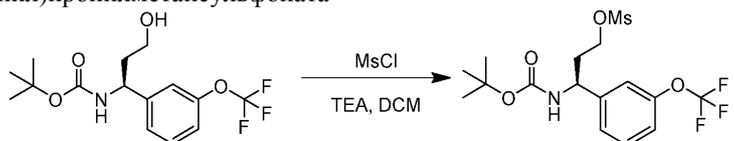
Неочищенный (R)-N-((S)-3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-2-метилпропан-2-сульфинамид (4 г) из предыдущей стадии реакции растворяли в MeOH (40 мл), и добавляли HCl/MeOH (4 М, 23,6 мл). Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч и концентрировали с получением гидрохлорида (S)-3-амино-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-ола (3,2 г, неочищенный).

Стадия 5. Получение трет-бутил-(S)-3-(3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата



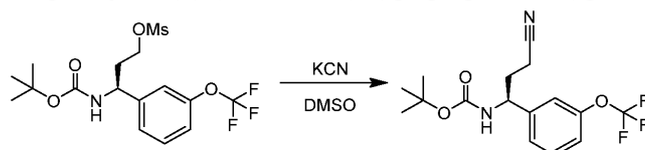
Неочищенный этил-(S)-3-(((R)-трет-бутилсульфинил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропаноат из предыдущей стадии реакции (3,2 г) растворяли в THF (35 мл), и добавляли W_2O (10,28 г) и NaHCO_3 (2 г). Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч. Смесь концентрировали, и остаток разбавляли водой (70 мл), экстрагировали с помощью DCM (100 мл \times 3), и объединенные органические экстракты высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO_2 , петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 2/1) с получением трет-бутил-(S)-3-(3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата (3,2 г).

Стадия 6. Получение (S)-3-((трет-бутоксикарбонил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропилметансульфоната



К раствору трет-бутил-(S)-3-(3-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата (1 г) в DCM (30 мл) добавляли Et_3N (905 мг) и метансульфонилхлорид (683 мг) при 0°C . Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч, а затем промывали ледяной водой (15 мл), высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали с получением ((S)-3-((трет-бутоксикарбонил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропилметансульфоната (1,2 г).

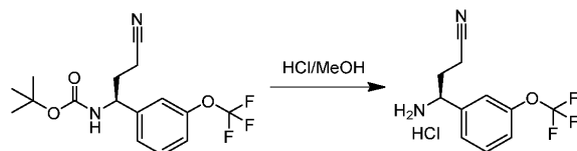
Стадия 7. Получение трет-бутил-(S)-3-(3-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата



Полученный на предыдущей стадии ((S)-3-((трет-бутоксикарбонил)амино)-3-(3-(трифторметокси)фенил)пропилметансульфонат растворяли в DMSO (35 мл), и добавляли KCN (661 мг) при 20°C . Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 16 ч, а затем разбавляли с помощью 10% раствора Na_2CO_3 (40 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (70 мл \times 3). Объединенные органические экстракты промывали водой (50 мл) и соевым раствором (50 мл), затем высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO_2 , петролейный

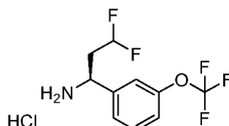
эфир/этилацетат = от 1/0 до 3/1) с получением трет-бутил-(S)-(3-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата (990 мг).

Стадия 8. Получение гидрохлорида (S)-4-амино-4-(3-(трифторметокси)фенил)бутаннитрила



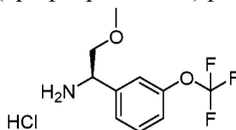
К раствору трет-бутил-(S)-(3-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)карбамата (900 мг) в MeOH (14 мл) добавляли HCl/MeOH (4 M, 6,53 мл). Смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч и концентрировали с получением гидрохлорида (S)-4-амино-4-(3-(трифторметокси)фенил)бутаннитрила (850 мг).

По: гидрохлорид (S)-3,3-дифтор-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропан-1-амина

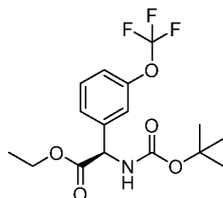


Получен, как описано для Нi, с применением 3-(трифторметокси)бензальдегида в качестве исходного материала.

Пр: гидрохлорид (R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина

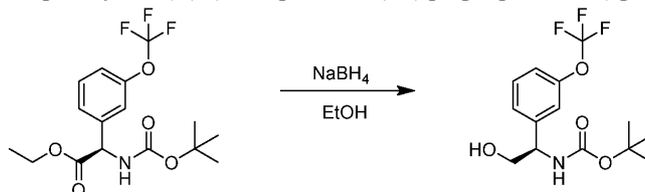


Стадия 1. Получение этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата



Данное промежуточное соединение получали, как описано для Пk, стадии 1-4.

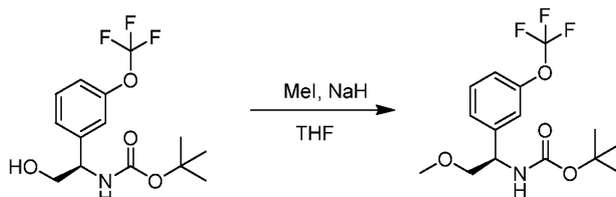
Стадия 2. Получение трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата



К раствору этил-(R)-2-((трет-бутоксикарбонил)амино)-2-(3-(трифторметокси)фенил)ацетата (10 г) в EtOH (90 мл) добавляли NaBH₄ (4,17 г) при 0°C. Смесь извлекали из холодной бани и перемешивали в течение 2 ч. Реакцию гасили водой (20 мл) и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 1/0 до 3/1) с получением продукта (13,6 г).

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,39 (t, 1H), 7,26 (d, 1H), 7,17-7,15 (m, 2H), 5,34 (s, 1H), 4,80 (s, 1H), 3,93-3,84 (m, 2H), 2,06 (s, 1H), 1,45 (s, 9H).

Стадия 3. Получение трет-бутил-(R)-(2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата

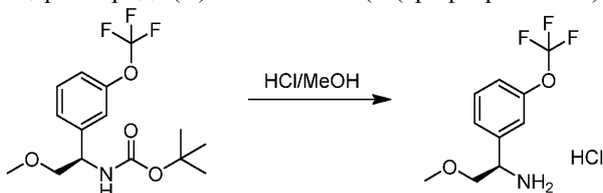


К раствору трет-бутил-(R)-(2-гидрокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (1 г) и MeI (4 г) в THF (70 мл) добавляли NaH (149 мг, 60% в минеральном масле) при 0°C. Смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч и перемешивали при 25°C в течение 16 ч. Для гашения реакции добавляли воду (1 мл). THF удаляли, и к остатку добавляли EtOAc (200 мл). Раствор промывали водой (50 мл × 3) и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат

= от 0/1 до 5/1) с получением трет-бутил-(R)-(2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (3,2 г).

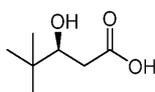
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,36 (t, 1H), 7,25 (m, 1H), 7,19 (s, 1H), 7,12 (d, 1H), 5,34 (s, 1H), 4,83 (s, 1H), 3,63-3,56 (m, 2H), 3,35 (s, 3H), 1,43 (s, 9H).

Стадия 4. Получение гидрохлорида (R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этан-1-амина



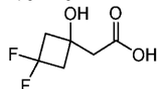
К раствору трет-бутил-(R)-(2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)карбамата (2,7 г) в MeOH (40 мл) добавляли HCl/MeOH (4 М, 40 мл) при 25°C. Смесь перемешивали при 25°C в течение 16 ч. Смесь концентрировали с получением требуемого продукта (1,9 г, неочищенный).

IIIa: (S)-3-гидрокси-4,4-диметилпентановая кислота

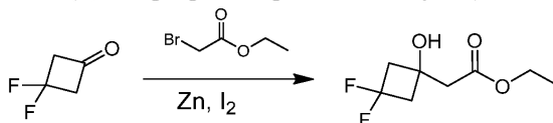


Получена в соответствии с имеющимися в литературе сведениями, как описано в Wang Z. et al: Tetrahedron: Asymmetry 10 (1999) 225-228.

IIIb: 2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)уксусная кислота



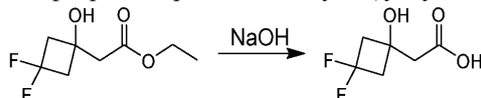
Стадия 1. Получение этил-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетата



К раствору 3,3-дифторциклобутанона (0,2 г), Zn (198 мг) и I₂ (10 мг) в THF (13 мл) в атмосфере N₂ по каплям добавляли этил-2-бромацетат (378 мг). Смесь перемешивали при 55°C в течение 6 ч. К реакционной смеси осторожно добавляли H₂SO₄ (10%, 10 мл) при 0°C, и смесь экстрагировали этилацетатом (20 мл × 3).

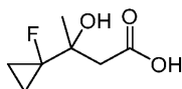
Органический экстракт промывали с помощью NaHCO₃ (насыщ. водн. раствор, 10 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Неочищенный продукт (0,26 г) использовали непосредственно без дополнительной очистки.

Стадия 2. Получение 2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)уксусной кислоты

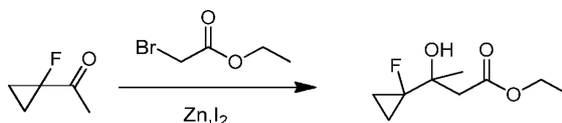


К раствору этил-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетата (0,26 г) в MeOH (10 мл) и H₂O (2 мл) добавляли NaOH (107 мг) при 0°C. Смесь перемешивали при 20°C в течение 8 ч. Реакционный раствор охлаждали до 0°C, и в раствор добавляли 1 н. HCl до достижения pH 1-2. Остаток разбавляли соевым раствором (10 мл) и экстрагировали с помощью метил-трет-бутилового эфира (30 мл × 5). Объединенные органические экстракты высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт (0,24 г) применяли без дополнительной очистки.

IIIc: 3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутановая кислота



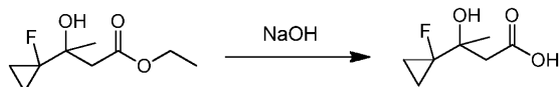
Стадия 1. Получение этил-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутаноата



Раствор 1-(1-фторциклопропил)этанона (0,5 г), Zn (512 мг) и I₂ (62 мг) в THF (30 мл) перемешивали при 20°C до тех пор, пока раствор не становился бесцветным, и по каплям добавляли этил-2-бромацетат (981 мг). Полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 0,5 ч и при 65°C в течение 4,5

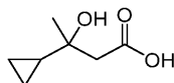
ч. Реакционную смесь промывали с помощью 10% водн. H_2SO_4 (20 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (50 мл \times 2). Органические экстракты промывали солевым раствором (100 мл), высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали с получением этил-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксипентаноата (0,83 г, неочищенный).

Стадия 2. Получение 3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксипентановой кислоты

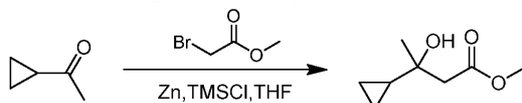


К раствору этил-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксипентаноата (0,83 г) в EtOH (10 мл) добавляли раствор NaOH (350 мг) в H_2O (3 мл). Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 2 ч, а затем экстрагировали с помощью EtOAc (50 мл \times 2). Водный слой подкисляли с помощью 10% HCl до pH 3 и экстрагировали с помощью EtOAc (50 мл \times 2). Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором (100 мл), высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали с получением 3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксипентановой кислоты (0,57 г, неочищенный).

IIIд: 3-циклопропил-3-гидроксипентановая кислота

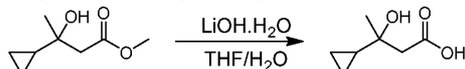


Стадия 1. Получение метил-3-циклопропил-3-гидроксипентаноата



Zn (12,4 г) в THF (150 мл) добавляли к TMSCl (1,3 г), и полученную смесь перемешивали при 20°C в течение 15 мин, а затем нагревали до 70°C. Нагревание останавливали, и по каплям добавляли метил-2-бромацетат (21,8 г) с такой скоростью, что растворитель подвергался слабому кипению. Полученную смесь перемешивали при 70°C в течение 1 ч и при 20°C в течение 1 ч, затем добавляли раствор 1-циклопропилэтанона (10 г) в THF (50 мл). Реакционную смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч. Смесь выливали в $NH_3 \cdot H_2O$ на льду (100 мл, 28%) и экстрагировали с помощью этилацетата (150 мл \times 2). Органический экстракт промывали водой (150 мл) и солевым раствором (150 мл), высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали с получением требуемого продукта (8,9 г, неочищенный).

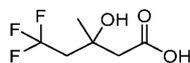
Стадия 2. Получение 3-циклопропил-3-гидроксипентановой кислоты



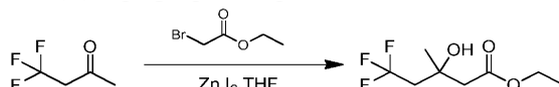
Смесь неочищенного метил-3-циклопропил-3-гидроксипентаноата (8,9 г) и LiOH· H_2O (11,8 г) в THF (100 мл) и H_2O (50 мл) перемешивали при 20°C в течение 16 ч. Добавляли H_2O (50 мл), и экстрагировали с помощью этилацетата (100 мл \times 2). Органические экстракты удаляли. pH водного слоя доводили до ~5 с помощью 2 н. HCl, осуществляли его экстрагирование с помощью этилацетата (100 мл \times 3), и объединенные органической фракции промывали солевым раствором (100 мл \times 10), высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали с получением требуемого продукта с общим выходом 30% (5,1 г).

1H ЯМР (400 МГц, $CDCl_3$) δ 2,67-2,51 (m, 2H), 1,25 (s, 3H), 0,90-1,00 (m, 1H), 0,33-0,50 (m, 4H).

IIIе: 5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентановая кислота

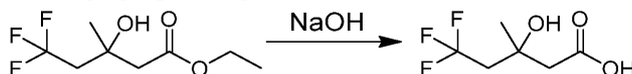


Стадия 1. Получение этил-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентаноата



К смеси Zn (6,9 г) и I_2 (89 мг) в THF (80 мл) добавляли 4,4,4-трифторбутан-2-он (4,4 г) и этил-2-бромацетат (6,4 г) при 15°C. Смесь перемешивали при 60°C в течение 6 ч. Реакционную смесь охлаждали до 0°C и гасили с помощью H_2SO_4 (100 мл, 10% водн. раствор). Смесь экстрагировали этилацетатом (15 мл \times 3). Объединенный органический экстракт промывали солевым раствором (15 мл) и высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Получали продукт (11,00 г, неочищенный), и использовали его непосредственно без дополнительной очистки.

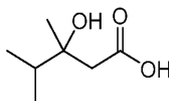
Стадия 2. Получение 5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентановой кислоты



Смесь этил-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентаноата (11 г, неочищенный) и NaOH (4,1 г) в H₂O (150 мл) перемешивали при 15°C в течение 16 ч. pH довели до ~2 с помощью насыщ. KHSO₄ при 0°C, и смесь экстрагировали с помощью этилацетата (200 мл × 3). Объединенный органический экстракт промывали солевым раствором (300 мл), высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением продукта (10 г, неочищенный).

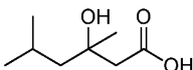
Следующие соединения получали посредством такой же методики, как описанная для IIIe, с применением соответствующих исходных материалов.

IIIf: 3-гидрокси-3,4-диметилпентановая кислота



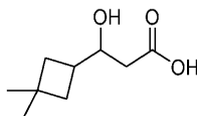
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 2,65-2,46 (m, 2H), 2,09 (s, 1H), 1,85-1,76 (m, 1H), 1,20 (s, 3H), 0,93 (dd, 6H).

IIIg: 3-гидрокси-3,5-диметилгексановая кислота

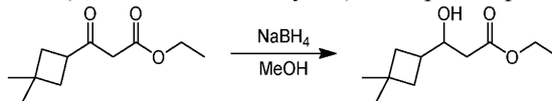


¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 2,64-2,50 (m, 2H), 1,85-1,79 (m, 1H), 1,49 (d, 2H), 1,32 (s, 3H), 1,03-0,97 (m, 6H).

IIIh: 3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропановая кислота



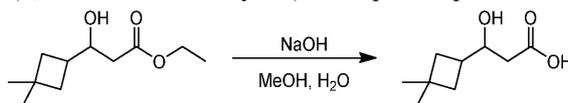
Стадия 1. Получение этил-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропаноата



К раствору этил-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-оксопропаноата (IVd) (1 г) в MeOH (8 мл) добавляли NaBH₄ (95 мг). Смесь перемешивали при 0°C в течение 10 мин и гасили с помощью добавления H₂O (1 мл), концентрировали, а затем разбавляли с помощью EtOAc (30 мл), высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и выпаривали. Остаток очищали посредством хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат = от 5/1 до 4/1) с получением этил-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропаноата (907 мг).

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 4,70 (d, 1H), 4,06-4,00 (m, 2H), 3,71-3,68 (m, 1H), 2,26-2,23 (m, 1H), 2,15-2,12 (m, 2H), 1,63-1,59 (m, 3H), 1,52-1,49 (m, 1H), 1,17 (t, 3H), 1,09 (s, 3H), 0,99 (s, 3H).

Стадия 2. Получение 3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропановой кислоты

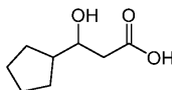


К раствору этил-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропаноата (900 мг) в MeOH (10 мл) добавляли раствор NaOH (377 мг) в H₂O (5 мл). Смесь перемешивали при 25°C в течение 4 ч. В реакционную смесь добавляли 10% раствор HCl с достижением pH 3-4, затем ее разбавляли с помощью H₂O (30 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (30 мл × 2), объединенные органические слои высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением 3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропановой кислоты (760 мг).

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 11,96-11,95 (m, 1H), 4,65-4,61 (m, 1H), 3,71-3,66 (m, 1H), 2,19-2,05 (m, 3H), 1,63-1,51 (m, 4H), 1,09 (s, 3H), 1,00 (s, 3H).

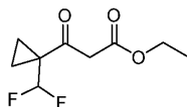
Следующее соединение получали посредством такой же методики, как описанная для IIIh, с применением соответствующих исходных материалов.

IIIi: 3-циклопентил-3-гидроксипропановая кислота

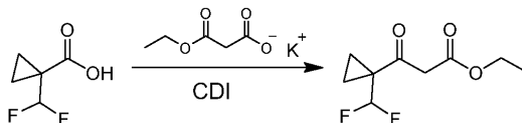


¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 11,96 (s, 1H), 4,63 (s, 1H), 3,66 (s, 1H), 2,36-2,32 (m, 2H), 1,83-1,75 (m, 1H), 1,62-1,35 (m, 8H).

IVa: этил-3-[1-(диформетил)циклопропил]-3-оксопропаноат



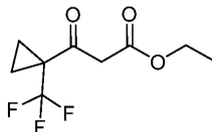
Стадия 1. Получение этил-3-[1-(дифторметил)циклопропил]-3-оксопропаноата



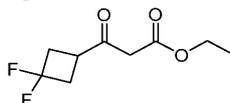
Et₃N (2,34 г) и MgCl₂ (1,8 г) добавляли к суспензии калиевой соли (3-этоксипропаноил)окси (2,6 г) в MeCN (30 мл), и осуществляли перемешивание при 20°C в течение 2 ч. Подвергнутую предварительному перемешиванию смесь карбонилдиимдазола (CDI) (1,4 г) и 1-(дифторметил)циклопропанкарбоновой кислоты (1 г) в MeCN (20 мл) добавляли при 0°C, и осуществляли перемешивание при 20°C в течение 14 ч. Реакционную смесь разбавляли с помощью H₂O (30 мл) и экстрагировали с помощью этилацетата (80 мл * 2). Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором (30 мл), высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством флэш-хроматографии (SiO₂, элюент характеризовался градиентом, предусматривающим 0~10% этилацетат/петролейный эфир) с получением продукта (0,98 г).

Следующие соединения получали посредством такой же методики, как описанная для IVa, с применением соответствующих исходных материалов.

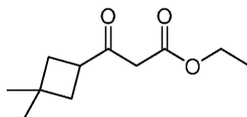
IVb: этил-3-оксо-3-[1-(трифторметил)циклопропил]пропаноат



IVc: 3-(3,3-дифторциклобутил)-3-оксопропаноат

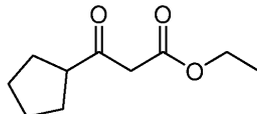


IVd: этил-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-оксопропаноат



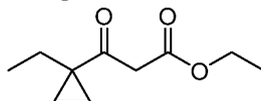
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 4,22-4,16 (m, 1H), 3,39 (s, 2H), 3,34-3,25 (m, 1H), 2,08-1,90 (m, 4H), 1,29 (t, 3H), 1,27 (s, 3H), 1,06 (s, 3H).

IVe: этил-3-циклопентил-3-оксопропаноат



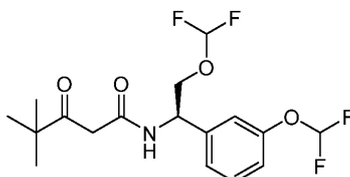
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 4,24-4,18 (m, 2H), 3,49 (s, 2H), 3,03-2,95 (m, 1H), 1,84-1,60 (m, 8H), 1,28 (t, 3H).

IVf: этил-3-(1-этилциклопропил)-3-оксопропаноат

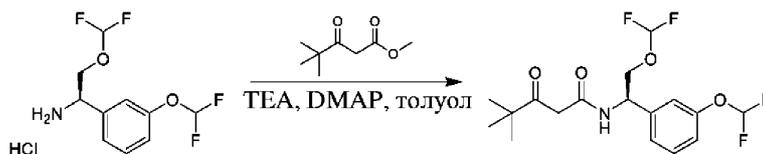


¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 4,22-4,16 (m, 2H), 3,33 (s, 2H), 1,64-1,60 (m, 2H), 1,26-1,20 (m, 6H), 0,94 (t, 3H).

Va: (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-4,4-диметил-3-оксопентанамид



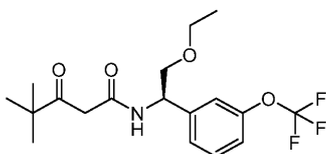
Стадия 1. Получение (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-4,4-диметил-3-оксопентанамида



Раствор гидрохлорида (R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина (IIa) (0,6 г), метил-4,4-диметил-3-оксопентаноата (750 мг), TEA (2,40 г) и DMAP (58 мг) в толуоле (10 мл) перемешивали при 90°C в течение 16 ч. Смесь разбавляли с помощью EtOAc (50 мл), промывали водой (30 мл) и соевым раствором (50 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали. Неочищенный продукт очищали посредством хроматографии (SiO₂, 30% EA в петролейном эфире) с получением (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-4,4-диметил-3-оксопентанамида (0,28 г).

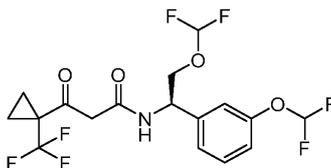
Следующее промежуточное соединение получали аналогично методике для Va с применением соответствующих промежуточных соединений.

Vb: (R)-N-(2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-4,4-диметил-3-оксопентанамида



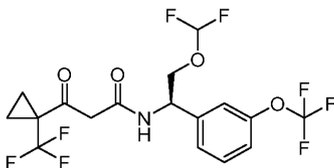
Получен из IIIк и 4,4-диметил-3-оксопентановой кислоты.

Vc: (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-оксо-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



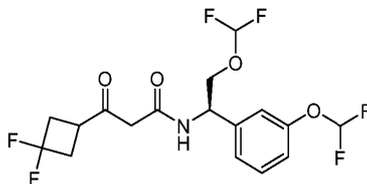
Получен из IIa и IVb.

Vd: (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-оксо-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



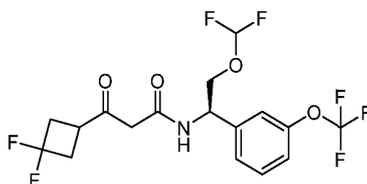
Получен из IVb и IIb.

Ve: (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамида



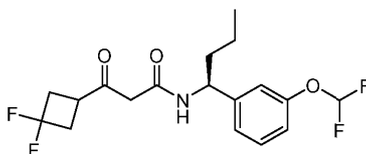
Получен из IVc и IIa.

Vf: (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамида



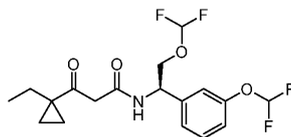
Получен из IVc и IIb.

Vg: (S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-оксопропанамида



Получен из IVc и IIg.

Vh: (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-оксопропанамида



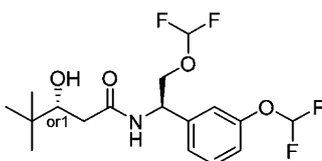
Получен из IVf и IIa.

Примеры

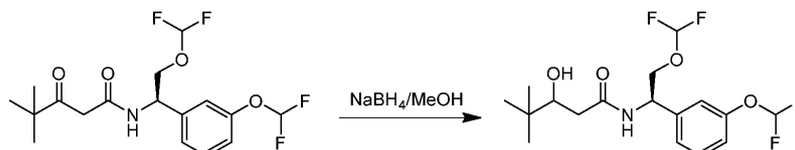
Пример 1a. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида



и Пример 1b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида

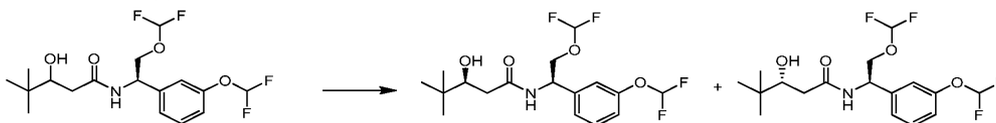


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида



К раствору (R)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-4,4-диметил-3-оксопентанамида (Va) (0,28 г) в MeOH (10 мл) добавляли NaBH₄ (56 мг) при 0°C. Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч. Смесь концентрировали и остаток повторно растворяли в EtOAc (50 мл) и промывали с помощью воды (50 мл) и солевого раствора (50 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали.

Стадия 2. Разделение (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида отделяли посредством хроматографии.

Пример 1a.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,34 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,09 (s, 1H), 7,04 (d, 1H), 6,59 (d, 1H), 6,50 (t, 1H), 6,20 (t, 1H), 5,30-5,26 (m, 1H), 4,15-4,08 (m, 2H), 3,69-3,66 (m, 1H), 2,90 (d, 1H), 2,43 (dd, 1H), 2,28 (dd, 1H), 0,91 (s, 9H).

LC-MS: t_R = 2,49 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд=382,2 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,94 мин (SFC Способ 1), ee % = 95,26%.

Пример 1b.

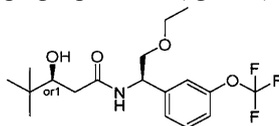
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,06-7,04 (m, 2H), 6,60 (d, 1H), 6,50 (t, 1H), 6,20 (t, 1H), 5,28 (m, 1H), 4,10 (m, 2H), 3,67 (m, 1H), 3,04 (d, 1H), 2,45 (dd, 1H), 2,28 (dd, 1H), 0,91 (s, 9H).

LC-MS: t_R = 2,50 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 382,2 [M+H]⁺.

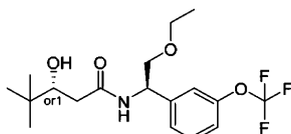
SFC: t_R = 2,03 мин (SFC Способ 1), ee % = 95,26%.

Следующие примеры получали аналогично методике, описанной для 1a и 1b, с применением соответствующих промежуточных соединений.

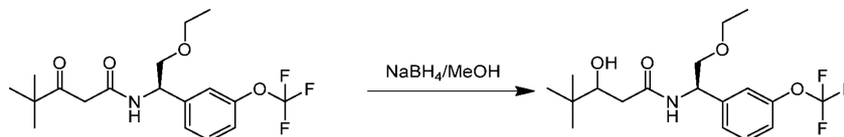
Пример 2a. N-((R)-2-Этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



и Пример 2b. N-((R)-2-Этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид

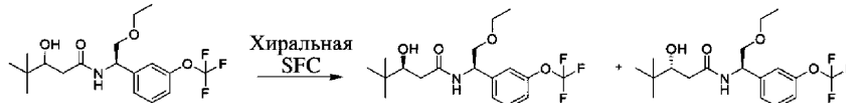


Стадия 1. Получение N-((R)-2-этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида



Получен из Vb.

Стадия 2. Разделение (S)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтокси)фенил)этил)пентанамида и (R)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтокси)фенил)этил)пентанамида



N-((R)-2-Этокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид отделяли посредством хроматографии.

Пример 2a.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 300 МГц): δ 8,34 (d, 1H), 7,48-7,35 (m, 3H), 7,23 (d, 1H), 5,07 (d, 1H), 4,61 (d, 1H), 3,34-3,54

(m, 5H), 2,31-2,20 (m, 1H), 2,17-2,08 (m, 1H), 1,08 (t, 2H), 0,83 (s, 9H).

LC-MS: t_R = 1,87 мин (LC-MS Способ 4), масса/заряд = 378,2 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,71 мин (SFC Способ 18), ee % = 96,0%.

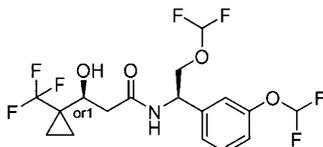
Пример 2b.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 300 МГц): δ 8,39 (d, 1H), 7,46 (t, J=7,8 Гц, 5H), 7,35 (t, 2H), 7,23 (d, 3H), 5,06 (d, 1H), 4,63 (d, 1H), 3,56-3,52 (m, 3H), 3,49-3,43 (m, 2H), 2,29-2,25 (m, 1H), 2,19-2,08 (m, 1H), 1,07 (t, 2H), 0,82 (s, 9H).

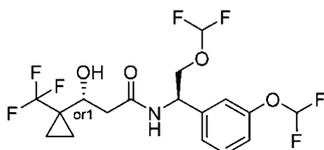
LC-MS: t_R = 1,87 мин (LC-MS Способ 4), масса/заряд = 378,2 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,82 мин (SFC Способ 18), ee % = 99,1%.

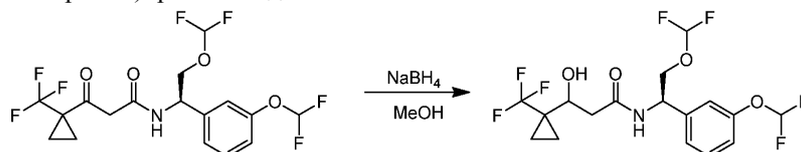
Пример 3a. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамид



и пример 3b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамид

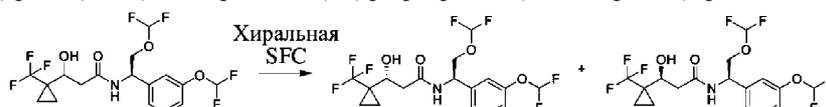


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



Получен из Vc.

Стадия 2. Разделение (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 3а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,07-7,05 (m, 2H), 6,45 (t, 1H), 6,33 (s, 1H), 6,22 (t, 1H), 5,28-5,24 (m, 1H), 4,17-4,04 (m, 3H), 3,68 (s, 1H), 2,67 (dd, 1H), 2,55 (dd, 1H), 0,92-0,88 (m, 3H), 0,85-0,82 (m, 1H).

LC-MS: t_R = 2,51 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 434,1 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,95 мин (SFC Способ 3), ee % = 100%.

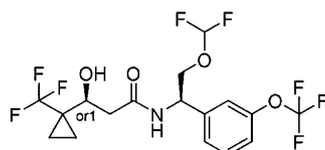
Пример 3б.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,36 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,06 (m, 2H), 6,50 (t, 1H), 6,38 (d, 1H), 6,21 (t, 1H), 5,27-5,23 (m, 1H), 4,13-4,04 (m, 3H), 3,76 (d, 1H), 2,67-2,56 (m, 2H), 0,98-0,87 (m, 4H).

LC-MS: t_R = 2,51 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 434,1 [M+H]⁺.

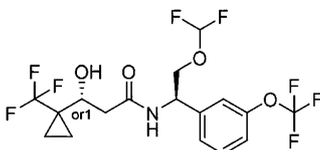
SFC: t_R = 1,58 мин (SFC способ 3), ee % = 90,0%.

Пример 4а. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида

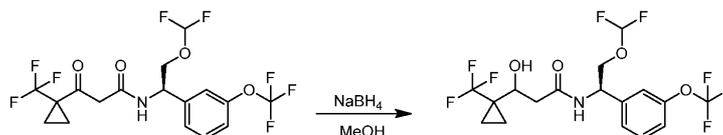


и

пример 4б. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида

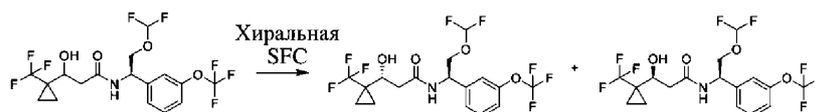


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



Получен из Vd.

Стадия 2. Разделение (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 4а.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,41 (t, 1H), 7,27 (s, 1H), 7,18 (m, 2H), 6,41 (s, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,30 (s, 1H), 4,16-4,06 (m, 3H), 3,74 (s, 1H), 2,69-2,56 (m, 2H), 1,00-0,90 (m, 4H).

LC-MS: t_R = 2,53 мин (LCMS Способ 2), масса/заряд = 452,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

SFC: t_R = 1,21 мин (SFC Способ 7), ee % = 100%.

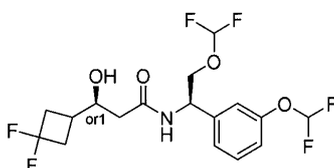
Пример 4b.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,40 (t, 1H), 7,27 (s, 1H), 7,18 (m, 2H), 6,42 (s, 1H), 6,24 (t, 1H), 5,30 (s, 1H), 4,19-4,05 (m, 3H), 3,69 (s, 1H), 2,71-2,55 (m, 2H), 0,93-0,83 (m, 4H).

LC-MS: t_R = 2,63 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 452,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

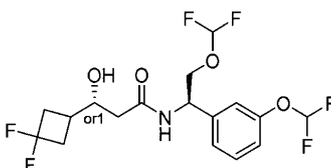
SFC: t_R = 1,57 мин (SFC Способ 7), ee % = 99,8%.

Пример 5а. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид

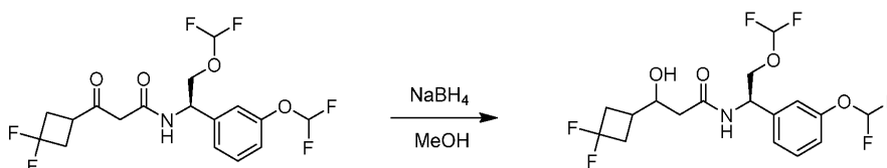


и

пример 5b. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид

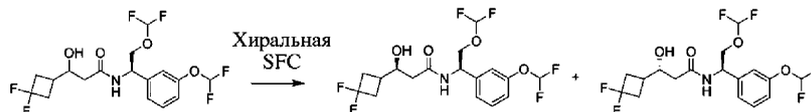


Стадия 1. Получение (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамид



Получен из Ve.

Стадия 2. Разделение (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид и (S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид



(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-(2-(трифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 5а.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,17 (d, 1H), 7,09-7,07 (m, 2H), 6,51 (t, 1H), 6,32 (m, 1H), 6,13 (t, 1H), 5,30-5,25 (m, 1H), 4,18-4,14 (m, 1H), 4,10-4,06 (m, 1H), 4,00-3,96 (m, 1H), 3,64 (d, 1H), 2,59-2,55 (m, 3H), 2,45-2,35 (m, 2H), 2,34-2,26 (m, 1H), 2,21-2,08 (m, 1H). LC-MS: t_R = 2,74 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 416,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

SFC: t_R = 2,49 мин (SFC Способ 4), ee % = 97,7%.

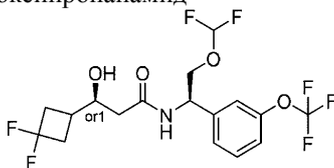
Пример 5b.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,17 (d, 1H), 7,08-7,07 (m, 2H), 6,51 (t, 1H), 6,32 (m, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,30-5,26 (m, 1H), 4,18-4,15 (m, 1H), 4,11-4,07 (m, 1H), 4,02-3,98 (m, 1H), 2,64-2,51 (m, 3H), 2,45-2,36 (m, 2H), 2,33-2,25 (m, 1H), 2,21-2,16 (m, 1H).

LC-MS: $t_R = 2,73$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 416, 1 $[M+H]^+$.

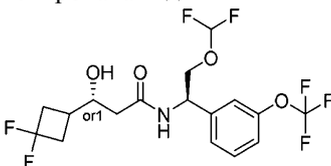
SFC: $t_R = 2,59$ мин (SFC Способ 4), ee % = 96,1%.

Пример 6а. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид

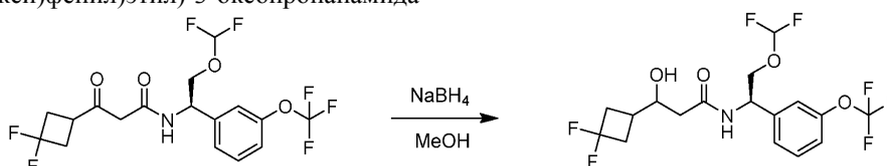


и

пример 6b. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамид



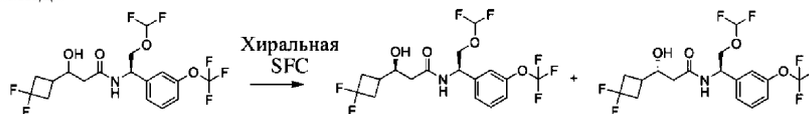
Стадия 1. Получение (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамида



Получен из Vf.

Стадия 2. Разделение (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида и

(S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида



(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-оксопропанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 6а.

1H ЯМР ($CDCl_3$, 400 МГц): δ 7,41 (t, 1H), 7,26 (d, 1H), 7,19 (d, 2H), 6,38 (d, 1H), 6,24 (t, 1H), 5,33-5,28 (m, 1H), 4,20-4,16 (m, 1H), 4,13-4,10 (m, 1H), 4,01-4,00 (s, 1H), 3,56 (d, 2H), 2,61-2,54 (m, 3H), 2,44-2,39 (m, 2H), 2,39-2,32 (m, 1H), 2,18 (m, 1H).

LC-MS: $t_R = 2,53$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 434, 0 $[M+H]^+$.

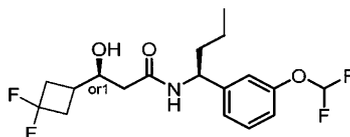
SFC: $t_R = 1,62$ мин (SFC Способ 5), ee % = 92,9%.

Пример 6b.

1H ЯМР ($CDCl_3$, 400 МГц): δ 7,42 (t, 1H), 7,26 (d, 1H), 7,20-7,18 (m, 2H), 6,34 (d, 1H), 6,24 (t, 1H), 5,33-5,28 (m, 1H), 4,20-4,16 (m, 1H), 4,13-4,00 (m, 1H), 4,00 (m, 1H), 3,61 (s, 1H), 2,61-2,57 (m, 3H), 2,43-2,39 (m, 2H), 2,39-2,32 (m, 1H), 2,20 (m, 1H). LC-MS: $t_R = 2,54$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 434,0 $[M+H]^+$.

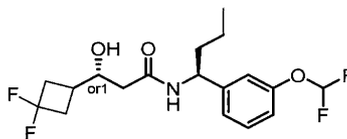
SFC: $t_R = 1,71$ мин (SFC Способ 5), ee % = 97,9%.

Пример 7а. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамид

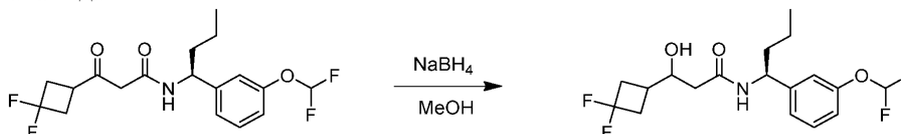


и

пример 7b. 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамид

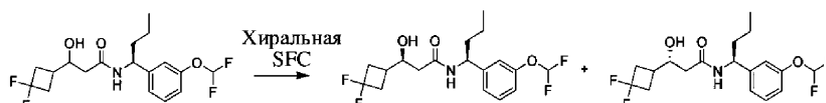


Стадия 1. Получение 3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида



Получен из Vg.

Стадия 2. Разделение (S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида и (R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида



3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидроксипропанамида отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 7a.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,32 (t, 1H), 7,11 (d, 1H), 7,01-7,00 (m, 2H), 6,49 (t, 1H), 5,85 (d, 1H), 4,93 (q, 1H), 3,94-3,91 (m, 1H), 3,81 (d, 1H), 2,56-2,21 (m, 7H), 1,74-1,69 (m, 2H), 1,33-1,28 (m, 2H), 0,91 (t, 3H). LC-MS: t_R = 2,41 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 378,0 [M+H]⁺.

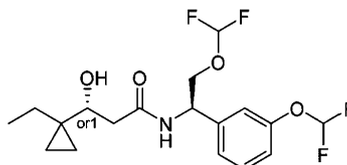
SFC: t_R = 2,37 мин (SFC способ 6), ee % = 92,4%

Пример 7b.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,31 (t, 1H), 7,10 (d, 1H), 7,01-7,00 (m, 2H), 6,49 (t, 1H), 5,86 (d, 1H), 4,93 (q, 1H), 3,96-3,92 (m, 1H), 3,77 (d, 1H), 2,54-2,14 (m, 7H), 1,74-1,70 (m, 2H), 1,33-1,28 (m, 2H), 0,91 (t, 3H). LC-MS: t_R = 2,45 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 378,0 [M+H]⁺.

SFC t_R = 2,49 мин (SFC Способ 6), ee % = 99,5%

Пример 8a. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида

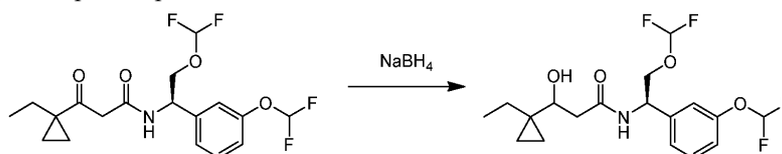


и

пример 8b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида

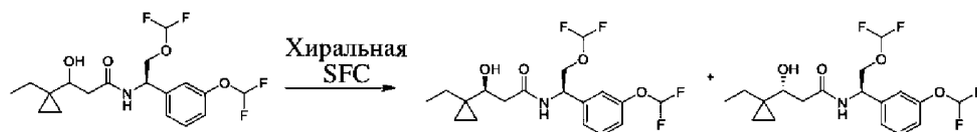


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида



Получен из Vh.

Стадия 2. Разделение (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида и (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксипропанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-этилциклопропил)-3-гидроксибутанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 8а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,28 (t, 1H), 7,11 (d, 1H), 7,03 (s, 1H), 6,98 (d, 1H), 6,66 (d, 1H), 6,44 (t, 1H), 6,14 (t, 1H), 5,24-5,19 (m, 1H), 4,10-4,02 (m, 2H), 3,47-3,44 (m, 1H), 2,57 (d, 1H), 2,50-2,41 (m, 2H), 1,53-1,48 (t, 2H), 1,34-1,31 (m, 1H), 0,83-0,80 (m, 3H), 0,38-0,29 (t, 4H).

LC-MS: t_R = 2,38 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 394,0 [M+H]⁺.

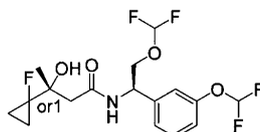
SFC: t_R = 2,38 мин (SFC Способ 1), ee % = 99,4%

Пример 8b.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,29 (t, 1H), 7,11 (d, 1H), 7,01-6,99 (m, 2H), 6,67 (d, 1H), 6,44 (t, 1H), 6,15 (t, 1H), 5,24-5,19 (m, 1H), 4,10-4,00 (m, 2H), 3,49-3,47 (d, 1H), 2,64 (d, 1H), 2,49-2,41 (m, 2H), 1,53-1,48 (m, 2H), 1,34-1,31 (m, 1H), 0,83-0,80 (m, 3H), 0,39-0,29 (m, 4H). LC-MS: t_R = 2,38 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 394,0 [M+H]⁺.

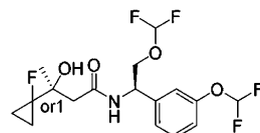
SFC t = 2,60 мин (SFC Способ 1), ee % = 98,7%.

Пример 9а. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид

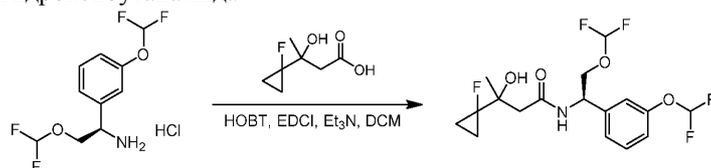


и

пример 9b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид

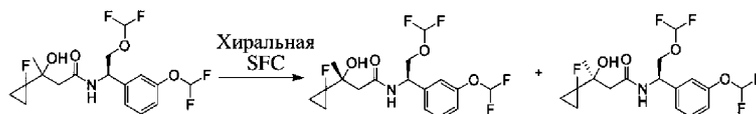


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид



К раствору гидрохлорида (R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амин (IIa) (400 мг) и 3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-бутановой кислоты (IIIc) (307 мг) в DCM (20 мл) добавляли N-гидроксисбензотриазол (HOBT) (213 мг), 1-этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодиимид (EDCI) (363 мг) и Et₃N (320 мг). Смесь перемешивали при 25°C в течение 16 ч и затем разбавляли с помощью воды (10 мл), и экстрагировали с помощью EtOAc (20 мл × 3). Объединенные органические экстракты высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством основной препаративной HPLC с получением N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид (250 мг).

Стадия 2. Разделение (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 9а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,20 (d, 1H), 7,10 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 6,39 (d, 1H), 6,25 (t, 1H), 5,31 (m, 1H), 4,80 (s, 1H), 4,15 (m, 2H), 2,71 (dd, 1H), 2,54 (dd, 1H), 1,36 (s, 3H), 0,85-0,55 (m, 4H). LC-

MS: $t_R = 2,48$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 398,2 $[M+H]^+$.

SFC $t_R = 2,46$ мин (SFC Способ 12), ee % = 100%.

Пример 9b.

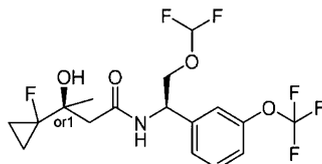
1H ЯМР ($CDCl_3$, 400 МГц): δ 7,39 (t, 1H), 7,19 (d, 1H), 7,10-7,08 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 6,42 (m, 1H), 6,24 (t, 1H), 5,33-5,28 (m, 1H), 4,71 (s, 1H), 4,19-4,10 (m, 2H), 2,72 (d, 1H), 2,52 (d, 1H), 1,36 (s, 3H), 0,99-0,85 (m, 4H).

LC-MS: $t_R = 2,47$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 398,1 $[M+H]^+$.

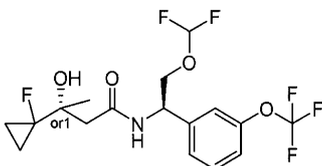
SFC: $t_R = 2,65$ мин (SFC Способ 12), ee % = 98,8%.

Следующие примеры получали аналогично методике, описанной для примера 9a и примера 9b, с применением соответствующих промежуточных соединений.

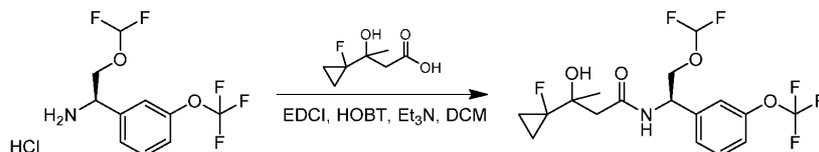
Пример 10a. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид



Пример 10b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид

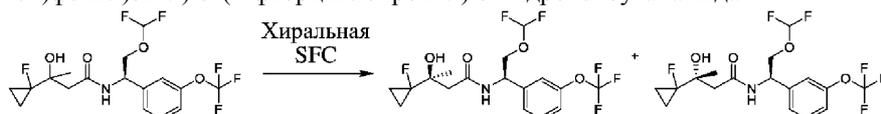


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид



Получен из IIb и IIIc.

Стадия 2. Разделение (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид и (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидроксибутанамид отделяли с применением хиральной SFC.

Пример 10a.

1H ЯМР ($CDCl_3$, 400 МГц): δ 7,48 (t, 1H), 7,35 (d, 1H), 7,27-7,25 (m, 2H), 6,64 (d, 1H), 6,31 (t, 1H), 5,40-5,38 (m, 1H), 4,86 (s, 1H), 4,26-4,18 (m, 2H), 2,78 (d, 1H), 2,60 (d, 1H), 1,42 (s, 3H), 0,86-0,57 (m, 4H).

LC-MS: $t_R = 2,64$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 416,2 $[M+H]^+$.

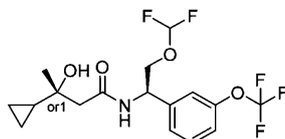
SFC $t_R = 2,38$ мин (SFC Способ 2), ee % = 100%.

Пример 10b.

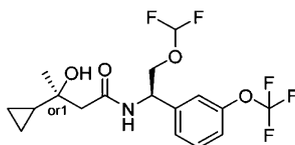
1H ЯМР ($CDCl_3$, 400 МГц): δ 7,42 (t, 1H), 7,29 (m, 1H), 7,20-7,19 (m, 2H), 6,44-6,06 (m, 2H), 5,35-5,31 (m, 1H), 4,67 (s, 1H), 4,20-4,12 (m, 2H), 2,73 (dd, 1H), 2,53 (dd, 1H), 1,36 (s, 3H), 0,99-0,86 (m, 4H). LC-MS: $t_R = 2,659$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 416,2 $[M+H]^+$.

SFC $t_R = 2,561$ мин (SFC Способ 6), ee % = 95,9%.

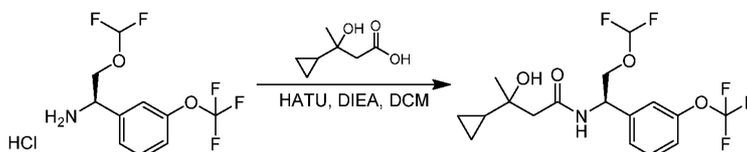
Пример 11a. 3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксибутанамид



и
 пример 11b. 3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипентанамид

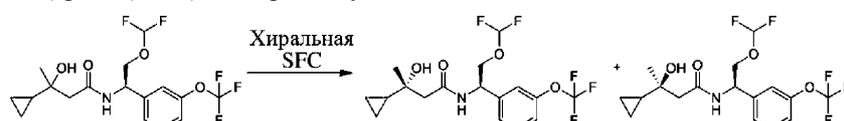


Стадия 1. Получение 3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипентанамида



Получен из Пв и Пд.

Стадия 2. Разделение (R)-3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипентанамида и (S)-3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипентанамида



3-циклопропил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипентанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 11a.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,26 (d, 1H), 7,17-7,15 (m, 2H), 6,72 (d, 1H), 6,21 (t, 1H), 5,35-5,31 (m, 1H), 4,17-4,09 (m, 2H), 3,36 (s, 1H), 2,52-2,42 (m, 2H), 1,18 (s, 3H), 0,90-0,88 (m, 1H), 0,43-0,34 (m, 4H). LC-MS: t_R = 2,42 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 420, 1 [M + Na]⁺.

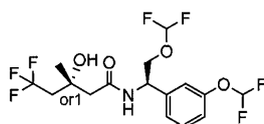
SFC t_R = 2,17 мин (SFC Способ 13), ee % = 100%.

Пример 11b.

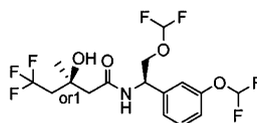
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,39 (t, 1H), 7,29-7,20 (m, 1H), 7,21-7,16 (m, 2H), 6,74 (d, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,36-5,32 (m, 1H), 4,19-4,10 (m, 2H), 3,40 (s, 1H), 2,49 (s, 2H), 1,18 (s, 3H), 0,90-0,87 (m, 1H), 0,41-0,27 (m, 4H). LC-MS: t_R = 2,95 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 420, 1 [M + Na]⁺.

SFC t_R = 2,48 мин (SFC Способ 13), ee % = 100%.

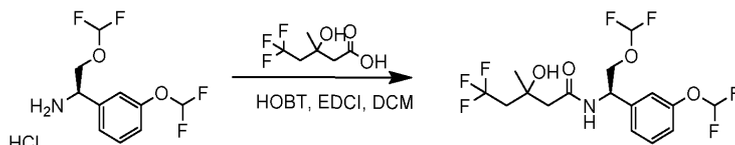
Пример 12a. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамид



и
 пример 12b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамид

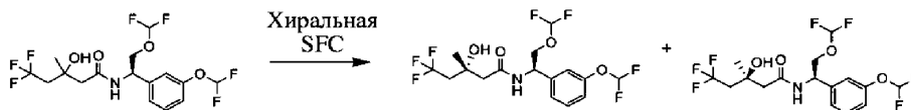


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамида



Получен из Па и Пе.

Стадия 2. Разделение (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамида и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-5,5,5-трифтор-3-гидрокси-3-метилпентанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 12а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,17 (d, 1H), 7,10-7,08 (m, 2H), 6,51 (t, 1H), 6,37 (d, 1H), 6,25 (t, 1H), 5,32-5,27 (m, 1H), 4,68 (s, 1H), 4,18 (dd, 1H), 2,52 (dd, 1H), 2,61-2,52 (m, 2H), 2,47-2,41 (m, 2H), 1,40 (s, 3H). LC-MS: t_R = 2,52 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 422,1 [M+H]⁺.

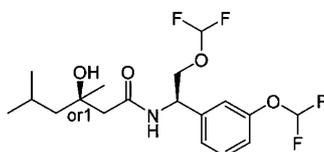
SFC: t_R = 1,10 мин (SFC Способ 14), ee % = 100%.

Пример 12b.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,39 (t, 1H), 7,18 (d, 1H), 7,10-7,08 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 6,36 (d, 1H), 6,24 (t, 1H), 5,33-5,29 (m, 1H), 4,68 (s, 1H), 4,18 (dd, 1H), 2,52 (dd, 1H), 2,61-2,42 (m, 4H), 1,39 (s, 3H). LC-MS: t_R = 2,52 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 422,1 [M+H]⁺.

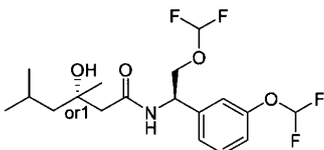
SFC: t_R = 1,24 мин (SFC Способ 14), ee % = 95,8%.

Пример 13а. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамид

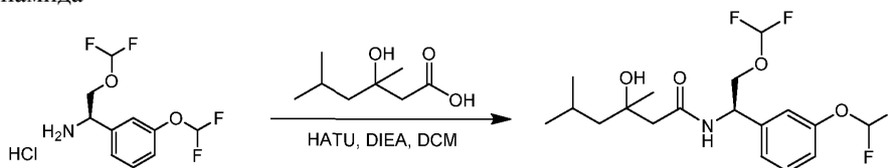


и

пример 13b. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамид

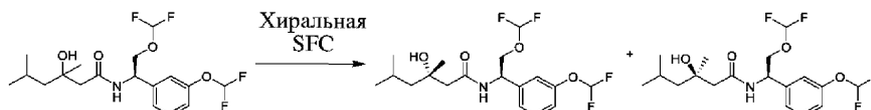


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамида



Получен из Па и Пг

Стадия 2. Разделение (R)-IV-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамида и (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,5-диметилгексанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 13а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,19 (d, 1H), 7,10-7,07 (m, 2H), 6,76 (d, 1H), 6,51 (t, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,35-5,30 (m, 1H), 4,19-4,08 (m, 2H), 3,39 (s, 1H), 2,51-2,34 (m, 2H), 1,84-1,76 (m, 1H), 1,43 (d, 2H), 1,27 (s, 3H), 0,98-0,95 (m, 6H).

LC-MS: t_R = 2,54 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 396, 1 [M+H]⁺.

SFC t_R = 2,40 мин (SFC Способ 15), ee % = 99,3%.

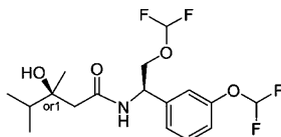
Пример 13b.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,19 (d, 1H), 7,10 (s, 1H), 7,07 (d, 1H), 6,73 (d, 1H), 6,51 (t, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,35-5,31 (m, 1H), 4,19-4,09 (m, 2H), 3,37 (s, 1H), 2,50-2,34 (m, 2H), 1,85-1,76 (m, 1H), 1,45 (d, 2H), 1,26 (s, 3H), 1,00-0,94 (m, 6H).

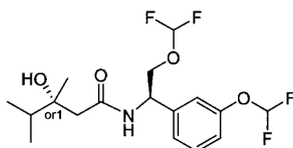
LC-MS: $t_R = 2,54$ мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 396,1 [M+H]⁺.

SFC $t_R = 2,66$ мин (SFC Способ 15), ee % = 98,8%.

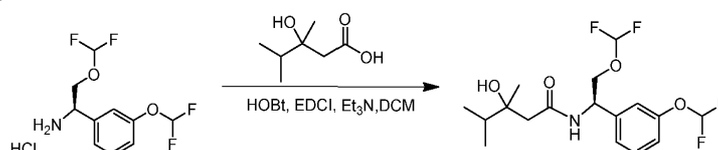
Пример 14а. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид



и
пример 14б. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид

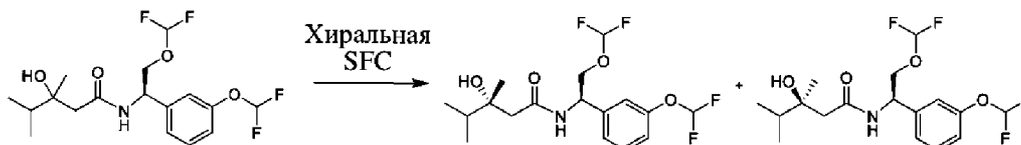


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид



Получен из Па и IIIf.

Стадия 2. Разделение (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид и (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3,4-диметилпентанамид отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 14а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,34 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,07 (s, 1H), 7,04 (d, 1H), 6,76 (d, 1H), 6,48 (t, 1H), 6,20 (t, 1H), 5,32-5,27 (m, 1H), 4,16-4,12 (m, 1H), 4,09-4,04 (m, 1H), 3,39 (s, 1H), 2,49-2,28 (m, 2H), 1,77-1,70 (m, 1H), 1,15 (s, 3H), 0,93-0,89 (m, 6H).

LC-MS: $t_R = 2,41$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд=382,0 [M+H]⁺.

SFC: $t_R = 2,44$ мин (SFC Способ 15), ee % = 100%.

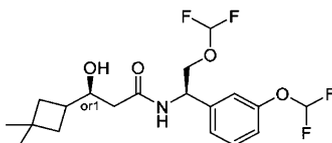
Пример 14б.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,16 (d, 1H), 7,08 (s, 1H), 7,04 (d, 1H), 6,79 (d, 1H), 6,48 (t, 1H), 6,19 (t, 1H), 5,31-5,26 (m, 1H), 4,14-4,10 (m, 1H), 4,08-4,04 (m, 1H), 3,43 (s, 1H), 2,48-2,28 (m, 2H), 1,75-1,69 (m, 1H), 1,12 (s, 3H), 0,92-0,88 (m, 6H).

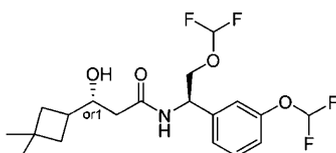
LC-MS: $t_R = 2,41$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 382,0 [M+H]⁺.

SFC: $t_R = 2,68$ мин (SFC Способ 15), ee % = 97,4%.

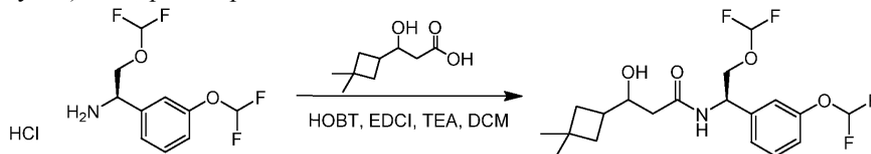
Пример 15а. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамид



Пример 15б. N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамид

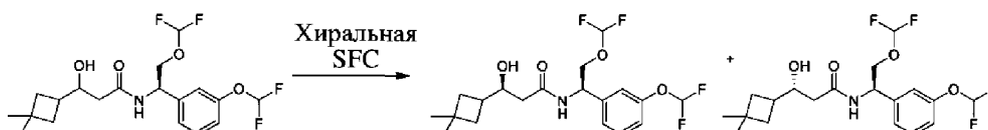


Стадия 1. Получение N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида



Получен из Па и IIIh.

Стадия 2. Разделение (S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида и (R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида



N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-(3,3-диметилциклобутил)-3-гидроксипропанамида отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 15a.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 8,41 (d, 1H), 7,40 (t, 1H), 7,26 (d, 1H), 7,21 (t, 1H), 7,20 (s, 1H), 7,09 (d, 1H), 6,67 (t, 1H), 5,17-5,12 (m, 1H), 4,61 (d, 1H), 3,98-3,97 (m, 2H), 3,70-3,67 (m, 1H), 2,16-2,11 (m, 3H), 1,64-1,52 (m, 4H), 1,09 (s, 3H), 0,99 (s, 3H).

LC-MS: t_R = 2,35 мин (LC-MS Способ 3), масса/заряд = 408,1 [M+H]⁺.

SFC t_R = 2,32 мин (SFC Способ 16), ee % = 99,7%.

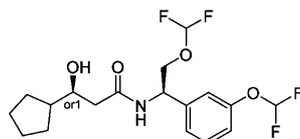
Пример 15b.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 8,43 (d, 1H), 7,40 (t, 1H), 7,24 (d, 1H), 7,22 (t, 1H), 7,18 (s, 1H), 7,08 (d, 1H), 6,67 (t, 1H), 5,14-5,10 (m, 1H), 4,63 (d, 1H), 3,99-3,96 (m, 2H), 3,70-3,67 (m, 1H), 2,13-2,08 (m, 3H), 1,64-1,49 (m, 4H), 1,06 (s, 3H), 0,97 (s, 3H).

LC-MS: t_R = 2,34 мин (LCMS Способ 3), масса/заряд = 408,1 [M+H]⁺.

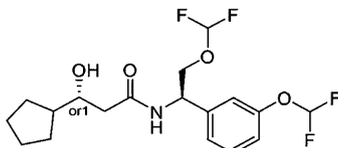
SFC t_R = 2,64 мин (SFC Способ 16), ee % = 98,7%.

Пример 16a. 3-циклопентил-W-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида

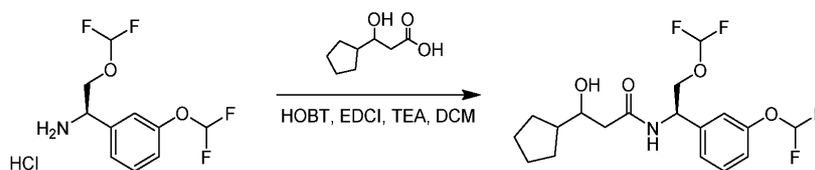


и

пример 16b. 3-циклопентил-W-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида



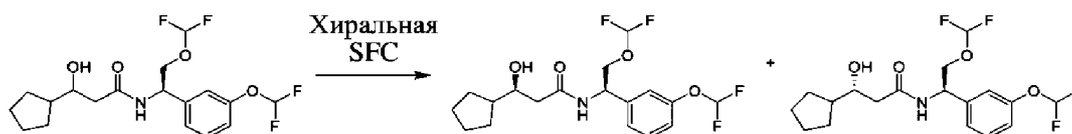
Стадия 1. Получение 3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида



Получен из Па и IIIi.

Стадия 2. Разделение (S)-3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-

(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида и (R)-3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида



3-циклопентил-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 16а.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 8,43 (d, 1H), 7,39 (t, 1H), 7,27-7,25 (m, 1H), 7,20 (s, 1H), 7,20 (t, 1H), 7,08 (d, 1H), 6,66 (t, 1H), 5,16-5,14 (m, 1H), 4,61 (d, 1H), 3,99-3,97 (m, 2H), 3,69-3,65 (m, 1H), 2,26-2,25 (m, 2H), 1,80-1,76 (m, 1H), 1,64-1,22 (m, 8H).

LC-MS: t_R = 2,48 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 394,1 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 2,64 мин (SFC Способ 17), ee % = 98,8%.

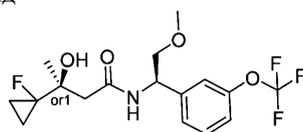
Пример 16b.

¹H ЯМР (DMSO-d₆, 400 МГц): δ 8,41 (d, 1H), 7,36 (d, 1H), 7,20 (d, 1H), 7,18 (t, 1H), 7,15 (s, 1H), 7,04 (m, 1H), 6,63 (t, 1H), 5,13-5,07 (m, 1H), 4,59 (d, 1H), 3,98-3,91 (m, 2H), 3,66-3,62 (m, 1H), 2,23-2,19 (m, 2H), 1,73-1,69 (m, 1H), 1,60-1,33 (m, 8H).

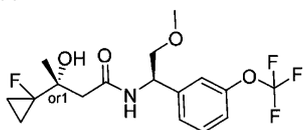
LC-MS: t_R = 2,27 мин (LC-MS Способ 2), масса/заряд = 394,2 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 3,08 мин (SFC Способ 17), ee % = 100%

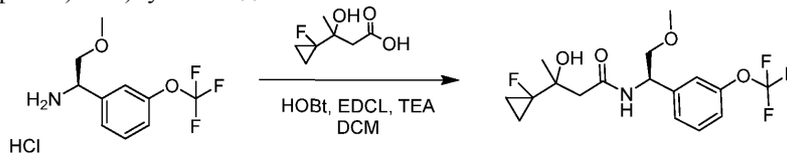
Пример 36а. 3-(1-Фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида



Пример 36b. 3-(1-Фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида

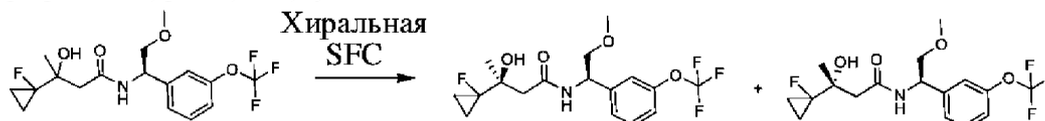


Стадия 1. Получение 3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида



Получен из Пр и Шс.

Стадия 2. Разделение (R)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида и (S)-3-(1-фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида



3-(1-Фторциклопропил)-3-гидрокси-N-((R)-2-метокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)бутанамида отделяли посредством хиральной SFC.

Пример 36а.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,29 (d, 1H), 7,22 (s, 1H), 7,16 (d, 1H), 6,58 (d, 1H), 5,18-5,13 (m, 1H), 5,04 (s, 1H), 3,70-3,62 (m, 2H), 3,38 (s, 3H), 2,72-2,68 (m, 1H), 2,54-2,50 (m, 1H), 1,36 (s, 3H), 0,81-0,53 (m, 4H). LC-MS: t_R = 2,43 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 380,0 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,29 мин (SFC Способ 21), ee % = 99,6%.

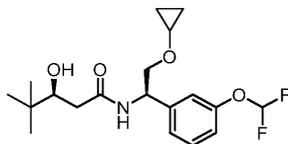
Пример 36b.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,28-7,27 (m, 1H), 7,20 (s, 1H), 7,15 (d, 1H), 6,58 (d, 1H), 5,18-5,14 (t, 1H), 4,93 (s, 1H), 3,70-3,62 (m, 2H), 3,38 (s, 3H), 2,71 (dd, 1H), 2,52 (dd, 1H), 1,35 (s, 3H), 1,00-

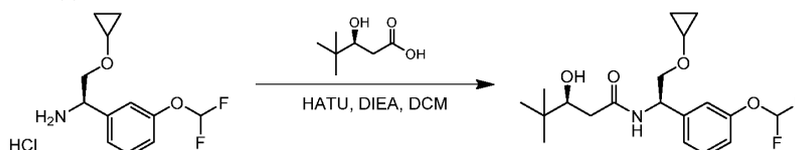
0,86 (m, 4H). LC-MS: $t_R = 2,53$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 380,0 $[M+H]^+$.

SFC: $t_R = 1,76$ мин (SFC Способ 22), ee % = 81,4%.

Пример 17. (S)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



Стадия 1. Получение (S)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



К раствору гидрохлорида (R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этан-1-амина (IIc) (0,2 г), (3S)-3-гидрокси-4,4-диметил-пентановой кислоты (IIIa) (144 мг) и HATU (375 мг) в DCM (10 мл) добавляли DIEA (319 мг). Смесь перемешивали при 20°C в течение 16 ч и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с получением (S)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид.

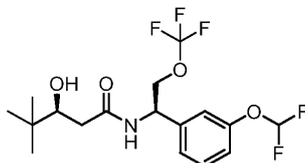
^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,33 (t, 1H), 7,17 (d, 1H), 7,08 (s, 1H), 7,03 (d, 1H), 6,49 (m, 1H), 6,51 (t, 1H), 5,18-5,14 (m, 1H), 3,80-3,78 (m, 1H), 3,72-3,66 (m, 2H), 3,42 (d, 1H), 3,35-3,25 (m, 1H), 2,44-2,26 (m, 2H), 0,93 (s, 9H), 0,57-0,45 (m, 4H).

LC-MS: $t_R = 2,40$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 372, 1 $[M+H]^+$.

SFC: $t_R = 1,988$ мин (SFC Способ 7), ee % = 97,5%.

Следующие примеры получали аналогично методике, описанной для примера 17, с применением соответствующих промежуточных соединений.

Пример 18. (S)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



Получен из IIc и IIIa.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,41-7,36 (m, 1H), 7,18 (d, 1H), 7,10-7,08 (m, 2H), 6,67 (d, 1H), 6,52 (t, 1H), 5,37-5,32 (m, 1H), 4,28-4,20 (m, 1H), 3,69 (d, 1H), 2,93 (s, 1H), 2,47-2,43 (m, 1H), 2,36-2,29 (m, 1H), 0,93 (s, 9H). LC-MS: $t_R = 2,38$ мин (LCMS Способ 3), масса/заряд = 400,0 $[M+H]^+$.

SFC $t_R = 2,11$ мин, (SFC Способ 4), ee % = 96,4%.

Пример 19. (S)-N-((R)-1-(3-(Трифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид

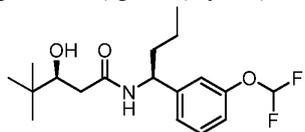


^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,21-7,19 (t, 1H), 7,13-7,11 (m, 2H), 6,65 (d, 1H), 5,32-5,27 (m, 1H), 4,21-4,13 (m, 1H), 3,64-3,61 (m, 1H), 2,83 (d, 1H), 2,41-2,36 (m, 1H), 2,29-2,25 (m, 1H), 0,86 (s, 9H).

LC-MS: $t_R = 2,56$ мин (LCMS Способ 3), масса/заряд = 418,0 $[M+H]^+$.

HPLC: $t_R = 13,54$ мин (HPLC Способ 2), ee % = 65,9%

Пример 20. (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



Получен из IIg и IIIa.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,33 (t, 1H), 7,14 (d, 1H), 7,03-7,00 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 6,22-6,20 (m,

1H), 4,97 (q, 1H), 3,68-3,64 (m, 1H), 3,31 (d, 1H), 2,39-2,24 (m, 2H), 1,75-1,72 (m, 2H), 1,36-1,29 (m, 2H), 0,95-0,91 (m, 12H).

LC-MS: $t_R = 2,30$ мин (LCMS Способ 3), масса/заряд = 344,1 [M+H]⁺.

SFC $t_R = 2,13$ мин (SFC Способ 1), ee % = 98,7%.

Пример 21. (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид

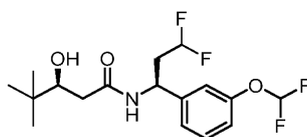


Получен из Пн и Ша.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,36 (t, 1H), 7,14 (d, 1H), 7,05 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 6,25 (d, 1H), 5,84 (tt, 1H), 5,03 (q, 1H), 3,68 (m, 1H), 2,97 (d, 1H), 2,40-2,21 (2H), 1,98-1,77 (4H), 0,91 (s, 9H).

LC-MS: $t_R = 2,43$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 380,0 [M+H]⁺. HPLC: $t_R = 14,01$ мин (HPLC Способ 3), ee % = 95,7%.

Пример 22. (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-3,3-дифторпропил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид

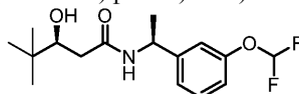


Получен из Пн и Ша.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,14 (d, 1H), 7,05-7,03 (m, 2H), 6,50 (t, 1H), 6,53-6,50 (m, 1H), 5,80 (tt, 1H), 5,30-5,24 (m, 1H), 3,66 (dd, 1H), 2,89 (s, 1H), 2,40-2,22 (m, 4H), 0,89 (s, 9H). LC-MS: $t_R = 2,63$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 366,2 [M+H]⁺.

HPLC: $t_R = 13,43$ мин (HPLC Способ 1), ee % = 96,7%.

Пример 23. (S)-N-((S)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



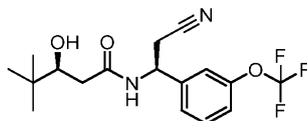
Получен из Пн и Ша.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,34-7,30 (m, 1H), 7,16-7,12 (m, 1H), 7,04-6,97 (m, 2H), 6,31 (t, 1H), 6,14 (brs, 1H), 5,12-5,06 (m, 1H), 3,67-3,62 (m, 1H), 3,29 (s, 1H), 2,37-2,31 (m, 1H), 2,26-2,19 (m, 1H), 1,47-1,43 (m, 3H), 0,98 (s, 9H).

LC-MS: $t_R = 2,155$ мин (LCMS Способ 2), масса/заряд = 316,1 [M+H]⁺.

SFC $t_R = 2,416$ мин (SFC Способ 8), ee % = 100%.

Пример 24. (S)-N-((S)-2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид

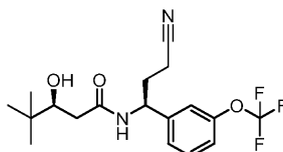


Получен из Пн и Ша.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆): δ 8,66 (d, 1H), 7,51 (t, 1H), 7,45-7,43 (m, 2H), 7,30 (d, 1H), 5,25-5,23 (m, 1H), 4,62 (d, 1H), 3,57-3,51 (m, 1H), 3,00 (dd, 2H), 2,31-2,11 (m, 2H), 0,81 (s, 9H).

LC-MS: $t_R = 2,42$ мин (1SMS Способ 1), масса/заряд = 359,2 [M+H]⁺. HPLC: $t_R = 12,56$ мин (HPLC Способ 4), ee % = 100%.

Пример 25. (S)-N-((S)-3-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамид



Получен из Пн и Ша.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,42 (t, 1H), 7,24 (m, 1H), 7,18 (d, 1H), 7,13 (s, 1H), 6,49 (d, 1H), 5,19-5,13 (m, 1H), 3,75-3,71 (m, 1H), 2,82 (d, 1H), 2,45-2,40 (m, 3H), 2,30-2,27 (m, 1H), 2,23-2,16 (m, 2H), 0,92 (s, 9H).

LC-MS: $t_R = 2,44$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 373,2 [M+H]⁺.

SFC: $t_R = 1,47$ мин (SFC Способ 9), ее % = 95,8%.

Пример 26. (R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)ацетамид



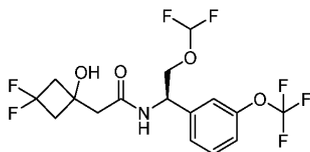
Получен из Па и Шб.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,15 (d, 1H), 7,09-7,06 (m, 2H), 6,50 (t, 1H), 6,32 (t, 1H), 6,23 (t, 1H), 5,29-5,24 (m, 1H), 4,74 (s, 1H), 4,17 (dd, 1H), 4,08 (dd, 1H), 2,75-2,72 (m, 2H), 2,68 (s, 2H), 2,62-2,56 (m, 2H).

LC-MS: $t_R = 2,39$ мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 402,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

SFC: $t_R = 1,87$ мин (SFC Способ 1), ее % = 100%

Пример 27. (R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)ацетамид

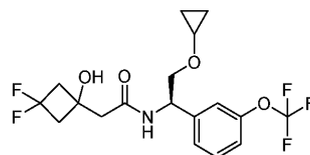


Получен из Пб и Шб.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,14-7,09 (m, 3H), 6,18 (t, 1H), 6,21 (d, 1H), 5,23 (m, 1H), 4,66 (br s, 1H), 4,13 (dd, 1H), 4,04 (dd, 1H), 2,72-2,66 (m, 2H), 2,64 (s, 2H), 2,56-2,50 (m, 2H). LC-MS: $t_R = 2,53$ мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 420,2 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

HPLC: $t_R = 12,77$ мин (HPLC Способ 2), ее % = 86,7%.

Пример 28. (R)-N-(2-Циклопропокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамид



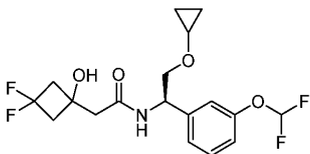
Получен из Пд и Шб.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,37 (t, 1H), 7,22 (d, 1H), 7,15 (m, 2H), 6,40 (d, 1H), 5,13 (m, 1H), 4,92 (s, 1H), 3,81 (m, 1H), 3,69 (m, 1H), 3,29 (m, 1H), 2,78-2,52 (6H), 0,57-0,44 (4H).

LC-MS: $t_R = 2,53$ мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 410,0 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

SFC $t_R = 1,50$ мин (SFC Способ 7), ее % = 99,7%

Пример 29. (R)-N-(2-Циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамид



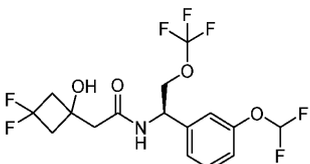
Получен из Пе и Шб.

^1H ЯМР (CDCl_3 , 400 МГц): δ 7,35 (d, 1H), 7,15 (d, 1H), 7,06 (s, 1H), 7,05 (d, 1H), 6,51 (t, 1H), 6,39 (d, 1H), 5,15-5,10 (m, 1H), 4,98 (m, 1H), 3,83-3,67 (m, 2H), 3,31-3,30 (m, 1H), 2,79-2,75 (m, 2H), 2,68 (d, 2H), 2,64-2,52 (m, 2H), 0,60-0,46 (m, 4H).

LC-MS: $t_R = 2,40$ мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 392,1 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

SFC: $t_R = 2,32$ мин (SFC Способ 6), ее % = 100,00%.

Пример 30. (R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)ацетамид



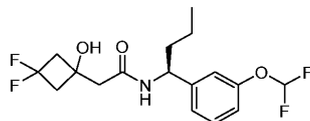
Получен из Пе и Шб.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,39 (t, 1H), 7,15 (d, 1H), 7,08 (m, 2H), 6,51 (t, 1H), 6,30 (m, 1H), 5,32 (m, 1H), 4,63 (s, 1H), 4,23 (m, 2H), 2,76-2,57 (6H).

LC-MS: t_R = 2,48 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 420,0 [M+H]⁺.

SFC t_R = 12,96 мин (HPLC Способ 2), ee % = 75,5%

Пример 31. (S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)бутил)ацетамид

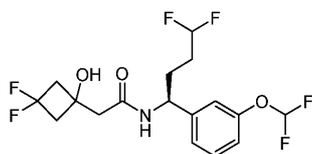


Получен из Пг и Пшб.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,35 (t, 1H), 7,13 (d, 1H), 7,04 (m, 2H), 6,52 (t, 1H), 5,91 (m, 1H), 5,04 (s, 1H), 4,96 (q, 1H), 2,78-2,56 (6H), 1,76 (m, 2H), 1,34 (m, 2H), 0,95 (t, 3H). LC-MS: t_R = 2,44 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 364,0 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 1,71 мин (SFC Способ 10), ee % = 94,8%.

Пример 32. (S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-4,4-дифторбутил)ацетамид

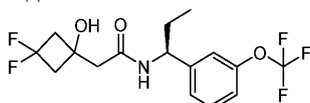


Получен из Пш и Пшб.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,13 (d, 1H), 7,08 (d, 1H), 7,04 (s, 1H), 6,52 (t, 1H), 5,90 (d, 1H), 5,85 (tt, 1H), 5,00 (q, 1H), 4,82 (s, 1H), 2,78-2,54 (6H), 2,00 (m, 2H), 1,86 (m, 2H).

LC-MS: t_R = 2,50 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 400,1 [M+H]⁺. HPLC: t_R = 12,48 мин (HPLC Способ 2), ee % = 98,3%.

Пример 33. (S)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)ацетамид



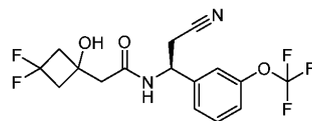
Получен из Пш и Пшб.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,38 (t, 1H), 7,20 (d, 1H), 7,14 (d, 1H), 7,10 (s, 1H), 5,89 (d, 1H), 4,99 (brs, 1H), 4,89 (q, 1H), 2,77-2,70 (m, 2H), 2,63 (d, 2H), 2,60-2,50 (т, 2H), 1,87-1,80 (m, 2H), 0,92 (t, 3H).

LC-MS: t_R = 2,57 мин (LCMS Способ 1), масса/заряд = 368, 1 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 13,09 мин (SFC Способ 1), ee % = 100%.

Пример 34. (S)-N-(2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамид



Получен из Пш и Пшб.

¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,46 (t, 1H), 7,30 (d, 1H), 7,24 (m, 1H), 7,19 (s, 1H), 6,51 (s, 1H), 5,34-5,29 (m, 1H), 4,44 (s, 1H), 3,09-3,03 (m, 1H), 2,91-2,89 (m, 1H), 2,77-2,73 (m, 2H), 2,70-2,53 (m, 4H). LC-MS: t_R = 2,257 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 379,0 [M+H]⁺.

SFC: t_R = 2,60 мин (SFC Способ 11), ee % = 100%.

Пример 35. (S)-N-(3,3-дифтор-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамид



Получен из По и Пшб.

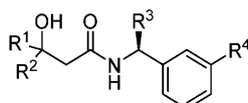
¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц): δ 7,44 (t, 1H), 7,23 (m, 2H), 7,15 (s, 1H), 6,15 (br d, 1H), 5,83 (tt, 1H), 5,32 (m, 1H), 4,69 (s, 1H), 2,73 (m, 2H), 2,66 (s, 2H), 2,62-2,34 (4H).

LC-MS: t_R = 2,53 мин (LC-MS Способ 1), масса/заряд = 404,1 [M+H]⁺.

SFC t_R = 1,66 мин (SFC Способ 19), ee % = 98,5%.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы I



где R¹ выбрана из группы, состоящей из C₁-C₆-алкила, CF₃, CH₂CF₃, CF₂CHF₂, C₃-C₈-циклоалкила, где указанный C₃-C₈-циклоалкил может быть замещен 1 или 2 заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₃-алкила, F, CHF₂ и CF₃; и

R² представляет собой H, C₁-C₆-алкил или CF₃; или

R¹ и R² объединены с образованием C₃-C₅-циклоалкила, необязательно замещенного 1 или 2 F, CHF₂ или CF₃; и

R³ представляет собой CH₂-O-циклопропил, C₁-C₃-алкил или CH₂O-C_{1,3}-алкил, при этом указанные C₁-C₃-алкил или CH₂O-C₁-C₃-алкил замещены C=N, 3 F или C₃-C₅-циклоалкилом;

R⁴ выбрана из группы, состоящей из OCF₃ или OCHF₂,

или фармацевтически приемлемая соль любого из этих соединений.

2. Соединение по п.1 или его фармацевтически приемлемая соль, где R⁴ представляет собой OCF₃ или OCHF₂.

3. Соединение по любому из предыдущих пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где R³ выбрана из группы, состоящей из CH₂-O-CF₃, CH₂-O-циклопропила, CH₂-C≡N.

4. Соединение по любому из предыдущих пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где R¹ представляет собой C₃-C₄-циклоалкил, необязательно замещенный 1 или 2 из C₁-C₃-алкила, F, CHF₂ или CF₃.

5. Соединение по любому из предыдущих пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где R¹ и R² объединены с образованием циклобутила, необязательно замещенного 1 или 2 F, и R⁴ представляет собой OCF₃ или OCHF₂.

6. Соединение по п.1, где соединение выбрано из группы, состоящей из

(S)-N-((R)-2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((R)-1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((R)-1-(3-(трифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((S)-2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((S)-3-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)пропил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(R)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамида;

(R)-N-(2-циклопропокси-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамида;

(R)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)-N-(1-(3-(дифторметокси)фенил)-2-(трифторметокси)этил)ацетамида или

(S)-N-(2-циано-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-2-(3,3-дифтор-1-гидроксициклобутил)ацетамида

или фармацевтически приемлемой соли любого из этих соединений.

7. Соединение, выбранное из группы, состоящей из

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-4,4-диметилпентанамида;

(S)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтоксифенил)этил)пентанамида;

(R)-3-гидрокси-4,4-диметил-N-((S)-1-(3-(2,2,2-трифторэтоксифенил)этил)пентанамида;

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(R)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(S)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(трифторметокси)фенил)этил)-3-гидрокси-3-(1-(трифторметил)циклопропил)пропанамида;

(R)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

(S)-3-(3,3-дифторциклобутил)-N-((R)-2-(дифторметокси)-1-(3-(дифторметокси)фенил)этил)-3-гидроксипропанамида;

или фармацевтически приемлемой соли любого из этих соединений.

8. Фармацевтическая композиция для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7, содержащая соединение по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и одно или несколько фармацевтически приемлемых вспомогательных веществ.

9. Фармацевтическая композиция для лечения эпилепсии, биполярного расстройства, мигрени или шизофрении, содержащая соединение по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

10. Фармацевтическая композиция для лечения психоза, мании, нарушений, связанных с воздействием стрессовых факторов, острых реакций на стресс, биполярной депрессии, большого депрессивного расстройства, тревожности, панических атак, социофобии, нарушений сна, ADHD, PTSD, OCD, нарушений импульсного контроля, расстройств личности, шизотипического нарушения, агрессивности, хронической боли, нейропатии, нарушений аутистического спектра, хореи Гентингтона, склероза, рассеянного склероза, болезни Альцгеймера, содержащая соединения по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

11. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7.

12. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7, выбранных из эпилепсии, биполярного расстройства, мигрени или шизофрении.

13. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7, выбранных из психоза, мании, нарушений, связанных с воздействием стрессовых факторов, острых реакций на стресс, биполярной депрессии, большого депрессивного расстройства, тревожности, панических атак, социофобии, нарушений сна, ADHD, PTSD, OCD, нарушений импульсного контроля, расстройств личности, шизотипического нарушения, агрессивности, хронической боли, нейропатии, нарушений аутистического спектра, хореи Гентингтона, склероза, рассеянного склероза, болезни Альцгеймера.

14. Фармацевтическая композиция для лечения эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, выбранных из болезни Альцгеймера, болезни с тельцами Леви, ювенильной формы болезни Гентингтона, лобно-височной лобарной дегенерации, содержащая соединения по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

15. Фармацевтическая композиция для лечения эпилепсии, эпилептических синдромов, эпилептических симптомов, устойчивой к лечению или рефрактерной эпилепсии или судорожных припадков, содержащая соединения по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

16. Фармацевтическая композиция для лечения фокальной (парциальной) эпилепсии с простыми парциальными припадками, фокальной (парциальной) эпилепсии с комплексными парциальными припадками, генерализованной идиопатической эпилепсии, больших судорожных припадков, эпилептического статуса, неонатальных припадков, неонатальных припадков, KCNQ-ассоциированной эпилептической энцефалопатии (KCNQ2EE) и доброкачественных семейных неонатальных судорог, а также эпилептических синдромов, выбранных из тяжелой миоклонической эпилепсии раннего детского возраста, эпилепсии с непрерывными комплексами "спайк-волна" во время медленно-волнового сна, синдрома Веста, синдрома Леннокса-Гасто, синдрома Драве и ранней миоклонической энцефалопатии, синдрома Отахара, или судорожных припадков, связанных с воздействием стрессовых факторов, гормональных изменений, употребления наркотических средств, употребления алкоголя, инфекции, травматического повреждения головного мозга, инсульта, форм рака головного мозга, нарушений аутистического спектра или метаболических расстройств, или предназначенная для применения в лечении эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь с тельцами Леви, ювенильная форма болезни Гентингтона, лобно-височная лобарная дегенерация, содержащая соединения по любому из пп.1-7 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

17. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, выбранных из болезни Альцгеймера, болезни с тельцами Леви, ювенильной формы болезни Гентингтона, лобно-височной лобарной дегенерации.

18. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения эпилепсии, эпилептических синдромов, эпилептических симптомов, устойчивой к лечению или рефрактерной эпилепсии или судорожных припадков.

19. Применение соединения по пп.1-7 или его фармацевтически приемлемой соли для лечения, для применения в лечении нарушений, реагирующих на активацию калиевых каналов Kv7, выбранных из фокальной (парциальной) эпилепсии с простыми парциальными припадками, фокальной (парциальной) эпилепсии с комплексными парциальными припадками, генерализованной идиопатической эпилепсии,

больших судорожных припадков, эпилептического статуса, неонатальных припадков, KCNQ-ассоциированной эпилептической энцефалопатии (KCNQ2EE) и доброкачественных семейных неонатальных судорог, а также эпилептических синдромов, выбранных из тяжелой миоклонической эпилепсии раннего детского возраста, эпилепсии с непрерывными комплексами "спайк-волна" во время медленно-волнового сна, синдрома Веста, синдрома Леннокса-Гасто, синдрома Драве и ранней миоклонической энцефалопатии, синдрома Отахара, или судорожных припадков, связанных с воздействием стрессовых факторов, гормональными изменениями, употреблением наркотических средств, употреблением алкоголя, инфекцией или метаболическими расстройствами, или для применения в лечении эпилептических симптомов, являющихся компонентом нейродегенеративных нарушений, выбранных из болезни Альцгеймера, болезни с тельцами Леви, ювенильной формы болезни Гентингтона, лобно-височной лобарной дегенерации.

