## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2024.10.31
- (22) Дата подачи заявки 2019.05.30

(51) Int. Cl. C07D 471/14 (2006.01) C07D 498/14 (2006.01) C07D 498/18 (2006.01) A61K 31/53 (2006.01) A61K 31/5383 (2006.01) A61K 31/5386 (2006.01) A61P 31/18 (2006.01)

#### (54) ПОЛИЦИКЛИЧЕСКОЕ ПРОИЗВОДНОЕ КАРБАМОИЛПИРИДОНА

- (31) 2018-104156
- (32) 2018.05.31
- (33) JP
- (62) 202391180; 2019.05.30
- **(71)** Заявитель:

СИОНОГИ ЭНД КО., ЛТД. (ЈР)

**(72)** Изобретатель:

Таода Йосиюки, Унох Юто (ЈР)

**(74)** Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

(57) Настоящее изобретение обеспечивает соединение, представленное формулой (I):

$$\begin{pmatrix} C & H & O & R \\ R^1 \end{pmatrix}_{n \quad R^{2a}} \begin{pmatrix} R^{2b} & O & R \\ R^{2b} & O & R \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A & A \\ A & A \end{pmatrix}$$

где кольцо A представляет собой замещенный или незамещенный гетероцикл; кольцо C представляет собой бензольное кольцо или т.п.;  $R^1$  представляет собой галоген или т.п.;  $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  каждый независимо представляет собой водород или т.п.;  $R^3$  представляет собой замещенный или незамещенный алкил или т.п.;  $R^4$  представляет собой водород или т.п.; и п представляет собой целое число от 1 до 3.

# полициклическое производное карбамоилпиридона

[ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ]

Настоящее изобретение относится к новому соединению, обладающему противовирусным эффектом. Более конкретно, настоящее изобретение относится к полициклическому производному карбамоилпиридона, обладающему ингибирующей активностью в отношении интегразы ВИЧ, и к включающему его лекарственному средству, в частности, к лекарственному средству против ВИЧ.

[ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ] [0002]

Среди вирусов известен вирус иммунодефицита человека (далее сокращенно ВИЧ), один из типов ретровирусов, как вызывающий синдром приобретенного иммунодефицита (далее сокращенно СПИД). В настоящее время различные руководящие принципы рекомендуют пациентам, ранее не получавшим лечение, комбинацию ингибитора интегразы (долутегравира и т.д.) в качестве основного лекарственного средства, с двумя нуклеозидными ингибиторами обратной транскриптазы (АВС+3ТС, FTС+ТАF и т.д.), различающимися профилем резистентности, в качестве терапевтического лекарственного средства для лечения СПИДа. Благодаря высокой эффективности и высокой безопасности эти комбинации имеют высокий уровень удовлетворенности по сравнению с исходными терапевтическими лекарственными средствами. Между тем, рекомендуют начинать лечение при обнаружении ВИЧ-инфекции в связи с появлением такого безопасного лекарственного средства и хорошим прогнозом. Кроме того, период введения лекарств удлиняется, поскольку средняя продолжительность жизни людей, инфицированных ВИЧ, приближается к средней продолжительности жизни здоровых людей. Если возникают побочные реакции нуклеозидных ингибиторов обратной транскриптазы или появляется устойчивость к вирусу из-за длительного приема лекарств, дальнейшего удобного метода лечения не существует. Таким образом, наблюдается тенденция к отказу от нуклеозидных ингибиторов обратной транскриптазы. Следовательно, желательно установить двухкомпонентное лечение двумя основными лекарственными средствами. Таким образом, желательна разработка основного лекарственного средства, которое можно комбинировать с ингибитором интегразы. Кроме того, желательна разработка терапевтического лекарственного средства с более длительным интервалом введения лекарств, т.е. инъекции длительного действия, когда лечение осуществляют путем введения только одной инъекции с интервалом в 1 месяц или более, для снижения усталости от приема лекарств, приписываемой длительному лечению, и улучшения QOL (качества жизни) пациентов таким образом, чтобы пациенты получали больше удовольствия от повседневной жизни.

[0003]

Чтобы удовлетворить такие требования, ингибитор интегразы каботегравир

находится в стадии разработки в виде инъекции длительного действия на Ph3. Кроме того, ненуклеозидный ингибитор обратной транскриптазы рилпивирин также находится в стадии разработки в виде инъекции длительного действия. Предпринимаются попытки создания метода лечения с использованием этих двух лекарственных средств. Однако эти лекарственные средства вводят один раз в месяц или в два месяца, и необходимо вводить в общей сложности в 3 или 4 места с болью. Следовательно, для дальнейшего улучшения качества жизни пациентов желательна разработка лекарственного средства, лечение которым осуществляют введением одной инъекции в 3 месяца с меньшей болью при более низкой дозе.

Ралтегравир и элвитегравир в качестве пероральных препаратов первого поколения и долутегравир в качестве перорального препарата второго поколения уже выведены на рынок в качестве ингибиторов интегразы. Когда пациент, ранее не получавший лечение, принимает долутегравир, никакие резистентные мутации не появляются. Однако долутегравир, когда его используют для лечения пациента, инфицированного вирусом, ингибитору интегразы первого резистентным к поколения, может оказаться неэффективным из-за дальнейшего добавления мутации резистентности. Следовательно, желательна разработка ингибитора, имеющего более высокий барьер резистентности, чем у долутегравира.

[0004]

Бициклические или высшие полициклические производные карбамоилпиридона известны как одно из лекарственных средств против ВИЧ, обладающих ингибирующим интегразу эффектом (Патентные документы 1-29). Среди них, Патентный документ 3 описывает производное карбамоилпиридотриазина. Однако ни один из документов не описывает оптически активное трициклическое или более полициклическое производное карбамоилпиридотриазина, которое является соединением настоящей заявки.

#### [ССЫЛОЧНЫЕ ДОКУМЕНТЫ ПРЕДШЕСТВУЮЩЕГО УРОВНЯ ТЕХНИКИ]

[Патентный документ]

[0005]

[Патентный документ 1] WO 2006/088173

[Патентный документ 2] WO 2006/116764

[Патентный документ 3] WO 2007/049675

[Патентный документ 4] WO 2011/129095

[Патентный документ 5] WO 2014/099586

[Патентный документ 6] WO 2014/100323

[Патентный документ 7] WO 2014/104279

[Патентный документ 8] WO 2014/183532

[Патентный документ 9] WO 2014/200880

[Патентный документ 10] WO 2015/039348

[Патентный документ 11] WO 2015/048363

[Патентный документ 12] WO 2015/089847

```
[Патентный документ 13] WO 2015/095258
```

[Патентный документ 14] WO 2015/006731

[Патентный документ 15] WO 2015/006733

[Патентный документ 16] WO 2015/199167

[Патентный документ 17] WO 2016/090545

[Патентный документ 18] WO 2016/094198

[Патентный документ 19] WO 2016/094197

[Патентный документ 20] WO 2016/106237

[Патентный документ 21] WO 2016/154527

[Патентный документ 22] WO 2016/161382

[Патентный документ 23] WO 2016/187788

[Патентный документ 24] WO 2016/191239

[Патентный документ 25] WO 2017/087256

[Патентный документ 26] WO 2017/087257

[Патентный документ 27] WO 2017/106071

[Патентный документ 28] WO 2017/113288

[Патентный документ 29] WO 2017/116928

#### [СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ]

### [ЗАДАЧИ, РЕШАЕМЫЕ НАСТОЯЩИМ ИЗОБРЕТЕНИЕМ]

[0006]

Целью настоящего изобретения является обеспечение нового соединения длительного действия, обладающего ингибирующей активностью против интегразы с высоким барьером резистентности.

#### [СПОСОБЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧИ]

[0007]

Авторы настоящего изобретения провели тщательные исследования и в результате обнаружили, что новое производное карбамоилпиридона обладает ингибирующим действием на интегразу с высоким барьером резистентности. Авторы настоящего изобретения также обнаружили, что соединение по настоящему изобретению и лекарственное средство, включающее его, полезны в качестве противовирусного лекарственного средства (например, антиретровирусного лекарственного средства, лекарственного средства против ВИЧ, анти-HTLV-1 (вирус Т-клеточного лейкоза человека типа 1) лекарственного средства, анти-FIV (вирус иммунодефицита кошек) лекарственного средства и анти-SIV (вирус иммунодефицита обезьян) лекарственного средства против ВИЧ, лекарственного средства против СПИДа или терапевтического лекарственного средства для связанных с ними заболеваний и т.д., создав настоящее изобретение, приведенное ниже.

[0008]

Настоящее изобретение обеспечивает изобретения, приведенные ниже.

[1] Соединение, представленное следующей формулой (I), или его

фармацевтически приемлемая соль:

[Химическая формула 1]

$$\begin{pmatrix} C & H & O & R^3 \\ R^1 \end{pmatrix}_{n \quad R^{2a}} \begin{pmatrix} R^{2b} & O & A \\ R^2 & A & A \end{pmatrix} \qquad (I)$$

где

кольцо А представляет собой замещенный или незамещенный неароматический гетероцикл;

кольцо С представляет собой бензольное кольцо, пиридиновое кольцо или 5-членный ароматический гетероцикл;

каждый  ${\bf R}^1$  независимо представляет собой галоген, алкил, галогеналкил, алкилокси, циано или галогеналкилокси;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил или галогеналкил;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  могут быть взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием неароматического карбоцикла или неароматического гетероцикла;

R<sup>3</sup> представляет собой замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил;

 ${\bf R}^4$  представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил;

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$ , или  ${
m R}^3$  и заместитель в кольце A могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного неароматического гетероцикла; и

п представляет собой целое число от 1 до 3.

[2] Соединение по пункту [1] или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо А представляет собой любое из следующих колец:

[Химическая формула 2]

где

 $R^4$  представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил; пунктирная линия обозначает наличие или отсутствие связи;

 $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ ,  $CR^{5a}$ , O, N,  $NR^{5c}$  или S, где количество гетероатомов, составляющих кольцевую структуру кольца A, в  $Z^1$ ,

 $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  равно 0 или 1;

 $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$ ,  $Z^3$  и  $Z^5$ ,  $R^4$  и  $Z^2$ ,  $R^4$  и  $Z^3$ ,  $R^4$  и  $Z^4$  или  $R^4$  и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной C1-C4 поперечной связи, необязательно прерываемой гетероатомом, выбранным из  $NR^{5c}$ , O и S;

 $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  каждый независимо представляет собой водород, галоген, замещенный или незамещенный алкил, или замещенный или незамещенный алкилокси;

 $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  на одном и том же атоме углерода могут быть взяты вместе с образованием замещенного или незамещенного неароматического карбоцикла, или замещенного или незамещенного гетероцикла;

каждый  $R^{5c}$ независимо представляет собой водород, замещенный незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или замещенный незамещенный алкилоксикарбонил, или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклил, замещенный карбоциклил, замещенный незамещенный неароматический или незамещенный ароматический гетероциклил или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил;

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного неароматического гетероцикла.

[3] Соединение по пункту [1] или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо А представляет собой любое из следующих колец:

[Химическая формула 3]

где

 ${
m R}^4$  представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил; пунктирная линия обозначает наличие или отсутствие связи;

кольцо В представляет собой замещенный или незамещенный ароматический карбоцикл, замещенный или незамещенный неароматический карбоцикл, или замещенный или незамещенный неароматический гетероцикл;

 $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ ,  $CR^{5a}$ , C, O, N,  $NR^{5c}$  или S (при условии, что атом, составляющий кольцо B, представляет собой  $CR^{5a}$ , C или N);

 $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$ ,  $Z^3$  и  $Z^5$ ,  $Z^4$  и  $Z^2$ ,  $Z^4$  и  $Z^4$  и  $Z^4$  и и  $Z^4$  и и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной С2-С4 поперечной связи, необязательно прерываемой гетероатомом, выбранным из  $NR^{5c}$ , O и S;

 $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  каждый независимо представляет собой водород, галоген, замещенный или незамещенный алкил, или замещенный или незамещенный алкилокси;

 $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  на одном и том же атоме углерода могут быть взяты вместе с образованием замещенного или незамещенного неароматического карбоцикла, или замещенного или незамещенного неароматического гетероцикла;

 $R^{5c}$  представляет собой водород, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный или незамещенный или незамещенный или незамещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил;

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного неароматического гетероцикла.

[4] Соединение по любому из пунктов [1] - [3] или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представлено следующей формулой (I):

[Химическая формула 4]

$$\begin{pmatrix} C & H & O & R^3 \\ R^1)_{n} & R^{2a} & R^{2b} & A \end{pmatrix} \qquad (I)$$

где

кольцо А представляет собой любое из следующих колец:

[Химическая формула 5]

X1 представляет собой CR<sup>A9a</sup>R<sup>A9b</sup> или O;

 $R^{A5a}$ ,  $R^{A6b}$ ,  $R^{A6a}$ ,  $R^{A6b}$ ,  $R^{A7a}$  и  $R^{A7b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил, алкилокси или алкилоксиалкил;

 $R^{A5a}$  и  $R^{A6a}$ , или  $R^{A6a}$  и  $R^{A7a}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием ароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, 3-6-членного неароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, или 4-6-членного неароматического гетероцикла, необязательно замещенного галогеном (при условии, что при образовании ароматического карбоцикла  $R^{A5b}$  и  $R^{A6b}$ , или  $R^{A6b}$  и  $R^{A7b}$  взяты вместе с образованием связи);

 ${\bf R}^{{
m A5b}}$  и  ${\bf R}^{{
m A6b}}$  могут быть взяты вместе с образованием связи;

 $R^{A8a}$ ,  $R^{A9b}$ ,  $R^{A9a}$ ,  $R^{A9b}$ ,  $R^{A10a}$ ,  $R^{A10b}$ ,  $R^{A11a}$  и  $R^{A11b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил, алкилокси или алкилоксиалкил;

 ${R^{A8a}}$  и  ${R^{A10a}}$  могут быть взяты вместе с образованием C1-C3 поперечной связи;

 $R^{\rm A10a}$  и  $R^{\rm A11a}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием 5-членного неароматического карбоцикла;

 ${
m R}^{{
m A9a}}$  и  ${
m R}^{{
m A9b}}$  могут быть взяты вместе со смежным атомом с образованием 4-членного неароматического карбоцикла или 5-членного неароматического гетероцикла;

 $R^{A8a}$  и  $R^{A9a}$  могут быть взяты вместе с образованием связи;

кольцо С представляет собой бензольное кольцо или пиридиновое кольцо;

каждый  ${\bf R}^1$  независимо представляет собой галоген, алкил, галогеналкил, алкилокси, циано или галогеналкилокси;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил или галогеналкил;  $R^3$  представляет собой алкил или галогеналкил;

 ${R^4}$  представляет собой водород или алкил;

п представляет собой целое число от 1 до 3.

- [5] Соединение по любому из пунктов [1] [3] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^3$  представляет собой алкил или галогеналкил.
- [6] Соединение по любому из пунктов [1] [4] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^3$  представляет собой алкил.
- [7] Соединение по любому из пунктов [1] [3], [5] и [6] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^4$  представляет собой водород или алкил.
- [8] Соединение по любому из пунктов [1] [7] или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый  $\mathbf{R}^1$  независимо представляет собой галоген, алкил или галогеналкил.

- [9] Соединение по любому из пунктов [1] [7] или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый  $\mathbb{R}^1$  независимо представляет собой галоген.
- [10] Соединение по любому из пунктов [1] [3] и [5] [9] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^{2a}$  представляет собой водород и  $\mathbb{R}^{2b}$  представляет собой водород или алкил,

или  ${\bf R}^{2a}$  и  ${\bf R}^{2b}$  взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием C3-C4 карбоцикла.

- [11] Соединение по любому из пунктов [1] [9] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^{2a}$  представляет собой водород и  $\mathbb{R}^{2b}$  представляет собой водород или алкил.
- [12] Соединение по любому из пунктов [1] [3] и [5] [11] или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо С представляет собой бензольное кольцо или пиридиновое кольцо.
- [13] Соединение по пункту [1] или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение выбрано из группы, состоящей из соединений I-2, I-6, I-11, и I-15.
- [14] Соединение по пункту [1] или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение выбрано из группы, состоящей из соединений II-4, II-8, II-9, II-15, II-18, II-20, II-21, II-22, II-23, II-24, II-26, II-28, II-31, II-37, II-40, II-41, II-42, II-44, II-46, II-49, II-51, II-53, II-57, II-60, II-66, II-70, II-71, II-87, II-90, II-99, II-106, II-112, II-133, II-136, II-153 и II-156.
- [15] Фармацевтическая композиция, включающая соединение по любому из пунктов [1] [14] или его фармацевтически приемлемую соль.
- [16] Фармацевтическая композиция по пункту [15], где фармацевтическая композиция представляет собой средство против ВИЧ.
- [17] Ингибитор интегразы ВИЧ, включающий соединение по любому из пунктов [1] [14] или его фармацевтически приемлемую соль.
- [18] Способ лечения и/или профилактики ВИЧ-инфекции, включающий введение соединения по любому из пунктов [1] [14] или его фармацевтически приемлемой соли.
- [19] Соединение по любому из пунктов [1] [14] или его фармацевтически приемлемая соль для применения в лечении и/или профилактике ВИЧ-инфекции.

[0009]

[1'] Соединение, представленное следующей формулой (I'), или его фармацевтически приемлемая соль:

[Химическая формула 6]

$$\left(R^{1}\right)_{n} \quad R^{2a} \quad R^{2b} \quad O \quad A \quad \left(I'\right)$$

где

кольцо А представляет собой замещенный или незамещенный гетероцикл;

каждый  $R^1$  независимо представляет собой галоген, алкил, галогеналкил, алкилокси, нитрил или галогеналкилокси;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил или галогеналкил;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  могут быть взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием карбоцикла или гетероцикла;

R<sup>3</sup> представляет собой замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил;

 $R^4$  представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил;

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$  или  ${
m R}^3$  и заместитель в кольце A могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного гетероцикла; и

п представляет собой целое число от 1 до 3.

[2'] Соединение по пункту [1'] или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо А представляет собой любое из следующих колец:

[Химическая формула 7]

гле

 $R^4$  представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил; пунктирная линия обозначает наличие или отсутствие связи;

 $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ ,  $CR^{5a}$ , O, N,  $NR^{5c}$ , S, S(=O),  $S(=O)_2$  или  $S(=O)=NR^{5d}$ , где количество гетероатомов среди  $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  равно 0 или 1;

 $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$ ,  $Z^3$  и  $Z^5$ ,  $R^4$  и  $Z^2$ ,  $R^4$  и  $Z^3$ ,  $R^4$  и  $Z^4$  или  $R^4$  и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной С2-С4 поперечной связи;

 ${\bf R}^{5a}$  и  ${\bf R}^{5b}$  каждый независимо представляет собой водород, галоген, гидрокси, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилокси, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный амино, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный уреидо, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный ароматический замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил, гетероциклил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилокси,

замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилокси, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклилокси, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилокси;

 ${
m R}^{5a}$  и  ${
m R}^{5b}$  на одном и том же атоме углерода могут быть взяты вместе с образованием оксо, тиоксо или замещенного или незамещенного спирокольца;

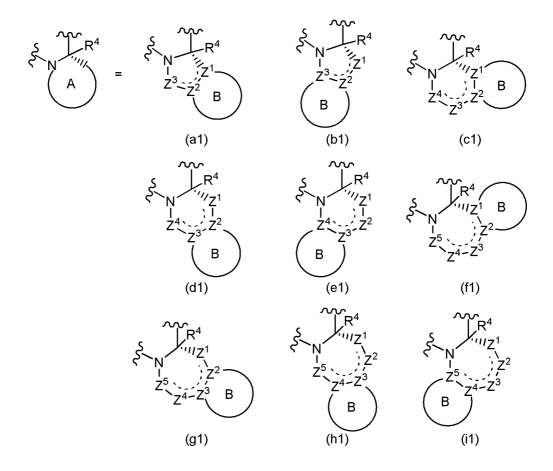
 $R^{5c}$  представляет собой водород, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный незамещенный ароматический или гетероциклилоксикарбонил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилоксикарбонил;

 ${\bf R}^{\rm 5d}$  представляет собой водород, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный незамещенный неароматический или карбоциклилоксикарбонил, ароматический замещенный или незамещенный гетероциклилоксикарбонил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилоксикарбонил; и

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$ , или  ${
m R}^3$  и заместитель на  ${
m Z}^1$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного гетероцикла.

[3'] Соединение по пункту [1'] или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо А представляет собой любое из следующих колец:

[Химическая формула 8]



где

R<sup>4</sup> представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил; пунктирная линия обозначает наличие или отсутствие связи;

кольцо В представляет собой замещенный или незамещенный карбоцикл, или замещенный или незамещенный гетероцикл;

 $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ ,  $CR^{5a}$ , C, O, N,  $NR^{5c}$ , S, S(=O),  $S(=O)_2$  или  $S(=O)=NR^{5c}$  (при условии, что атом, составляющий кольцо B, представляет собой  $CR^{5a}$ , C или N);

 $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$ ,  $Z^3$  и  $Z^5$ ,  $R^4$  и  $Z^2$ ,  $R^4$  и  $Z^3$ ,  $R^4$  и  $Z^4$  или  $R^4$  и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной С2-С4 поперечной связи;

 ${\bf R}^{5a}$  и  ${\bf R}^{5b}$  каждый независимо представляет собой водород, галоген, гидрокси, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилокси, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный амино, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный уреидо, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный замещенный ароматический гетероциклил, или незамещенный неароматический замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилокси, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилокси, замещенный или

незамещенный ароматический гетероциклилокси или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилокси;

 ${
m R}^{5a}$  и  ${
m R}^{5b}$  на одном и том же атоме углерода могут быть взяты вместе с образованием оксо, тиоксо или замещенного или незамещенного спирокольца;

 $R^{5c}$  представляет собой водород, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный карбамоил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклилкарбонил, неароматический замещенный или незамещенный замещенный гетероциклилкарбонил, или незамещенный ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный ИЛИ незамещенный неароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный ИЛИ незамещенный ароматический гетероциклилоксикарбонил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилоксикарбонил; и

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$  или  ${
m R}^3$  и заместитель на  ${
m Z}^1$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного гетероцикла.

[4'] Соединение по любому из пунктов [1'] - [3'] или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представлено следующей формулой (I-2):

[Химическая формула 9]

где

R<sup>3</sup> представляет собой замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил;

R<sup>4</sup> представляет собой водород или замещенный или незамещенный алкил;

X представляет собой  $CR^{9a}R^{9b}$ ,  $NR^{10}$ , O, S, S(=O), S(=O)<sub>2</sub> или S(=O)= $NR^{11}$ ;

 $R^{6a}$ ,  $R^{6b}$ ,  $R^{7a}$ ,  $R^{7b}$ ,  $R^{8a}$ ,  $R^{8b}$ ,  $R^{9a}$ , и  $R^{9b}$  каждый независимо представляет собой водород, галоген, гидрокси, замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный амино;

 $R^{6b}$  и  $R^{9b}$ ,  $R^{9b}$  и  $R^{7b}$  или  $R^{7b}$  и  $R^{8b}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного карбоцикла, или замещенного или незамещенного гетероцикла;

 $R^4$  и  $R^{7b}$  или  $R^{6b}$  и  $R^{8b}$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной C2-C4 поперечной связи;

 ${
m R}^{6b}$  и  ${
m R}^{10}$  или  ${
m R}^{7b}$  и  ${
m R}^{7b}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного гетероцикла;

 ${
m R}^3$  и  ${
m R}^4$  или  ${
m R}^3$  и  ${
m R}^{6b}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием замещенного или незамещенного гетероцикла;

 ${\bf R}^{10}$  представляет собой замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный ИЛИ незамещенный карбамоил, замещенный ИЛИ незамещенный ароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилкарбонил, ароматический замещенный или незамещенный гетероциклилкарбонил, неароматический замещенный ИЛИ незамещенный гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилоксикарбонил, или ароматический замещенный незамещенный гетероциклилоксикарбонил или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилоксикарбонил;

R<sup>11</sup> представляет собой замещенный или незамещенный алкил, замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, карбамоил, незамещенный замещенный ИЛИ замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический гетероциклилкарбонил, неароматический замещенный ИЛИ незамещенный гетероциклилкарбонил, замещенный или незамещенный ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклилоксикарбонил, ароматический замещенный или незамещенный неароматический гетероциклилоксикарбонил, или замещенный или незамещенный гетероциклилоксикарбонил; и

- $R^1,\,R^{2a},\,R^{2b}$  и n имеют значение, определенное в пункте [1'].
- [5'] Соединение по любому из пунктов [1'] [4'] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^3$  представляет собой алкил или галогеналкил.
- [6'] Соединение по любому из пунктов [1'] [5'] или его фармацевтически приемлемая соль, где  $\mathbb{R}^4$  представляет собой водород.
- [7'] Соединение по любому из пунктов [1'] [6'] или его фармацевтически приемлемая соль, где n представляет собой целое число n или n каждый n независимо представляет собой галоген, алкил или галогеналкил.
- [8'] Соединение по любому из пунктов [1'] [7'] или его фармацевтически приемлемая соль, где  ${\bf R}^{2a}$  представляет собой водород и  ${\bf R}^{2b}$  представляет собой водород или алкил
- или  ${\bf R}^{2a}$  и  ${\bf R}^{2b}$  взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием C3-C4 карбоцикла.
  - [9'] Соединение по пункту [1'] или его фармацевтически приемлемая соль, где

соединение выбрано из группы, состоящей из следующих соединений:

[Химическая формула 10]

- [10'] Фармацевтическая композиция, включающая соединение по любому из пунктов [1'] [9'] или его фармацевтически приемлемую соль.
- [11'] Фармацевтическая композиция по пункту [10'], где фармацевтическая композиция представляет собой средство против ВИЧ.
- [12'] Фармацевтическая композиция по пункту [10'], где фармацевтическая композиция представляет собой ингибитор интегразы ВИЧ.

[0010]

Настоящее изобретение также относится к способу профилактики или лечения ВИЧ, включающему введение эффективного количества вышеуказанного соединения человеку.

Настоящее изобретение также обеспечивает указанное выше соединение для применения в качестве лекарственного средства против ВИЧ.

#### [ЭФФЕКТ ИЗОБРЕТЕНИЯ]

[0011]

Соединение по настоящему изобретению обладает ингибирующей интегразу активностью и/или ингибирующей клеточный рост активностью против вируса, в частности, ВИЧ или его резистентного вируса. Соответственно, соединение по настоящему изобретению полезно для профилактики или лечения различных заболеваний, вирусных инфекций (например, СПИДа) и т.п. с участием интегразы. Более предпочтительно, соединение по настоящему изобретению полезно в качестве ингибитора интегразы длительного действия. Кроме того, соединение по настоящему изобретению также имеет превосходный профиль резистентности, таким образом, соединение не может легко вызвать новый ВИЧ-резистентный вирус и т.п. Еще более предпочтительно,

соединение по настоящему изобретению также оказывает профилактический или терапевтический эффект на вирус, резистентный к лекарственным средствам против ВИЧ. Еще более предпочтительно, соединение по настоящему изобретению имеет небольшой клиренс, длительный период полужизни *in vivo* и отличную растворимость, метаболическую стабильность или биодоступность и т.д., и также полезно в качестве лекарственного средства, которое вызывает меньшую обеспокоенность из-за цитотоксичности или побочных эффектов (например, мутагенности, удлинения интервала QT на электрокардиограмме и аритмии).

## [СПОСОБ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ]

[0012]

Значение каждого термина, используемого в настоящем описании, объяснено ниже. Каждый термин используется в едином смысле и в том же смысле, когда он используется отдельно или когда используется в сочетании с другими терминами, если не указано иное.

Термин "состоящий из" означает содержащий только компоненты.

Термин "включающий" означает не ограничивающийся компонентами и не исключающий неописанных факторов.

[0013]

Термин "галоген" включает атом фтора, атом хлора, атом брома и атом йода. В частности, предпочтительны атом фтора и атом хлора.

[0014]

Термин "алкил" включает С1 - С15, предпочтительно С1 - С10, более предпочтительно С1 - С6, еще более предпочтительно С1 - С4 линейную или разветвленную углеводородную группу. Его примеры включают метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, н-пентил, изопентил, неопентил, н-гексил, изогексил, н-гептил, изогептил, н-октил, изооктил, н-нонил и н-децил.

Примеры предпочтительных вариантов осуществления "алкила" включают метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил и н-пентил. Примеры более предпочтительные варианты осуществления включают метил, этил, н-пропил, изопропил и трет-бутил.

[0015]

Термин "алкенил" включает C2 - C15, предпочтительно C2 - C10, более предпочтительно C2 - C6, еще более предпочтительно C2 - C4 линейную или разветвленную углеводородную группу, имеющую одну или несколько двойных связей в любом положении(положениях). Его примеры включают винил, аллил, пропенил, изопропенил, бутенил, изобутенил, пренил, бутадиенил, пентенил, изопентенил, пентадиенил, гексенил, изогексенил, гексадиенил, гептенил, октенил, ноненил, деценил, ундеценил, додеценил, тридеценил, тетрадеценил и пентадеценил.

Примеры предпочтительных вариантов осуществления "алкенила" включают винил, аллил, пропенил, изопропенил и бутенил.

[0016]

Термин "ароматический карбоциклил" означает циклическую ароматическую углеводородную группу, которая является моноциклической или полициклической, имеющей два или более колец. Его примеры включают фенил, нафтил, антрил и фенантрил.

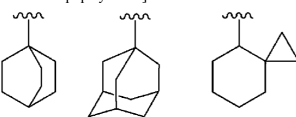
Примеры предпочтительных вариантов осуществления "ароматического карбоциклила" включают фенил.

[0017]

Термин "неароматический карбоциклил" означает циклическую насыщенную углеводородную группу или циклическую ненасыщенную неароматическую углеводородную группу, которая является моноциклической или полициклической, имеющей два или более колец. "Неароматический карбоциклил", который является полициклическим, имеющим два или более колец, включает конденсированную неароматический карбоциклил, кольцевую группу, где который моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, конденсирован с кольцом указанного выше "ароматического карбоциклила".

Кроме того, "неароматический карбоциклил" также включает группу, имеющую поперечную связь, или группу, образующую спирокольцо, как показано ниже:

#### [Химическая формула 11]



Неароматический карбоциклил, который является моноциклическим, предпочтительно представляет собой СЗ - С16, более предпочтительно СЗ - С12, еще более предпочтительно С4 - С8 карбоциклил. Его примеры включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, циклооктил, циклононил, циклодецил, циклопропенил, циклобутенил, циклопентенил, циклогексенил, циклогептенил и циклогексадиенил.

Неароматический карбоциклил, который является полициклическим, имеющим два или более колец, предпочтительно представляет собой С8 - С20 и более предпочтительно С8 - С16 карбоциклил. Его примеры включают инданил, инденил, аценафтил, тетрагидронафтил и флуоренил.

[0018]

Термин "ароматический гетероциклил" означает ароматический циклил, который является моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, содержащий один или несколько одинаковых или разных гетероатомов, независимо выбранных из O, S и N.

Ароматический гетероциклил, который является полициклическим, имеющим два

или более колец, включает конденсированную кольцевую группу, где ароматический гетероциклил, который является моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, конденсирован с кольцом указанного выше "ароматического карбоциклила". Связь может присутствовать на любом из колец.

Ароматический гетероциклил, который является моноциклическим, предпочтительно представляет собой 5-8-членный, более предпочтительно 5-6-членный ароматический гетероциклил. Примеры 5-членного ароматического гетероциклила включают пирролил, имидазолил, пиразолил, триазолил, тетразолил, фурил, тиенил, изоксазолил, оксазолил, оксадиазолил, изотиазолил, тиазолил и тиадиазолил. Примеры 6-членного ароматического гетероциклил включают пиридил, пиридазинил, пиримидинил, пиразинил и триазинил.

Ароматический гетероциклил, который является бициклическим, предпочтительно представляет собой 8-10-членный, более предпочтительно 9- или ароматический гетероциклил. Его примеры включают индолил, изоиндолил, индазолил, индолизинил, хинолинил, изохинолинил, циннолинил, фталазинил, хиназолинил, нафтиридинил, хиноксалинил, пуринил, птеридинил, бензимидазолил, бензизоксазолил, бензоксазолил, бензоксадиазолил, бензизотиазолил, бензотиазолил, бензотиадиазолил, изобензофурил, бензофурил, бензотиенил, бензотриазолил, имидазопиридил, триазолопиридил, имидазотиазолил, пиразинопиридазинил, оксазолопиридил тиазолопиридил.

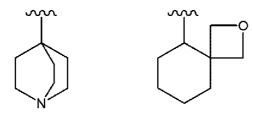
Ароматический гетероциклил, который является полициклическим с тремя или более кольцами, предпочтительно представляет собой 13-15-членный ароматический гетероциклил. Его примеры включают карбазолил, акридинил, ксантенил, фенотиазинил, феноксатиинил, феноксазинил и дибензофурил.

[0019]

Термин "неароматический гетероциклил" означает неароматический циклил, который является моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, содержащий один или несколько одинаковых или разных гетероатомов, независимо выбранных из O, S и N, в кольце. Неароматический гетероциклил, который является полициклическим, имеющим два или более колец, включает конденсированную кольцевую группу, где неароматический гетероциклил, который является моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, конденсирован с кольцом "ароматического карбоциклила", "неароматического карбоциклила" и/или "ароматического гетероциклила", описанного выше, и дополнительно включает конденсированную кольцевую группу, где неароматический карбоциклил, который является моноциклическим или полициклическим, имеющим два или более колец, конденсирован с кольцом указанного выше "ароматического гетероциклила". Связь может присутствовать на любом из колец.

"Неароматический гетероциклил" также включает группу, имеющую поперечную связь, или группу, образующую спирокольцо, как показано ниже:

#### [Химическая формула 12]



Неароматический гетероциклил, который является моноциклическим, предпочтительно представляет собой 3-8-членный, более предпочтительно 5- или 6-членный неароматический гетероциклил.

Примеры 3-членного неароматического гетероциклила включают тииранил, оксиранил и азиридинил. Примеры 4-членного неароматического гетероциклила включают оксетанил и азетидинил. Примеры 5-членного неароматического гетероциклила включают оксатиоланил, тиазолидинил, пирролидинил, пирролинил, имидазолидинил, тетрагидрофурил, пиразолидинил, пиразолинил, дигидротиазолил, тетрагидроизотиазолил, диоксоланил, диоксолил и тиоланил. Примеры 6-членного неароматического гетероциклила включают диоксанил, тианил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, морфолино, тиоморфолинил, тиоморфолино, дигидропиридил, тетрагидропиридил, тетрагидропиранил, дигидрооксазинил, тетрагидропиридазинил, гексагидропиримидинил, диоксазинил, тиинил и тиазинил. Примеры 7-членного неароматического гетероциклила включают гексагидроазепинил, тетрагидродиазепинил и оксепанил.

Неароматический гетероциклил, который является полициклическим, имеющим два или более колец, предпочтительно представляет собой 8-20-членный, более предпочтительно 8-10-членный неароматический гетероциклил. Его примеры включают индолинил, изоиндолинил, хроманил и изохроманил.

[0020]

Термины "ароматический карбоцикл", "неароматический карбоцикл", "ароматический гетероцикл" и "неароматический гетероцикл" означают кольца, производные от "ароматического карбоциклила", "неароматического карбоциклила", "ароматического гетероциклила" и "неароматического гетероциклила", описанные выше, соответственно.

[0021]

Термин "карбоцикл" означает "ароматический карбоцикл" или "неароматический карбоцикл", описанный выше.

[0022]

Термин "гетероцикл" означает "ароматический гетероцикл" или "неароматический гетероцикл", описанный выше.

[0023]

Термин "спирокольцо" означает "неароматический карбоцикл" или "неароматический гетероцикл", описанный выше.

[0024]

В настоящем описании фраза "необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ " означает "необязательно замещенный одной или несколькими группами, выбранными из группы заместителей  $\alpha$ ". То же самое относится к фразам "необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ", "необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ " и "необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ".

[0025]

Примеры заместителя "замещенного алкила", "замещенного алкилокси", "замещенного алкилкарбонила", "замещенной С1-С4 поперечной связи" и "замещенной С2-С4 поперечной связи" включают группу заместителей А, указанную ниже. Атом углерода в любом положении(положениях) может быть связан с одной или несколькими группами, выбранными из следующей группы заместителей А.

Группа заместителей А: галоген, гидрокси, карбокси, формил, формилокси, сульфанил, сульфино, сульфо, тиоформил, тиокарбокси, дитиокарбокси, тиокарбамоил, циано, нитрозо, азид, гидразино, уреидо, амидино, гуанидино;

алкилокси, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилокси, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей α; алкилкарбонил, необязательно замещенный заместителей а; алкенилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей α; алкенилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей α; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей α; алкилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей а;

амино, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; имино, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; карбамоил, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; уреидо, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; уреидо,

ароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; ароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; ароматический карбоциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический карбоциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; ароматический карбоциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; ароматический гетероциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ;

ароматический карбоциклилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилкарбонилокси, γ'; необязательно замещенный группой заместителей ароматический карбоциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический карбоциклилкарбонил, необязательно замещенный заместителей ү'; ароматический гетероциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклилкарбонил, необязательно ароматический карбоциклилоксикарбонил, замещенный группой заместителей ү'; замещенный группой заместителей необязательно неароматический γ; карбоциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma'$ ; ароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный заместителей у; неароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилалкилокси, необязательно замещенный карбоциклилалкилокси, группой заместителей ү; неароматический необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический гетероциклилалкилокси, необязательно замещенный группой заместителей неароматический гетероциклилалкилокси, необязательно замещенный заместителей γ'; ароматический карбоциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический гетероциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилсульфанил, необязательно группой заместителей γ'; ароматический гетероциклилсульфанил, замещенный необязательно замещенный группой заместителей γ; неароматический замещенный гетероциклилсульфанил, необязательно группой заместителей ароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный заместителей неароматический группой γ; карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ароматический гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү и неароматический гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'.

Группа заместителей  $\alpha$ : галоген, гидрокси, карбокси, алкилокси, галогеналкилокси, алкенилокси, сульфанил, циано, нитро и гуанидино.

[0027]

Группа заместителей  $\beta$ : алкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ;

ароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкил, необязательно угетероциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилалкил, необязательно замещенный заместителей γ'; карбоциклилкарбонил, группой ароматический необязательно замещенный группой заместителей неароматический γ; карбоциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ароматический гетероциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический гетероциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей γ; ароматический группой заместителей карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный необязательно неароматический карбоциклилсульфанил, замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей γ; неароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей гетероциклилсульфинил, необязательно ароматический замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфинил, необязательно замещенный заместителей ү'; ароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ароматический γ';

гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ , и неароматический гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '.

[0028]

Группа заместителей  $\gamma$ : группа заместителей  $\alpha$ , алкил, галогеналкил, гидроксиалкил, алкенил, алкилкарбонил, галогеналкилкарбонил и алкенилкарбонил.

[0029]

Группа заместителей ү': группа заместителей ү и оксо.

[0030]

Примеры заместителя в кольце "ароматического карбоцикла" и "ароматического гетероцикла" "замещенного карбоцикла", "замещенного гетероцикла", "замещенного "замещенного ароматического карбоциклила", ароматического гетероциклила", карбоциклилокси", "замещенного ароматического "замещенного ароматического гетероциклилокси", "замещенного ароматического карбоциклилкарбонила", "замещенного гетероциклилкарбонила", ароматического "замещенного ароматического карбоциклилоксикарбонила" И "замещенного ароматического гетероциклилоксикарбонила" включают группу заместителей В, указанную ниже. Атом в любом положении(положениях) кольца может быть связан с одной или несколькими группами, выбранными из следующей группы заместителей В.

Группа заместителей В: галоген, гидрокси, карбокси, формил, формилокси, сульфанил, сульфино, сульфо, тиоформил, тиокарбокси, дитиокарбокси, тиокарбамоил, циано, нитрозо, азид, гидразино, уреидо, амидино и гуанидино,

алкил, необязательно замещенный группой заместителей а, алкенил, необязательно замещенный группой заместителей а, алкилокси, необязательно замещенный группой заместителей а, алкенилокси, необязательно замещенный группой заместителей а, алкилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей α, алкенилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей алкилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей α; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей а; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей α;

амино, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; имино, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; карбамоил, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; сульфамоил, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ; уреидо, необязательно замещенный группой заместителей  $\beta$ ;

ароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический карбоциклилкарбонилокси, необязательно замещенный заместителей ү; неароматический карбоциклилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилкарбонилокси, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилкарбонилокси, γ'; необязательно замещенный группой заместителей ароматический карбоциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический карбоциклилкарбонил, необязательно группой замещенный заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилоксикарбонил, группой необязательно замещенный заместителей неароматический γ; карбоциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный заместителей у; неароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический карбоциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклилалкил, необязательно замещенный заместителей γ'; ароматический карбоциклилалкилокси, группой необязательно карбоциклилалкилокси, замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический группой γ'; необязательно замещенный заместителей ароматический гетероциклилалкилокси, необязательно замещенный группой заместителей γ; необязательно неароматический гетероциклилалкилокси, замещенный группой γ'; ароматический карбоциклилалкилоксикарбонил, заместителей необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкилоксикарбонил, γ'; замещенный группой заместителей ароматический гетероциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклилалкилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилалкилоксиалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкилоксиалкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилалкилоксиалкил, необязательно замещенный группой неароматический заместителей γ;

гетероциклилалкилоксиалкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей ароматический гетероциклилсульфинил, необязательно замещенный заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ароматический гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү и гетероциклилсульфонил, необязательно группой неароматический замещенный заместителей ү'.

[0031]

Примеры "неароматического карбоцикла" заместителя В кольце И "неароматического гетероцикла" "замещенного карбоцикла", "замещенного гетероцикла", "замещенного неароматического карбоциклила", "замещенного неароматического гетероциклила", "замещенного неароматического карбоциклилокси", "замещенного неароматического гетероциклилокси", "замещенного неароматического карбоциклилкарбонила", "замещенного неароматического гетероциклилкарбонила", "замещенного карбоциклилоксикарбонила" неароматического "замещенного неароматического гетероциклилоксикарбонила" включают группу заместителей С, указанную ниже. Атом в любом положении(положениях) кольца может быть связан с одной или несколькими группами, выбранными из следующей группы заместителей С.

Группа заместителей С: группа заместителей В и оксо. [0032]

Примеры заместителя "замещенного амино", "замещенного карбамоила" и "замещенного уреидо" включают группу заместителей D, указанную ниже. Указанный фрагмент необязательно замещен 1 или 2 группами, выбранными из группы заместителей D.

Группа заместителей D: алкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилкарбонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкилсульфонил, аместителей  $\alpha$ ; алкилсульфонил,

необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ; алкенилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей  $\alpha$ ;

ароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ ; неароматический гетероциклил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей  $\gamma$ '; ароматический гетероциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилалкил, необязательно замещенный группой заместителей карбоциклилкарбонил, необязательно ароматический замещенный группой заместителей у; неароматический карбоциклилкарбонил, необязательно замещенный γ'; группой заместителей ароматический гетероциклилкарбонил, необязательно заместителей ү; гетероциклилкарбонил, замещенный группой неароматический необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилоксикарбонил, группой необязательно замещенный заместителей неароматический карбоциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический гетероциклилоксикарбонил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей неароматический γ; карбоциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей гетероциклилсульфанил, необязательно ароматический замещенный заместителей ү; неароматический гетероциклилсульфанил, необязательно замещенный группой заместителей ү'; ароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный заместителей ү; группой неароматический карбоциклилсульфинил, необязательно замещенный группой заместителей γ'; ароматический необязательно группой гетероциклилсульфинил, замещенный заместителей гетероциклилсульфинил, необязательно неароматический замещенный заместителей ү'; ароматический карбоциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү; неароматический карбоциклилсульфонил, необязательно группой заместителей ү'; ароматический гетероциклилсульфонил, замещенный необязательно замещенный группой заместителей γ, неароматический гетероциклилсульфонил, необязательно замещенный группой заместителей ү'.

[0033]

Предпочтительные варианты осуществления каждого символа в соединении, представленном Формулой (I) или (I'), описаны ниже. Примеры соединения, представленного Формулой (I) или (I'), включают варианты осуществления всех комбинаций конкретных примеров, приведенных ниже.

[0034]

Примеры кольца А включают замещенные или незамещенные неароматические гетероциклы.

Кольцо А представляет собой предпочтительно 5-7-членное кольцо, содержащее от 1 до 3, предпочтительно 1 или 2 атома О, S и/или N, более предпочтительно кольцо, выбранное из неароматических гетероциклов, описанных выше. Один предпочтительный вариант осуществления кольца А представляет собой следующее кольцо (а), (b) или (c), более предпочтительно кольцо (а) или (b):

[Химическая формула 13]

[0035]

 $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ ,  $CR^{5a}$ , O, N,  $NR^{5c}$  или S, где количество гетероатомов, составляющих кольцевую структуру кольца A, в  $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$  равно 0 или 1.

Один предпочтительный вариант осуществления  $Z^1$  представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ , O, S или  $NR^{5c}$ , более предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$ .

Один предпочтительный вариант осуществления  $Z^2$  представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ , O, S или  $NR^{5c}$ , более предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$ , O или  $NR^{5c}$ , особенно предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$  или O.

Один предпочтительный вариант осуществления  $Z^3$  представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ , O, S или  $NR^{5c}$ , более предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$  или O, особенно предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$ .

Один предпочтительный вариант осуществления  $Z^4$  представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ , O, S или  $NR^{5c}$ , более предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$ .

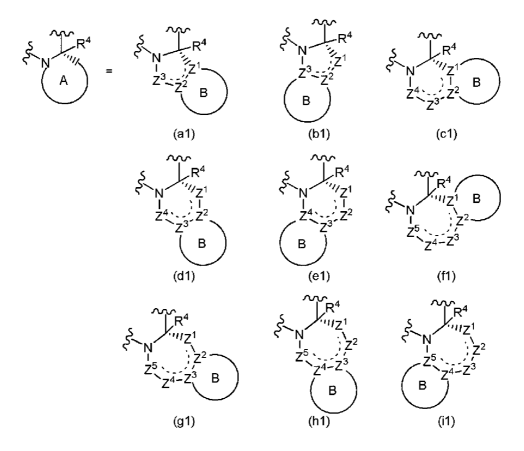
Один предпочтительный вариант осуществления  $Z^5$  представляет собой  $CR^{5a}R^{5b}$ , O, S или  $NR^{5c}$ , более предпочтительно  $CR^{5a}R^{5b}$ .

Альтернативно,  $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$ ,  $Z^3$  и  $Z^5$ ,  $R^4$  и  $Z^2$ ,  $R^4$  и  $Z^3$ ,  $R^4$  и  $Z^4$  или  $R^4$  и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной C1-C4 поперечной связи. Предпочтительно,  $Z^1$  и  $Z^3$ ,  $Z^1$  и  $Z^4$ ,  $Z^1$  и  $Z^5$ ,  $Z^2$  и  $Z^4$ ,  $Z^2$  и  $Z^5$  или  $Z^3$  и  $Z^5$  могут быть взяты вместе с образованием замещенной или незамещенной (C1-C4) поперечной связи.

[0036]

Кольцо A может дополнительно содержать кольцо B, как показано ниже. В этом случае,  $Z^1$ ,  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  и  $Z^5$ , составляющие кольцо B, каждый независимо представляет собой  $CR^{5a}$ , C или N.

[Химическая формула 14]



Еще один предпочтительный вариант осуществления кольца А представляет собой следующее кольцо (a1), (b1), (c1) или (e1), особенно предпочтительно кольцо (a1) или (b1).

Кольцо В представляет собой предпочтительно замещенный или незамещенный 3-7-членный карбоцикл (где примеры заместителя включают алкил, галоген, гидрокси и галогеналкил), или замещенный или незамещенный 4-7-членный гетероцикл (где примеры заместителя включают алкил, галоген, гидрокси и галогеналкил), более предпочтительно бензольное кольцо, 5-6-членный незамещенный карбоцикл или 5-6-членный незамещенный гетероцикл.

[0037]

Примеры другого предпочтительного варианта осуществления кольца А включают следующее кольцо:

[Химическая формула 15]

Еще один предпочтительный вариант осуществления кольца А представляет собой следующее кольцо:

[Химическая формула 16]

Более предпочтительный вариант осуществления кольца А представляет собой вышеуказанное кольцо (a2) или (b3).

[0038]

Примеры X1 включают  $CR^{A9a}R^{A9b}$ , O или  $NR^{A9c}$ .

Один предпочтительный вариант осуществления X1 представляет собой  $CR^{A9a}R^{A9b}$  или O.

[0039]

Примеры X2 включают  $CR^{A13a}R^{A13b}$ , O или  $NR^{A13c}$ .

Один предпочтительный вариант осуществления X2 представляет собой  $CR^{A13a}R^{A13b}$  или O.

Примеры X3 включают  $CR^{A14a}R^{A9b}$ , O или  $NR^{A14c}$ .

Один предпочтительный вариант осуществления X3 представляет собой  $CR^{A14a}R^{A14b}$  или O.

Однако, когда один из X2 или X3 представляет собой  $NR^{A13c}$ ,  $NR^{A14c}$  или O, другой из X2 или X3 представляет собой  $CR^{A13a}R^{A13b}$  или  $CR^{A14a}R^{A14b}$ .

[0040]

Примеры  $R^{A5a}$ ,  $R^{A6b}$ ,  $R^{A6a}$ ,  $R^{A6b}$ ,  $R^{A7a}$  и  $R^{A7b}$  включают, каждый независимо, водород, алкил, алкилокси или алкилоксиалкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A5a}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A5b}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A6a}$  представляет собой водород, алкил или алкилоксиалкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления R<sup>A6b</sup> представляет собой водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A7a}$  представляет собой водород, алкил или алкилоксиалкил, предпочтительно алкилоксиалкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{\rm A7b}$  представляет собой водород.

 $R^{A5a}$  и  $R^{A6a}$  или  $R^{A6a}$  и  $R^{A7a}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием ароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, 3-6-членного неароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, или 4-6-членного неароматического гетероцикла, необязательно замещенного галогеном (при условии, что при образовании ароматического карбоцикла,  $R^{A5b}$  и  $R^{A6b}$  или  $R^{A6b}$  и  $R^{A7b}$ 

взяты вместе с образованием связи).

 $R^{A5b}$  и  $R^{A6b}$  могут быть взяты вместе с образованием связи.

 $R^{{
m A6a}}$  и  $R^{{
m A6b}}$  могут быть взяты вместе со смежным атомом с образованием 3-6-членного неароматического карбоцикла или 4-6-членного неароматического гетероцикла.

[0041]

Примеры  $R^{A8a}$ ,  $R^{A8b}$ ,  $R^{A9a}$ ,  $R^{A9b}$ ,  $R^{A10a}$ ,  $R^{A10b}$ ,  $R^{A11a}$  и  $R^{A11b}$  включают, каждый независимо, водород, алкил, галогеналкил, алкилокси или алкилоксиалкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A8a}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A8b}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A9a}$  представляет собой водород, алкил или алкилоксиалкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A9b}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{A10a}$  представляет собой водород, алкил или алкилокси, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^{\rm A10b}$  представляет собой водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{\rm A11a}$  представляет собой водород или алкил, предпочтительно водород.

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^{\rm A11b}$  представляет собой водород.

 $R^{A8a}$  и  $R^{A10a}$  или  $R^{A8a}$  и  $R^{A11a}$  могут быть взяты вместе с образованием C1-C3 поперечной связи.

 ${
m R}^{
m A10a}$  и  ${
m R}^{
m A11a}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием 5-членного неароматического карбоцикла.

 ${
m R}^{
m A9a}$  и  ${
m R}^{
m A9b}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием 4-членного неароматического карбоцикла или 5-членного неароматического гетероцикла.

 $R^{{\rm A8}a}$  и  $R^{{\rm A9}a}$  могут быть взяты вместе с образованием связи.

 ${
m R}^{
m A9c}$  представляет собой водород, алкил, алкилоксиалкил, алкилоксикарбонил, алкилкарбамоил, ароматический карбоциклил, ароматический гетероциклил, ароматический карбоциклилалкил или ароматический гетероциклилалкил.

[0042]

 $R^{A12a}$ ,  $R^{A12b}$ ,  $R^{A13a}$ ,  $R^{A13b}$ ,  $R^{A14a}$ ,  $R^{A14b}$ ,  $R^{A15a}$ ,  $R^{A15b}$ ,  $R^{A16a}$  и  $R^{A16b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил, алкилокси или алкилоксиалкил.

 ${f R}^{A13c}$  или  ${f R}^{A14c}$  каждый независимо представляет собой алкил, алкилоксиалкил, алкилоксикарбонил, алкилкарбамоил, ароматический карбоциклил, ароматический гетероциклил, ароматический карбоциклилалкил или ароматический гетероциклилалкил.

[0043]

Примеры  $R^1$  включают, каждый независимо, галоген, алкил, галогеналкил, алкилокси, циано или галогеналкилокси.

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^1$  представляет собой галоген, алкил или галогеналкил.

 ${\bf R}^1$  предпочтительно представляет собой галоген.

[0044]

Примеры  $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  включают, каждый независимо, водород, алкил и галогеналкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  представляет собой водород.

В другом предпочтительном варианте осуществления  $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием карбоцикла.

 $R^{2a}$  предпочтительно представляет собой водород.

 ${
m R}^{2b}$  предпочтительно представляет собой водород или метил, более предпочтительно водород.

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  предпочтительно взяты вместе со смежным атомом углерода с образованием C3-C4 неароматического карбоцикла.

[0045]

R<sup>3</sup> представляет собой замещенный или незамещенный алкил (где примеры заместителя включают галоген, алкилокси, галогеналкилокси, неароматический циклил или неароматический гетероциклил), замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил (где примеры заместителя включают галоген), или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил (где примеры заместителя включают галоген).

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^3$  представляет собой алкил или галогеналкил.

 $R^3$  предпочтительно представляет собой алкил.

[0046]

Примеры  $R^4$  включают водород и алкил.

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^4$  представляет собой водород или метил, более предпочтительно водород.

[0047]

Примеры  $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  включают, каждый независимо, водород, галоген, замещенный или незамещенный алкил (где примеры заместителя включают галоген и алкилокси) и замещенный или незамещенный алкилокси (где примеры заместителя включают галоген).  $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  на одном и том же атоме углерода могут быть взяты вместе с образованием замещенного или незамещенного неароматического карбоцикла (где примеры заместителя включают галоген) или замещенного или незамещенного неароматического гетероцикла (где примеры заместителя включают галоген).

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{5a}$  и  $R^{5b}$  представляет собой, каждый независимо, водород, алкил или алкилоксиалкил.

[0048]

Примеры  $R^{5c}$  включают, каждый независимо, водород, замещенный или незамещенный алкил (где примеры заместителя включают алкилокси, ароматический карбоциклил и ароматический гетероциклил), замещенный или незамещенный алкилкарбонил, замещенный или незамещенный алкилоксикарбонил, замещенный или незамещенный карбамоил (где примеры заместителя включают алкил), замещенный или незамещенный ароматический карбоциклил, замещенный или незамещенный неароматический карбоциклил, замещенный незамещенный или ароматический гетероциклил, или замещенный или незамещенный неароматический гетероциклил.

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{5c}$  представляет собой, каждый независимо, водород или замещенный или незамещенный алкил (где примеры заместителя включают алкилокси).

[0049]

Примеры п включают целое число от 1 до 3.

Один предпочтительный вариант осуществления n представляет собой целое число от 2 до 3.

Еще один предпочтительный вариант осуществления n представляет собой целое число от 1 до 2.

[0050]

Примеры кольца C включают бензольное кольцо, пиридиновое кольцо или 5членный ароматический гетероцикл.

Один предпочтительный вариант осуществления кольца С представляет собой бензольное кольцо или пиридиновое кольцо, предпочтительно бензольное кольцо.

[0051]

Соединение, представленное Формулой (I'), предпочтительно представляет собой соединение, представленное следующей формулой (I-2):

[Химическая формула 17]

$$(R^{1})_{n} \quad R^{2a} \quad R^{2b} \quad O \quad R^{8a} \quad X \quad R^{6a} \quad (I-2)$$

[0052]

Предпочтительные варианты осуществления каждого символа в соединении, представленном Формулой (I-2), описаны ниже. Примеры соединения, представленного Формулой (I-2), включают варианты осуществления всех комбинаций конкретных примеров, приведенных ниже.

 $R^1$ ,  $R^{2a}$ ,  $R^{2b}$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  и п имеют значение, определенное в предпочтительных вариантах осуществления соединения, представленного Формулой (I').

[0053]

Один предпочтительный вариант осуществления X представляет собой  $CR^{9a}R^{9b}$ ,  $NR^{10}$  или O, более предпочтительно  $CR^{9a}R^{9b}$  или  $NR^{10}$ , особенно предпочтительно  $CR^{9a}R^{9b}$ . [0054]

Один предпочтительный вариант осуществления  $R^{6a}$ ,  $R^{6b}$ ,  $R^{7a}$ ,  $R^{7b}$ ,  $R^{8a}$ ,  $R^{8b}$ ,  $R^{9a}$  и  $R^{9b}$  представляет собой, каждый независимо, водород или замещенный или незамещенный алкил.

 $R^{6a}$ ,  $R^{6b}$ ,  $R^{7a}$ ,  $R^{7b}$ ,  $R^{8a}$ ,  $R^{8b}$ ,  $R^{9a}$  и  $R^{9b}$  предпочтительно представляют собой, каждый независимо, водород или замещенный или незамещенный алкил (где пример заместителя включают галоген), особенно предпочтительно водород или метил.

[0055]

Один предпочтительный вариант осуществления  ${\bf R}^{10}$  представляет собой замещенный или незамещенный алкил.

[0056]

Один предпочтительный вариант осуществления соединения, представленного Формулой (I), описан ниже.

Кольцо А представляет собой следующее кольцо:

[Химическая формула 18]

где

 $R^{A5a}$ ,  $R^{A5b}$ ,  $R^{A6a}$ ,  $R^{A6b}$ ,  $R^{A7a}$  и  $R^{A7b}$  каждый независимо представляет собой водород, алкил, алкилокси или алкилоксиалкил;

 $R^{A5a}$  и  $R^{A6a}$  или  $R^{A6a}$  и  $R^{A7a}$  могут быть взяты вместе со смежными атомами с образованием ароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, 3-6-членного неароматического карбоцикла, необязательно замещенного галогеном, или 4-6-членного неароматического гетероцикла, необязательно замещенного галогеном (при условии, что при образовании ароматического карбоцикла  $R^{A5b}$  и  $R^{A6b}$  или  $R^{A6b}$  и  $R^{A7b}$  взяты вместе с образованием связи);

кольцо С представляет собой бензольное кольцо;

каждый  ${\bf R}^1$  независимо представляет собой галоген;

 $R^{2a}$  и  $R^{2b}$  каждый независимо представляет собой водород;

 $\mathbb{R}^3$  представляет собой алкил;

R<sup>4</sup> представляет собой водород или алкил; и

п представляет собой целое число от 1 до 3.

[0057]

Особенностью соединения по настоящему изобретению является то, что кольцо А в Формуле (I), (I') или (I-2) прикреплено к определенной конформации для достижения превосходного профиля резистентности, кинетики *in vivo* и безопасности. Другой особенностью соединения по настоящему изобретению является то, что оптически активное трициклическое или более полициклическое производное карбамоилпиридотриазина получено в Формуле (I), (I') или (I-2) для достижения превосходного профиля резистентности, кинетики *in vivo* и безопасности.

[0058]

Соединение по настоящему изобретению не ограничено конкретным изомером и включает все возможные изомеры (например, кето-енольные изомеры, имин-енаминовые изомеры, диастереомеры, оптические изомеры и поворотные изомеры), рацематы или их смеси, если не указано иное.

[0059]

Примеры фармацевтически приемлемой соли соединения по настоящему изобретению включают соли соединения по настоящему изобретению с щелочными металлами (например, литием, натрием или калием), щелочно-земельными металлами (например, кальцием или барием, магнием), переходными металлами (например, цинком и железом), аммиаком, органическими основаниями (например, такими как триметиламин, триэтиламин, дициклогексиламин, этаноламин, диэтаноламин, триэтаноламин, меглумин, этилендиамин, пиридин, пиколин или хинолин) или аминокислотами, и соли соединения ПО настоящему изобретению c неорганическими кислотами (например, хлористоводородной кислотой, серной кислотой, азотной кислотой, угольной кислотой, бромистоводородной кислотой, фосфорной кислотой или йодистоводородной кислотой) или органическими кислотами (например, муравьиной кислотой, уксусной кислотой, пропионовой кислотой, трифторуксусной кислотой, лимонной кислотой, молочной кислотой, винной кислотой, щавелевой кислотой, малеиновой кислотой, фумаровой кислотой, миндальной кислотой, глутаровой кислотой, яблочной кислотой, бензойной кислотой, фталевой кислотой, аскорбиновой кислотой, бензолсульфоновой кислотой, птолуолсульфоновой кислотой, метансульфоновой кислотой или этансульфоновой кислотой). Эти соли могут быть получены обычным способом.

[0060]

Соединение по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемая соль может образовывать сольват (например, гидрат), сокристалл и/или кристаллический полиморф. Настоящее изобретение также включает такие различные сольваты, сокристаллы и кристаллические полиморфы. "Сольват" может быть сольватом, в котором любое количество молекул растворителя (например, молекул воды) координировано с соединением по настоящему изобретению. Соединение по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемая соль, оставленные на воздухе, могут присоединять адсорбированную воду или могут образовывать гидрат путем поглощения влаги. Соединение по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемая соль

может образовывать кристаллический полиморф путем перекристаллизации. "Сокристалл" означает, что соединение по настоящему изобретению или его соль и противомолекула сосуществуют в одной и той же кристаллической решетке и могут быть сокристаллом, образованным с любым количеством противомолекул.

[0061]

Соединение по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемая соль может образовывать пролекарство. Настоящее изобретение также включает такие различные пролекарства. Пролекарство представляет собой производное соединения по настоящему изобретению, имеющее химически или метаболически разлагаемую группу, и представляет собой соединение, которое становится фармацевтически активным соединением по настоящему изобретению путем сольволиза или в физиологических условиях *in vivo*. Пролекарство включает, например, соединение, которое преобразуется в соединение, представленное Формулой (I), (I') или (I-2), посредством ферментативного окисления, восстановления, гидролиза или т.п. в физиологических условиях *in vivo*, и соединение, которое преобразуется в соединение, представленное Формулой (I), (I') или (I-2), посредством гидролиза кислотой желудочного сока или т.п. Способы выбора и получения подходящих пролекарственных производных описаны, например, в "Design of Prodrugs, Elsevier, Amsterdam, 1985". Сами по себе пролекарства могут обладать некоторой активностью.

[0062]

Когда соединение, представленное Формулой (I), (I') или (I-2), или его фармацевтически приемлемая соль имеет гидроксильную группу, примеры пролекарства включают пролекарства, такие как ацилокси производные и сульфонилокси производные, полученные реакцией соединения, имеющего гидроксильную группу, с подходящим ацилгалогенидом, подходящим ангидридом кислоты, подходящим сульфонилхлоридом, подходящим сульфонилангидридом и смешанным ангидридом, или с использованием конденсирующего агента. Его примеры включают  $CH_3COO$ -,  $C_2H_5COO$ -, Tethoodetarrow-,  $C_{15}H_{31}COO$ -,  $Ch_3COO$ -,  $Ch_3$ 

[0063]

(Способ получения соединения по настоящему изобретению)

Соединение по настоящему изобретению можно получить, например, общими способами синтеза, показанными ниже. Способы экстракции, очистки и т.п. можно осуществить с использованием обычных методов для экспериментов в органической химии.

Соединение по настоящему изобретению можно синтезировать в соответствии со способами, известными в данной области.

(Способ 1)

[Химическая формула 19]

где  $P^1$  представляет собой гидрокси-защитную группу;  $P^2$  представляет собой амино-защитную группу; каждый из R и R' представляет собой карбокси-защитную группу; Z представляет собой  $Z^2$ ,  $Z^3$ ,  $Z^4$  или  $Z^5$ ; m представляет собой целое число от 1 до 4; Hal представляет собой галоген; каждый из  $P^1$ ,  $P^2$ , R и R' может представлять собой группу, которую можно защитить и/или снять защиту методом, описанным, например, в Protective Groups in Organic Synthesis, Theodora W Green (John Wiley & Sons Inc.), W0, например, W1 представляет собой ароматический карбоциклилалкил или W2 представляет собой алкилоксикарбонил или W3. W4 и W6 представляет собой алкилоксикарбонил или W4. W6 представляет собой алкил или W6 представляет собой алкилоксикарбонил или W6 представляет собой алкил или W7 представляет собой алкилоксикарбонил или W8 и W9 представляет собой алкил или W9 представляет собой алкил или W9 представляет собой алкилоксикарбонил или W9 представляет собой алкил или W9 представляет собой алкилоксикарбонил или W9 представляет собой алкилоксикарбонил или W9 представляет собой алкил или W9 представляет собой алкилоксикарбонил или W9 представляет собой алкил или W9 представляет собой алкилоксикарбонил или W9 представляет собой W9 пр

#### Стадия 1

Соединение a1 можно получить, подвергая соединение a, которое может быть коммерчески доступным или получено известным способом, общей реакции удаления карбокси-защитных групп.

#### Стадия 2

Соединение а3 можно получить путем добавления конденсирующего агента, такого как HATU, WSC·HCl или PyBOP, к соединению а1 в присутствии растворителя, такого как DMF, DMA, NMP, THF, хлороформ или дихлорметан, добавляя к этому соединение а2, которое может быть коммерчески доступным или получено известным способом, и третичный амин, такой как триэтиламин, N-метилморфолин, пиридин или DIEA, и взаимодействия смеси при температуре  $10^{\circ}\text{C}$  -  $60^{\circ}\text{C}$ , предпочтительно  $20^{\circ}\text{C}$  -  $40^{\circ}\text{C}$ , в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

#### Стадия 3

Соединение а5 можно получить путем добавления соединения а4 к соединению а3 в присутствии растворителя, такого как ТНF, метанол, этанол, хлороформ, дихлорметан или ТНF, и взаимодействием смеси при температуре  $60^{\circ}$ C -  $120^{\circ}$ C, предпочтительно  $80^{\circ}$ C -  $100^{\circ}$ C, в течение 0,5 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

Стадия 4

Соединение аб можно получить, подвергая соединение аб общей реакции удаления амино-защитных групп.

Стадия 5

Соединение а8 можно получить путем добавления соединения а7, которое может быть коммерчески доступным или получено известным способом, и кислоты, такой как уксусная кислота, п-толуолсульфоновая кислота или метансульфоновая кислота, к соединению а6 в присутствии растворителя, такого как дихлорметан, дихлорэтан, хлороформ, метанол, этанол, толуол, DMF, DMA или THF, и взаимодействия смеси при температуре 20°C - 130°C, предпочтительно 20°C - 100°C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

Стадия 6

Соединение а 9 можно получить путем добавления основания, такого как карбонат цезия или карбонат калия, и соли, такой как йодид натрия или йодид калия, к соединению а 8 в присутствии растворителя, такого как DMF, DMA, NMP или THF, и взаимодействия смеси при температуре  $0^{\circ}$ C -  $60^{\circ}$ C, предпочтительно  $0^{\circ}$ C -  $40^{\circ}$ C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

Стадия 7

Соединение а9 можно разделить при помощи хиральной SFC с получением соединения a10.

Стадия 8

Соединение Ia можно получить, подвергая соединение a10 общей реакции удаления гидрокси-защитных групп.

[0064]

(Способ 2)

[Химическая формула 20]

a5 
$$\xrightarrow{O}$$
  $\xrightarrow{R^4}$   $(z)^m_{\text{Галоген}}$   $\xrightarrow{OP^1}$   $\xrightarrow{O}$   $\xrightarrow{OP^1}$   $\xrightarrow{O}$   $\xrightarrow{N}$   $\xrightarrow{N$ 

где каждый символ имеет значение, определенное выше.

#### Стадия 1

Соединение b2 можно получить путем добавления основания, такого как карбонат цезия, карбонат калия или триэтиламин, и, когда Hal представляет собой хлор, соли, такой как йодид натрия или йодид калия, к соединению a5 в присутствии растворителя, такого как DMF, DMA, NMP или THF, добавления к этому соединения b1, которое может быть коммерчески доступным или получено известным способом, и взаимодействия смеси при температуре  $0^{\circ}$ C -  $60^{\circ}$ C, предпочтительно  $20^{\circ}$ C -  $40^{\circ}$ C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

#### Стадия 2

Соединение b3 можно получить, подвергая соединение b2 общей реакции удаления защитных групп ацеталей.

### Стадия 3

Соединение а9 можно получить путем добавления кислоты, такой как уксусная кислота, п-толуолсульфоновая кислота, метансульфоновая кислота или трифторуксусная кислота, к соединению b3 в присутствии растворителя, такого как дихлорметан, дихлорэтан, хлороформ, ацетонитрил, метанол, этанол, толуол, DMF, DMA или THF, и взаимодействия смеси при температуре 20°C - 130°C, предпочтительно 80°C - 120°C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

### Стадия 4

Соединение Іа можно синтезировать в соответствии со стадиями 7 и 8 способа 1, описанного выше.

[0065]

(Способ 3)

[Химическая формула 21]

$$a5 \xrightarrow{C1} (R^{1})_{n} \xrightarrow{R^{2a}} (R^{2b})_{n} \xrightarrow{Q^{2b}} (R^{1})_{n} \xrightarrow{R^{2a}} (R^{2b})_{n} \xrightarrow{R^{2b}} (R^{2b})_{n} \xrightarrow{R^{2a}} (R^{2b})_{n}$$

где каждый символ имеет значение, определенное выше.

#### Стадия 1

Соединение с2 можно получить путем добавления соединения с1, которое может быть коммерчески доступным или получено известным способом, и реагента для реакции Мицунобу, такого как DEAD/PPh<sub>3</sub>, DIAD/PPh<sub>3</sub>, DMEAD/PPh<sub>3</sub>, ADDP/n-Bu<sub>3</sub>P, к соединению a5 в присутствии растворителя, такого как THF или толуол, и взаимодействия смеси при температуре  $0^{\circ}$ C -  $100^{\circ}$ C, предпочтительно  $20^{\circ}$ C -  $80^{\circ}$ C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

### Стадия 2

Соединение с3 можно получить, подвергая соединение с2 общей реакции окислительного расщепления алкена. Примеры реакции включают реакцию озонолиза или использования  $K_2OsO_4/NaIO_4$  или т.п.

Стадия 3

Соединение а9 можно получить путем взаимодействия соединения с3 в тех же условиях, как на стадии 3 способа 2.

Стадия 4

Соединение Іа можно синтезировать в соответствии со стадиями 7 и 8 способа 1.

[0066]

(Способ 4)

[Химическая формула 22]

$$a5 \xrightarrow{P^3O} \xrightarrow{Z^1} \xrightarrow{Z^1} \xrightarrow{OH} \xrightarrow{OP^1} \xrightarrow{OP^$$

где каждый символ имеет значение, определенное выше.

Стадия 1

Соединение d2 можно получить путем взаимодействия соединения a5 и соединения d1 в тех же условиях, как на стадии 1 способа 3.

Стадия 2

Соединение d3 можно получить, подвергая соединение d2 общей реакции удаления гидрокси-защитных групп.

Стадия 3

Соединение d4 можно получить, подвергая соединение d3 общей реакции окисления гидроксильных групп.

Стадия 4

Соединение а9 можно получить путем взаимодействия соединения d4 в тех же условиях, как на стадии 3 способа 2.

Стадия 5

Соединение Іа можно синтезировать в соответствии со стадиями 7 и 8 способа 1.

[0067]

(Способ 5)

[Химическая формула 23]

где каждый символ имеет значение, определенное выше.

### Стадия 1

Соединение е2 можно получить путем взаимодействия соединения а5 и соединения е1 в тех же условиях, как на стадии 5 способа 1.

#### Стадия 2

Соединение е3 можно получить путем добавления основания, такого как карбонат цезия или карбонат калия, к соединению е2 в присутствии растворителя, такого как DMF, DMA, NMP или THF, и взаимодействия смеси при температуре  $0^{\circ}$ C -  $60^{\circ}$ C, предпочтительно  $0^{\circ}$ C -  $40^{\circ}$ C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

### Стадия 3

Соединение е4 можно получить, подвергая соединение е3 общей реакции удаления гидрокси-защитных групп.

# Стадия 4

Соединение а9 можно получить путем добавления реагента для реакции Мицунобу, такого как DEAD/PPh<sub>3</sub>, DIAD/PPh<sub>3</sub>, DMEAD/PPh<sub>3</sub> или ADDP/n-Bu<sub>3</sub>P, к соединению e4 в присутствии растворителя, такого как THF или толуол, и взаимодействия смеси при температуре  $0^{\circ}$ C -  $100^{\circ}$ C, предпочтительно  $20^{\circ}$ C -  $80^{\circ}$ C, в течение 0,1 часа - 24 часов, предпочтительно от 1 часа до 12 часов.

#### Стадия 5

Соединение Іа можно синтезировать в соответствии со стадиями 7 и 8 способа 1. [0068]

Полученное таким образом соединение по настоящему изобретению может быть дополнительно химически модифицировано для синтеза другого соединения. Когда реакционноспособная функциональная группа (например, OH, COOH или NH<sub>2</sub>) присутствует в группе боковой цепи или т.п. во время реакции, эту функциональную группу можно защитить до реакции и снять защиту после реакции, если желательно.

Примеры защитных групп (амино-защитная группа, гидроксизащитная группа и т.д.) могут включать защитные группы, описанные, например, в Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, John Wiley & Sons Inc. (1991), такие как этоксикарбонил,

трет-бутоксикарбонил, ацетил и бензил. Введение и удаление защитных групп можно осуществлять способами, обычно используемыми в химии органического синтеза [см., например, Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Greene, John Wiley & Sons Inc. (1991)], или эквивалентными им способами. Преобразование функциональной группы, содержащейся в каждом заместителе, также можно осуществить известным способом [например, Comprehensive Organic Transformations, R.C. Larock (1989)], не считая способов получения, описанных выше. Некоторые соединения по настоящему изобретению могут быть дополнительно преобразованы в новые производные с использованием соединений в качестве промежуточных продуктов для синтеза. Промежуточное соединение и представляющее интерес соединение в каждом способе получения, описанном выше, можно подвергнуть очистке способом, обычно используемым в химии органического синтеза, например, таким как нейтрализация, фильтрование, экстракция, промывка, сушка, концентрирование, перекристаллизация или различные методы хроматографии, и таким образом их можно выделить или очистить. Альтернативно, промежуточное соединение можно подвергнуть следующей реакции без особой очистки.

[0069]

Соединение по настоящему изобретению полезно в качестве лекарственного средства, например, противовирусного лекарственного средства. Соединение по настоящему изобретению оказывает заметный ингибирующий эффект на интегразу вируса. Соответственно, можно ожидать, что соединение по настоящему изобретению будет оказывать профилактическое или терапевтическое действие при различных заболеваниях, вызванных вирусами, которые растут путем продуцирования по меньшей мере интегразы во время инфицирования в клетках животных, и может быть полезным, например, в качестве ингибитора интегразы ретровируса (например, HIV-1, HIV-2, HTLV-1, SIV или FIV) и в качестве лекарственного средства против ВИЧ. Предпочтительное соединение также имеет следующие фармакокинетические характеристики в организме: высокая концентрация в крови; большая длительность эффекта; замечательная транзитивность к тканям; и/или т.п. Кроме того, предпочтительное соединение безопасно в отношении побочного действия (например, ингибирования ферментов СҮР, мутагенности, удлинения интервала QT на электрокардиограмме и аритмии).

[0070]

Соединение по настоящему изобретению также можно использовать в комбинированной терапии с лекарственным средством против ВИЧ, имеющим другой механизм действия, таким как ингибитор обратной транскриптазы, ингибитор протеазы и/или ингибитор проникновения в клетку.

Описанное выше применение включает не только использование в качестве анти-ВИЧ комбинации, но и использование в качестве сопутствующего средства, которое повышает анти-ВИЧ активность другого лекарственного средства против ВИЧ, например, в коктейльной терапии или т.п.

Соединение по настоящему изобретению можно использовать для предотвращения

распространения инфекции ретровирусным вектором на ткани, отличные от представляющей интерес ткани, когда ретровирусный вектор на основе ВИЧ или MLV используют в области генной терапии. В частности, когда клетки или т.п. инфицируют вектором *in vitro* и возвращают в организм, предварительное введение соединения по настоящему изобретению может предотвратить ненужное инфицирование организма.

[0071]

Фармацевтическую композицию по настоящему изобретению можно вводить перорально или парентерально. Примеры способа парентерального введения включают чрескожное введение, подкожное введение, внутривенное введение, внутриартериальное введение, внутримышечное введение, интраперитонеальное введение, трансмукозальное введение, ингаляцию, трансназальное введение, глазные капли, ушные капли и интравагинальное введение.

[0072]

Для перорального введения можно получить обычным способом и вводить любую обычно используемую лекарственную форму, такую как твердый препарат для внутреннего применения (например, например, таблетка, порошок, гранула, капсула, пилюля и пленка) или жидкий препарат для внутреннего применения (например, суспензия, эмульсия, эликсир, сироп, лимонад, спирт, ароматическая вода, экстракт, отвар и настойка). Таблетка может представлять собой таблетку с сахарным покрытием, таблетку с пленочным покрытием, таблетку с энтеросолюбильным покрытием, таблетку с высвобождением, таблетку-пастилку, замедленным сублингвальную таблетку, буккальную таблетку, жевательную таблетку или таблетку, распадающуюся при пероральном введении. Порошок и гранула могут представлять собой сухой сироп. Капсула может быть мягкой капсулой, микрокапсулой или капсулой с замедленным высвобождением.

[0073]

Для парентерального введения можно подходящим образом вводить любую обычно используемую лекарственную форму, такую как инъекция, капли и препарат для наружного применения (например, глазные капли, назальные капли, ушные капли, аэрозоль, ингаляционное средство, лосьон, настой, линимент, полоскание, клизма, мазь, повязка, желе, крем, пластырь, компресс, порошок для наружного применения и суппозиторий). Инъекция может представлять собой эмульсию типа м/в, в/м, м/в/м, в/м/в или т.п.

[0074]

Фармацевтическую композицию можно получить путем смешивания эффективного количества соединения по настоящему изобретению с различными фармацевтическими добавками, подходящими для композиции, такими как эксципиенты, связующие вещества, дезинтегранты, смазывающие вещества и т.д. Кроме того, фармацевтическая композиция может быть предназначена для педиатрических пациентов, гериатрических пациентов, серьезных случаев или операций путем соответствующего изменения эффективного

количества соединения по настоящему изобретению, состава и/или различных фармацевтических добавок. Например, педиатрические фармацевтические композиции можно вводить новорожденному (меньше 4 недель после рождения), младенцу (от 4 недель после рождения до 1 года), малышу (от 1 года до 7 лет), ребенку (от 7 лет до 15 лет) или пациентам от 15 до 18 лет. Например, гериатрические фармацевтические композиции вводят пациентам в возрасте 65 лет и старше.

[0075]

Дозу фармацевтической композиции по настоящему изобретению желательно устанавливать с учетом возраста или массы тела пациента, типа или тяжести заболевания, способа введения и т.д. Для перорального введения доза обычно находится в диапазоне от 0,05 до 100 мг/кг/день, предпочтительно 0,1-10 мг/кг/день. Для парентерального введения доза сильно различается в зависимости от пути введения и обычно находится в диапазоне от 0,005 до 10 мг/кг/день, предпочтительно 0,01-1 мг/кг/день. Эту дозу можно вводить от одного раза в день до одного раза в месяц или один раз в три месяца.

# [ПРИМЕРЫ]

[0076]

Далее описаны Примеры.

<Аббревиатуры>

ADDP: 1,1'-(азодикарбонил)дипиперидин

Вп: бензил

**DEAD**: диэтилазодикарбоксилат

DIAD: диизопропилазодикарбоксилат

DIEA: N, N-диизопропилэтиламин

DMA: диметилацетамид

DMEAD: ди-2-метоксиэтилазодикарбоксилат

DMF: диметилформамид

DMSO: диметилсульфоксид

HATU: О-(7-азабензотриазол-1-ил)-N, N, N',N'-тетраметилуроний гексафторфосфат

NMP: N-метилпирролидон

РуВОР: (бензотриазол-1-илокси)трипирролидинофосфоний гексафторфосфат

ТВАГ: фторид тетрабутиламмония

THF: тетрагидрофуран

WSC·HCl: 1-этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодиимид гидрохлорид

[0077]

Данные ЯМР в каждом примере были получены при 300 МГц или 400 МГц, а измерение осуществляли с использованием DMSO-d<sub>6</sub> или CDCl<sub>3</sub>. Иногда не все обнаруженные пики отображены в данных ЯМР.

В Примерах "№" означает номер соединения, "Структура" означает химическую структуру и "МС" означает молекулярную массу в ЖХ/МС (жидкостная

хроматография/масс-спектрометрия).

[0078]

(Условия измерений)

(A) Колонка: ACQUITY UPLC(R) BEH C18 (1,7 мкм, внутренний диаметр 2,1 × 50 мм) (Waters Corporation)

Скорость потока: 0,8 мл/мин; Длина волны УФ-детекции: 254 нм;

Подвижная фаза: [А]: водный раствор, содержащий 0,1% муравьиной кислоты [В]: раствор ацетонитрила, содержащий 0,1% муравьиной кислоты

Линейный градиент от 5% до 100% растворителя [B] за 3,5 минуты, а затем 100% растворителя [B] поддерживали в течение 0,5 минут.

(B) Колонка: Shim-pack XR-ODS (2,2 мкм, внутренний диаметр  $50 \times 3,0$  мм) (Shimadzu Corporation)

Скорость потока: 1,6 мл/мин; Длина волны УФ-детекции: 254 нм;

Подвижная фаза: [A]: водный раствор, содержащий 0,1% муравьиной кислоты [B]: раствор ацетонитрила, содержащий 0,1% муравьиной кислоты

Градиент: линейный градиент от 10% до 100% растворителя [В] за 3 минуты, и 100% растворителя [В] поддерживали в течение 0,5 минуты.

(C) Колонка: Shim-pack XR-ODS (2,2 мкм, внутренний диаметр  $50 \times 3,0$  мм) (Shimadzu Corporation)

Скорость потока: 1,6 мл/мин; Длина волны УФ-детекции: 254 нм;

Подвижная фаза: [A]: водный раствор, содержащий 0,1% муравьиной кислоты [B]: раствор ацетонитрила, содержащий 0,1% муравьиной кислоты

Градиент: линейный градиент от 10% до 100% растворителя [В] за 8 минут, и 100% растворителя [В] поддерживали в течение 0,5 минуты.

[0079]

Пример 1

[Химическая формула 24]

### Стадия 1

К соединению 1 (1,50 г, 3,59 ммоль) добавляли 2 моль/л раствор этиламина в метаноле (17,9 мл, 35,9 ммоль) и смесь перемешивали при 100°С в течение 1 часа при микроволновом облучении. Растворитель из реакционного раствора отгоняли при пониженном давлении. Затем остаток подкисляли добавлением разбавленной хлористоводородной кислоты с последующей экстракцией этилацетатом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформметанол) с получением соединения 2 (1,15 г, выход 74%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 14,53 (c, 1H), 8,64 (шир.с, 1H), 8,46 (c, 1H), 7,37 (м, 5H), 6,57 (шир.с, 1H), 5,38 (c, 2H), 3,24 (дт, J=14,0, 6,6Γц, 2H), 1,45 (c, 9H), 1,02 (т, J=7,3Γц, 4H).

# Стадия 2

Соединение 2 (9,59 г, 22,2 ммоль) растворяли в дихлорметане (180 мл). К раствору добавляли (2,4-дифторфенил)метанамин (4,77 г, 33,3 ммоль), РуВОР (13,9 г, 26,7 ммоль) и DIEA (11,7 мл, 66,7 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 часов. Реакционный раствор промывали водой и насыщенным солевым раствором. Органический слой сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ-метанол) с получением соединения 3 (11,5 г, выход 93%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 10,20 (т, J=5,8Гц, 1H), 8,54 (шир.с, 1H), 8,49 (с, 1H), 7,38 (м, 5H), 6,87-6,79 (м, 2H), 6,61 (т, J=5,5Гц, 1H), 5,28 (с, 2H), 4,64 (д, J=5,9Гц, 2H), 3,18 (ддт, J=18,8, 10,2, 3,8Гц, 3H), 1,83-1,80 (м, 1H), 1,43 (с, 9H), 0,99 (т, J=7,3Гц, 3H).

## Стадия 3

Соединение 3 (11,5 г, 9,54 ммоль) растворяли в диоксане (57,5 мл). К раствору добавляли 4 моль/л раствор хлористоводородной кислоты в диоксане (300 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 4 часов. Растворитель из реакционного раствора отгоняли при пониженном давлении. Затем к остатку добавляли насыщенный водный раствор карбоната натрия и смесь экстрагировали смесью хлороформ-метанол. Органический слой сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный неочищенный продукт отверждали из диизопропилового эфира с получением соединения 4 (7,80 г, выход 83%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 10,33 (c, 1H), 8,60 (c, 1H), 7,39 (м, 5H), 6,83 (м, 3H), 5,82 (c, 2H), 5,26 (c, 2H), 4,64 (д, J=5,8Γц, 2H), 3,28-3,21 (м, 2H), 1,02 (т, J=7,3Γц, 3H).

### Стадия 4

Соединение 4 (200 мг, 0,438 ммоль) растворяли в дихлорметане (4 мл). К раствору добавляли соединение 5 (111 мг, 0,920 ммоль) и уксусную кислоту (каталитическое количество) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 19 часов. Реакционный раствор концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ-метанол) с получением соединения 6 (265 мг, выход 100%).

MC: m/z=559 [M+H]+

Стадия 5

Соединение 6 (245 мг, 0,438 ммоль) растворяли в DMF (5 мл). К раствору добавляли карбонат цезия (428 мг, 1,31 ммоль) при 0°С и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 часов. К реакционному раствору добавляли разбавленную хлористоводородную кислоту и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ-метанол) с получением рацемической смеси (139 мг, выход 60%).

Полученную рацемическую смесь подвергали оптическому разделению методом SFC с получением соединения 7.

Колонка: CHIRALPAK IA/SFC (5 мкм, внутренний диаметр 250 × 20 мм)

Скорость потока: 30 мл/мин

Длина волны УФ-детекции: 250 нм

Условия фракционирования: поддерживали композиционное соотношение смеси  $MeOH/CO_2=45/55$ , и раствор подавали в течение 21 минуты.

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 10,46 (c, 1H), 8,51 (c, 1H), 7,58 (м, 2H), 7,34 (м, 4H), 6,81 (м, 2H), 5,41 (д,  $J=10,4\Gamma$ ц, 1H), 5,26 (д,  $J=10,4\Gamma$ ц, 1H), 4,91 (c, 1H), 4,64 (м, 2H), 4,39 (дд, J=14,3, 7,2 $\Gamma$ ц, 1H), 3,18-2,88 (м, 3H), 2,24 (д,  $J=14,7\Gamma$ ц, 1H), 2,00 (м, 1H), 1,85 (м, 2H), 1,72 (д,  $J=13,6\Gamma$ ц, 1H), 1,38 (м, 1H), 1,16 ( $\tau$ ,  $J=7,1\Gamma$ ц, 3H).

Стадия 6

Соединение 7 (44,0 мг, 0,0840 ммоль) растворяли в DMF (0,88 мл). К раствору добавляли хлорид лития (35,7 мг, 0,842 ммоль) и смесь перемешивали при 90°С в течение 1,5 часов. К реакционному раствору добавляли воду и смесь подкисляли 10% водным раствором лимонной кислоты, с последующей экстракцией этилацетатом. Органический слой промывали водой и сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный неочищенный продукт отверждали из диэтилового эфира с получением соединения I-2 (19 мг, выход 52%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 11,98 (c, 1H), 10,42 (c, 1H), 8,46 (c, 1H), 7,36 (дд, J=15,2, 8,6 $\Gamma$ ц, 1H), 6,83-6,77 (м, 2H), 5,06 (c, 1H), 4,64 (м, 2H), 4,35 (тд, J=14,2, 6,9 $\Gamma$ ц, 1H), 3,20-3,09 (м, 2H), 3,00 (д, J=10,8 $\Gamma$ ц, 1H), 2,31 (д, J=15,4 $\Gamma$ ц, 1H), 2,06 (м, 1H), 1,89 (м, 2H), 1,76 (м, 1H), 1,42-1,36 (м, 1H), 1,24 (т, J=7,1 $\Gamma$ ц, 4H).

[0080]

Пример 2

[Химическая формула 25]

# Стадия 1

В атмосфере азота раствор соединения 8 (1,3 мл, 11,1 ммоль) в ТНГ (7,0 мл) добавляли по каплям к раствору магния (322 мг, 13,3 ммоль) в ТНГ (3,0 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Реакционный раствор охлаждали до 0°С и добавляли йодид меди (210 мг, 1,1 ммоль) и по каплям добавляли раствор соединения 9 (1,2 мл, 16,6 ммоль) в ТНГ (6,0 мл). Смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 2 часов. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония. Смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) с получением соединения 10 (192 мг, выход 11%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4,86 (т, J=4,8 $\Gamma$ ц, 1H), 3,99-3,96 (м, 2H), 3,90-3,79 (м, 3H), 1,72-1,67 (м, 2H), 1,55-1,48 (м, 4H), 1,36 (д, J=4,5 $\Gamma$ ц, 1H), 1,20 (д, J=6,3 $\Gamma$ ц, 3H).

# Стадия 2

К раствору соединения 11 (334 мг, 0,60 ммоль) в ТНГ (2,0 мл) добавляли соединение 10 (192,2 мг, 1,2 ммоль), трифенилфосфин (315 мг, 1,2 ммоль) и бис(2-метоксиэтил) азодикарбоксилат (281 мг, 1,0 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. К реакционному раствору добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток подвергали грубой очистке колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат).

MC: m/z=699 [M+H]+

Стадия 3

К раствору грубоочищенного продукта (100 мг), полученного на Стадии 2, в

ацетонитриле (1,0 мл), добавляли гидрат п-толуолсульфоновой кислоты (45,1 мг, 0,242 ммоль) и смесь нагревали с обратным холодильником в течение 210 минут. Реакционному раствору давали остыть до комнатной температуры и добавляли насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия. Смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток растворяли в DMF (1,0 мл). К раствору добавляли карбонат цезия (140 мг, 0,43 ммоль) и бензилбромид (34,1 мкл, 0,29 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов. К реакционному раствору добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ-метанол) с получением соединения 13 (65,1 мг).

MC: m/z=537 [M+H]+

Стадия 4

Соединение 13 подвергали той же реакции, как на стадии 6 Примера 1, с получением соединения I-50 (31 мг, выход 57%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 11,93 (c, 1H), 10,40 (c, 1H), 8,39 (c, 1H), 7,40-7,34 (м, 1H), 6,84-6,77 (м, 2H), 5,11-5,09 (м, 1H), 4,64 (д,  $J=5,8\Gamma$ ц, 2H), 4,40-4,31 (м, 1H), 3,27-3,21 (м, 1H), 3,13-3,06 (м, 1H), 2,32-2,28 (м, 1H), 2,12-2,04 (м, 1H), 1,86-1,83 (м, 1H), 1,79-1,75 (м, 1H), 1,63-1,48 (м, 2H), 1,21 (т,  $J=7,2\Gamma$ ц, 3H), 0,89 (д,  $J=6,3\Gamma$ ц, 3H).

[0081]

Пример 3

[Химическая формула 26]

# Стадия 1

К раствору соединения 11 (352 мг, 0,629 ммоль) в DMF (3,5 мл) добавляли карбонат калия (261 мг, 1,89 ммоль) и 4-бромбутен (147 мг, 0,943 ммоль) и смеси давали прореагировать в течение ночи при комнатной температуре. К реакционному раствору

добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя.

MC: m/z=611 [M+H]+

Стадия 2

К полученному на стадии 1 неочищенному продукту добавляли 4 моль/л раствор хлористоводородной кислоты в диоксане (3,15 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор бикарбоната натрия и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя.

MC: m/z=511 [M+H]+

Стадия 3

Полученный на стадии 2 неочищенный продукт, акролеин (102 мг, 1,83 ммоль) и гидрат п-толуолсульфоновой кислоты (11,6 мг, 0,061 ммоль) растворяли в дихлорэтане (9,6 мл). Раствор перемешивали при 100°С в течение 6 часов. После того как реакционному раствору давали остыть до комнатной температуры, добавляли воду и насыщенный водный раствор бикарбоната натрия и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) с получением соединения 16 (115 мг).

MC: m/z=549 [M+H]+

Стадия 4

Соединение 16 (66,4 мг, 0,121 ммоль) и катализатор Ховейды-Граббса второго поколения (60 мг, 0,139 ммоль) растворяли в дихлорметане (10 мл). Раствор нагревали с обратным холодильником в течение 6 часов. Растворитель из реакционного раствора затем отгоняли и полученный остаток подвергали грубой очистке колоночной хроматографией на силикагеле (этилацетат-метанол).

MC: m/z=521 [M+H]+

Стадия 5

Полученное на стадии 4 соединение 17 подвергали оптическому разделению методом SFC с получением соединения 18.

Колонка: CHIRALPAK IC/SFC (5 мкм, внутренний диаметр 250 × 20 мм)

Скорость потока: 20 мл/мин

Длина волны УФ-детекции: 220 нм

Аналитические условия: поддерживали композиционное соотношение MeOH/CO<sub>2</sub>=70/30, и раствор подавали в течение 21 минуты.

Стадия 6

Соединение 18 подвергали той же реакции, как на стадии 6 Примера 1, с

получением соединения ІІ-72 (11 мг, выход 74%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 11,93 (c, 1H), 10,42 (т, J=5,6 $\Gamma$ ц, 1H), 8,50 (c, 1H), 7,40-7,33 (м, 1H), 6,84-6,77 (м, 2H), 6,28-6,24 (м, 1H), 5,96-5,91 (м, 1H), 5,32 (д, J=5,2 $\Gamma$ ц, 1H), 4,68 (дд, J=15,2, 6,0 $\Gamma$ ц, 1H), 4,61 (дд, J=15,6, 6,0 $\Gamma$ ц, 1H), 3,83 (дт, J=21,2, 7,2 $\Gamma$ ц, 1H), 3,53 (дт, J=20,8, 6,8 $\Gamma$ ц, 1H), 3,39 (тд, J=11,2, 4,4 $\Gamma$ ц, 1H), 3,04 (дд, J=10,8, 6,8 $\Gamma$ ц, 1H), 2,77-2,68 (м, 1H), 2,35 (дт, J=18,8, 4,8 $\Gamma$ ц, 1H), 1,23 (т, J=7,2 $\Gamma$ ц, 3H).

[0082]

Пример 4

[Химическая формула 27]

# Стадия 1

К раствору соединения 11 (326 мг, 0,59 ммоль), соединения 19 (87 мг, 0,77 ммоль) и трифенилфосфина (307 мг, 1,18 ммоль) в ТНГ (3,5 мл) добавляли ди-2-метоксиэтилазодикарбоксилат (274 мг, 1,18 ммоль) при 0°С и смесь оставляли выстаиваться при комнатной температуре в течение 12 часов. К реакционному раствору добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) с получением соединения 20 (293 мг, выход 77%).

MC: m/z=653 [M+H]+

Стадия 2

Соединение 20 (287 мг, 0,44 ммоль) суспендировали в диоксане (3,4 мл) и воде (2,3 мл). К суспензии при  $0^{\circ}$ С добавляли 2,6-лутидин (0,10 мл), гидропериодат натрия (282 мг, 1,32 ммоль) и калия осмат(VI) дигидрат (8,0 мг, 0,02 ммоль) и смесь нагревали от  $0^{\circ}$ С до комнатной температуры в течение 5 часов. Реакционный раствор фильтровали через Целит® и добавляли 10% водный раствор тиосульфата натрия. Смесь экстрагировали

этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексанэтилацетат) с получением соединения 21 (223 мг, выход 78%).

MC: m/z=655 [M+H]+

Стадия 3

Соединение 21 (192 мг, 0,29 ммоль) растворяли в 4 моль/л растворе хлористоводородной кислоты в диоксане (1,47 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. Растворитель отгоняли и полученный неочищенный продукт растворяли в толуоле (2,0 мл). К раствору добавляли каталитическое количество уксусной кислоты, и смесь перемешивали при 90°С в течение 2 часов. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор бикарбоната натрия и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле с получением диастереомерной смеси. Полученную диастереомерную смесь подвергали оптическому разделению методом SFC с получением соединения 22 (69 мг, выход 44%).

Колонка: Использовали последовательно две колонки CHIRALPAK IC/SFC (5 мкм, внутренний диаметр  $250 \times 20$  мм).

Скорость потока: 20 мл/мин

Длина волны УФ-детекции: 220 нм

Условия фракционирования: поддерживали композиционное соотношение MeOH/CO<sub>2</sub>=65/35 и раствор подавали в течение 35 минут.

MC: m/z=537 [M+H]+

Стадия 4

Соединение 22 подвергали той же реакции, как на стадии 6 Примера 1, с получением соединения II-40.

MC: m/z=447 [M+H]+

[0083]

Пример 5

[Химическая формула 28]

# Стадия 1

К раствору соединения 23 (1,59 г, 12,2 ммоль) в DMF (16,0 мл) при 0°С добавляли имидазол (0,998 г, 14,66 ммоль) и трет-бутилдиметилсилилхлорид (1,84 г, 12,21 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия, затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) с получением соединения 24 (1,39 г, 47%).

1H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3,47-3,55 (м, 4H), 2,09-2,15 (м, 2H), 1,88-1,95 (с, 1H), 1,65-1,79 (м, 2H), 1,32-1,42 (м, 2H), 0,88-0,89 (м, 1H), 0,85 (с, 9H), 0,039 (с, 6H).

## Стадия 2

К раствору соединения 24 (400 мг, 0,164 ммоль), соединения 11 (700 мг, 1,26 ммоль) и трифенилфосфина (660 мг, 2,52 ммоль) в ТНГ (7 мл) при 0°С добавляли ди-2-метоксиэтилазодикарбоксилат (589 мг, 2,52 ммоль) и смесь оставляли выстаиваться при комнатной температуре в течение 12 часов. К реакционному раствору добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток подвергали грубой очистке колоночной хроматографией на силикагеле (гексанэтилацетат).

# Стадия 3

К раствору соединения 25 (1,06 г, 1,35 ммоль) в ТНГ (10,0 мл) добавляли 1 моль/л раствор ТВАГ в ТНГ (1,63 мл, 1,63 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 часов. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия и затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) с получением

соединения 26 (720 мг, выход 80%).

MC: m/z=669 [M+H]+

Стадия 4

К раствору соединения 26 (720 мг, 1,08 ммоль) в дихлорметане (8,0 мл) добавляли периодинан Десса-Мартина при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. К реакционному раствору добавляли 10% водный раствор тиосульфата натрия и насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия, и смесь экстрагировали хлороформом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия, затем растворитель отгоняли дистилляцией. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексанэтилацетат) с получением соединения 27 (393 мг, выход 55%).

MC: m/z=667 [M+H]+

Стадия 5

Раствор соединения 27 (393 мг, 0,59 ммоль) в ацетонитриле (8,0 мл) нагревали до 60°C и перемешивали в течение 80 минут. К реакционному раствору добавляли насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия, затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный неочищенный продукт растворяли в DMF (4,0 мл). К раствору добавляли карбонат цезия (576 мг, 1,77 ммоль) и бензилбромид (0,21 мл, 1,77 ммоль) при 0°С и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. К реакционному раствору добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали водой и насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом натрия, затем осуществляли отгонку растворителя. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан-этилацетат) и подвергали оптическому разделению методом SFC с получением соединения 28 (89 мг, выход 28%).

Колонка: Использовали последовательно две колонки CHIRALPAK IC/SFC (5 мкм, внутренний диаметр  $250 \times 20$  мм).

Скорость потока: 20 мл/мин

Длина волны УФ-детекции: 220 нм

Условия фракционирования: поддерживали композиционное соотношение  $MeOH/CO_2=75/25$  и раствор подавали в течение 45 минут.

MC: m/z=549 [M+H]+

Стадия 6

Соединение 28 подвергали той же реакции, как на стадии 6 Примера 1, с получением соединения II-4 (11 мг, выход 74%).

MC: m/z=459 [M+H]+

[0084]

Следующие соединения также синтезировали таким же путем, как описано выше.

[0085]

Таблица 1

| ₩º    | Структура                                | Nº    | Структура                                       |
|-------|--|-------|---|
| I-001 |  | I-011 | F P OH ON N                                     |
| I-003 |  | I-012 | OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW       |
| I-004 | OH Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z | I-013 | F O OH O N HCI                                  |
| I-005 | O Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z  | I-014 | Br OH ON N. |
| I-006 |  | I-015 | P OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW     |
| I-007 |  | I-016 | F OH O ON O    |
| I-008 |  | I-017 | OH O        |
| I-009 |  | I-018 | P OH O  |
| I-010 | DH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | I-019 | CI P N N N N N N N N N N N N N N N N N N        |

Таблица 2

| Ŋ₀    | Структура  | Nº    | Структура                                 |
|-------|--|-------|---|
| I-020 |  | I-029 | OH ON NO |
| l-021 |  | I-030 |   |
| I-022 | 0<br>1<br>1<br>2<br>3<br>3<br>4<br>7<br>8  | I-031 | OH ON NO |
| I-023 | ĕ V V V V V V V V V V V V V V V V V V V  | I-032 | OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW |
| l-024 |  | 1-033 | O H N N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| I-025 |  | I-034 | F OH O N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| I-026 |  | I-035 | OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| I-027 |  | I-036 | F OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| I-028 | OH ON NOTICE OF THE PROPERTY O | I-037 | F OH  |

Таблица 3

| Nº             | Структура  | Nº             | Структура                                     |
|----------------|--|----------------|---|
| I-038          | D TN N   | I-046          | OH OF F                                       |
| 1-039          | OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N   | I-047          | P OH ON N N N N N N N N N N N N N N N N N     |
| I-040          | F OH ON TO THE OWN THE | I-048          | CI P OH ON N                                  |
| I-041          | HZ P   | I-0 <b>4</b> 9 | CI POH ON NO |
| I-042          |  | I-051          |   |
| I-043          |  | I-052          | DH ON NO     |
| I-044          | 0 → × × × × × × × × × × × × × × × × × ×  | I-053          | L L L L L L L L L L L L L L L L L L L         |
| I- <b>0</b> 45 | OH O<br>N<br>N<br>N<br>N   | II-001         | F H N N N N N N N N N N N N N N N N N N       |

[0086]

| Nº     | Структура  | Nº     | Структура  |
|--------|--|--------|--|
| 11-002 | OH O   | II-012 | OH O OH O  |
| 11-003 | CI—OH ON N   | II-013 | OH OH OH   |
| 11-005 | OH O   | II-014 | CI P N N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| 11-006 | CI F   | II-015 | F F O N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| 11-007 | OH Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z   | II-016 | F F O OH O   |
| 11-008 | 0 2<br>0 3<br>0 4<br>0 5<br>0 5 | II-017 | OH ON NOTICE OF THE PROPERTY O |
| 11-009 |  | II-018 | OH ON NOTICE OF THE PROPERTY O |
| II-010 | O TO   | II-019 | CI P N N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| II-011 | F P OH   | II-020 | F P O N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |

Таблица 5

| Nō              | Структура  | Nº     | Структура                                |
|-----------------|--|--------|--|
| II-021          |  | 11-030 | OH O |
| II- <b>02</b> 2 | OH ON NOTICE OF THE PROPERTY O | II-031 | CI P N N N N N N N N N N N N N N N N N N |
| II- <b>02</b> 3 | O H N N N N N N N N N N N N N N N N N N  | 11-032 | CI P OH OH                               |
| II-024          |  | II-033 | CI F O OH O                              |
| II-025          |  | II-034 | P D OH O O |
| II-026          |  | II-035 | P P P P P P P P P P P P P P P P P P P    |
| II-027          |  | II-036 |  |
| II- <b>02</b> 8 | CI F IN N  | 11-037 | F C N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-029          |  | 11-038 | F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |

Таблица 6

| Nº     | Структура                               | Nº              | Структура  |
|--------|---|-----------------|--|
| 11-039 |   | II <b>-</b> 048 | F H N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-041 | O Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z | 11-049          | F P OH O   |
| II-042 |   | 11-050          | OH O   |
| II-043 |   | II- <b>0</b> 51 | OH O   |
| II-044 |   | 11-052          | OH ON NOW YOUR THE PROPERTY OF |
| II-045 | D Z Z                                   | II-053          | F OH   |
| II-046 |   | II-054          | P OH ON N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-047 | O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 11-055          | F OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW  |

[0087]

| Nº     | Структура   | Nº     | Структура  |
|--------|---|--------|--|
| II-056 | DH N  | II-065 | CI OH OH OH OH OH  |
| 11-057 |   | 11-066 | OH OH N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-058 | O Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z   | 11-067 | OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| 11-059 | EZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZZO<br>OFZ<br>OFZ | 11-068 | OH ON THE PROPERTY OF THE PROP |
| 11-060 | 5 - 2 - 11110<br>5 - 2 - 11110  | 11-069 |  |
| II-061 | CI THE  | 11-070 | F IN N   |
| II-062 | OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N  | II-071 | F O O N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-063 |   | 11-073 |  |
| 11-064 | F OH  | 11-074 | P OH ON N  |

Таблица 8

| Ŋō     | Структура                               | Nº     | Структура  |
|--------|---|--------|--|
| II-075 |   | II-083 | 0 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z  |
| II-076 |   | II-084 | 0 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z  |
| II-077 |   | II-085 | 0  |
| II-078 | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O | II-086 | OH ON NOTICE OF THE PARTY OF TH |
| 11-079 | O TENTO                                 | II-087 | OH ON N  |
| 11-080 | F H N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 11-088 | DH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| II-081 | O TEN O                                 | 11-089 | P OH ON N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-082 | F H N N N                               | 11-090 | CI OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW   |

Таблица 9

| Nº     | Структура   | Nº     | Структура  |
|--------|---|--------|--|
| II-091 | O TENTO   | 11-099 | CI F N N N   |
| 11-092 |   | II-100 |  |
| 11-093 | DE LES CONTRACTOR OF THE PARTY | II-101 | P OH ON N N N N N N N N N N N N N N N N N                          |
| 11-094 | 0 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z   | II-102 | DH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N                           |
| 11-095 |   | II-103 |  |
| 11-096 | DH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N  | II-104 | F OH ON N  |
| 11-097 | F P O OH ON N   | II-105 | P OH ON N  |
| 11-098 | CI OH O N N N N N N N N N N N N N N N N N   | II-106 | F O OH ON OH ON OH ON OH ON OH |

[0088]

|          | Структура   | N <sub>6</sub>  | Структура  |
|----------|---|-----------------|--|
| <b> </b> |   | TAs             |  |
| II-107   | F O O O O O O O O O O O O O O O O O O O   | II-116          | F O OH ON OH ON OH ON OH ON OH |
| II-108   | D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D<br>D | II-117          |  |
| II-109   |   | II-1 <b>1</b> 8 |  |
| II-110   |   | II-119          | 0 = 2 = 0<br>0 = 2 = 0<br>0 = 2 = 0                                |
| II-111   | D I I N   | II-120          |  |
| II-112   |   | II-121          | 0= 2 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -                         |
| II-113   | F OH  | II-122          | D T Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z                            |
| II-114   | O T Z P F F F F F F F F F F F F F F F F F F   | II-123          |  |
| II-115   | F IN N  | II-124          | O HZ NO CO   |

Таблица 11

| Nº     | Структура                               | Nº     | Структура  |
|--------|---|--------|--|
| II-125 | 0 2 2 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 | II-133 | CI P OH ON N N N N N N N N N N N N N N N N N   |
| II-126 |   | II-134 |  |
| II-127 |   | II-135 | OH ON NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW NOW  |
| II-128 |   | II-136 | OH ON NOTIFICATION OF THE PROPERTY OF THE PROP |
| II-129 |   | II-137 | OH O<br>OH O<br>N<br>N<br>N<br>N   |
| II-130 |   | II-138 | CI OH OH OH  |
| II-131 |   | II-139 | P P P P P P P P P P P P P P P P P P P  |
| II-132 | O Z N N N N N N N N N N N N N N N N N N | II-140 | CI OH  |

Таблица 12

| Nº     | Структура  | Ŋō              | Структура   |
|--------|--|-----------------|---|
| II-141 | DH Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z   | II- <b>1</b> 49 | F OH ON N   |
| II-142 |  | II-150          | OH O<br>OH O<br>N<br>N<br>N   |
| II-143 |  | II-151          | OH ON NOW FEE   |
| II-144 | 0 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2  | II-152          | CI P N N N N N N N N N N N N N N N N N N  |
| II-145 | 0<br>0<br>1<br>2<br>2<br>2<br>4  | II-153          | CI F OH O   |
| II-146 |  | II-154          | OH ON NOTIFIED TO THE PARTY OF |
| II-147 | OH O   | II-155          | P OH O  |
| II-148 | CI DOH ON NOTICE TO SERVICE TO SE | II-156          | F O OH O  |

[0089]

|        |  |        | Таблица                                  |
|--------|--|--------|--|
| Nº     | Структура                                | Nº     | Структура                                |
| II-157 | OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | II-159 | OH O |
| II-158 | F P OH ON                                |        |  |

[0090]

Физические данные по каждому соединению показаны ниже.

Таблица 14

| Nº   | MC   | Заряд  | Ŋº     | MC  | Заряд    | Nō     | MC  | Заряд  | Nº     | мс  | Заряд | Ŋ₂     | мс  | Заряд |
|------|------|--------|--------|-----|----------|--------|-----|--------|--------|-----|-------|--------|-----|-------|
| -001 | 435  | М+Н    | I-050  | 447 | M+H      | Ⅱ-046  | 479 | M+H    | II-095 | 450 | M+H   | II-144 | 447 | М+Н   |
| -002 | 433  | М+Н    | I-051  | 495 | M+H      | Ⅱ-047  | 435 | M+H    | II-096 | 449 | М+Н   | II-145 | 461 | М+Н   |
| -003 | 467  | M+H    | I-052  | 523 | M+H      | Ⅱ-048  | 493 | M+H    | II-097 | 485 | M+H   | II-146 | 512 | М+Н   |
| -004 | 469  | M+H    | 1-053  | 487 | M+H      | II-049 | 451 | M+H    | II-098 | 491 | M+H   | II-147 | 459 | M+H   |
| -005 | 453  | M+H    | II-001 | 479 | M+H      | II-050 | 458 | M+H    | II-099 | 449 | M+H   | II-148 | 449 | M+H   |
| -006 | 447  | М+Н    | II-002 | 507 | M+H      | ⊪051   | 433 | M+H    | II-100 | 524 | M+H   | II-149 | 475 | М+Н   |
| -007 | 467  | M+H    | II-003 | 475 | M+H      | II-052 | 447 | M+H    | II-101 | 488 | M+H   | II-150 | 477 | M+H   |
| -008 | 433  | M+H    | II-004 | 459 | M+H      | II-053 | 465 | M+H    | II-102 | 461 | M+H   | II-151 | 503 | М+Н   |
| -009 | 534  | M+H    | II-005 | 493 | M+H      | 11-054 | 433 | M+H    | II-103 | 436 | M+H   | II-152 | 477 | M+H   |
| -010 | 434  | M-CI   | II-006 | 493 | M+H      | Ⅱ-055  | 478 | M+H    | II-104 | 419 | M+H   | II-153 | 475 | M+H   |
| -011 | 451  | М+Н    | II-007 | 451 | М+Н      | Ⅱ-056  | 460 | М+Н    | II-105 | 463 | M+H   | II-154 | 499 | М+Н   |
| -012 | 447  | M+H    | II-008 | 449 | М+Н      | II-057 | 434 | M+H    | II-106 | 481 | M+H   | II-155 | 499 | М+Н   |
| -013 | 448  | M-CI   | II-009 | 459 | М+Н      | I⊩058  | 449 | M+H    | II-107 | 449 | M+H   | II-156 | 475 | M+H   |
| -014 | 493  | M+H    | II-010 |     | M+H      | II-059 | 463 | M+H    | II-108 | 437 | M+H   | II-157 | 462 | M+H   |
| -015 | 419  | M+H    | II-011 | 495 | M+H      | II-060 | 477 | M+H    | II-109 | 417 | M+H   | II-158 | 449 | M+H   |
| -016 | 463  | M+H    | II-012 | 463 | M+H      | II-061 | 449 | M+H    | II-110 |     | M+H   | II-159 | 461 | M+H   |
| -017 | 459  | M+H    | II-013 | 457 |          | Ⅱ-062  | 450 | M+H    | II-111 | 431 | M+H   |        |     |       |
| -018 | 467  | M+H    | II-014 | 449 | М+Н      | Ⅱ-063  | 469 | М+Н    | II-112 | 467 | M+H   |        |     |       |
| -019 | 449  | M+H    | II-015 | 477 | M+H      | ⊪-064  | 479 | М+Н    | II-113 | 433 | M+H   |        |     |       |
| -020 | 461  | M+H    | II-016 |     |          | ‼-065  | 435 | M+H    | II-114 |     | M+H   |        |     |       |
| -021 | 447  | M+H    | II-017 | 473 | M+H      | ⊪-066  | 463 | M+H    | II-115 | 465 | M+H   |        |     |       |
| -022 | 489  | M+H    | II-018 |     |          | Ⅱ-067  | 491 | М+Н    | II-116 | 453 | М+Н   |        |     |       |
| -023 | 489  | M+H    | II-019 | 450 | M+H      | ⊪068   | 433 | M+H    | II-117 | 433 | M+H   |        |     |       |
| -024 | 477  | M+H    | II-020 | 465 |          | Ⅱ-069  | 464 | M+H    | II-118 | 459 | M+H   |        |     |       |
| -025 | 451  | M+H    | II-021 | 475 | M+H      | IJ-070 | 467 | M+H    | II-119 | 449 | M+H   |        |     |       |
| -026 | 473  | M+H    | II-022 | 435 | М+Н      | II-071 | 447 | М+Н    | II-120 | 471 | M+H   |        |     |       |
| -027 | 481  | M+H    | II-023 | 447 | М+Н      | II-072 | 431 | М+Н    | II-121 | 419 | M+H   |        |     |       |
| -028 | 459  | M+H    | II-024 | 449 | М+Н      | II-073 | 433 | М+Н    | II-122 | 445 | М+Н   |        |     |       |
| -029 | 447  | M+H    | II-025 | 459 | M+H      | ⊪074   | 437 | M+H    | II-123 | 433 | M+H   |        |     |       |
| -030 | 447  | M+H    | II-026 | 449 |          | II-075 | 449 | M+H    | II-124 | 501 | M+H   |        |     |       |
| -031 | 445  | M+H    | II-027 | 467 | M+H      | Ⅱ-076  | 450 | M+H    | II-125 | 492 | M+H   |        |     |       |
| -032 | 447  | M+H    | II-028 | 461 |          | II-077 | 415 | M+H    | II-126 | 463 | M+H   |        |     |       |
| -033 | 466  | M+H    | II-029 | 469 |          | II-078 | 473 | M+H    | II-127 | 463 | M+H   |        |     |       |
| -034 | 449  | M+H    | II-030 | 473 | M+H      | II-079 | 485 | M+H    | II-128 | 485 | M+H   |        |     |       |
| -035 | 449  | M+H    | II-031 | 465 |          | II-080 | 451 | М+Н    | II-129 | 427 | M+H   |        |     |       |
| -036 | 451  | M+H    | II-032 | 463 | M+H      | Ⅱ-081  | 448 | M+H    | II-130 | 451 | M+H   |        |     |       |
| -037 | 451  | M+H    | II-033 | 453 | M+H      | Ⅱ-082  | 433 | M+H    | II-131 | 447 | M+H   |        |     |       |
| -038 | 449  | M+H    | II-034 | 491 | M+H      | II-083 | 431 | M+H    | II-132 | 501 | M+H   |        |     |       |
| -039 | 477  | M+H    | II-035 | 463 | M+H      | ⊪084   |     | M+H    | II-133 |     | M+H   |        |     |       |
| -040 |      |        | II-036 |     |          | ⊪085   |     |        | II-134 |     | M+H   |        |     |       |
| -041 | 501  |        | II-037 |     |          | II-086 |     | M+H    | II-135 |     | M+H   |        |     |       |
| -042 | 433  | M+H    | II-038 |     |          | II-087 | 437 | M+H    | II-136 |     | M+H   |        |     |       |
| -043 | 531  |        | II-039 |     |          | II-088 |     | M+H    | II-137 |     | M+H   |        |     |       |
| -044 | 463  | M+H    | II-040 |     |          | II-089 |     | M+H    | II-138 |     | M+H   |        |     |       |
| -045 | 451  |        | II-041 | 463 | M+H      | ⊪090   |     | M+H    | II-139 |     | M+H   |        |     |       |
| -046 | 469  |        | II-042 | 435 |          | II-091 | 449 | M+H    | II-140 |     | M+H   |        |     |       |
| -047 | 465  |        | II-043 |     |          | II-092 | 415 | M+H    | II-141 |     | M+H   |        |     |       |
| -048 | 467  |        | II-044 |     |          | 1⊩093  |     | M+H    | II-142 |     | M+H   |        |     |       |
| -049 | 483  |        | II-045 |     |          | ⊪094   |     | M+H    | II-143 |     | M+H   |        |     |       |
| 0 10 | , 50 | 141.11 |        |     | 101 - 11 |        |     | 141.11 |        |     | 1     | I      |     |       |

[0091]

Примеры биологических испытаний для соединения по настоящему изобретению описаны ниже.

Любое соединение по настоящему изобретению оказывает заметный ингибирующий эффект на интегразу вируса.

В частности, в способах оценки, описанных ниже, соединение по настоящему изобретению имеет значение EC50 предпочтительно 100 нМ или менее, более предпочтительно 10 нМ или менее, еще более предпочтительно 5 нМ.

[0092]

Пример испытания 1: Активность против ВИЧ

разведения испытываемого образца получали в 96-луночном микропланшете (50 мкл/лунка).  $2.5 \times 10^5$  клеток/мл суспензии клеток МТ-4 распределяли при 100 мкл/лунка в планшет, содержащий испытываемый образец. Затем раствор вируса ВИЧ распределяли при 50 мкл/лунка. Планшет перемешивали при помощи миксера для планшетов и культивировали в течение 4 дней в инкубаторе с СО2. Раствор МТТ (3-(4,5диметилтиазол-2-ил)-2,5-дифенилтетразолий бромид) распределяли при 30 мкл/лунка. Планшету давали прореагировать в течение 1 часа в инкубаторе с СО2. 150 мкл супернатанта удаляли из каждой лунки, чтобы не захватить клетки. 150 мкл раствора для лизиса клеток добавляли в каждую лунку и хорошо перемешивали при помощи миксера для планшетов до полного лизиса клеток. После перемешивания в планшете измеряли оптическую плотность при двух длинах волн 560 нм и 690 нм, используя микропланшетный ридер. Концентрацию, ингибирующую 50% ВИЧ (ЕС50), определяли по кривой зависимости от концентрации с использованием следующей модели четырехпараметрической логистической кривой.

$$y=A + ((B - A)/(1 + (C/x)^D))$$

А=минимальный процент ингибирования (отрицательный контроль, 0%)

В=максимальный процент ингибирования (положительный контроль, 100%)

С=концентрация соединения в точке перегиба

D=коэффициент наклона

х=концентрация соединения

у=процент ингибирования (%)

(Результаты)

Таблица 15

| N <sub>5</sub> | ЕС50 нм | Nº     | ЕС50 нм | №      | ЕС50 нм | №      | EC50 нм | Nº     | ЕС50 нм |
|----------------|---------|--------|---------|--------|---------|--------|---------|--------|---------|
| I-001          | 0.52    | I-044  | 1.20    | II-034 | 0.73    | II-077 | 1.10    | II-120 | 0.22    |
| 1-002          | 0.63    | I-045  | 0.73    | II-035 | 1.30    | II-078 | 1.10    | II-121 | 0.71    |
| 1-003          | 1.40    | I-046  | 0.43    | II-036 | 3.80    | II-079 | 0.66    | II-122 | 0.61    |
| 1-004          | 0.56    | I-047  | 1.50    | II-037 | 0.64    | II-080 | 0.58    | II-123 | 1.60    |
| I-005          | 1.30    | I-048  | 1.20    | II-038 | 2.00    | II-081 | 3.10    | II-124 | 2.60    |
| 1-006          | 0.76    | I-049  | 2.30    | II-039 | 2.90    | II-082 | 0.74    | II-125 | 1.30    |
| 1-007          | 4.00    | I-050  | 0.62    | II-040 | 2.60    | II-083 | 0.95    | II-126 | 0.45    |
| i-008          | 2.00    | I-051  | 0.72    | II-041 | 0.66    | II-084 | 1.80    | II-127 | 3.60    |
| I-009          | 1.20    | I-052  | 5.50    | II-042 | 3.20    | II-085 | 1.30    | II-128 | 0.72    |
| 1-010          | 1.90    | I-053  | 0.94    | II-043 | 1.40    | II-086 | 1.00    | II-129 | 1.90    |
| 1-011          | 2.20    | II-001 | 1.00    | II-044 | 0.84    | II-087 | 1.40    | II-130 | 0.13    |
| <b>⊦</b> 012   | 4.00    | 11-002 | 0.77    | II-045 | 2.00    | II-088 | 3.10    | II-131 | 0.49    |
| I-013          | 5.60    | 11-003 | 6.20    | II-046 | 0.19    | II-089 | 0.94    | II-132 | 0.51    |
| 1-014          | 10.00   | 11-004 | 0.92    | II-047 | 0.57    | II-090 | 3.20    | II-133 | 0.43    |
| 1-015          | 3.60    | 11-005 | 0.62    | II-048 | 0.55    | II-091 | 4.10    | II-134 | 3.00    |
| I-016          | 1.40    | 11-006 | 0.58    | II-049 | 0.77    | II-092 | 0.33    | II-135 | 18.00   |
| 1-017          | 6.10    | 11-007 | 0.62    | II-050 | 2.80    | II-093 | 0.32    | II-136 | 0.65    |
| 1-018          | 2.10    | 11-008 | 1.50    | II-051 | 0.74    | II-094 | 0.57    | II-137 | 33.00   |
| I-019          | 1.80    | 11-009 | 2.60    | II-052 | 0.62    | II-095 | 1.90    | II-138 | 2.10    |
| I-020          | 1.30    | II-010 | 1.00    | II-053 | 1.40    | II-096 | 0.68    | II-139 | 0.62    |
| 1-021          | 1.10    | II-011 | 0.49    | II-054 | 0.34    | II-097 | 1.00    | II-140 | 3.60    |
| <b>I-022</b>   | 1.10    | II-012 | 3.60    | II-055 | 0.58    | II-098 | 4.00    | II-141 | 0.65    |
| I-023          | 0.62    | II-013 | 0.40    | II-056 | 0.83    | II-099 | 0.33    | II-142 | 0.74    |
| I-024          | 2.90    | II-014 | 0.55    | II-057 | 1.70    | II-100 | 3.00    | II-143 | 3.20    |
| 1-025          | 1.90    | II-015 | 0.95    | II-058 | 0.79    | II-101 | 1.60    | II-144 | 1.60    |
| l-026          | 3.50    | II-016 | 0.65    | II-059 | 0.66    | II-102 | 0.61    | II-145 | 0.68    |
| 1-027          | 0.89    | II-017 | 1.60    | II-060 | 0.27    | II-103 | 3.70    | II-146 | 1.60    |
| 1-028          | 1.90    | II-018 | 2.90    | II-061 | 3.40    | II-104 | 0.69    | II-147 | 0.66    |
| 1-029          | 12.00   | II-019 | 0.23    | II-062 | 3.20    | II-105 | 0.58    | II-148 | 0.50    |
| I-030          | 36.00   | II-020 | 1.50    | II-063 | 3.60    | II-106 | 0.22    | II-149 | 1.20    |
| I-031          | 0.69    | II-021 | 0.72    | II-064 | 1.20    | II-107 | 2.30    | II-150 | 0.55    |
| 1-032          | 1.20    | II-022 | 0.74    | II-065 | 4.90    | II-108 | 0.61    | II-151 | 1.60    |
| 1-033          | 2.50    | II-023 | 0.46    | II-066 | 0.17    | II-109 | 2.40    | II-152 | 0.70    |
| 1-034          | 1.30    | II-024 | 1.40    | II-067 | 0.62    | II-110 | 2.10    | II-153 | 0.74    |
| 1-035          | 3.20    | II-025 | 1.10    | II-068 | 0.61    | II-111 | 0.56    | II-154 | 0.67    |
| 1-036          | 1.40    | II-026 | 0.18    | II-069 | 0.90    | II-112 | 0.70    | II-155 | 1.20    |
| I-037          | 2.00    | II-027 | 0.39    | II-070 | 0.58    | II-113 | 0.72    | II-156 | 0.33    |
| I-038          | 0.72    | II-028 | 1.40    | II-071 | 0.74    | II-114 | 1.50    | II-157 | 2.20    |
| J-039          | 4.40    | II-029 | 3.80    | II-072 | 0.83    | II-115 | 0.87    | II-158 | 0.27    |
| 1-040          | 0.70    | 11-030 | 0.86    | II-073 | 0.25    | II-116 | 0.68    | II-159 | 0.56    |
| <b>⊧</b> 041   | 0.66    | II-031 | 0.34    | II-074 | 0.71    | II-117 | 2.00    |        |         |
| 1-042          | 0.72    | II-032 | 1.50    | II-075 | 6.30    | II-118 | 2.20    |        |         |
| 1-043          | 3.50    | II-033 | 0.22    | II-076 | 3.30    | II-119 | 0.54    |        |         |

Результаты испытаний показали, что соединение по настоящему изобретению обладает высокой активностью против ВИЧ, таким образом, было обнаружено, что соединение по настоящему изобретению полезно в качестве лекарственного средства против ВИЧ.

[0093]

Пример испытания 2: Испытание для оценки резистентности

Серийные разведения испытываемого образца получали в 96-луночном микропланшете (50 мкл/лунка).  $2.5 \times 10^5$  клеток/мл суспензии клеток HeLa-CD4

распределяли при 100 мкл/лунка в планшет, содержащий испытываемый образец. Затем раствор вируса ВИЧ (дикий штамм и мутантный штамм) распределяли при 50 мкл/лунка. Планшет перемешивали при помощи миксера для планшетов и культивировали в течение 3 дней в инкубаторе с СО2. Культуральный супернатант из каждой лунки удаляли отсасыванием. Буфер для лизиса клеток в наборе для репортерного анализа распределяли при 100 мкл/лунка и планшет замораживали в морозильной камере (-80°С). Планшет, замороженный в морозильной камере, размораживали при комнатной температуре, затем перемешивали миксером для планшетов и центрифугировали при 1200 об/мин в течение 5 минут. Супернатант каждой лунки распределяли при 20 мкл/лунка в 96-луночный микропланшет (ЧЕРНЫЙ). Хемилюминесцентный реагент в наборе для репортерного анализа распределяли при 100 мкл/лунка и подвергали взаимодействию при комнатной температуре в течение приблизительно 1 часа. Затем интенсивность люминесценции измеряли с использованием МісгоВеtа ТRILUX. Концентрацию, ингибирующую 50% ВИЧ (ЕС50), определяли по кривой зависимости от концентрации с использованием следующей модели четырех-параметрической логистической кривой.

$$y=A + ((B - A)/(1 + (C/x)^D))$$

А=минимальный процент ингибирования (отрицательный контроль, 0%)

В=максимальный процент ингибирования (положительный контроль, 100%)

С=концентрация соединения в точке перегиба

D=коэффициент наклона

х=концентрация соединения

у=процент ингибирования (%)

Степень резистентности (кратное изменение (FC)) каждого мутантного штамма рассчитывали в соответствии со следующим выражением.

FC=EC50 мутантного штамма/EC50 дикого штамма

(Результаты)

FC для мутантного штамма 1 (E138K/G140S/Q148H/N155H) и FC для мутантного штамма 2 (E92Q/E138T/G140S/Q148H) показаны в таблице.

Таблица 16

| Nº     | Мутантный | Мутантный | Nº     | Мутантный | Мутантный  | Nº     | Мутантный | Мутантный |
|--------|-----------|-----------|--------|-----------|------------|--------|-----------|-----------|
|        | штамм 1   | штамм 2   |        | штамм 1   | штамм 2    | 14     | штамм 1   | штамм 2   |
| I-002  | 24        | 22        | II-026 | 8.1       | 14         | II-090 | 38        | 25        |
| I-006  | 24        | 16        | II-028 | 9.9       | 15         | 11-093 | 39        | 38        |
| I-011  | 13        | 10        | II-031 | 10        | 6.9        | II-099 | 44        | 26        |
| I-015  | 51        | 18        | II-040 | 15        | 16         | II-102 | 47        | 45        |
| II-004 | 3.1       | 4.2       | II-041 | 15        | 28         | II-104 | 48        | 17        |
| II-005 | 3.1       | 7.4       | II-042 | 15        | 7.9        | II-105 | 48        | 62        |
| 11-009 | 4.6       | 7.7       | II-046 | 17        | 28         | II-106 | 49        | 25        |
| II-013 | 5.6       | 6.4       | II-048 | 17        | 34         | II-108 | 50        | 27        |
| II-015 | 5.7       | 7.3       | II-049 | 18        | 17         | II-112 | 53        | 24        |
| II-018 | 6.1       | 8.7       | II-051 | 19        | 21         | II-133 | 76        | 17        |
| II-020 | 6.4       | 8.9       | II-060 | 22        | 16         | II-136 | 78        | 110       |
| II-021 | 6.6       | 9         | II-066 | 25        | 15         | II-153 | 18        | 10        |
| II-022 | 6.8       | 7.7       | II-071 | 27        | <b>2</b> 2 | II-156 | 26        | 16        |
| 11-023 | 7         | 4.2       | II-077 | 32        | 36         | II-157 | 36        | 25        |
| II-024 | 7.3       | 7         | II-087 | 38        | 14         |        |           |           |

FC для мутантного штамма 3 (E92Q/E138K/G140S/Q148H)

Соединение І-15: 7,7

FC для мутантного штамма (T97A/E138T/G140S/Q148H)

Соединение І-15: 10

На основании приведенных выше результатов испытаний было выявлено, что соединение по настоящему изобретению имеет высокий барьер резистентности и с меньшей вероятностью будет генерировать ВИЧ резистентные вирусы.

[0094]

Пример испытания 3: Испытание ингибирования СҮР

Степени ингибирования количеств соответствующих продуцируемых метаболитов соединением по настоящему изобретению оценивали в коммерчески доступных объединенных микросомах печени человека с использованием О-деэтилирования 7-этоксирезоруфина (СҮР1А2), метилгидроксилирования толбутамида (СҮР2С9), 4'гидроксилирования мефенитоина (СҮР2С19), О-деметилирования декстрометорфана (СҮР2D6) и гидроксилирования терфенадина (СҮР3А4), которые являются типичными реакциями метаболизма субстратов для пяти основных молекулярных видов СҮР человека (СҮР1А2, СҮР2С9, СҮР2С19, СҮР2D6 и СҮР3А4) в качестве индексов.

Реакционные условия были следующими: субстрат 0,5 мкмоль/л этоксирезоруфина (СҮР1А2), 100 мкмоль/л толбутамида (СҮР2С9), 50 мкмоль/л S-мефенитоина (СҮР2С19), 5 мкмоль/л декстрометорфана (СҮР2D6), 1 мкмоль/л терфенадина (СҮР3А4); время реакции 15 минут; температура реакции 37°С; фермент: объединенные микросомы печени человека 0,2 мг белка/мл; концентрация соединения по настоящему изобретению 1, 5, 10, 20 мкмоль/л (четыре точки).

Каждые пять видов субстратов, микросомы печени человека или соединение по настоящему изобретению в 50 ммоль/л буфера Hepes добавляли в 96-луночный планшет в композиции, описанной выше, и добавляли NADPH, в качестве кофермента, для

инициирования реакций метаболизма. После инкубации при 37°C в течение 15 минут добавляли раствор метанол/ацетонитрил=1/1 (об./об.) для остановки реакции. После центрифугирования при 3000 об/мин в течение 15 минут количественно определяли резоруфин (метаболит CYP1A2) в полученном в результате центрифугирования супернатанте с использованием флуоресцентного многоканального счетчика или ЖХ/МС/МС, а гидроксид толбутамида (метаболит CYP2C9), 4'-гидроксид мефенитоина (метаболит CYP2C19), декстрометорфан (метаболит CYP2D6) и терфенадиновый спирт (метаболит CYP3A4) в супернатантах количественно определяли при помощи ЖХ/МС/МС.

К реакционному раствору вместо соединения по настоящему изобретению добавляли только растворитель DMSO, который использовали для растворения соединения, и смесь использовали в качестве контроля (100%). Рассчитывали остаточную активность (%), и IC<sub>50</sub> рассчитывали путем обратной оценки на основе логистической модели с использованием концентраций и процентов подавления.

[0095]

Пример испытания 4: Испытание MBI CYP3A4 (MDZ)

Это испытание в отношении ингибирования CYP3A4 соединением по настоящему изобретению предназначено для оценки способности к механизм-основанному ингибированию (MBI) от усиления ингибирующего эффекта, вызванного реакцией метаболизма, соединения по настоящему изобретению. Ингибирование CYP3A4 оценивали с использованием объединенных микросом печени человека при помощи реакции 1-гидроксилирования мидазолама (MDZ) в качестве маркерной реакции.

Реакционные условия были следующими: субстрат 10 мкмоль/л MDZ; время предварительной реакции 0 или 30 минут; время метаболической реакции субстрата 2 минуты; температура реакции 37°С; содержание белка в объединенных микросомах печени человека в предварительной реакции 0,5 мг/мл, в реакции 0,05 мг/мл (при 10-кратном разведении); концентрации соединения по настоящему изобретению в предварительной реакции, 1, 5, 10, 20 мкмоль/л (четыре точки) или 0,83, 5, 10, 20 мкмоль/л (четыре точки).

Объединенные микросомы печени человека и раствор соединения по настоящему изобретению в буфере К-Рі (рН 7,4) в качестве раствора предварительной реакции добавляли в 96-луночный планшет в композиции предварительной реакции. Часть раствора предварительной реакции переносили в другой 96-луночный планшет и разбавляли 1/10 буфером К-Рі, содержащим субстрат. NADPH в качестве кофермента добавляли для инициирования реакции в качестве маркерной реакции (никакой предварительной реакции: предварительная инкубация 0 мин). По прошествии заданного времени реакции добавляли раствор метанол/ацетонитрил=1/1 (об./об.), чтобы остановить реакцию. Кроме того, NADPH добавляли к оставшемуся раствору предварительной реакции для инициирования предварительной реакции (предварительная реакция: предварительная инкубация 30 мин). По истечении заданного времени предварительной

реакции, часть переносили в другой планшет и разбавляли 1/10 буфером K-Pi, содержащим субстрат, для инициирования реакции в качестве маркерной реакции. По прошествии заданного времени реакции добавляли раствор метанол/ацетонитрил=1/1 (об./об.), чтобы остановить реакцию. Затем планшет, в котором осуществляли каждую маркерную реакцию, центрифугировали при 3000 об/мин в течение 15 минут, 1-гидроксимидазолам в супернатанте количественно оценивали при помощи ЖХ/МС/МС.

Образец, полученный путем добавления к реакционной смеси только DMSO, который представляет собой растворитель, растворяющий соединение, вместо соединения по настоящему изобретению, был принят в качестве контроля (100%). Остаточную активность (%) рассчитывали при каждой концентрации соединения по настоящему изобретению по сравнению с контролем, и значение IC рассчитывали путем обратной вероятности при помощи логистической модели с использованием концентрации и степени ингибирования. Сдвинутое IC значение рассчитывали исходя из IC предварительной инкубации 0 мин/IC предварительной инкубации 30 мин. Сдвиг IC 1,5 или более оценивали как положительный (+), а сдвиг IC 1,0 или менее оценивали как отрицательный (-).

(Результат)

Соединение І-15: (-)

Соединение II-066: (-)

[0096]

Пример испытания 5: Испытание ВА

Материалы и методы для экспериментов по оценке пероральной абсорбции

- (1) Используемые животные: использовали крыс.
- (2) Условия содержания: крысам позволяли свободно принимать твердую пищу и стерилизованную водопроводную воду.
- (3) Установление доз и групп: заранее определенную дозу вводили перорально и вводили внутривенно. Группы формировали, как показано ниже (дозу изменяли в зависимости от соединения):

Пероральное введение: 2-60 мкмоль/кг или 1-30 мг/кг (n=2-3)

Внутривенное введение: 1-30 мкмоль/кг или 0.5-10 мг/кг (n=2-3)

- (4) Получение вводимого раствора: исследуемый образец вводили в виде раствора или суспензии для перорального введения. Внутривенное введение осуществляли после солюбилизации.
- (5) Пути введения: Пероральное введение осуществляли принудительно в желудок при помощи перорального зонда. Внутривенное введение осуществляли в хвостовую вену шприцом с иглой.
- (6) Оценка: кровь собирали через определенное время и концентрацию соединения по настоящему изобретению в плазме измеряли с использованием ЖХ/МС/МС.
- (7) Статистический анализ: площадь под кривой зависимости концентрации в плазме от времени (AUC) рассчитывали для определения изменения концентрации

соединения по настоящему изобретению в плазме с использованием анализа моментов, и биодоступность (ВА) соединения по настоящему изобретению рассчитывали по соотношению доз и соотношению AUC между группой перорального введения и группой внутривенного введения.

[0097]

Пример испытания 6: Испытание для оценки клиренса

Экспериментальный материал и метод

- (1) Использованные животные: использовали крыс.
- (2) Условия содержания: крысам позволяли свободно принимать твердую пищу и стерилизованную водопроводную воду.
- (3) Установление доз и групп: заранее определенную дозу вводили внутривенно. Группы формировали, как показано ниже:

Внутривенное введение: 1 мкмоль/кг (п=2)

- (4) Получение вводимого раствора: исследуемый образец солюбилизировали с использованием растворителя диметилсульфоксид/пропиленгликоль=1/1 и вводили.
- (5) Способ введения: исследуемый образец вводили в хвостовую вену шприцом с инъекционной иглой.
- (6) Оценка: кровь собирали через определенное время и концентрацию соединения по настоящему изобретению в плазме измеряли с использованием ЖХ/МС/МС.
- (7) Статистический анализ: общий клиренс (CLtot) и период полувыведения (t1/2) рассчитывали как изменение концентрации соединения по настоящему изобретению в плазме с использованием анализа моментов.

Соединение I-15: 0,111 мл/мин/кг, 12,3 ч

Соединение ІІ-028: 0,102 мл/мин/кг, 26,7 ч

Результаты показали, что соединение по настоящему изобретению имеет небольшой клиренс и длительный период полувыведения, таким образом, было обнаружено, что соединение по настоящему изобретению полезно в качестве ингибитора интегразы длительного действия.

[0098]

Пример испытания 7 (Испытание на метаболическую стабильность)

Осуществляли взаимодействие коммерчески доступных объединенных микросом печени человека с соединением по настоящему изобретению в течение определенного времени. Остаточное содержание рассчитывали путем сравнения прореагировавшего образца и непрореагировавшего образца для оценки степени, в которой соединение по настоящему изобретению метаболизируется в печени.

Реакцию осуществляли (окислительная реакция) при 37°C в течение 0 минут или 30 минут в присутствии 1 ммоль/л NADPH в 0,2 мл буфера (50 ммоль/л Tris-HCl pH 7,4, 150 ммоль/л хлорида калия, 10 ммоль/л хлорида магния), содержащего 0,5 мг белка/мл микросом печени человека. После реакции 50 мкл реакционного раствора добавляли к 100 мкл раствора метанол/ацетонитрил=1/1 (об./об.) и смешивали и смесь центрифугировали

при 3000 об/мин в течение 15 минут. Соединение по настоящему изобретению в супернатанте после центрифугирования количественно оценивали при помощи ЖХ/МС/МС или твердофазной экстракции (ТФЭ)/МС. Количество соединения по настоящему изобретению, оставшееся после реакции, рассчитывали, принимая количество соединения при 0 мин реакции за 100%.

(Результаты) Остаточное содержание соединения при концентрации 0,5 мкмоль/л показано в следующей таблице.

Таблица 17

| Nº     | Остаточное<br>содержание | Nº     | Остаточное<br>содержание | Nº     | Остаточное<br>содержание | №      | Остаточное<br>содержание | Ŋº     | Остаточное<br>содержание | Nº     | Остаточное<br>содержание |
|--------|--------------------------|--------|--------------------------|--------|--------------------------|--------|--------------------------|--------|--------------------------|--------|--------------------------|
| 1-002  | 103                      | II-015 | 74.3                     | I⊦028  | 74.2                     | II-051 | 96                       | II-099 | 88.6                     | II-136 | 77.2                     |
| I-006  | 92.5                     | II-018 | 77.6                     | I⊦031  | 86                       | II-060 | 61.6                     | II-102 | 101                      | II-153 | 75.4                     |
| I-011  | 88                       | II-020 | 90.7                     | II-040 | 88.3                     | II-066 | 97.7                     | II-104 | 96.9                     | II-156 | 98.6                     |
| I-015  | 103                      | II-021 | 89.1                     | I⊦041  | 94.3                     | II-071 | 104                      | II-105 | 84.3                     | II-157 | 105                      |
| II-004 | 81.6                     | II-022 | 101                      | II-042 | 97.4                     | II-077 | 100                      | II-106 | 96.1                     |        |                          |
| II-005 | 80.2                     | II-023 | 82.9                     | I⊦046  | 88.4                     | II-087 | 105                      | II-108 | 97.2                     |        |                          |
| II-009 | 80.8                     | II-024 | 84.1                     | I⊩048  | 73.3                     | II-090 | 95.7                     | II-112 | 90                       |        |                          |
| II-013 | 87                       | II-026 | 87.5                     | II-049 | 83.2                     | II-093 | 97.5                     | II-133 | 101                      |        |                          |

[0099]

Пример испытания 8: Метод флуктуации Эймса

Оценивали мутагенность соединения по настоящему изобретению.

20 мкл хранящихся замороженными тифозных бактерий крыс (Salmonella typhimurium TA98 штамм, TA100 штамм) инокулировали в 10 мл жидкой питательной среды (2,5% питательный бульон Oxoid No.2) и смесь предварительно культивировали при встряхивании при 37°C в течение 10 часов. Для TA98 штамма, 7,70-8,00 мл бактериального раствора центрифугировали (2000 × g, 10 минут) для удаления культуральной среды. Бактерии суспендировали в Місто F буфере (К2HPO4: 3,5 г/л, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>: 1 г/л, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: 1 г/л, тринатрий цитрата дигидрата: 0,25 г/л и MgSO<sub>4</sub>•7H<sub>2</sub>O: 0,1 г/л) с таким же объемом, как объем бактериального раствора, используемого для центрифугирования. Суспензию добавляли к 120 мл Воздействующей среды (Місго F буфер, содержащий биотин: 8 мкг/мл, гистидин: 0,2 мкг/мл и глюкозу: 8 мг/мл). Для ТА100 штамма, 3,10-3,42 мл бактериального раствора добавляли к 120-130 мл Воздействующей среды для получения испытываемого бактериального раствора. Каждые 12 мкл DMSO раствора соединения по настоящему изобретению (несколько стадий 2-3кратных разбавлений от максимальной дозы 50 мг/мл), DMSO в качестве отрицательного контроля и 50 мкг/мл DMSO раствора 4-нитрохинолин-1-оксида для TA98 штамма, 0,25 мкг/мл DMSO раствора 2-(2-фурил)-3-(5-нитро-2-фурил)акриламида для TA100 штамма в неметаболических активирующих условиях, 40 мкг/мл DMSO раствора 2-аминоантрацена для TA98 штамма, 20 мкг/мл DMSO раствора 2-аминоантрацена для TA100 штамма в метаболических активирующих условиях в качестве положительного контроля и 588 мкл испытываемого бактериального раствора (смешанный раствор 498 мл испытываемого бактериального раствора и 90 мкл S9 смеси в метаболических активирующих условиях) смешивали и смесь культивировали при встряхивании при 37°C в течение 90 минут. 460 мкл бактериального раствора, который подвергался воздействию соединения по настоящему изобретению, смешивали с 2300 мкл Индикаторной среды (Місго F буфер, содержащий 8 мкг/мл биотина, 0,2 мкг/мл гистидина, 8 мг/мл глюкозы, 37,5 мкг/мл бромкрезола пурпурного), каждые 50 мкл распределяли в микропланшет 48 лунок/доза и планшет подвергали стационарному культивированию при 37°C в течение 3 дней. Поскольку лунка, содержащая бактерию, которая приобрела способность к росту в результате мутации гена аминокислота (гистидин)-синтезирующего фермента, меняет цвет от пурпурного до желтого из-за изменения рН, бактериальный рост в лунке, которая стала желтой в 48 лунках на дозу, подсчитывали и оценивали путем сравнения с группой отрицательного контроля. (-) означает, что мутагенность является отрицательной, а (+) означает, что мутагенность является положительной.

[0100]

Пример испытания 9: hERG тест

В целях оценки риска удлинения интервала QT на электрокардиограмме, связанного с соединением по настоящему изобретению, эффекты соединения по настоящему изобретению на  $K^+$  ток замедленного выпрямления ( $I_{Kr}$ ), который играет важную роль в процессе реполяризации желудочков, исследовали с использованием CHO клеток, экспрессирующих ген специфических калиевых каналов сердца человека (hERG).

После того как клетку поддерживали при мембранном потенциале -80 мВ с использованием пэтч-кламп метода в формате целой клетки, используя автоматическую пэтч-кламп систему (QPatch; Sophion Bioscience A/S) и прилагали потенциал утечки -50 мВ, регистрировали  $I_{Kr}$ , индуцированный стимуляцией деполяризации при +20 мВ в течение 2 секунд, а затем стимуляцией реполяризации при -50 мВ в течение 2 секунд. Раствор 0,1% диметилсульфоксида во внеклеточном растворе (NaCl: 145 ммоль/л, KCl: 4 ммоль/л, CaCl<sub>2</sub>: 2 ммоль/л, MgCl<sub>2</sub>: 1 ммоль/л, глюкоза: 10 ммоль/л, HEPES (4-(2гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота): 10 ммоль/л, рН=7,4) использовали в качестве носителя. Носитель и раствор соединения по настоящему изобретению, растворенного при целевой концентрации во внеклеточном растворе, соответственно, прилагали к клетке в течение 7 минут или более при комнатной температуре. На основании полученного I<sub>Kr</sub> измеряли абсолютное значение максимального следового тока на основании значения тока при мембранном потенциале покоя с использованием программы для анализа (QPatch Assay software; Sophion Bioscience A/S). Максимальный следовой ток после применения соединения по настоящему изобретению относительно максимального следового тока после применения носителя затем рассчитывали как процент ингибирования для оценки влияния соединения по настоящему изобретению на  $I_{Kr.}$ 

[0101]

Пример испытания 10: Испытание на растворимость

Растворимость соединения по настоящему изобретению определяли в условиях

добавления 1% DMSO. 10 ммоль/л раствор соединения получали с DMSO. 2 мкл раствора соединения по настоящему изобретению соответственно добавляли к 198 мкл JP-1 жидкости или JP-2 жидкости. После встряхивания при комнатной температуре в течение 1 часа смешанные растворы фильтровали путем аспирации. Фильтраты разбавляли 10- или 100-кратно метанолом/водой=1/1 (об./об.) или ацетонитрилом/метанолом/водой=1/1/2 (об./об.) и концентрации в фильтратах измеряли методом абсолютной калибровочной кривой с использованием ЖХ/МС или твердофазной экстракции (ТФЭ)/МС.

Композиция ЈР-1 жидкости показана ниже.

Воду добавляют к 2,0 г хлорида натрия и 7,0 мл хлористоводородной кислоты до достижения 1000 мл.

Композиция ЈР-2 жидкости показана ниже.

1 объем воды добавляют к 1 объему раствора, в котором 3,40 к дигидрофосфата калия и 3,55 г безводного динатрий гидрофосфата растворены в воде, до достижения 1000 мл.

[0102]

Пример испытания 11: Испытание растворимости порошка

Подходящее количество соединения по настоящему изобретению помещали в подходящие контейнеры и 200 мкл ЈР-1 жидкости (вода добавлена к 2,0 г хлорида натрия и 7,0 мл хлористоводородной кислоты до достижения 1000 мл), ЈР-2 жидкости (1 объем воды добавлен к 1 объему раствора, в котором 3,40 г дигидрофосфата калия и 3,55 г безводного динатрий гидрофосфата растворены в воде до достижения 1000 мл) или 20 ммоль/л натрий таурохолата (TCA) в JP-2 жидкости (JP-2 жидкость добавлена к 1,08 г ТСА до достижения 100 мл) добавляли к каждый контейнер. Когда соединение полностью растворялось, добавляли подходящее количество соединения по настоящему изобретению. После встряхивания в течение 1 часа при 37°C смесь фильтровали и 100 мкл метанола добавляли к 100 мкл каждого фильтрата (двукратное разбавление). Степень разбавления изменяли при необходимости. Подтверждали отсутствие пузырьков воздуха и осадков и контейнеры герметично закрывали и встряхивали. Соединение по настоящему изобретению количественно оценивали методом абсолютной калибровочной кривой с использованием ВЭЖХ.

[0103]

Пример испытания 12: Тест Эймса

Соединение по настоящему изобретению оценивают на его мутагенность с использованием теста Эймса с штаммами Salmonella typhimurium TA98, TA100, TA1535 и TA1537 и штаммом Escherichia coli WP2uvrA в качестве испытываемых бактериальных штаммов. 0,1 мл DMSO раствора соединения по настоящему изобретению смешивают с 0,5 мл S9 смеси в метаболических активирующих условиях или 0,5 мл фосфатнобуферного раствора и 0,1 мл каждого испытываемого бактериального раствора в неметаболических активирующих условиях и смесью покрывают чашку с агаром с минимальным содержанием глюкозы вместе с 2 мл мягкого агара для покрытия,

содержащего гистидин и биотин или триптофан. Одновременно также осуществляют подобные тесты в отношении вещества, используемого в качестве отрицательного контроля (DMSO), и вещества, используемого в качестве положительного контроля (2-(2-фурил)-3-(5-нитро-2-фурил)акриламид, азид натрия, 9-аминоакридин или 2-аминоантрацен). После культивирования при 37°C в течение 48 часов появившиеся ревертантные колонии подсчитывают и оценивают путем сравнения с группой отрицательного контроля. Когда количество ревертантных колоний увеличивается зависимым от концентрации образом и превышает в два или более раз количество колоний в группе отрицательного контроля, определяют положительный результат (+).

[0104]

Пример испытания 13: Испытание для определения Nav

В целях оценки риска аритмогенеза, связанного с соединением по настоящему изобретению, эффекты соединения по настоящему изобретению на  $\mathrm{Na}^+$  ток ( $\mathrm{I}_{\mathrm{Na}}$ ), который играет важную роль в процессе деполяризации миокарда, исследовали с использованием НЕК клеток, экспрессирующих потенциал-зависимый натриевый канал ( $\mathrm{Nav}\ 1.5\ \mathrm{Kahan}$ ), кодируемый SCN5A геном.

Клетку поддерживали при мембранном потенциале -100 мВ с использованием пэтч-кламп метода в формате целой клетки, используя автоматическую пэтч-кламп систему (QPatch; Sophion Bioscience A/S), затем регистрировали I<sub>Na</sub>, индуцированный стимуляцией деполяризации при -10 мВ в течение 20 миллисекунд. Раствор 0,3% диметилсульфоксида во внеклеточном растворе (NaCl: 145 ммоль/л, KCl: 4 ммоль/л, CaCl<sub>2</sub>: 2 ммоль/л, MgCl<sub>2</sub>: 1 ммоль/л, глюкоза: 10 ммоль/л, HEPES (4-(2-гидроксиэтил)-1пиперазинэтансульфоноваяй кислота): 10 ммоль/л, ТЕА (гидроксид тетраэтиламмония): 10 ммоль/л, рН=7,4) использовали в качестве носителя. Носитель и раствор соединения по настоящему изобретению, растворенного при целевой концентрации во внеклеточном растворе, соответственно, прилагали к клетке в течение 5 минут или более при комнатной основании полученного I<sub>Na</sub> измеряли абсолютное температуре. Ha максимального пикового тока на основании значения тока при мембранном потенциале покоя с использованием программы для анализа (QPatch Assay software; Sophion Bioscience A/S). Затем рассчитывали максимальный пиковый ток при применении соединения по настоящему изобретению относительно максимального пикового тока при применении носителя для оценки влияния соединения по настоящему изобретению на I<sub>Na</sub>.

(Результат)

Соединение I-2: 101% Соединение I-15: 92,1% Соединение II-31: 79%

На основании результатов, показывающих, что не наблюдали никакого явного увеличения тока, было определено, что соединение по настоящему изобретению не вызывает опасений по поводу аритмии из-за повышения Na тока.

[0105]

Пример испытания 14: Испытание для оценки активности против ВИЧ с использованием мононуклеарных клеток периферической крови (PBMC) здоровых людей

Серийные разведения испытываемого образца получали в 96-луночном микропланшете (50 мкл/лунка). 1,0×105/лунка PBMC, стимулированных Фитогемагглютинином (РНА), и раствор вируса ВИЧ смешивали в количестве, соответствующем необходимому количеству лунок, и смеси давали прореагировать при 37°C в течение 1 часа. После реакции клеточную суспензию центрифугировали и супернатант сливали и инфицированные клетки распределяли в культуральной среде в необходимом количестве лунок при 150 мкл/лунка. Полученную среду распределяли при 150 мкл/лунка в 96-луночный микропланшет, содержащий исследуемый образец. Планшет перемешивали при помощи миксера для планшетов и культивировали в течение 4 дней в инкубаторе с СО2. Измеряли активность обратной транскриптазы в культуральной среде. ВИЧ-ингибирующую концентрацию 90% (ЕС90) определяли из кривой зависимости от с использованием следующей концентрации модели четырех-параметрической логистической кривой.

$$y=A + ((B - A)/(1 + (C/x)^D))$$

А=минимальный процент ингибирования (отрицательный контроль, 0%)

В=максимальный процент ингибирования (положительный контроль, 100%)

С=концентрация соединения в точке перегиба

D=коэффициент наклона

х=концентрация соединения

у=процент ингибирования (%)

(Результаты)

Соединение II-31: 0,73 нМ

Соединение II-51: 3,3 нМ

[0106]

Пример испытания 15: Испытание для оценки активности против ВИЧ в присутствии сывороточного белка человека

образца получали 96-луночном Серийные разведения испытываемого микропланшете (50 мкл/лунка). Раствор сывороточного белка человека концентрация сывороточного белка человека) распределяли при 100 мкл/лунка в 96луночный микропланшет, содержащий исследуемый образец, и оставляли выстаиваться при комнатной температуре в течение 1 часа. Для планшета, не содержащего сыворотку, культуральную среду распределяли при 100 мкл/лунка. 3,0 × 10<sup>5</sup>/лунка клеток МТ-4 и 3 мкл/лунка вирусного раствора ВИЧ смешивали в количестве, соответствующем необходимому количеству лунок, и смеси давали прореагировать при 37°C в течение 1 часа. После реакции клеточную суспензию центрифугировали и супернатант сливали и инфицированные клетки распределяли в культуральной среде в количестве, соответствующем необходимому количеству лунок, при 50 мкл/лунка и распределяли при 50 мкл/лунка в 96-луночный микропланшет, содержащий исследуемый образец и

человеческий сывороточный белок (конечная концентрация человеческого сывороточного белка: 25%). Планшет перемешивали при помощи миксера для планшетов и культивировали в течение 4 дней в инкубаторе с СО2. Раствор МТТ (3-(4,5диметилтиазол-2-ил)-2,5-дифенилтетразолий бромид) распределяли при 30 мкл/лунка. Планшету давали прореагировать в течение 1 часа в инкубаторе с СО2. 150 мкл супернатанта удаляли из каждой лунки так, чтобы не захватить клетки. 150 мкл раствора для лизиса клеток добавляли в каждую лунку и хорошо перемешивали при помощи миксера для планшетов до полного лизиса клеток. После перемешивания в планшете измеряли оптическую плотность смешанного при двух длинах волн 560 нм и 690 нм, используя микропланшетный ридер. Концентрацию 50% ингибирования ВИЧ (ЕС50) определяли по кривой зависимости от концентрации с использованием следующей модели четырех-параметрической логистической кривой.

$$y=A + ((B - A)/(1 + (C/x)^D))$$

А=минимальный процент ингибирования (отрицательный контроль, 0%)

В=максимальный процент ингибирования (положительный контроль, 100%)

С=концентрация соединения в точке перегиба

D=коэффициент наклона

х=концентрация соединения

у=процент ингибирования (%)

Изменение активности (PS) также рассчитывали на основании выражения, представленного ниже. Следует отметить, что PS представляет собой 100% экстраполированное значение концентрации человеческого сывороточного белка.

PS=4 x (EC50 в присутствии 25% человеческого сывороточного белка/EC50 в отсутствие человеческого сывороточного белка)

(Результат)

PS в присутствии человеческого сывороточного белка показано в таблице (100% экстраполированное значение).

Соединение II-31: 364

Соединение II-51: 236

[0107]

Пример получения

Соединение по настоящему изобретению можно вводить в виде фармацевтической композиции любым обычным путем, в частности, энтерально, например перорально, например, в форме таблетки или капсулы, или парентерально, например, в форме инъекции или суспензии, или местно, например, в форме лосьона, геля, мази или крема, или в трансназальной форме или в форме суппозитория. Фармацевтическая композиция, включающая соединение по настоящему изобретению в свободной форме или в форме фармацевтически приемлемой соли вместе с по меньшей мере одним фармацевтически приемлемым носителем или разбавителем, может быть получена способом смешивания, гранулирования или нанесения покрытия в соответствии с обычным способом. Например,

пероральную композицию можно получить в форме таблетки, гранулы или капсулы, содержащей эксципиент, разрыхлитель, связующее, лубрикант или т.п., и активный ингредиент или т.п. Кроме того, композицию для инъекций можно получить в форме раствора или суспензии, и она может быть стерилизована. Композиция для инъекций может также содержать консервант, стабилизатор, буферный агент и т.п.

## [ПРОМЫШЛЕННАЯ ПРИМЕНИМОСТЬ]

[0108]

Соединение по настоящему изобретению обладает активностью, направленной на ингибирование интегразы, и/или активностью, направленной на ингибирование клеточного роста, против вируса, в частности ВИЧ. Следовательно, соединение по настоящему изобретению полезно для профилактики или лечения различных заболеваний, вирусных инфекций (например, СПИДа) и т.д., в которые вовлечена интеграза.

## ИЗМЕНЕННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ, ПРЕДЛОЖЕННАЯ ЗАЯВИТЕЛЕМ ДЛЯ РАССМОТРЕНИЯ

1. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение выбрано из группы, состоящей из

2. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

3. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

4. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

5. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

6. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

7. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

8. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

9. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

10. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

11. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

12. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

13. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

II-10.

II-11.

14. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

15. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

16. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

17. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение

представляет собой

18. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

19. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой

- 20. Фармацевтическая композиция, включающая эффективное количество соединения по любому из пунктов 1-19 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый носитель или фармацевтически приемлемый разбавитель.
- 21. Фармацевтическая композиция лечения и/или профилактики ВИЧ-инфекции, включающая соединение по любому из пунктов 1-19 или его фармацевтически приемлемую соль.
- 22. Лекарственное средство для лечения и/или профилактики ВИЧ-инфекции, включающее соединение по любому из пунктов 1-19 или его фармацевтически приемлемую соль.
- 23. Лекарственного средство, обладающее анти-ВИЧ активностью, включающее соединение по любому из пунктов 1-19 или его фармацевтически приемлемую соль.

## ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

(статья 15(3) ЕАПК и правило 42 Патентной инструкции к ЕАПК)

Номер евразийской заявки:

202491087

| А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ:<br>См. дополнительный лист  |  |
|--|--|
|  |  |
|  |  |
| Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА:   |  |
| C07D 471/14, 498/18, 498/14, A61K 31/53, 31/5383, 31/5386, A61P 31/18  |  |
| Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если возможно, используемы EAPATIS, Espacenet, Patentscope, USPTO, elibrary.ru, Reaxys, PubMed, Google, Яндекс, STN   | е поисковые термины)                                     |
| В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ   |  |
| Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей  X  | Относится к пункту № 1, 9, 11, 20-23 2-8, 10, 12-19      |
| Y EA 201791019 A1 (ДЖИЛИД САЙЭНС, ИНК.) 2017-12-29 с.1-2 описания, с. 157 соединение 38, с.165 соединение 41, с. 197 соединение 56, пп. 1, 17, 28, 30, 31, 52-72 формулы изобретения   | 2-8, 10, 12-19   |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
| последующие документы указаны в продолжении графы  |  |
| * Особые категории ссылочных документов: «А» - документ, определяющий общий уровень техники «D» - документ, приведенный в евразийской заявке  «Т» - более поздний документ, опубликованный веденный для понимания изобретения  |  |
| «Е» - более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее «С» - документ, имеющий наиболее близкое отн порочащий новизну или изобретательский у «С» - документ, имеющий наиболее близкое отн «С» - документ, имеющий наиболее близкое отн | уровень, взятый в отдельности ношение к предмету поиска, |
| и т.д.  "Р" - документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после латы испрашиваемого приоритета"  "Картина пораживаемого приоритета"  "Картина посремення и пораживаемого приоритета"  | e imiiii e apyrimii denymenium                           |
| «L» - документ, приведенный в других целях   Дата проведения патентного поиска: 20 сентября 2024 (20.09.2024)  |  |
| Документ подлисан<br>электронной подлисью  |  |

1711998581100

С.Е. Аверкиев

Владолен СN=Аверкиев С. Действителен 01.04.2024-01.04.2025

Содтификат

Уполномоченное лицо: Начальник Управления экспертизы

## ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

(дополнительный лист)

Номер евразийской заявки:

202491087

| (дополнитель  | 202491087   |   |  |  |
|---|---|---|--|--|
| ЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА   |   |   |  |  |
| МПК:<br>C07D 471/14<br>C07D498/14<br>C07D498/18<br>A61K 31/53<br>A61K31/5383<br>A61K31/5386<br>A61P 31/18 | (2006.01)<br>(2006.01)<br>(2006.01)<br>(2006.01)<br>(2006.01)<br>(2006.01)<br>(2006.01) | СПК:<br>C07D 471/14<br>C07D 498/14<br>C07D 498/18<br>A61K 31/53<br>A61K 31/5383<br>A61K 31/5386<br>A61P 31/18 |  |  |
|   |   |   |  |  |
|   |   |   |  |  |
|   |   |   |  |  |
|   |   |   |  |  |
|   |   |   |  |  |