(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2018.11.30
- (22) Дата подачи заявки 2016.12.20

(51) Int. Cl. *C07D 487/04* (2006.01) *A61K 31/519* (2006.01) *A61P 9/00* (2006.01) *A61P 9/10* (2006.01) *A61P 9/12* (2006.01)

A61P 9/04 (2006.01)

- (54) ПРОИЗВОДНЫЕ 4-АМИНО-2-(1Н-ПИРАЗОЛО[3,4-Ь]ПИРИДИН-3-ИЛ)-6-ОКСО-6,7-ДИГИДРО-5Н-ПИРРОЛО[2,3-d]ПИРИМИДИНА И СООТВЕТСТВУЮЩИЕ ПРОИЗВОДНЫЕ (1Н-ИНДАЗОЛ-3-ИЛА) В КАЧЕСТВЕ МОДУЛЯТОРОВ сGMP ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ
- (31) PCT/CN2015/098251
- (32) 2015.12.22
- (33) CN
- (86) PCT/US2016/067654
- (87) WO 2017/112617 2017.06.29
- (71) Заявитель: МЕРК ШАРП И ДОУМ КОРП. (US)
- (72) Изобретатель:
 Берджер Рафелл, Чэнь И-Хэн, Ли
 Гоцин, Гарфанкл Джои, Ли Хун, Мяо
 Шоуву, Рагхаван Субхарекха, Смит
 Камерон Дж., Стелмач Джон, Уайтхед
 Алан, Чжан Жуй, Чжан Юн (US), Фу
 Цзяньминь, Цзи Ган, Цзян Фалун
 (CN)
- (74) Представитель:Медведев В.Н. (RU)
- (57) Изобретение относится к соединениям формулы (I) или их фармацевтически приемлемым солям, где X, Y, Z, R¹, R², R⁴, R^a и нижние индексы m, p и q представляют собой то, что раскрыто в настоящем описании. Соединения или их фармацевтически приемлемые соли могут модулировать в организме продуцирование циклического гуанозинмонофосфата ("cGMP") и в целом подходят для терапии и профилактики заболеваний, которые связаны с нарушенным балансом cGMP, таких как сердечно-сосудистое заболевание, нарушение эндотелиальной функции, нарушение диастоличе-

ской функции, атеросклероз, гипертензия, сердечная недостаточность, легочная гипертензия (группы I, II, III, IV по WHO), стенокардия, тромбоз, рестеноз, инфаркт миокарда, инсульт, сердечная декомпенсация, фиброз, легочная гипертония, нарушение эректильной функции, астма, острый респираторный дистресс синдром (ARDS), хроническая почечная недостаточность, кистозный фиброз, серповидноклеточная анемия, склеродермия, синдром Рейно, диабет, диабетическая ретинопатия, цирроз печени, хроническое обструктивное заболевание легких (СОРД), острое повреждение легких, фиброз легких или интерстициальное заболевание легких. Изобретение также относится к фармацевтическим композициям, которые содержат соединения формулы (I) или их фармацевтически приемлемые соли. Изобретение также относится к соединениям или их фармацевтически приемлемым солям для использования в терапии и профилактике вышеуказанных заболеваний и для получения фармацевтических средств с этой целью.

$$\begin{pmatrix} R^{3} \rangle_{p} & C^{3} & Y \\ & & & \\$$

201891303

 $\overline{A1}$

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-550475EA/011

ПРОИЗВОДНЫЕ 4-АМИНО-2-(1H-ПИРАЗОЛО[3,4-В]ПИРИДИН-3-ИЛ)-6-ОКСО-6,7-ДИГИДРО-5H-ПИРРОЛО[2,3-D]ПИРИМИДИНА И СООТВЕТСТВУЮЩИЕ ПРОИЗВОДНЫЕ (1H-ИНДАЗОЛ-3-ИЛА) В КАЧЕСТВЕ МОДУЛЯТОРОВ СБМР ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ СЕРДЕЧНОСОСУДИСТЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ

ПРЕДПОСЫЛКИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Циклический GMP (cGMP) является важным внутриклеточным мессенджером, который запускает множество различных эффектов через модуляцию сGMP-зависимых протеинкиназ, фосфодиэстераз и ионных каналов. Примерами является расслабление гладких мышц, ингибирование активации тромбоцитов и ингибирование пролиферации гладкомышечных клеток и адгезии лейкоцитов. cGMP нерастворимые и растворимые гуанилатциклазы в качестве ответа на многие внеклеточные и внутриклеточные стимулы. В случае нерастворимых гуанилатциклаз, стимуляцию по существу вызывают пептидные мессенджеры, такие как предсердный натрийуретический пептид мозговой натрийуретический пептид. Растворимые гуанилатциклазы («sGC»), которые представляют собой цитозольные гетеродимерные гемовые белки, в отличие от этого, по существу находятся под управлением семейства низкомолекулярных факторов, которые образуются ферментативно. Наиболее важным стимулятором является монооксид азота («NO») или близко родственные частицы. Функция других факторов, таких как монооксид углерода или гидроксильный радикал, в целом до сих пор не ясна. Связывание NO геном с образованием пентакоординатного гем-нитрозилового комплекса предложено в качестве механизма активации с помощью NO. Ассоциированное высвобождение гистидина, который связан в базовом состоянии с железом, превращает фермент в активную конформацию.

Каждая из активных растворимых гуанилатциклаз состоит из α и β субъединицы. Описано несколько подтипов субъединиц, которые отличаются друг от друга в отношении последовательности, тканеспецифического распределения и экспрессии на различных этапах развития. Подтипы α_1 и β_1 преимущественно экспрессированы

в головном мозге и легких, тогда как β_2 находят, в частности, в печени и почках. Показано, что подтип α_2 присутствует в головном мозге плода человека. Субъединицы, обозначаемые как α_3 и β_3 , выделяли из головного мозга человека, и они гомологичны α_1 и β_1 . Более свежие работы указывают на субъединицу α_{2i} , которая содержит вставку в каталитическом домене. Все субъединицы показывают высокую гомологию с областью каталитического домена. Ферменты предположительно содержат один гем на гетеродимер, который связан через β_1 -Суз-78 и/или β_1 -Ніз-105 и представляет собой часть регуляторного центра.

При патологических состояниях можно снижать формирование активирующих гуанилатциклазу факторов или можно способствовать их разрушению вследствие повышенной встречаемости свободных радикалов. Получаемая сниженная активация sGC ведет, через соответствующей сGMP-опосредованной ослабление клеточной реакции, например, к увеличению кровяного давления, к активации тромбоцитов или к увеличенной клеточной пролиферации и клеточной адгезии. Как следствие, возникает формирование нарушения эндотелиальной функции, атеросклероз, гипертензия, стабильная тромбоз, инфаркт миокарда, нестабильная стенокардия, инсульты или нарушение эректильной функции. Фармакологическая стимуляция sGC дает возможность нормализовать продуцирование сGMP и, следовательно, может делать возможным лечение и/или предотвращение таких нарушений.

Для фармакологической стимуляции sGC использовали соединения, активность которых основана на промежуточном высвобождении NO, например, органические нитраты. Недостатком этого лечения является развитие толерантности и снижении активности, а также более высокой дозе, которая необходима в силу этого.

Различные стимуляторы sGC, которые не действуют через высвобождение NO, описаны Vesely в серии публикаций. Однако соединения, большинство из которых представляют собой гормоны, растительные гормоны, витамины или природные соединения, такие как, например, яды ящериц, преимущественно оказывают только

слабые эффекты на образование cGMP в клеточных лизатах. D. L. Vesely, Eur. J. Clin. Invest., TOM 15, 1985, CTp. 258; D. L. Vesely, Biochem. Biophys. Res. Comm., Tom 88, 1979, CTp. 1244. не содержащей гема гуанилатциклазы с помощью Стимуляцию протопорфирина IX Ignarro et al., Adv. демонстрировали Pharmacol., TOM 26, 1994, CTp. 35. Pettibone et al., Eur. J. Pharmacol., том 116, 1985 стр. 307, которая описана как антигипертензивное действие гексафторфосфата дифенилйодиния, и этому приписана стимуляция sGC. Согласно Yu et al., Brit. J. Pharmacol, том 114, 1995, стр. 1587, изоликвиритигенин, который обладает расслабляющим действием, оказываемым на выделенную аорту крысы, также активирует sGC. Ко et al., Blood, том 84, 1994, стр. 4226, Yu et al., Biochem. J., том 306, 1995, стр. 787, и Wu et al., Brit. J. Pharmacol. том 116, 1995, стр. 1973 демонстрировали sGC-стимулирующую активность 1-бензил-3-(5гидроксиметил-2-фурил) индазола демонстрировали И антипролиферативное и ингибирующее тромбоциты действие. Пиразолы конденсированные пиразолы, которые демонстрируют sGCстимулирующую активность, описаны в европейском патенте № 908,456 и германской патентной заявке № 19744027.

На данный момент обнаружено, что соединения по настоящему изобретению вызывают сильную активацию растворимой гуанилатциклазы и, следовательно, могут подходить для терапии и профилактики нарушений, которые связанны с низким уровнем сGMP.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Настоящее изобретение относится к соединениям, которые активируют растворимую гуанилатциклазу и могут представлять собой полезные фармацевтически активные соединения для терапии и профилактики заболеваний, например, сердечнососудистых заболеваний, таких как гипертензия, сердечная недостаточность, легочная гипертензия, стенокардия, диабет, сердечная декомпенсация, тромбоз, хроническая почечная недостаточность, фиброз или атеросклероз. Соединения формулы (I)

$$(R^{a})_{p}$$
 C^{3} Z
 $H_{2}N$ R^{4} O
 N
 N
 N
 $(R^{1})_{m}$ N
 $(R^{2})_{q}$ (I)

способны модулировать продуцирование циклического гуанозинмонофосфата («сGMP») в организме и могут подходить для терапии и профилактики заболеваний, которые связаны с нарушенным балансом сGMP. Изобретение кроме того относится к процессам получения соединений формулы (I), к использованию таких соединений для терапии и профилактики указанных выше заболеваний и для получения соединений с этой целью, а также к фармацевтическим композициям, которые содержат соединения формулы (I).

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

В варианте осуществления \mathbb{N} 1, настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I):

$$(R^{a})_{p}$$
 C^{3} Z
 $H_{2}N$ R^{4} O
 N
 N
 N
 $(R^{1})_{m}$ N
 $(R^{2})_{q}$ (I)

или фармацевтически ее приемлемую соль, где: X представляет собой C(H) или N; каждый R^1 независимо представляет собой галогено, гидрокси, C_1-C_3 алкил, C_3-C_6 циклоалкил или $-0-C_1-C_3$ алкил;

 R^2 представляет собой:

- (a.) C_1 - C_6 алкил, где указанный C_1 - C_6 алкил из R^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 6 фрагментов, независимо выбранных из фтора или -O- C_1 - C_3 алкила;
 - (b.) кольцо C^2 , где кольцо C^2 представляет собой:
 - (i.) $C_3 C_{12}$ циклоалкил;
 - (іі.) фенил;
- (iii.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
- (iv.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S;

где кольцо C^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, -O- C_1 - C_3 алкила или оксо;

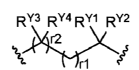
 R^4 представляет собой C_1 - C_6 алкил, CF_3 или C_3 - C_6 циклоалкил; кольцо C^3 представляет собой:

- (а.) фенил;
- (b.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил или 9-10-членный бициклический гетероарил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S;
- (с.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
 - (d.) C_3-C_6 циклоалкил;

each R^a независимо выбирают из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, $-O-C_1-C_3$ алкила, оксо или гидрокси;

У представляет собой:

(а.) связь;



(b.) группу формулы

где R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор, C_1 - C_3 гидроксиалкил или амино; или альтернативно

 R^{Y1} и R^{Y2} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

 R^{Y3} и R^{Y4} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y3} и R^{Y4} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

- (с.) группу формулы
- (d.) кольцо A^H , где кольцо A^H представляет собой C_3 - C_6 циклоалкил или фенил, где кольцо A^H является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено или C_1 - C_3 алкила;
 - (е.) группу-СН=СН-; или

Z представляет собой:

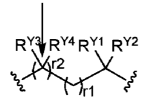
(a.)
$$-CO_2H$$
; (b.) $-C(O)N(H)OH$; (c.) $+C(O)N(H)OH$; (d.)

(f.) $-SO_3H$; (g.) -P(=0) (OH) $_2$; или (h.) -C(O)N(H)S(O) $_2CH_3$; нижний индекс m представляет собой 0, 1 или 2; нижний индекс p представляет собой 0, 1, 2 или 3; нижний индекс q представляет собой 0 или 1; нижний индекс r1 представляет собой 0, 1, 2, 3 или 4; и нижний индекс r2 представляет собой 0 или 1.

В соединениях формулы (I), когда Y представляет собой

группу формулы X , атом углерода, несущий R^{Y3} и R^{Y4} , (указан стрелкой в структурной формуле ниже)

RY3 RY4 RY1 RY2



связывают с кольцевым атомом кольца C^3 , и атом углерода, несущий $R^{\rm Y1}$ и $R^{\rm Y2}$, связывают с Z.

Аналогичным образом, в соединениях формулы (I), когда Y

представляет собой группу формулы \mathbf{O} , самый левый атом углерода (указан стрелкой в структурной формуле ниже)

$$\mathcal{A}^{\mathcal{E}} \xrightarrow{\mathsf{P}} \mathsf{N} \overset{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}^1}}{\underset{\mathsf{F}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}^2}}} \mathsf{R}^{\mathsf{Y}^2}$$

связывают с кольцевым атомом кольца C^3 , и атом углерода, несущий $R^{\rm Y1}$ и $R^{\rm Y2}$, связывают с Z.

Аналогичным образом, в соединениях формулы (I), когда Y

представляет собой группу формулы , атом кислорода из группы Y связывают с кольцевым атомом кольца ${\bf C}^3$ и атом углерода в группе Y связывают с Z.

В варианте осуществления \mathbb{N} 2 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой

кольцо C^3 представляет собой:

- (а.) фенил;
- (b.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S;
- (с.) а 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
 - (d.) C_3-C_6 циклоалкил;

каждый R^a независимо выбирают из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, -O- C_1 - C_3 алкила или оксо;

У представляет собой:

(а.) связь;

(b.) группу формулы

где R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y1} и R^{Y2} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

 R^{Y3} и R^{Y4} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y3} и R^{Y4} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

(с.) группу формулы

; или

(d.) кольцо A^H , где кольцо A^H представляет собой C_3 - C_6 циклоалкил или фенил, где кольцо A^H является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено или C_1 - C_3 алкила; и

остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 1.

В варианте осуществления \mathbb{N} 3 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой нижний индекс q представляет собой 1 и \mathbb{R}^2 представляет собой \mathbb{C}_2 - \mathbb{C}_3 алкил, который является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 5 фторов; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N}^2 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 4 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой нижний индекс q представляет собой 1 и группу

 \mathbb{R}^2 выбирают из- $\mathrm{CH_2CH_2CF_2CF_3}$, - $\mathrm{CH_2CH_2CH_2CF_3}$, - $\mathrm{CH_2CH_2CH_2CH_3}$, - $\mathrm{CH_2CH_2CH_2CH_3}$ или - $\mathrm{CH_2CH_2CH_3}$; и остальные переменные

представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 5 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой нижний индекс q представляет собой 1 и группа

представляет собой $-CH_2CH_2CF_2CF_3$; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N}^2

В варианте осуществления \mathbb{N} 6 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой нижний индекс q представляет собой 1;

 \mathbb{R}^2 представляет собой кольцо \mathbb{C}^2 ;

кольцо C^2 представляет собой фенил, циклогексил, адамантил, пиридил или тетрагидропиранил;

где кольцо C^2 является незамещенным или независимо замещенным с помощью от 1 до 3 фторов или метилов; и

остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления N 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 7, настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой кольцо \mathbb{C}^3 представляет собой фенил, тиазолил, оксазолил, оксадиазолил, триазолил или пиридил; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 8 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой кольцо \mathbb{C}^3 представляет собой фенил; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 9 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой кольцо \mathbb{C}^3 представляет собой тиазолил; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 10 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой кольцо \mathbb{C}^3 представляет собой оксазолил; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 11 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой Y представляет собой группу формулы

R^{Y3} R^{Y4} R^{Y1} R^{Y2}

, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 12 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой Y представляет собой группу формулы

, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 13 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой Y представляет собой то, что изложено в вариантах осуществления $\mathbb{N}\mathbb{N}$ 11 или 12,

нижний индекс r1 представляет собой 1;

нижний индекс r2 представляет собой 0 (где присутствует, как в варианте осуществления \mathbb{N} 11);

 R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H или C_1 - C_3 алкил; остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления N 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 14 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой Z представляет собой (a.) $-CO_2H$; (b.) -C(O)N(H)OH;

(с.) ; или (d.) ; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N}^2 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 15 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой Z представляет собой $-CO_2H$, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 16 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой нижний индекс m представляет собой 0 или 1, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 17 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой \mathbb{R}^1 представляет собой хлор или фтор, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 18 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой X представляет собой C(H); и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 19 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой X представляет собой N; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 20 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой \mathbb{R}^4 представляет собой метил или циклопропил, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в

варианте осуществления № 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 21 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой \mathbb{R}^4 представляет собой метил, и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 22 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой

 R^2 представляет собой $C_2 - C_3$ алкил, который является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 5 фторов:

кольцо C^3 представляет собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 7;

У представляет собой то, что изложено в варианте осуществления № 11;

Z представляет собой то, что изложено в варианте осуществления № 14;

 R^1 представляет собой хлор или фтор;

X представляет собой C(H) или N;

 ${\sf R}^4$ представляет собой метил или циклопропил;

нижний индекс m представляет собой 0 или 1;

нижний индекс q представляет собой 1; и

 R^{a} , R^{Y1} , R^{Y2} , R^{Y3} , R^{Y4} и нижние индексы p, r1 и r2 представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 2.

В варианте осуществления \mathbb{N} 23 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет структурную формулу (I), в которой

группа \mathbb{R}^2 представляет собой $-CH_2CH_2CF_2CF_3$:

кольцо C^3 представляет собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 8, 9 или 10;

 ${\sf R}^{\sf a}$ представляет собой фтор, хлор, циано, метил, метокси или оксо;

У представляет собой

 R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H или $C_1\text{--}C_3$ алкил;

Z представляет собой $-CO_2H$;

 R^1 представляет собой хлор или фтор;

X представляет собой С(H) или N;

 R^4 представляет собой метил;

нижний индекс m представляет собой 0 или 1;

нижний индекс р представляет собой 0, 1 или 2;

нижний индекс q представляет собой 1; и

нижний индекс r1 представляет собой 1.

В варианте осуществления \mathbb{N} 24 соединение формулы (I) имеет формулу (IA)

в которой

X представляет собой C(H) или N;

 R^1 представляет собой метил или галогено;

 C^3 представляет собой фенил или тиазолил;

 R^{a} представляет собой метил, циано или галогено;

 $R^{\rm Y1}$ и $R^{\rm Y2}$ независимо представляют собой Н или метил;

нижний индекс m представляет собой 0 или 1; и

нижний индекс р представляет собой 0 или 1.

В варианте осуществления \mathbb{N} 25 соединение формулы (I) имеет формулу (IB)

в которой

X представляет собой C(H) или N;

 R^1 представляет собой метил или галогено;

 ${\bf R}^2$ представляет собой кольцо ${\bf C}^2$, где кольцо ${\bf C}^2$ представляет собой:

(i.) $C_3 - C_{12}$ циклоалкил;

(іі.) фенил;

(iii.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или

(iv.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S;

где кольцо C^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, -O- C_1 - C_3 алкила или оксо;

 C^3 представляет собой фенил, тиазолил или оксазолил; R^a представляет собой метил, циано или галогено; R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой Н или метил; нижний индекс m представляет собой 0 или 1; и нижний индекс p представляет собой 0 или 1.

В варианте осуществления \mathbb{N} 26 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет формулу (IB), в которой

 ${
m R}^2$ представляет собой фенил, который является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо

выбранных из галогено, циано, C_1-C_3 алкила или $-O-C_1-C_3$ алкила; и остальные переменные представляют собой то, что изложено в варианте осуществления \mathbb{N} 25.

В варианте осуществления \mathbb{N} 27 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет формулу (IA), в которой

 R^{1} представляет собой галогено;

 C^3 представляет собой фенил, тиазолил, оксазолил или бензотиазолил;

 $R^{\rm Y1}$ и $R^{\rm Y2}$ независимо представляют собой H, метил или амино; и

X, R^a и нижние индексы m и p представляют собой то, что изложено в варианте осуществления N 24.

В варианте осуществления \mathbb{N}^2 28 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет формулу (IB), в которой

 R^{1} представляет собой галогено;

 C^3 представляет собой фенил, тиазолил, оксазолил или бензотиазолил;

 ${\sf R}^{{\sf Y}1}$ и ${\sf R}^{{\sf Y}2}$ независимо представляют собой H, метил или амино; и

X, R2, R $^{\rm a}$ и нижние индексы m и p представляют собой то, что изложено в варианте осуществления N $^{\rm a}$ 25.

В варианте осуществления \mathbb{N} 29 настоящее изобретение предусматривает соединение, которое имеет формулу (IB), в которой \mathbb{R}^2 представляет собой фенил и

X, R1, C3, Ra, RY1, RY2, нижние индексы m и p представляют собой то, что изложено в варианте осуществления № 25.

В другом варианте осуществления настоящее изобретение предусматривает соединение, выбранное из:

 $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-$

b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-

d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;

3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-

индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;

3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-

- ил) оксазол-4-ил $\}-2$, 2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-бромфенил)пропановой кислоты;
- 3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4-метилциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(6-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-2,3-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(3-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-(1-\text{бутил}-6-\text{хлор}-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановой кислоты;
 - 3-(4-{4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-

```
метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-
ил}фенил)пропановой кислоты;
```

- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-2-[6-\text{метил}-1-(4,4,4-\text{трифторбутил})-1\text{H-}$ пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин- $5-\text{ил}\}$ фенил) пропановой кислоты;
- $3-(3-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин- $5-\text{ил}\}$ фенил) пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(3-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2,3-\text{дифтор}-4-\text{метилбензил})-6-\text{метил}-1\text{H-}$ пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановой кислоты;
 - 3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-

- индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Н-пирроло[2, 3-d]пиримидин-5-ил $\}$ бензойной кислоты;
- 3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)уксусной кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановой кислоты;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 1-[(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)метил] циклопропанкарбоновой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановой кислоты;
- 2-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3триазол-1-ил}уксусной кислоты;
- $3-\{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-$ оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3- триазол-1-ил}пропановой кислоты;
 - 3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1Н-индазол-3-ил)-5-метил-6-

- оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}-2,2диметилпропановой кислоты;
- $3-\{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-$ оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]фенил}пропановой кислоты;
- 3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-пентил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклогексилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-гексил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(3-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
 - $4-(2-\{4-\text{амино}-2-(6-\text{хлор}-1-(2-\phi\text{торбензил})-1\text{H}-\text{индазол}-3-\text{ил})-$

- 5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил) бутановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)пропановой кислоты;
- 2-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)уксусной кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4-диметилпентил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(3-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)пропановой кислоты;
- $4-(2-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил<math>\}$ тиазол-4-ил)бутановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4,4-дифторциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-6-метил-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{фтор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
 - 3-(3-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-

- 5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{2-[1-(адамантан-1-илметил)-6-хлор-1H-индазол-3-ил]-4амино-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил}фенил) пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
 - $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[5-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-ил]-$

- 5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)уксусной кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-3-метилбутановой кислоты;
- 2-(2-{-4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4ил)циклопропанкарбоновой кислоты;
- 1-[(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4ил)метил]циклопропанкарбоновой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановой кислоты;
 - $(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-[1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-$

- 1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-4-метил-1,3-тиазол-5-ил)уксусной кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,3-трифторпропил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{2-[4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;

- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-циклопропил-2-[5-фтор-1-(4,4,4трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-N-гидрокси-2,2-диметилпропанамид;
- [5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]уксусной кислоты;
- 2-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]-2-метилпропановой кислоты;
- (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)глицина;
- 2-(3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)-2-метилпропановой кислоты;
- $(3-(4-\{4-$ амино-2-[1-(2-фторбензил)-1Н-пиразоло[3,4-
- b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-D-аланина;
- (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

```
d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) -L-аланина;
```

- (2R) -2- $(3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-$
- b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2, 3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)бутановой кислоты;
 - $(2S) -2 (3 (4 {4-амино} -2 [1 (2 фторбензил) -1H-пиразоло [3, 4 {4-amuno} -2 [1 (2 фторбензил) -1H-пиразоло [3, 4 4 [1 (2 фторбензил) -1H-пиразоло [3, 4 4 [1 (2 фторбензил) -1H-пиразоло [3, 4 4 [1 (2 ф$
- b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)бутановой кислоты;
 - $(3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-$
- b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-D-серина;
 - $(3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-$
- b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-D-треонина;
- N-((2H-тетразол-5-ил)метил)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамида;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2H-1,2,3-триазол-2-ил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-5-гидрокси-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- 4-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)бутановой кислоты;
- $(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) уксусной кислоты;
 - 4-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-

- 5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) бутановой кислоты;
- 4-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) бутановой кислоты;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- 2-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- 3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-цианофенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-метилфенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-гидроксифенил)пропановой кислоты;
- (5S) -3-{2-[4-амино-5-метил-6-оксо-2-{1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил}-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;;
- 3-{2-[4-амино-5-метил-6-оксо-2-{1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил}-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;;
- (5S) -3-{2-[4-амино-5-метил-2-{1-[4-метилциклогексилметил]-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил}-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
 - $3-\{2-[4-амино-5-метил-2-\{1-[4-метилциклогексилметил]-1H-$

- пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил}-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3оксазол-4-ил)-2,2-дифторбутановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-2-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановой кислоты;
- $2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$,3-бензотиазол-5-карбоновой кислоты;
- 3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{2-[4-амино-2-{6-хлор-1-[4-метилциклогексилметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5S) -3-{2-[4-амино-2-{6-фтор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{2-[4-амино-2-{6-фтор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3оксазол-4-ил)-2,2-дифторбутановой кислоты;
- (5S)-3-{2-[4-амино-2-{6-фтор-1-[4-метилциклогексилметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой

кислоты;

- $3-\{2-[4-амино-2-\{6-фтор-1-[4-метилциклогексилметил]-1H-индазол-3-ил\}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;$
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-циклопропил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-5-циклопропил-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3тиазол-2-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-2-карбоновой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}-1$,3-оксазол-4-ил) бензойной кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

- d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)бензойной кислоты;
- 3-(4-{4-амино-5-циклопропил-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(3-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(3-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(циклогексилметил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(\text{циклогексилметил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-\text{b}]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин $-5-\text{ил}\}-1$, 3-оксазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(циклопентилметил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(\text{циклопентилметил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ -1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойной кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил $\}-1$,3-тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- (2E) -3- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

- d]пиримидин-5-ил}фенил)проп-2-еновой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-циклопропил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклогексилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3,3-дифторциклобутил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил) бензойной кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3тиазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- $2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-$ метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3- бензоксазол-5-карбоновой кислоты;

- 3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойной кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3оксазол-4-ил)-D-аланина;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,4-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,4-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,3-дифторбензил)-1H-индазол-3ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-

- 1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,3-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}-1$,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{2-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-{2-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фтор}-3-\text{метилбензил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин $-5-\text{ил}\}-1$, 3-оксазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фтор-3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,3,6-трифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,3,6-трифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-$

- d] пиримидин-5-ил $\}$ -1, 3-тиазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
- $3-\{4-$ амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Н-пирроло[2, 3-d] пиримидин-5-ил $\}$ бензойной кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{фтор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$ H-пиразол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{фтор}-1-(3-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[1-(2,3-дифторбензил)-6-фтор-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}-1$,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2,3-дифторбензил)-6-фтор-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(циклогексилметил)-6-фтор-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой

кислоты;

- 3-(2-{4-амино-2-[1-(циклогексилметил)-6-фтор-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил) уксусной кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил-}6-\text{оксo}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 4-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 4-{2-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилбутановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3-диметилбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойной кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(3,3-диметилбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фтор-3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{фтор}-1-(2-\text{фтор}-3-\text{метилбензил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин $-5-\text{ил}\}-1$, 3-оксазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
 - $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фтор}-5-\text{метилбензил})-1H-$

- индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Н-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил]1, 3-оксазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фтор-5-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-((3-фтор-4-метилпиридин-2-ил)метил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}1,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-((3-фтор-4-метилпиридин-2-ил)метил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (2E) –3- $(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил] –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) проп-2-еновой кислоты;
- (2E) –3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]$ –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) проп-2-еновой кислоты;
- 2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-4-карбоновой кислоты;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил-}6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилбутановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(3-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил-}6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$, 3-оксазол-4-ил)-2, 2-диметилпропановой кислоты;
 - $(S) -3 (2 \{4 \text{амино} 5 \text{метил} 6 \text{оксо} 2 [1 (2, 3, 6 6)] \}$

- трифторбензил) -1H-индазол-3-ил] -6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-2-[1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-2-[1-(3-\text{метилбензил})-1\text{H}-\text{индазол}-3-$ ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}-1$,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(\text{циклогексилметил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-$ метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил $\}-1$,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5S)-3-{2-[4-амино-5-метил-6-оксо-2-{1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- 3-{2-[4-амино-5-метил-6-оксо-2-{1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $3-\{2-[4-амино-5-метил-2-\{1-[-4-метилциклогексилметил]-1H-индазол-3-ил\}-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил]-1,3-оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;$
- (S)-3-{4-[4-амино-2-{1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фтор}-3-\text{метилбензил})-1\text{H}-\text{индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H}-\text{пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1$,3-оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-D-аланина;
 - 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-

- 5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-имидазол-4-ил) пропановой кислоты;
- (S) -4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5- $\{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил) пропил]$ тиазол-2-ил $\}$ -5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;

;

- (S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Hиндазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил}-5,7дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- (S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил) пропил]-1,3-тиазол-2-ил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;
- 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил) пропил]-1,3-оксазол-2-ил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;
- (S)-4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;
- (S)-4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил)пропил]-1,3тиазол-2-ил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- (S) -4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5- $\{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]$ фенил $\}$ -5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;
- 5-[4-(2H-тетразол-5-ил) пиридин-2-ил]-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;
- 5-{4-[(2H-тетразол-5-ил)метил]фенил}-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- $(S)-5-\{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил] фенил\}-4-амино-2-\{1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил\}-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;$
- 5-{5-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил] пиридин-2-ил}-4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;

5-{5-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]пиридин-2-ил}-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;

4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил) пропил]оксазол-2-ил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;

4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-[3-(1H-тетразол-5-ил)фенил]-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;

4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-[4-(1H-тетразол-5-ил)фенил]-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;

4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-[3-(1H-тетразол-5-ил)фенил]-5,7-дигидро-6Hпирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;

4-амино-5-метил-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-[3-(2H-тетразол-5-ил)фенил]-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;

5-[6-(2H-тетразол-5-ил) пиридин-2-ил]-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-она;

 $6-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил<math>\}$ пиридин-3-карбоновой кислоты;

6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиколиновой кислоты;

- (S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3-ил)этил]фенил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- [2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)этил]фосфоновой кислоты;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)этансульфоновой кислоты;

- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-N-(метилсульфонил)пропанамида;
- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенокси) уксусной кислоты;
- 3-[1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пирролидин-3-ил]пропановой кислоты;
- 3-(1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиперидин-4-ил)пропановой кислоты;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ циклогексил) пропановой кислоты; или фармацевтически приемлемой соли этого.
- В другом варианте осуществления настоящее изобретение предусматривает соединение, выбранное из:
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил) оксазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-бромфенил)пропановой кислоты;
- (5R) -3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4-метилциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;

- (R) -3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(6-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-2,3-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) 3 $(3-\{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)$ 1H пиразоло [3,4-b] пиридин 3 ил] 6,7 дигидро 5H пирроло [2,3-d] пиримидин 5 ил $\}$ фенил) 2,2 диметилпропановой кислоты;
- (R) 3 (4 $\{4$ амино 5 метил 6 оксо 2 [1 (3,3,4,4,4,4) пентафторбутил) 1 Н пиразоло [3,4 [3,4] пиридин 3 ил[-6,7 дигидро 5 Н пирроло [2,3 [3] пиримидин 5 ил[-1] 1 Н [2,3] триазол [3] ил[3] пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил) –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3- (4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5R) -3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-

- пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановой кислоты;
- (R) -3- $(4-\{4-амино-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R)-3-(4-{4-амино-5-метил-2-[6-метил-1-(4,4,4трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) 3 (4 $\{4$ амино 2 [1 (2 ϕ торбензил) 1H пиразоло [3 , 4 b] пиридин 3 ил] 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5H пирроло [2 , 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(3-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3- $(3-\{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3- $(4-\{4-амино-2-[1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R)-3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойной кислоты;
- (R) -3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)уксусной кислоты;

- 1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановой кислоты;
- (R) -2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R)-1-[(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)метил] циклопропанкарбоновой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5R) -3- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) -2-метилпропановой кислоты;
- (R) -2-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3-триазол-1-ил}уксусной кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3-триазол-1-ил}пропановой кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (R) –3- $(3-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;$
 - $(R) 3 (4 {4-амино} 2 [6-хлор 1 (2-метоксиэтил) 1H-индазол 3 -$

- ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]$ –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-пентил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (R) -3- $(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(\text{циклогексилметил})-1\text{Н-индазол}-3-ил]$ -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-гексил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (R) -3- (4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) –3- $(3-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R)-4-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)бутановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} оксазол-4-ил) пропановой кислоты;
- $(R)-2-(2-\{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ оксазол-4-ил)уксусной кислоты;
 - $(R) 3 (4 \{4 \text{амино} 2 [6 \text{хлор} 1 (4, 4 \text{диметилпентил}) 1 H (4, 4 \text{диметилпентил}) (4, 4 \text{диметилл}) (4, 4 \text{диметилпентил}) (4$

- индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3- $(3-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)пропановой кислоты;
- $(R)-4-(2-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-$ метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ тиазол-4-ил) бутановой кислоты;
- (R) -3- $(2-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил<math>)$ оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3- $(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4,4-дифторциклогексил) метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил] фенил) пропановой кислоты;$
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-6-метил-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (R) –3- $(3-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) 3 $(2-\{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]$ 5 метил 6 оксо 6, 7 дигидро 5H пирроло [2, 3 d] пиримидин 5 ил $\{$ оксазол 4 ил $\}$ 2, 2 диметилпропановой кислоты;

- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) -3- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(4-\text{метилбензил})-1\text{H-индазол}-3-$ ил] –5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R) -3- $(4-\{2-[1-(адамантан-1-илметил)-6-хлор-1H-индазол-3-ил]-4-амино-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ фенил) пропановой кислоты;
- (R) 3 (4 $\{4$ амино 2 [5 ϕ тор 1 (2 ϕ тор бензил) 1H индазол 3 ил] 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5H пирроло [2 , 3 d] пиримидин 5 ил} ϕ енил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) –3- $(4-\{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) 3 (2 $\{4$ амино 2 [1 (2 , 3 дифтор 4 метилбензил) 6 метил 1H пиразоло [3 , 4 b] пиридин 3 ил] 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5H пирроло [2 , 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ тиазол 4 ил) 2 , 2 диметилпропановой

кислоты;

- (R) -3- $(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (R) -3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) (2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил] -6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил) уксусной кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-3-метилбутановой кислоты;
- (5R) -2-(2-{-4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)циклопропанкарбоновой кислоты;
- (R) -1-[(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)метил]циклопропанкарбоновой кислоты;
- (R) 3 (2 $\{4$ амино 5 метил 6 оксо 2 [1 (3,3,4,4,4,4 пентафторбутил) 1 Н пиразоло [3,4 [3] пиридин 3 ил[-6,7 дигидро 5 Н пирроло [2,3 [2] пиримидин 5 ил[3] [3] тиазол [4] ил[3] пропановой кислоты;
- (R) (2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-4-метил-1,3-тиазол-5-ил) уксусной кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
 - $(R) 3 (2 \{4 \text{амино} 2 [5 \text{фтор} 1 (3, 3, 3 \text{трифторпропил}) 1H (3, 3, 3 \text{трифторпропил}) (3, 3 \text{трифторп$

- пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-{2-[4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- (R)-4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-тиазол-4-ил)бензойной кислоты;

- ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-5-циклопропил-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (R) -3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-N-гидрокси-2,2-диметилпропанамид;
- (R)-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]уксусной кислоты;
- (R) -2-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]-2-метилпропановой кислоты;
- $(R) (3 (4 {4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) глицина;$
- (R) -2- $(3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) пропанамидо) -2-метилпропановой кислоты;
- (5R) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил)-D-аланина;
- (5R) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил)-L-аланина;
- (5R) (2R) 2 (3 (4 $\{4$ амино 2 [1 (2 ϕ торбензил) 1 Н пиразоло [3, 4 b] пиридин 3 ил] 5 метил 6 оксо 6, 7 дигидро 5 Н пирроло [2, 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ фенил) пропанамидо) бутановой кислоты;
- $(5R) (2S) 2 (3 (4 {4-амино} 2 [1 (2 фторбензил) 1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил] 5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-$

пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропанамидо) бутановой кислоты;

- (5R) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил)-D-серина;
- (5R) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил)-D-треонина;
- (R) -N-((2H-тетразол-5-ил)метил) -3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамида;
- (R) -3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2H-1,2,3-триазол-2-ил)пропановой кислоты;
- (R) -3- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-5-гидрокси-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (R) –3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил) –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (R) -4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил) -1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- $(R) 4 (4 \{4 \text{амино} 2 [1 (2 \text{фторбензил}) 1\text{H} \text{пиразоло}[3, 4 b]$ пиридин-3 ил] 5 метил 6 оксо 6, 7 дигидро 5H пирроло[2, 3 d] пиримидин $-5 \text{ил}\}$ фенил) бутановой кислоты;
- $(R) (4 \{4 \text{амино} 2 [1 (2 \phi \text{торбензил}) 1 \text{H-пиразоло} [3, 4 b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5 H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) уксусной кислоты;
- $(R)-4-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) бутановой кислоты;$
- (R) -4-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)бутановой кислоты;

- (R)-2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- (R) -2-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- (R) -3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-2-цианофенил) пропановой кислоты;
- (R) -3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-метилфенил)пропановой кислоты;
- (R) -3-(4- $\{4$ -амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-[4] пиримидин-[5]-ил[4]-2-гидроксифенил) пропановой кислоты; или фармацевтически приемлемой соли этого.
- В другом варианте осуществления настоящее изобретение предусматривает соединение, выбранное из:
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил) оксазол-4-ил<math>\}-2$,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-бромфенил)пропановой кислоты;
- (5S)-3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4-метилциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;

- (S)-3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(6-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-2,3-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S) -3- $(4-\{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)$ -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил) пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S) 3 (4 $\{4$ амино 2 (1 бутил 1 Н пиразоло [3, 4 b] пиридин 3 ил) 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5 Н пирроло [2, 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ фенил) пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

- d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-2-[6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(3-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S) -3- $(3-\{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (S)-3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойной кислоты;
- (S)-3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
 - (S) $(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1H-$

- индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)уксусной кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановой кислоты;
- (S)-2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-1-[(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)метил] циклопропанкарбоновой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (5S) -3- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) 1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) -2-метилпропановой кислоты;
- (S)-2-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3-триазол-1-ил}уксусной кислоты;
- (S)-3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3-триазол-1-ил}пропановой кислоты;
- (S)-3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-\{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;$

- ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) -2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановой кислоты;$
- $(S)-3-\{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-пентил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;$
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклогексилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (S)-3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-гексил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (S)-3-(3-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-4-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)бутановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ оксазол-4-ил) пропановой кислоты;
 - $(S) 2 (2 {4-амино} 2 (6-хлор 1 (2-фторбензил) 1H-индазол 3 -$

- ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил) уксусной кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4-диметилпентил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- $(S)-3-(3-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)пропановой кислоты;
- (S)-4-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил) бутановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил<math>\}$ оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4,4-дифторциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановой кислоты:
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-6-метил-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;$
- (S)-3-(3-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;

- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (S) 3 (4 $\{4$ амино 2 [6 хлор 1 (3 фторбензил) 1H индазол 3 ил] 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5H пирроло [2 , 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ фенил) пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{2-[1-(адамантан-1-илметил)-6-хлор-1H-индазол-3-ил]-4-амино-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;

- (S) 3 (2 $\{4$ амино 2 [1 (2 , 3 дифтор 4 метилбензил) 6 метил 1H пиразоло [3 , 4 b] пиридин 3 ил] 5 метил 6 оксо 6 , 7 дигидро 5H пирроло [2 , 3 d] пиримидин 5 ил $\}$ тиазол 4 ил) 2 , 2 диметил пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)уксусной кислоты;
- (5S) -2-(2-{-4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)циклопропанкарбоновой кислоты;
- (S)-1-[(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)метил]циклопропанкарбоновой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановой кислоты;
- (S)-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-4-метил-1,3-тиазол-5-ил)уксусной кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-

- пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ -1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,3-трифторпропил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S) -3-{2-[4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- $(S)-3-(2-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1+-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5+-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}-1$,3-тиазол-4-ил $\}$ бензойной кислоты;

- 1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-тиазол-4-ил) бензойной кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-циклопропил-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановой кислоты;
- (S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-N-гидрокси-2,2-диметилпропанамид;
- (S)-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]уксусной кислоты;
- (S)-2-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]-2-метилпропановой кислоты;
- $(S) (3 (4 {4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) глицина;$
- (S)-2-(3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)-2-метилпропановой кислоты;
- (5S) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил)-D-аланина;
- (5S) (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-L-аланина;
- $(5S) (2R) 2 (3 (4 {4-амино} 2 [1 (2 фторбензил) 1 H пиразоло [3, 4-b] пиридин 3 ил] 5 метил 6 оксо 6, 7 дигидро 5 H пирроло [2, 3 d] пиримидин 5 ил} фенил) пропанамидо) бутановой$

кислоты;

- $(5S)-(2S)-2-(3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)бутановой кислоты;$
- (5S)-(3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-D-серина;
- (5S)-(3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-D-треонина;
- (S) -N-((2H-тетразол-5-ил) метил) -3-(4- $\{4$ -амино-2-[1-(2-фторбензил) -1H-пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) пропанамида;
- (S)-3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2H-1,2,3-триазол-2-ил)пропановой кислоты;
- $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-5-гидрокси-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановой кислоты;$
- (S) -3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановой кислоты;
- (S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5- $\{4$ -[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил $\}$ -5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-она;
- $(S)-4-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) бутановой кислоты;
- (S)-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- $(S)-4-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) бутановой кислоты;$

- (S)-4-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)бутановой кислоты;
- (S)-2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- (S)-2-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусной кислоты;
- (S)-3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-цианофенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-метилфенил)пропановой кислоты;
- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-гидроксифенил)пропановой кислоты; или фармацевтически приемлемой соли этого.

Настоящее изобретение включает фармацевтически приемлемые соли соединений, которые определены в настоящем описании, в том числе фармацевтически приемлемые соли всех структурных формул, вариантов осуществления и классов, которые определены в настоящем описании. Отсылка к соединениям структурной формулы (I) включает соединения других типовых структурных формул и варианты осуществления, которые входят в объем формулы (I), включая в качестве неограничивающих примеров соединения формул (IA) или (IB).

«Алкил», а также другие группы, имеющие префикс «алк», такие как алкокси и т. п., обозначает углеродные цепи, которые могут быть линейными или разветвленными, или их сочетания, которые содержат указанное число атомов углерода. Если число не определено, 1-6 атомов углерода предусмотрены для линейных и 3-7

атомов углерода для разветвленных алкильных групп. Примеры алкильных групп включают метил, этил, пропил, изопропил, бутил, втор- и трет-бутил, пентил, гексил, гептил, октил, нонил и т. п.

«Алкокси» и «алкил-О-» используют взаимозаменяемо, и они относятся к алкильной группе, связанной с кислородом.

«Алкил-NH-» относится к алкильной группе, связанной с NH- группой. Примеры алкил-NH- включают метиламино или метил-NH- и этиламино или этил-NH-.

«Арил» обозначает фенил или нафтил.

«Галонегоалкил» включает алкильные группы, замещенные одним, а также несколькими галогенами, вплоть до пергалогенозамещенного алкила. Например, включены галогенометил, 1,1-дифторэтил, трифторметил или 1,1,1,2,2-пентафторбутил.

«Галонегоалкокси» и «галонегоалкил-О» используют взаимозаменяемо, и они относятся к галогенозамещенным алкильным группам или «галонегоалкилу», связанному через атом кислорода. Галонегоалкокси включает алкоксильные группы, замещенные одним, а также несколькими галогенами, вплоть до пергалогенозамещенного алкокси. Например, включен трифторметокси.

«Циклоалкил» обозначает насьщенный циклический углеводородный радикал, который имеет множество предусмотренных атомов углерода, если число атомов не определено предполагают 3-12 атомов углерода, которые образуют карбоциклических кольца, которые конденсированы. «Циклоалкил» включает моноциклические кольца, конденсированные арильной группой, в которой точка прикрепления находится на не ароматической части. Примеры циклоалкила включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, тетрагидронафтил, адамантил, декагидронафтил, инданил и т. п.

«Циклоалкокси» и «циклоалкил-О» используют взаимозаменяемо, и они относятся к циклоалкильной группе, как определено выше, связанной с кислородом.

«Гетероциклил», «гетероцикл» или «гетероциклический» относится к не ароматическим моноциклическим кольцевым структурам, в которых один или несколько атомов в кольце, гетероатомов, представляют собой элемент, отличный от углерода.

Такие не ароматические циклические кольцевые структуры могут быть насыщенными или ненасыщенными. Гетероатомы обычно представляют собой атомы О, S или N. Примеры гетероциклильных групп включают: пиперидин, пиперазинил, морфолинил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, азетидинил, оксиранил или азиридинил и т. п.

«Гетероарил» относится к ароматическим моноциклическим и бициклическим кольцевым структурам, в которых один или несколько атомов в кольце, гетероатомов, представляют собой элемент, отличный от углерода. Гетероатомы обычно представляют собой атомы О, S, или N. Примеры гетероароматических групп включают: пиридинил, пиримидинил, пирролил, пиридазинил, изоксазолил, тиазолил, оксазолил, индолил, бензоксазолил, бензотиазолил или имидазолил.

«Галоген» (или «галогено»), если не указано иное, включает фтор (фторо), хлор (хлоро), бром (бромо) и йод (йодо). В одном из вариантов осуществления галогено представляет собой фтор (-F) или хлор (-C1).

любая переменная (например, R^1 , R^2 д.) встречается больше чем один раз в любой составляющей или формуле (I) или других типовых формулах в настоящем описании, ее определение при каждом появлении независимо от ее определение при каждом другом появлении. Комбинации заместителей и/или переменных допустимы, только если такие комбинации ведут стабильным соединениям. При выборе соединений по настоящему изобретению, специалист в данной области признает, что различные заместители, т. е. R^1 , R^2 и Τ. д., следует выбирать соответствии с общеизвестными принципами образования связей и стабильности в химических структурах. Пока в явной форме не установленное иное, замещение с помощью названного заместителя разрешено любому атому В (например, ПО кольце арильном, гетероарильном кольце или насыщенном гетероциклическом кольце), при условии, что такое замещение по кольцу химически возможно и стабильному соединению. «Стабильное» соединение представляет собой соединение, которое можно получать и выделять структура и свойства которого сохраняются, или

обеспечить их сохранение, по существу без изменений в течение определенного периода времени, достаточного для того, чтобы сделать возможным использование соединения для целей, описанных в настоящем описании (например, терапевтическое или профилактическое введение субъекту).

«замещенный» Следует полагать, ЧТО термин включает множество степеней замещения с помощью названного заместителя. Когда раскрыты или заявлены несколько фрагментов заместителей, замещенное соединение можно замещать независимо с помощью одного нескольких ИЗ раскрытых ИЛИ заявленных заместителей, по отдельности или в совокупности. Под независимо замещенным понимают то, что заместители (два или больше) могут представлять собой одно и то же или различное.

Пока в явной форме не изображено или не описанное иное, переменные, представленные в структурной формуле с «плавающей» связью, такие как R^1 в формуле (I), могут находиться на любом доступном атоме углерода в кольце, к которому прикрепляют Когда фрагмент обозначают как «необязательно переменную. замещенный» в формуле (I) или любом ее варианте осуществления, это обозначает, что формула (I) или ее вариант осуществления охватывает соединения, которые содержат указанный заместитель (или заместители) на фрагменте, а также соединения, которые не содержат указанный заместитель (или заместители) на фрагменте.

Соединения формулы (I) могут содержать один или несколько асимметричных центров и могут, таким образом, встречаться в виде рацематов N рацемических смесей, отдельных энантиомеров, диастереоизомерных смесей и индивидуальных диастереоизомеров. центры асимметрии, которые присутствуют В соединениях формулы (I), могут независимо друг от друга иметь S-конфигурацию или R-конфигурацию. Соединения по данному изобретению включают все возможные энантиомеры и диастереомеры и смеси двух или стереоизомеров, например, смеси энантиомеров диастереомеров, во всех соотношениях. Таким образом, энантиомеры являются объектом изобретения в энантиомерно чистой форме, в виде как левовращающих, так и в виде правовращающих антиподов, в форме рацематов и в форме смесей двух энантиомеров во всех соотношениях. В случае цис/транс изомерии изобретение включает как цис-форму, так и транс-форму, а также смеси этих форм во всех соотношениях. Понятно, что настоящее изобретение охватывает все такие стереоизомерные формы соединений формулы (I). Когда структурная формула или химическое название точно определяет конкретную конфигурацию в стереоцентре, предусмотрен энантиомер или стереоизомер соединения, который является следствием этого точно определенного стереоцентра. Когда структурная формула соединений формулы (I) содержит прямую линию в хиральном центре, структурная формула включает как S-, так и R-стереоизомеры, связанные с хиральным центром, а также их смеси.

Соединения формулы (І) можно разделять на их индивидуальные посредством диастереоизомеры, например, кристаллизации из подходящего растворителя, например, метанола или этилацетата или их смеси, или через хиральную хроматографию использованием оптически активной стационарной Абсолютную стереохимию ОНЖОМ определять посредством рентгеновской кристаллографии кристаллических продуктов ИЛИ кристаллических промежуточных соединений, из которых, в случае необходимости, получают производное с использованием реактива, асимметричный С известной центр абсолютной конфигурацией. Колебательный круговой дихроизм (VCD) также можно использовать для того, чтобы определять абсолютную стереохимию. Альтернативно, любой стереоизомер или изомеры соединения формулы (I) можно получать посредством стереоспецифического синтеза с использованием оптически ЧИСТЫХ исходных материалов или реактивов с известной абсолютной конфигурацией.

При желании, рацемические смеси соединений можно разделять чтобы выделять индивидуальные энантиомеры. Разделение можно осуществлять способами, хорошо известными В данной области, такими как сочетание рацемической смеси соединений с энантиомерно чистым соединением для того, чтобы диастереоизомерную смесь, после чего следует разделение индивидуальных диастереоизомеров стандартными способами, такими фракционная кристаллизация или хроматография. как Реакция сочетания часто представляет собой образование солей

использованием энантиомерно чистой кислоты или основания. Затем диастереоизомерные производные можно превращать в чистые энантиомеры посредством отщепления добавленного хирального остатка. Рацемическую смесь соединений также можно разделять непосредственно с помощью хроматографических способов, используя хиральные стационарные фазы, эти способы хорошо известны в данной области.

Для соединений формулы (I), описанных в настоящем описании, которые содержат олефиновые двойные связи, пока точно не определено иное, полагают, что они включают как E, так и Z геометрические изомеры.

Некоторые из соединений, описанных в настоящем описании, могут существовать в виде таутомеров, которые имеют различные точки прикрепления водорода, которое сопровождается сдвигом одной или нескольких двойных связей. Например, кетон и его форма представляют собой кето-енольные енольная таутомеры. Индивидуальные таутомеры, а также XNсмеси, включены В соединения формулы I по настоящему изобретению.

В соединениях формулы (I), атомы могут демонстрировать свое природное относительное содержание изотопов, ИЛИ ОДИН ИЛИ несколько атомов можно искусственно обогащать по конкретному изотопу, имеющему то же атомное число, но атомную массу или массовое число, которые отличны от атомной массы или массового числа, преимущественно встречающихся в природе. Подразумевают, что настоящее изобретение, как описано и заявлено в настоящем описании, включает все подходящие изотопные вариации соединений формулы (I) и их вариантов осуществления. Например, различные изотопные формы водорода (H) включают протий (1 H) и дейтерий (2 H, также обозначаемый В настоящем описании как представляет собой преобладающий изотоп водорода, встречающийся в природе. Обогащение по дейтерию может давать определенные преимущества, такие как увеличение терапевтические полужизни in vivo или снижение требований к дозе, или может предоставлять соединение, которое можно использовать в качестве стандарта для определения характеристик биологических образцов. Изотопно-обогащенные соединения формулы (I), можно получать без

излишних экспериментов общепринятыми с помощью способов, хорошо известных специалистам в данной области, или с помощью процессов, аналогичных тем, что описаны в схемах и примерах в настоящем описании, используя подходящие изотопно-обогащенные реактивы и/или промежуточные соединения.

Термин «фармацевтически приемлемые соли» относится к солям, получаемым из фармацевтически приемлемых нетоксичных оснований или кислот. Когда соединение по настоящему изобретению является кислым, соответствующую ему соль в целях удобства можно получать из фармацевтически приемлемых нетоксичных оснований, в том числе неорганических оснований и органических оснований. получаемые из таких неорганических оснований, включают соли алюминия, аммония, кальция, меди (I и II), железа (II), железа (III), лития, магния, марганца (VII и II), калия, натрия, цинка и т. п. Предпочтительными являются соли аммония, кальция, магния, калия и натрия. Соли, получаемые из фармацевтически приемлемых органических нетоксичных оснований, включают соли первичных, вторичных и третичных аминов, получаемые как из встречающихся в природе, так и синтетических источников. Фармацевтически приемлемые органические нетоксичные основания, из которых можно формировать соли, включают, например, аргинин, бетаин, кофеин, холин, N, N'-дибензилэтилендиамин, диэтиламин, 2-2-диметиламиноэтанол, диэтиламиноэтанол, этаноламин, этилендиамин, N-этилморфолин, N-этилпиперидин, глюкамин, гидрабамин, глюкозамин, ГИСТИДИН, изопропиламин, дициклогексиламин, лизин, метилглюкамин, морфолин, пиперазин, пиперидин, полиаминные смолы, прокаин, пурины, теобромин, триэтиламин, триметиламин, трипропиламин, трометамин и т. п.

Когда соединение по настоящему изобретению является основным, соответствующую ему соль в целях удобства можно получать из фармацевтически приемлемых нетоксичных неорганических и органических кислот. Такие кислоты включают, например, уксусную, бензолсульфоновую, бензойную, камфорсульфоновую, лимонную, этансульфоновую, фумаровую, глюконовую, глутаминовую, бромистоводородную, соляную,

изэтионовую, молочную, малеиновую, яблочную, миндальную, метансульфоновую, муциновую, азотную, памоевую, пантотеновую, фосфорную, янтарную, серную, винную, п-толуолсульфоновую кислоту и т. п. Предпочтительными являются лимонная, бромистоводородная, соляная, малеиновая, фосфорная, серная и винная кислоты. Если соединения формулы (I) одновременно содержат кислые и основные группы в молекуле, изобретение также включает, в дополнение к указанным солевым формам, внутренние соли или бетаины (цвиттерионы). Соли можно получать из соединений формулы (I) обычными которые известны специалисту В данной например, С помощью объединения С органической или неорганической кислотой или основанием В растворителе ИЛИ дисперсанте, или с помощью анионного обмена или катионного обмена из других солей. Настоящее изобретение также относится ко всем солям соединений формулы (I), которые, вследствие низкой физиологической совместимости, являются непосредственно не пригодными для использования в фармацевтических средствах, но которые можно использовать, например, в качестве промежуточных соединений для химических реакций ИЛИ для получения фармацевтически приемлемых солей.

того, соединения по настоящему изобретению могут в аморфной форме и/или одной или существовать нескольких формах, существу все аморфные кристаллических И ПО кристаллические формы и смеси этих соединений формулы (I), в том числе примеры, предназначены для включения в объем настоящего изобретения. Кроме того, некоторые из соединений по настоящему изобретению могут формировать сольваты с водой (т. е. или обыкновенными органическими растворителями, такими как, но не ограничиваясь этим, этилацетат. Такие сольваты и гидраты, в частности фармацевтически приемлемые сольваты и гидраты, данных соединений аналогичным образом включены В объем данного изобретения, наряду с не сольватированными и безводными формами.

Любая фармацевтически приемлемая пролекарственная модификация соединения по данному изобретению, которая ведет к превращению in vivo в соединение, входящее в объем данного изобретения, также входит в объем данного изобретения. Например,

получать необязательно МОЖНО сложные эфиры посредством этерификации доступной группы карбоновой кислоты (-СООН) или посредством образования СЛОЖНОГО эфира на доступной гидроксигруппе в соединении. Аналогичным образом, можно получать лабильные амиды. Фармацевтически приемлемые сложные эфиры или амиды соединений по данному изобретению можно получать для того, чтобы они действовали в качестве пролекарственных средств, которые можно гидролизовать обратно в кислоту (или -СОО- в зависимости от рН текучего вещества или ткани, где превращение имеет место) или гидроксильную форму, в частности in vivo, и по существу они включены в объем данного изобретения. Включены те сложные эфиры и ацильные группы, которые известны в данной модификации характеристик растворимости области ДЛЯ гидролиза для применения в качестве составов с замедленным высвобождением или пролекарственных средств. Также, в случае группы карбоновой кислоты (-СООН) или спирта, присутствующей в соединениях ПО настоящему изобретению, ОНЖОМ использовать фармацевтически приемлемые сложные эфиры производных карбоновых кислот, таких как метильные, этильные или пивалоилоксиметильные ацильные производные спиртов, например, О-ацетил, \bigcirc ИЛИ пивалоил, О-бензоил и О-аминоацил.

Настоящее изобретение также относится к процессам получения соединений формулы (I), которые описаны в дальнейшем и с помощью которых соединения по изобретению могут быть получены.

Соединения формулы (I)В соответствии с изобретением вызывают увеличение концентрации cGMP через активацию растворимой гуанилатциклазы (sGC), и, следовательно, они могут представлять собой эффективные средства ДЛЯ терапии профилактики нарушений, которые связаны с низким или пониженным уровнем cGMP или которые вызваны этим, или для тех, KOMV терапия профилактика увеличением желательна ИЛИ присутствующего cGMP. Активацию sGC с помощью соединений формулы (I) можно исследовать, например, в функциональном анализе sGC на основе клеток, который описан далее в биологических анализах.

Соединения формулы (I) связываются с sGC с высокой активностью. Высоко активные соединения предпочтительны для

того, чтобы сделать возможным введение низких доз для человека. Для приложений с ингаляционной доставкой высоко активные соединения могут делать возможным использование низких доз для человека, и предусматривать состав в пределах ограничений устройств для ингаляционной доставки.

соединений формулы (I) Связывающие активности ОНЖОМ анализе конкурентного связывания, определять в В котором используют меченный лиганд sGC. В разделе о биологических анализах, который приведен далее, описан пример анализа связывания, используемого для TOPO, определять способность соединений вытеснять радиоактивный лиганд, который связывается с очищенной рекомбинантной sGC.

Активность соединений in vivo можно оценивать в различных животных моделях гипертензии, например, посредством измерения их быстрого эффекта у крыс со спонтанной гипертензией (SHR). Кроме активность соединений оценивать TOPO, ОНЖОМ посредством измерения легочного и систолического кровяного давления в модели У крыс, индуцированной гипоксией, интратрахеального введения соединений стимуляторов sGC. В одном из вариантов осуществления предпочтительные соединения формулы достигают минимального снижения легочного артериального давления≥15 мм рт. ст. для соответствующего меньшего снижения систолического кровяного давления в модели легочной гипертензии у крыс, индуцированной гипоксией. Например, в одном из вариантов осуществления предпочтительные соединения формулы (I) достигают минимального снижения легочного артериального давления≥15 мм рт. соответствующего снижения систолического ДЛЯ давления, это снижение составляет ≤10 мм рт. ст. в этом анализе. В разделе о биологических анализах, приведенном далее, описаны эти модели гипертензии in vivo.

Термины «терапевтически эффективное (или эффективное) описания, количество» И схожие такие как «количество, эффективное для лечения», предназначены для TOPO, обозначать TOколичество фармацевтического лекарственного средства, которое будет вызывать биологический или медицинский

животного ИЛИ человека, ответ ткани, системы, искомый ветеринаром, медицинским доктором или исследователем, другим клиницистом. В предпочтительном варианте осуществления термин «терапевтически эффективное количество» обозначает количество фармацевтического лекарственного средства, которое облегчает по меньшей мере один клинический симптом у пациента-человека. Термины «профилактически эффективное (или эффективное) количество» И схожие описания, такие как «количество, эффективное для предотвращения», предназначены для того, чтобы фармацевтического ТО количество лекарственного средства, которое будет предотвращать ИЛИ снижать риск наступления биологического или медицинского события, которое стремится предотвратить в ткани, системе, У ЖИВОТНОГО человека исследователь, ветеринар, медицинский доктор или другой клиницист. В качестве примера, дозу, которую получает пациент, чтобы достигать желаемого снижения можно выбирать с TeM, кровяного давления; дозу, которую получает пациент, также можно титровать с течением времени для того, чтобы достигать целевого кровяного давления. Схему дозирования С использованием соединения по настоящему изобретению выбирают в соответствии с различными факторами, включая тип, вид, возраст, массу, пол и медицинское состояние пациента; тяжесть состояния, подлежащего лечению; активность выбранного соединения, подлежащего введению; путь введения; и почечную и печеночную функцию пациента. Учет этих факторов явно входит в компетенцию среднего клинициста с целью определения количества терапевтически эффективной профилактически эффективной дозы, необходимого для того, чтобы противодействовать предотвращать, ИЛИ задерживать прогрессирование состояния. Понятно, что конкретное количество суточной дозы одновременно может быть как терапевтически эффективным количеством, например, для лечения гипертензии, так профилактически эффективным количеством, например, ДЛЯ предотвращения инфаркта миокарда.

Нарушения и патологические состояния, которые связаны с низким уровнем сGMP или при которых увеличение уровня сGMP является желаемым и для терапии и профилактики которых возможно

использовать соединения формулы (I), например, представляют заболевания, такие как собой сердечнососудистые нарушение эндотелиальной функции, нарушение диастолической функции, атеросклероз, гипертензия, сердечная недостаточность, легочная гипертензия (группы 1-5 по WHO), которая включает легочную артериальную гипертензию (РАН), стабильная и нестабильная стенокардия, тромбозы, рестенозы, инфаркт миокарда, инсульты, сердечная декомпенсация, фиброз или легочная гипертония, или, например, нарушение эректильной функции, астма (например, бронхиальная астма), острый респираторный дистресс (ARDS), острое повреждение легких, фиброз легких, хроническая почечная недостаточность, хроническая недостаточность почек, интерстициальное заболевание кистозный фиброз, легких, серповидноклеточная анемия, склеродермия, синдром Рейно диабет. Соединения формулы (I) дополнительно можно использовать при терапии цирроза печени, а также для улучшения ограниченной продуктивности памяти или способности к обучению.

В одном из вариантов осуществления изобретения соединения формулы (I) можно использовать для лечения сердечнососудистого заболевания, нарушения эндотелиальной функции, нарушения диастолической функции, атеросклероза, гипертензии, сердечной недостаточности, легочной гипертензии (группы I, II, III, IV по WHO), стенокардии, тромбоза, рестеноза, инфаркта миокарда, инсульта, сердечной декомпенсации, фиброза, легочной гипертонии, нарушения эректильной функции, астмы, хронической недостаточности, диабета, диабетической ретинопатии, цирроза печени, хронического обструктивного заболевания легких (СОРД), острого респираторного дистресс синдрома, острого повреждения легких, фиброза легких, кистозного фиброза или интерстициального заболевания легких.

Соединения формулы (I) и их фармацевтически приемлемые соли можно вводить животным, предпочтительно млекопитающим, и, в частности, человеку, в качестве фармацевтических средств самостоятельно, в смесях с другим средством или в форме фармацевтических композиций. Термин «пациент» включает животных, предпочтительно млекопитающих, и, в частности, человека, которые

данные активные средства для предотвращения ИСПОЛЬЗУЮТ лечения медицинского состояния. Введение лекарственного средства пациенту включает как самостоятельное введение, так и введение пациенту другим человеком. Пациент может желать или нуждаться в лечении существующего заболевания или медицинского состояния или может желать или нуждаться в профилактическом лечении для того, чтобы предотвращать или снижать риск возникновения указанного заболевания ИЛИ медицинского состояния. Как используют настоящем описании, пациент, «нуждающийся» В лечении существующего состояния ИЛИ В профилактическом охватывает как определение необходимости с помощью медицинского профессионала, а также желание пациента в отношении лечения.

Объектами настоящего изобретения, следовательно, также являются соединения формулы (I) и их фармацевтически приемлемые соли для применения в качестве фармацевтических средств, их использование для активации растворимой гуанилатциклазы, для нормализации нарушенного баланса сGMP и, в частности, их использование в терапии и профилактике указанных выше синдромов, а также их использование для получения лекарственных средств для этих целей.

Кроме того, объектом настоящего изобретения являются фармацевтические композиции, которые содержат в качестве активного компонента эффективную дозу по меньшей мере одного соединения формулы (I) и/или его фармацевтически приемлемой соли и обычный фармацевтически приемлемый носитель, т. е. одно или несколько веществ фармацевтически приемлемых носителей и/или добавок.

образом, объект изобретения представляет собой, например, указанное соединение и его фармацевтически приемлемые для применения в качестве фармацевтического средства, СОЛИ которые содержат фармацевтические композиции, качестве активного компонента эффективную дозу соединения формулы фармацевтически приемлемой и/или СОЛИ И обычный фармацевтически приемлемый носитель, и использование указанного соединения и/или его фармацевтически приемлемой соли в терапии или профилактике вышеуказанных синдромов, а также их использование для получения лекарственных средств для этих целей.

Фармацевтические композиции в соответствии с изобретением можно вводить перорально, например, в форме пилюль, таблеток, лакированных таблеток, покрытых сахаром таблеток, гранул, жестких и мягких желатиновых капсул, водных, спиртовых или масляных растворов, сиропов, эмульсий или суспензий, или ректально, например, в форме суппозиториев. Введение также можно осуществлять парентерально, например, подкожно, внутримышечно или внутривенно, в форме растворов для инъекций или инфузий.

Фармацевтические композиции также ОНЖОМ вводить ингаляционным путем. Дозированные формы для ингаляционного введения в целях удобства можно формулировать в виде аэрозолей или СУХИХ порошков. Для композиций, хишкдохдоп для ингаляционного введения, предпочтительно, адаптированных чтобы соединение формулы (I) имело форму частиц уменьшенного размера, и более предпочтительно форму уменьшенного размера получают или можно получать посредством микронизации.

Аэрозольные составы, например, для ингаляционного введения, могут содержать раствор или мелкую суспензию активного вещества в фармацевтически приемлемом водном или не водном растворителе. Аэрозольные составы можно представлять в количестве одной или нескольких доз в стерильной форме в закупоренном контейнере, который может принимать форму картриджа, или повторно заполнять для использования с использованием атомизирующего устройства или Альтернативно, закупоренный контейнер ингалятора. представлять собой единичное дозирующее устройство, такое как назальный ингалятор с однократной дозой или аэрозольный дозатор, снабженный дозирующим клапаном (ингалятор отмеренных который предназначен для выбрасывания, когда содержимое контейнера будет исчерпано.

Когда дозированная форма содержит аэрозольный дозатор, она предпочтительно содержит подходящий пропеллент под давлением, такой как сжатый воздух, диоксид углерода или органический пропеллент, такой как гидрофторуглерод (HFC). Подходящие HFC

пропелленты включают 1,1,1,2,3,3,3-гептафторпропан и 1,1,1,2тетрафторэтан. Аэрозольные дозированные формы также принимать форму атомизатора с насосом. Аэрозоль под давлением может содержать раствор или суспензию активного соединения. Это может требовать включения дополнительных эксципиентов, например, и/или поверхностно-активных средств, сорастворителей усовершенствовать характеристики дисперсии и однородность суспензионных составов. Составы-растворы также могут требовать добавления сорастворителей, таких как этанол. Также ОНЖОМ включать другие модификаторы эксципиентов, усовершенствовать, например, стабильность и/или вкус и/или характеристики массы мелких частиц (количество и/или профиль) в составе.

Фармацевтические композиции, подходящие для ингаляционного введения, также могут принимать форму СУХОЙ порошковой Такая ингалируемой композиции. композиция төжом содержать порошковую основу, такую как лактоза, глюкоза, трегалоза, маннит или крахмал, соединение формулы (I) (предпочтительно в форме частиц уменьшенного размера, например, в микронизированной форме) и необязательно модификатор эффективности, такой как Lдругая аминокислота, и/или лейцин ИЛИ СОЛИ металлов стеариновой кислоты, такие как стеарат магния или кальция. некоторых вариантах осуществления сухая порошковая ингалируемая композиция содержит сухую порошковую смесь лактозы и соединения формулы (I) или его соли.

Необязательно, В частности, ДЛЯ СУХИХ порошковых композиций, фармацевтическую композицию ингалируемых ДЛЯ ингаляционного введения можно помещать во множество закупоренных контейнеров поз (например, содержащих СУХУЮ порошковую композицию), установленных продольно в полоске или ленте внутри подходящего ингаляционного устройства. Контейнер разрывают или открывают отслаиванием по требованию и дозу, например, сухой порошковой композиции можно вводить посредством ингаляции через устройство, такое как устройство DISKUS® (GlaxoSmithKline). Другие ингаляторы сухого порошка хорошо известны специалистам в

данной области, и многие такие устройства коммерчески доступны, где репрезентативные устройства включают Aerolizer® (Novartis), $Airmax^{TM}$ (IVAX), ClickHaler® (Innovata Biomed), Diskhaler® (GlaxoSmithKline), Accuhaler (GlaxoSmithKline), Easyhaler® Pharma), $Eclipse^{TM}$ (Aventis), FlowCaps® (Hovione), Handihaler® (Boehringer Ingelheim), Pulvinal® (Chiesi), Rotahaler \mathbb{R} (GlaxoSmithKline), SkyeHaler \mathbb{T} или Certihaler \mathbb{T} (SkyePharma), Twisthaler (Merck & Co., Inc.), Turbuhaler® (AstraZeneca), Ultrahaler® (Aventis) и т. п.

Другие подходящие формы введения представляют собой, например, чрескожное или топическое введение, например, в форме мазей, настоек, спреев или трансдермальных терапевтических систем, или, например, микрокапсул, имплантов или стержней. Предпочтительная форма введения зависит, например, от заболевания, подлежащего лечению, и от его тяжести.

Количество активного соединения формулы (I) и/или фармацевтически приемлемых солей в фармацевтической композиции обычно составляет от 0,01 до 200 мг, например, от 0,1 до 200 мг, предпочтительно от 1 до 200 мг, на дозу, но, в зависимости от типа фармацевтической композиции, также оно может быть выше. В осуществления вариантах количество активного некоторых соединения формулы (I) и/или его фармацевтически приемлемых солей в фармацевтической композиции составляет от 0,01 до 10 мг на дозу. Фармацевтические композиции обычно содержат от 0,5 до 90% по массе соединения формулы (I) и/или его фармацевтически приемлемых солей. Получение фармацевтических композиций можно осуществлять таким образом, который известен per se. С этой одно или несколько соединений формулы (I) и/или их целью, фармацевтически приемлемые соли, вместе с одним или несколькими твердыми или жидкими веществами фармацевтических носителей и/или добавками (или вспомогательными веществами) и, при желании, в комбинации с другими фармацевтически активными соединениями, обладающими терапевтическим или профилактическим действием, превращают в подходящую для введения форму или дозированную которую затем можно использовать в форму, качестве

фармацевтического средства у человека или в ветеринарии.

Для получения пилюль, таблеток, покрытых сахаром таблеток и желатиновых капсул ОНЖОМ использовать, твердых лактозу, крахмал, например, кукурузный крахмал или производные крахмала, тальк, стеариновую кислоту или их соли и Носители ДЛЯ МЯГКИХ желатиновых капсул И суппозиториев представляют собой, например, жиры, воски, полутвердые и жидкие полиолы, природные или отвержденные масла и т. д. Подходящие носители ДЛЯ получения растворов, например, растворов инъекций или эмульсий или сиропов представляют собой, например, воду, физиологически приемлемый раствор хлорида натрия, спирты, такие как этанол, глицерин, полиолы, сахарозу, инвертированный сахар, глюкозу, маннит, растительные масла и т. д. Также можно лиофилизовать соединения формулы (I)И ИX фармацевтически приемлемые соли и использовать получаемые лиофилизаты, например, для получения препаратов для инъекции или инфузии. Подходящие носители для микрокапсул, имплантов или стержней представляют собой, например, сополимеры гликолевой кислоты и молочной кислоты.

Помимо активных соединений и носителей фармацевтические композиции также могут содержать обычные добавки, например, связывающие средства, смазывающие наполнители, разрыхлители, средства, смачивающие средства, стабилизаторы, эмульсификаторы, дисперсанты, консерванты, подсластители, красящие вещества, буферные ароматизаторы, отдушки, загустители, разбавители, вещества, растворители, солюбилизаторы, средства для достижения для изменения осмотического эффекта депо, соли давления, покрывающие средства или антиоксиданты.

(I) и/или Лоза активного соединения формулы его фармацевтически приемлемой соли, подлежащая введению, зависит от индивидуального случая и, как бывает обычно, подлежит адаптации к индивидуальным обстоятельствам для достижения оптимального эффекта. Таким образом, OTC зависит \circ T природы и нарушения, подлежащего лечению, а также от пола, возраста, массы индивидуальной чувствительности человека ИЛИ животного, подлежащего лечению, \circ T эффекта и длительности действия

используемых соединений, от того, является ли терапия экстренной или хронической или профилактической, или от того, вводят ли другие активные соединения в дополнение к соединениям формулы (I). В целом, суточная доза приблизительно от 0,0001 до 100 мг/кг, в частности, от 0,0001 до 0,30 мг/кг или от 0,01 до 0,03 мг/кг (в каждом случае мг на кг массы тела) ПОДХОДИТ взрослому, приблизительно введения весящему KГ, пля достижения желаемых результатов. Суточную дозу можно вводить в однократной дозе или, в частности, когда вводят более высокие количества, можно доставлять несколькими, например, двумя, тремя или четырьмя индивидуальными дозами. В некоторых случаях, зависимости от индивидуального ответа, может быть необходимо отклоняться в большую или меньшую сторону от заданной суточной дозы. Предпочтительной является одна суточная доза.

Соединения формулы (I) активируют растворимую гуанилатциклазу. Благодаря этому свойству, помимо использования качестве фармацевтически активных соединений В медицине человека и ветеринарии, также их можно использовать в качестве научного инструмента или в качестве вспомогательного средства для биохимических исследований, в которых предполагают такой эффект, оказываемый на растворимую гуанилатциклазу, и также для диагностических целей, например, при диагностировании клеточных образцов или тканевых образцов in vitro. Соединения формулы (I) и их соли, кроме того, дополнительно можно использовать, как уже указанно выше, в качестве промежуточных соединений для получения других фармацевтически активных соединений.

Одно или несколько дополнительных фармакологически активных средств можно вводить в комбинации с соединением формулы (I). Дополнительное активное средство (или средства) предназначено для того, чтобы обозначать фармацевтически активное средство (или средства), которое активно в организме, В том числе пролекарственные средства, которые превращают в фармацевтически активную форму после введения, которые отличаются от соединения формулы (I), и также включают свободные кислоты, свободные И фармацевтически приемлемые основания СОЛИ указанных дополнительных активных средств. В целом, любое подходящее

активное средство или средства, включая дополнительное качестве неограничивающих примеров антигипертензивные средства, антиатеросклеротические средства, такие как модифицирующее липиды соединение, антидиабетические средства и/или средства против ожирения, можно использовать в любой комбинации с (I)соединением формулы В едином дозированном (комбинации лекарственных средств с фиксированной дозой), или можно вводить пациенту в одном или нескольких раздельных дозированных составах, что предусматривает параллельное последовательное введение активных средств (совместное введение отдельных активных средств). Примеры дополнительных активных средств, которые можно использовать, включают, ограничиваясь этим, ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента (например, алацеприл, беназеприл, каптоприл, церонаприл, цилазаприл, делаприл, эналаприл, эналаприлат, фозиноприл, мовелтиприл, периндоприл, имидаприл, лизиноприл, хинаприл, рамиприл, спираприл, темокаприл или трандолаприл), антагонисты рецептора ангиотензина II (например, лозартан т. е., COZAAR®, валсартан, кандесартан, олмесартан, телмесартан и любые из этих лекарственных средств, используемые в комбинации с гидрохлоротиазидом, например, HYZAAR®); ингибиторы нейтральных эндопептидаз (например, тиорфан и фосфорамидон), антагонисты альдостерона, ингибиторы синтазы альдостерона, ингибиторы ренина (например, производные мочевины и ди- и трипептидов (см. патент США № 5116835), аминокислоты и производные (патенты США 5095119 5104869), аминокислотные цепочки, связанные непептидными связями (патент США 5114937), ди- и трипептидные производные (патент США 5106835), пептидиламинодиолы (патенты США 5063208 и 4845079) и пептидил- β -аминоациламинодиолкарбаматы (патент США 5089471); также различные другие пептидные аналоги, как раскрыто в следующих патентах США 5071837; 5064965; 5063207; 5036054; 5036053; 5034512 и 4894437, и низкомолекулярные ингибиторы ренина (в том числе диолсульфонамиды и сульфинилы (патент США 5098924), производные N-морфолино (патент США 5055466), гетероциклические спирты (патент США 4885292) и пиролимидазолоны

(патент США 5075451); также производные пепстатина (патент США 4980283) и фтор- и хлор-производные статон-содержащих пептидов (патент США 5066643), эналкреин, RO 42-5892, A 65317, CP 80794, ES 1005, ES 8891, SQ 34017, алискирен (2(S),4(S),5(S),7(S)-N-(2карбамоил-2-метилпропил) -5-амино-4-гидрокси-2, 7-диизопропил-8-[4-метокси-3-(3-метоксипропокси)-фенил]-октанамид гемифумарат) SPP600, SPP630 и SPP635), антагонисты рецепторов эндотелина, ингибиторы фосфодиэстеразы-5 (например, силденафил, тадалфил и варденафил), сосудорасширяющие средства, блокаторы кальциевых каналов (например, амлодипин, нифедипин, верапармил, дилтиазем, галлопамил, нилудипин, нимодипины, никардипин), активаторы калиевых каналов (например, никорандил, пинацидил, кромакалим, лопразолам), диуретики априлкалим, (например, гидрохлоротиазид), симпатолитические средства, лекарственные β адренергические блокаторы (например, пропранолол, атенолол, бисопролол, карведилол, метопролол или метопролол TapTaT), лекарственные lpha-адренергические блокаторы (например, доксазозин, или α -метилдопа), центральные α -адренергические празосин агонисты, периферические сосудорасширяющие средства (например, гидралазин); средства, понижающие липиды, например, ингибиторы НМG-СоА редуктазы, такие как симвастатин и ловастатин, которые представлены на рынке в виде ZOCOR® и MEVACOR® в лактоновой пролекарственной форме и выполняют функцию ингибиторов после введения, и фармацевтически приемлемые соли кислых дигидрокси ингибиторов НМG-СоА редуктазы с открытым кольцом, таких как аторвастатин (в частности, соль кальция, продаваемая в виде LIPITOR®), розувастатин (в частности, соль кальция, продаваемая виде CRESTOR®), правастатин (в частности, соль натрия, продаваемая в виде PRAVACHOL®) и флувастатин (в частности, соль натрия, продаваемая в виде LESCOL®); ингибитор абсорбции холестерина, такой как эзетимиб (ZETIA®) и эзетимиб, в комбинации с любыми другими средствами, снижающими липиды, такими как ингибиторы HMG-CoA редуктазы, отмеченные выше, и, в частности, с симвастатином (VYTORIN®) или с аторвастатином

кальция; ниацин в формах с незамедлительным высвобождением или контролируемым высвобождением и/или с ингибитором HMG-CoA редуктазы; агонисты рецепторов ниацина, такие как аципимокс и ацифран, а также частичные агонисты рецепторов ниацина; изменяющие метаболизм средства, включая инсулин и миметики инсулина (например, инсулин деглудек, инсулин гларгин, инсулин лизпро), ингибиторы дипептидилпептидазы-IV (DPP-4) (например, ситаглиптин, алоглиптин, омариглиптин, линаглиптин, вилдаглиптин); усилители чувствительности к инсулину, в том числе (і) агонисты РРАКУ, такие как глитазоны (например, пиоглитазон, AMG 131, MBX2044, митоглитазон, лобеглитазон, IDR-105, росиглитазон и балаглитазон), и другие лиганды PPAR, в том числе (1) двойные агонисты PPAR α/γ (например, ZYH2, ZYH1, GFT505, чиглитазар, мураглитазар, алеглитазар, содеглитазар навеглитазар); (2) агонисты РРАR α , такие как производные фенофибровой кислоты (например, гемфиброзил, клофибрат, ципрофибрат, фенофибрат, безафибрат), (3) избирательные модуляторы РРАRү (SPPARүМ), (например, такие как те, которые раскрыты в WO 02/060388, WO 02/08188, WO 2004/019869, 2004/020409, WO 2004/020408 и WO 2004/066963); и (4) частичные агонисты РРАКү; (іі) бигуаниды, такие как метформин и фармацевтически приемлемые соли, в частности, метформин гидрохлорид и их составы с длительным высвобождением, такие как Glumetza TM , Fortamet TM и GlucophageXR TM ; и (iii) ингибиторы протеинтирозинфосфатазы-1В (РТР-1В) (например, ISIS-113715 и ТТР814); инсулин или аналоги инсулина (например, инсулин детемир, инсулин глулизин, инсулин деглудек, инсулин гларгин, инсулин лизпро и ингаляционные составы каждого); лептин и производные и агонисты лептина; амилин и аналоги амилина прамлинтид); сульфонилмочевину (например, сульфонилмочевинные усилители секреции инсулина (например, толбутамид, глибурид, ГЛИПИЗИД, глимепирид, митиглинид, меглитиниды, натеглинид и репаглинид); ингибиторы α -глюкозидазы (например, акарбоза, воглибоза и миглитол); антагонисты рецепторов глюкагона (например, МК-3577, МК-0893, LY-2409021 и

KT6-971); миметики инкретина, такие как GLP-1, аналоги, производные и миметики GLP-1; и агонисты рецепторов GLP-1 (например, дулаглутид, семаглутид, албиглутид, лираглутид, ликсисенатид, таспоглутид, СЈС-1131 и ВІМ-51077, в том числе их интраназальные, трансдермальные и еженедельные составы); средства, снижающие LDL холестерин, такие как (i) ингибиторы HMG-CoA редуктазы (например, симвастатин, ловастатин, правастатин, церивастатин, флувастатин, аторвастатин розувастатин), (ii) хелаты желчных кислот (например, колестилан, колестимид, колесевелама гидрохлорид, колестипол, холестирамин и диалкиламиноалкиловые производные сшитого декстрана), (iii) ингибиторы абсорбции холестерина, (например, эзетимиб), и (iv) ацил-КоА: холестеринацилтрансферазы, авазимиб); повышающие HDL лекарственные средства, (например, ниацин и агонисты рецепторов никотиновой кислоты, а также их версии с длительным высвобождением); соединения против ожирения; средства, предназначенные для использования в воспалительных состояниях, такие как аспирин, нестероидные противовоспалительные лекарственные средства ИЛИ нпвп, глюкокортикоиды и селективные ингибиторы циклооксигеназы-2 или ЦОГ−2; активаторы глюкокиназы (GKA) (например, AZD6370); ингибиторы 11β -гидроксистероиддегидрогеназы I типа, (например, такие как те, которые раскрыты в патенте США № 6730690, и LY-2523199); ингибиторы СЕТР (например, анацетрапиб, эвацетрапиб и торцетрапиб); ингибиторы фруктозо-1,6-бисфосфатазы, такие как те, которые раскрыты в патентах США №№ 6110903; 6284748; 6399782 и 6489476); ингибиторы ацетил-КоАкарбоксилазы 1 или 2 (ACC1 или ACC2); активаторы активируемых протеинкиназ (АМРК); другие агонисты рецепторов, сопряженных с G-белком: (i) GPR-109, (ii) GPR-119 (например, MBX2982 и PSN821), и (iii) GPR-40; антагонисты SSTR3 (например, такие как те, которые раскрыты в WO 2009/001836); агонисты рецепторов нейромедина U (например, такие как те, которые раскрыты в WO 2009/042053, включая в качестве неограничивающих примеров нейромедин S (NMS)); модуляторы SCD; антагонисты GPR-

105 (например, такие как те, которые раскрыты в WO 2009/000087); ингибиторы SGLT (например, ASP1941, SGLT-3, эмпаглифлозин, дапаглифлозин, эртуглифлозин, канаглифлозин, ВІ-10773, 04971729, ремоглофлозин, TS-071, тофоглифлозин, ипраглифлозин и LX-4211);ингибиторы ацил-кофермента А: диацилглицеринацилтрансферазы 1 и 2 (DGAT-1 DGAT-2);ингибиторы синтазы жирных кислот; ингибиторы ацил-кофермента 2 (MGAT-1 и MGAT-2); А:моноацилглицеринацилтрансферазы 1 и агонисты рецептора TGR5 (также известные как GPBAR1, GPCR19, GPR131 и M-BAR); ингибиторы подвздошных переносчиков желчных кислот; РАСАР, миметики РАСАР и агонисты рецептора 3 РАСАР; агонисты PPAR; ингибиторы протеинтирозинфосфатазы-1В (РТР-1В); антитела IL-1b, (например, ХОМА052 и канакинумаб); и бромокриптин мезилат и его составы с быстрым высвобождением; или Пругими лекарственными средствами, полезными ДЛЯ предотвращения или лечения указанных выше заболеваний, включая нитропруссид и диазоксид, формы свободных кислот, свободных оснований и фармацевтически приемлемых солей вышеуказанных активных средств, где химически возможно.

Следующие примеры предоставлены с тем, чтобы изобретение можно было понять более полно. Если не указано иное, исходные материалы коммерчески доступны. Их не следует толковать в качестве ограничения изобретения каким-либо образом.

получения Некоторые способы соединений ПО данному изобретению описаны в следующих схемах и примерах. Исходные материалы и промежуточные соединения приобретают, получают процедур образом, ПОМОЩЬЮ известных ИЛИ иным как проиллюстрировано. Некоторые часто применяемые ПУТИ соединений формулы (I) также описаны с помощью следующих схем. В некоторых случаях порядок осуществления стадий схем реакции может варьировать для того, чтобы содействовать реакции, или для того, чтобы избегать нежелательных продуктов реакции. Группы «R» и «Х» в схемах соответствуют переменным, которые определены в формуле (I) в тех же положениях на структурах.

Схема 1 описывает общий подход к сборке соединений типа S-1d. Начиная с амидина S-1a и сочетая с малононитрилом S-1b или

лактамом S-1c, в присутствии неорганического основания (например, $KHCO_3$) или аминного основания (например, NEt_3), соответственно, получают пиримидин-содержащие субстраты S-1d.

Схема 1

$$R^3 = CO_2R^{10}$$
 или $R^3 = CO_2R^{10}$ или предшественник для Z (CO_2 H)

Партнеры сочетания типа малононитрила можно собирать, как изображено на схеме 2, линии А и В. Промежуточное соединение S-2а можно или приобретать (R^{4} =Me) или создавать за одну стадию из диэтилоксалата через обработку реактивом Гриньяра или другими органометаллическими реактивами. Конденсация малононитрила с промежуточным соединением S-2a, аналогично условиям в литературе (Hagiwara et. al. Synthesis 1974, 9, 669), дает промежуточное соединение S-2b. Последующее 1,4-присоединение с использованием реактива Гриньяра или литиата в растворителе, таком как ТНГ, при температуре от комнатной до -78°C дает функционализированный малононитрил S-1b. Альтернативный подход К производным малононитрилов, в которые группу R^4 вводят позже, описан в линии Начиная с диалкилоксалата, конденсация с малононитрилом, аналогично условиям, описанным в литературе (Sentman et. al. J. Org. Chem. 1982, 47, 4577), дает промежуточное соединение S-2d. Последующая обработка реактивом Гриньяра дает промежуточное соединение S-2e, аналогичное промежуточному соединению S-1b, когда $R^3 = CO_2R^{10}$.

Схема 2

В.
$$R^{10}O_2C$$
 CO_2R^{10} NC CN $R^{10}O_2C$ CO_2R^{10} R^{2} -MgBr NC CN NC CN NC CN $S-2c$ $S-2d$ $S-2e$

Альтернативный способ сборки реактивов типа малононитрила приведен далее на схеме 3. Функционализированные сложные эфиры S-3a можно или приобретать или собирать с помощью катализируемых реакций перекрестного сочетания, после чего следует декарбоксилирование, как приведено в линии В схемы 3. S-3a также можно получать из соответствующей карбоновой кислоты посредством триметилсилилдиазометаном или каталитической серной кислотой. S-3a можно получать посредством альфа-арилирования/гетероарилирования СЛОЖНЫХ эфиров, описано в Buchwald, S. L. et al Organic Letters 2009, 11(8), 1773; или в Shen, H. C. et al Organic Letters 2006, 8(7), 1447. Дополнительная функционализация S-3a через алкилирование в присутствии основания, такого как LiHMDS, NaHMDS, NaH или LDA, в растворителе, таком как THFИЛИ DMF, дает промежуточное соединение S-3b. Соединение S-3c получают посредством обработки соединения S-3b бромирующим реактивом, таким как NBS и AIBN, в растворителе, таком как тетрахлорид углерода, при температурах рефлюкса. Альтернативно, соединение S-3c МОЖНО получать посредством реакции с NBS и перхлоратом магния в растворителе ацетонитриле при комнатной температуре, как описано в Yang, D. al Journal of Organic Chemistry 2002, 67(21), S-3c также ОНЖОМ получать посредством обработки соединения S-3b основанием, таким как гидрид натрия, после чего следует обработка с использованием NBS. Соединение S-1b получают из S-3c посредством реакции с малононитрилом и основанием, таким как гидрид натрия, t-BuOK, K_2CO_3 или DBU, в растворителе, таком как THF или DMF, при температурах от окружающей среды до повышенных температур.

Схема 3

A.

R³
$$CO_2R^{10}$$
 $\xrightarrow{\text{LHMDS}}$ R^3 CO_2R^{10} $\xrightarrow{\text{NBS}}$ $AIBN$ R^4 $\xrightarrow{\text{R}^3}$ CO_2R^{10} $\xrightarrow{\text{OCHOBAHUE}}$ CO_2R^{10} $OCHOBAHUE$ $OCHOBAHUE$

Малононитрилы типа S-1b можно циклизовать в присутствии оснований типа алкоксидов, таких как метоксид натрия в метаноле или этоксид натрия в этаноле, чтобы формировать лактамы S-1c, как показано на схеме 4. Дополнительно, функционализированный алкин-содержащий малононитрил S-4a можно подвергать 1,3- диполярному циклоприсоединению с функционализированными углеродсвязанными азидами в присутствии медного реактива, чтобы получать 1,2,3-триазолы S-4b.

Схема 4

A.
$$R^{4} \xrightarrow{R^{3}} CO_{2}R^{10} \xrightarrow{R^{5}OH; R^{5}O \cdot X} \xrightarrow{R^{4} \xrightarrow{NH} NC} R^{5}$$

S-1b

S-1c

B. $R^{4} \xrightarrow{R^{3}} CO_{2}R^{10} \xrightarrow{X = Na^{+}, K^{+}, Li^{+}} NC$
 $R^{4} \xrightarrow{NC} NC$
 $R^{5} \xrightarrow{N} NC$
 $R^{6} \xrightarrow{N^{-}} NC$

Гетероциклы типа S-5e и S-5h можно создавать, как показано на схеме 5, линии A и B. S-5e можно получать как показано B

линии A, начиная с коммерчески доступного этил-2-цианопропаноата S-5a, где обработка хлортриметилсиланом в воде дает амид S-5b. Последующее замыкание кольца с функционализированным α -бромкетоновым реактивом, таким как S-5c, в присутствии трифлата серебра ведет к S-5d. Отсюда бромирование с использованием NBS и LiHMDS, после чего следует обработка малононитрилом, дает целевые субстраты, такие как S-5e. S-5h можно получать, как показано в линии B, начиная с коммерчески доступного тиоамида S-5f. Обработка α -бромкетонами, такими как S-5c, после чего следует бромирование с использованием КВг и пероксида водорода и, наконец, следует обработка малононитрилом, дает субстраты типа S-5h.

Схема 5

A. NC
$$\downarrow$$
 OR 10 \downarrow TMS-CI \downarrow H₂N \downarrow OR 10 \downarrow S-5c \downarrow AgOTf \downarrow S-5d \downarrow NC \downarrow CN \downarrow NC \downarrow

Общий подход для амидинов S-1a представлен далее на схеме 6. Начиная с 2-фторбензальдегида общего типа S-6a, конденсация с гидразином при нагревании в растворителе, таком как DMA, дает индазол S-6b. Последующее иодирование с использованием реактива для иодирования, такого как NIS, в растворителе, таком как DCM или DMA, после чего следует катализируемое палладием перекрестное сочетание с цианидом цинка, используя катализатор, такой как $Pd_2(dba)_3$ и DPPF, в растворителе, таком как DMA, дает нитриловое промежуточное соединение S-6d. Алкилирование индазола бром- или йодгалогенидом с использованием основания, такого как карбонат цезия, гидрид натрия или K_2CO_3 , в растворителе, таком как DMF, DMA или ацетонитрил, при температуре от окружающей среды до 100°C дает S-6e. Превращение нитрила в амидины типа S-1a выполнять с использованием такого реактива, ОНЖОМ

амино (хлор) метилалюминий, получаемый из триметилалюминия и хлорида аммония, в неполярном растворителе, таком как толуол, при нагреве, как описано в Garigipati, R. S. et al. Tetrahedron Letters 1990, 31(14), 1969. В альтернативных условиях используют метоксид натрия, после чего следует обработка хлоридом аммония в присутствии уксусной кислоты.

Схема 6

$$\left(\mathbb{R}^{1}\right)_{\text{m.i.}}$$
 СНО гидразин $\left(\mathbb{R}^{1}\right)_{\text{m.i.}}$ NIS $\left(\mathbb{R}^{1}\right)_{\text{m.i.}}$ \left

Как описано схеме 7, азаиндазольные субстраты S-7a В дополнительно МОЖНО функционализировать посредством окисления пиридина с использованием mCPBA в растворителе уксусной кислоте для того, чтобы получать N-оксид, после чего следует обработка с использованием $POCl_3$ для того, чтобы получать α -хлорзамещенное S-7c, промежуточное соединение которое впоследствии превращать в амидин S-7d.

Схема 7

CN
$$m$$
-CPBA m -CPBA

для синтеза конечного Некоторые общие пути соединения представлены далее в схемах 8, 9 и 10. Один подход, как в общем схеме 8, представляет собой на сочетание функционализированного малононитрила S-8c или лактама амидинами для того, чтобы получать промежуточные соединения типа S-8d, эфир. несущие сложный Сочетание

малононитриловыми реактивами типа S-8c обычно осуществляют в спиртовом растворителе, таком как tBuOH, при температуре от RT до 80°C и используют основание, такое как КНСО3, хотя реакции также можно проводить в отсутствие основания. Сочетание амидинов активированными лактамовыми структурами, такими как обычно проводят в растворителях, таких как ТНГ, при температуре от комнатной до 80° C с алкиламинным основанием, таким как Et_3N . Последующий гидролиз с использованием основания, такого как гидроксид лития, в смеси растворителей, содержащей полярный органический растворитель, такой как диоксан или ацетонитрил, в комбинации с водой дает конечные продукты S-8e. разрешение энантиомеров может происходить на любом из этапов, вплоть до и включая формирование S-8e после гидролиза. разрешение включает хиральное разрешение функционализированных малонитрилов S-8c или лактамов S-8b или после конденсации с амидинами в сложноэфирном промежуточном соединении S-8d или разрешение кислоты S-8e после гидролиза.

Схема 8

Другой способ синтеза функционализированных кислот, соединенных с тиазолами, представлен на схеме 9. Начиная от хирального или рацемического S-9a (собранного, как в целом показано на схеме 1), превращение в амид с использованием аммиака в метаноле, после чего следует обработка реактивом Лоуссона в толуоле при повышенных температурах, дает тиоамидное

промежуточное соединение S-9b. Сочетание с бромфункционализированными сложными β -кетоэфирами в спирте, таком как этанол, при повышенных температурах, после чего следует гидролиз, дает кислоту S-9c. В дополнение к получению хирального S-9a с использованием хиральных реактивов типа S-1c или разрешению сложного эфира S-9a, хиральное разрешение может происходить по тиоамиду S-9b или последующему сложному эфиру или кислоте S-9c.

Схема 9

Дополнительно, соединения типа S-10b можно получать из более активных отдельных энантиомеров типа S-8e (общий синтез представлен на схеме 8) с использованием обычных реактивов сочетания, таких как О-(бензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'- тетраметилуронийтетрафторборат, для сочетания со сложными аминоэфирами. Затем сложноэфирное промежуточное соединение S-10a можно гидролизовать, чтобы предоставлять S-10b.

Схема 10

Соединения типа S-11b можно формировать из типа S-8e (общий синтез представлен на схеме 8). Нитриловые соединения типа S-11a можно получать посредством превращения карбоновой кислоты в соответствующий амид с использованием реактива, такого как Вос ангидрид и TFA, после чего следует дегидратация амида для того, чтобы получать нитрил, с использованием реактивов, таких как трифторуксусный ангидрид. Обработка соединений типа S-11a азидом натрия или TMS-азидом предоставляет тетразольные соединения типа S-11b.

Схема 11

Соединения по настоящему изобретению содержат асимметричный центр при углероде, несущем заместители \mathbb{R}^3 и \mathbb{R}^4 , который может находиться в R- или S-конфигурации. Эти энантиомерные смеси разделять ИЛИ разрешать на отдельные энантиомеры хиральной SFC Рацемический использованием хроматографии. материал можно разрешать на энантиомерно чистые соединения на конечной стадии или одной из более ранних стадий на пути, как показано на схемах 8, 9 и 10. Например, промежуточные соединения S-1b и S-1c можно подвергать хиральному разрешению для того, чтобы получать энантиочистые изомеры, которые можно использовать далее при сочетании с амидинами для получения энантиомерно чистых соединений. Альтернативно, энантиомерное разрешение можно осуществлять после получения общего промежуточного соединения S-1d. Например, хиральное разрешение промежуточных соединений типа S-9b или S-10a на отдельные энантиомеры дополнительно можно разрабатывать для энантиочистых соединений или можно разрешать на конечных соединениях типа S-8e, S-9c, S-10b. Если не указано иное, примеры в настоящем изобретении представляют собой энантиомерно чистые изомеры (R ИЛИ S). Ланные биохимического анализа приведены для более активного энантиомера, если только один из энантиомеров активен.

Независимого синтеза диастереомеров и энантиомеров или их хроматографического разделения можно достигать с использованием способов, известных специалистам в данной области, и с помощью подходящей модификации способа, раскрытого в настоящем описании. Их абсолютную стереохимию можно определять посредством рентгеновской кристаллографии кристаллических продуктов или

кристаллических промежуточных соединений, производные которых получают, в случае необходимости, с использованием реактива, содержащего асимметричный центр с известной абсолютной стереохимией, или посредством спектроскопии колебательного кругового дихроизма (VCD).

На всем протяжении схем синтеза и примеров могут быть использованы сокращения и акронимы со следующими значениями, если не указано иное:

AIBN=2, 2'-азобисизобутиронитрил; безводн.=безводный; водн.=водный; атм.=атмосфера; тк, т. к.=точка кипения; ушир. с=уширенный синглет; Ви=бутил; t-Ви=трет-бутил; BuLi=бутиллитий; t-BuOH, tert-BuOH=трет-бутанол; tBuOK=трет-бутоксид калия; $CDCl_3$ =дейтерированный хлороформ; CD_3OD =тетрадейтерометанол; CELITE=диатомовая земля; CF_3 =трифторметил; cGMP=циклический гуанозинмонофосфат; конц, конц.=концентрированный, концентрат, концентраты; DBU=1,8-диазабицикло[4,3.0]ундец-7-ен; DCM=дихлорметан; 1,2-DCE, DCE=1,2-дихлорэтан; DETA-NO=аддукт диэтилентриамина/оксида азота (II); DMA, DMAC=N, Nдиметилацетамид; DMF=N, N-диметилформамид; DMSO=диметилсульфоксид; dppf=1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен; DTT=дитиотреитол; EAB=яичный альбумин; EBSS=сбалансированый солевой раствор Эрла; эквив., экв. = эквивалент (ы); Et = этил; $Et_3N=$ триэтиламин; EtOAc=этилацетат; EtOH=этанол; GTP=гуанозинтрифосфат; ч=час; HPLC=жидкостная хроматография высокого давления; Пром. соед.=промежуточное соединение; iPr=изопропил; IPA, IР=точка перегиба; i-PrOH=изопропанол; IT=интратрахеальн.; LCMS, LC/MS=жидкостная хроматография-массспектрометрия; LDA=диизопропиламид лития; LiHMDS, LHMDS=бис (триметилсилил) амид лития; мин, мин.=минута; М=молярн.; Ме=метил; МеСN, АСN=ацетонитрил; МеІ=метилйодид; МеОН=метанол; mp, m. p.=температура плавления; mpk=миллиграммы на килограмм; N=нормальн.; N_2 =азот; N_3 =поме=метоксид натрия; NCS=N-NBS=N-бромсукцинимид; хлорсукцинимид; NaHMDS=бис (триметилсилил) амид натрия; ЯМР=ядерный магнитный резонанс; N.D.=не определено; NIS=N-йодсукцинимид;

РDA=фотодиодный массив;

 $Pd_2(dba)_3$ =трис (дибензилиденацетон) дипалладий (0); Ph=фенил; Pr=пропил; psig=фунты на квадратный дюйм, манометрическое; PTLC, TLC=препаративная тонкослойная препаративн. хроматография; rac=рацемический; rt=время удержания; RP-HPLC=HPLC с обращенной RT=комнатная температура; насьщ.=насьщенный; фазой; SFC=сверхкритическая жидкостная хроматография; sGC=растворимая гуанилатциклаза; ТFА=трифторуксусная кислота; ТҒАА=трифторуксусный ангидрид; ТLС=тонкослойная хроматография; TMS=триметилсилил; VCD=колебательный ТНГ=тетрагидрофуран; круговой дихроизм; об., об./об.=объем, в объемном соотношении; масс., масс./масс.=масса, в весовом соотношении.

Далее в примерах приведены следующие колонки, используемые при хиральном разрешении стереоизомеров: AD=CHIRALPAK® AD; AD-H=CHIRALPAK® AD-H; AS=CHIRALPAK® AS; AS-H=CHIRALPAK® AS-H; IA=CHIRALPAK® IA; IC=CHIRALPAK® IC; OD-H=CHIRALCEL® OD-H; и ОJ-H=CHIRALCEL® OJ-H.

Следующие примеры приведены для того, чтобы более полно иллюстрировать настоящее изобретение, и их не следует толковать качестве ограничения объема каким-либо образом. Если установлено иное, использовали следующие условия. Все операции осуществляли при комнатой температуре или температуре окружающей среды (RT), то есть, при температуре в диапазоне 18-25°C. Реакции целом выполняли с использованием коммерчески доступных безводных растворителей в инертной атмосфере, азоте или аргоне. Микроволновые реакции выполняли С использованием BIOTAGE Initiator $^{\text{TM}}$ или системы CEM EXPLORER $^{\text{R}}$. Испарение растворителя осуществляли С использованием роторного испарителя идп пониженном давлении (4,5-30 мм рт. ст.) при температуре бани вплоть до 50°C. За протеканием реакций следовала тонкослойная хроматография (TLC) и/или тандемная высокоэффективная жидкостная хроматография (HPLC), после чего следовала масс-спектроскопия (MS) электрораспылением, в настоящем описании называемая LCMS, и реакции приведены лишь в качестве иллюстраций. Структуру всех конечных соединений подтверждали с помощью по меньшей мере одного из следующих способов: MS или спектрометрия протонного ядерного магнитного резонанса (1 H 3 MP), а чистоту подтверждали с помощью по меньшей мере одного из следующих способов: TLC или HPLC. 1H SMP спектры регистрировали на приборе Varian Unity или Varian Inova на 300, 400, 500 или 600 МГц с указанного растворителя. При перечислении использованием ЯМР данные представлены в форме дельта-значений для строку, главных диагностических протонов, приведенных в частях на миллион (ч./млн) относительно пиков остаточного растворителя (мультиплетность и число водородов). Стандартные сокращения, используемые для геометрической имаоф сигнала представляют собой: с. синглет; д. дублет (видимый); т. триплет (видимый); м. мультиплет; ушир. уширенный; и т. д. Данные MS регистрировали на блоке Waters Micromass или WatersZQ, сопряженном с HPLC прибором Hewlett-Packard (AGILENT 1100) и работающем на программном обеспечении MASSLYNX/OpenLynx. ионизацию Использовали электрораспылением с обнаружением положительных (ES+)или отрицательных ионов (ES-); и обнаружением на диодном массиве. Очистку соединений посредством препаративной HPLC с обращенной фазой осуществляли в системе GILSON с использованием колонки YMC-Pack Pro C18 (150 \times 20 мм внутр. диаметр), элюируя на 20 мл/мин градиентом вода/ацетонитрил (0,1% 5% TFA) (обычно ацетонитрила до 95% ацетонитрила), или с использованием колонки SUNFIRE Prep C18 OBD $5\mu M$ (100×30 мм внутр. диаметр), элюируя на 50 мл/мин с градиентом вода/ацетонитрил (0,1% TFA). соединений с помощью препаративной HPLC, запускаемой по массе, с обращенной фазой осуществляли на Preparative Scale HPLC под Очистку управлением Waters MS. соединений посредством тонкослойной хроматографии (PTLC) проводили 20×20 см стеклянных пластинах, покрытых силикагелем, коммерчески доступном В Analtech; или Ε. Merck. Колоночную хроматографию осуществляли на стеклянной силикагелевой колонке с использованием Kieselgel 60, 0,063-0,200 мм (SiO₂) или в системе с картриджами BIOTAGE SiO2, используя системы BIOTAGE Horizon и BIOTAGE SP-1; или SiO₂ картридже Teledyne Isco, используя систему

COMBIFLASH Rf. Химические символы имеют свое обычное значение, и также использованы следующие сокращения: ч (часы), мин (минуты), (объем), macc. (macca), т. к. (точка кипения), (температура плавления), л (литр(ы)), ΜЛ (MUJURURUM), $(\text{грамм}(\mathsf{H}))$, мг $(\text{миллиграмм}(\mathsf{H}))$, моль (моли), ммоль (миллимоли), (эквивалент(ы)), мкМ (микромолярн.), экв. ИЛИ эквив. (наномолярн.), прибл. (приблизительно).

Далее представлены репрезентативные процедуры для получения промежуточных соединений, используемых для того, чтобы получать конечные продукты, описанные в примерах, которые идут далее. Эти примеры предоставлены только с целью дополнительной иллюстрации и не предназначены в качестве ограничения раскрытого изобретения.

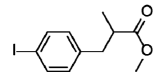
Понятно, ЧТО хиральный центр В соединении существовать в «S» или «R» стереоконфигурациях или в виде смеси обоих. В некоторых из примеров для промежуточных соединений и конечных соединений, такие соединения, содержащие рацемический хиральный центр, разделяли на индивидуальные стереоизомеры, например, обозначаемые как изомер А (или энантиомер А или тому подобное), что относится к наблюдаемому более быстро элюируемому изомеру, и изомер В (или энантиомер В или тому подобное), что относится к наблюдаемому более медленно элюируемому изомеру, и каждый такой изомер может быть указан в примере в качестве быстро или медленно элюируемого изомера. Когда используют один изомер «А» или «В» промежуточного соединения для того, чтобы получать последующее соединение, последующее соединение может соответствует получать обозначение \ll A \gg ИЛИ «B≫, которое предварительно использованному промежуточному соединению.

Любые промежуточные соединения, описанные далее, можно обозначать в настоящем описании с помощью их номера, которому предшествует «I-». Для иллюстрации, рацемическое исходное указанное в заголовке соединение обозначают как промежуточное соединение 37 (I-37 или rac I-37), а разделенные стереоизомеры обозначают как промежуточные соединения 37A и 37B (или I-37A и I-37B). В некоторых примерах, соединения, имеющие хиральный центр, получали синтезом из одного изомера промежуточного

соединения; например, пример 13В выполняли с использованием I-11B. B некоторых стереоизомера случаях промежуточные соединения или примеры содержат больше чем один хиральный центр. В таких случаях, разделение изомеров может требовать больше чем одного хирального разделения. В таких случаях, за номером промежуточного соединения или примера могут следовать 2 буквы (например, І-38АВ или Ех-5ВА). Для этих промежуточных соединений и примеров первая буква представляет изомер А или В после первого разделения и вторая буква обозначает изомер А или В второго разделения. Абсолютную стереохимию стереоизомеров в примерах и промежуточных соединениях определяли, если не установлено иное в примере или синтезе промежуточного соединения. В изображении химической структуры звездочку (*), которая использовать указывает местоположение хирального центра.

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 1

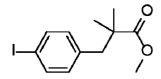
Метил 3-(4-йодфенил)-2-метилпропаноат



В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую раствор метил 3-(4-йодфенил) пропаноата (2 г, 6,89 ммоль) в 27 мл ТНГ при -78°C медленно добавляли раствор бис (триметилсилил) амида калия (1 М в ТНГ, 8,3 мл, 8,3 ммоль). Получаемый раствор перемешивали 30 мин при -78°C прежде, чем добавляли метилйодид (0,560 мл, 8,96 ммоль). Реакцию перемешивали 2 ч при -78°C, затем гасили с использованием 1 М водн. раствора соляной кислоты. экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой солевым раствором, сушили над безводн. промывали фильтровали и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали хроматографии на с использованием посредством силикагеле градиента EtOAc: гексан для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт I-1. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl $_3$) δ 7,66-7,60 (M, 2H), 6,94 (π , J=8,2 $\Gamma \mu$, 2H), 3,67 (c, 3H), 2,99 $(дд, J=13,5, 7,1 \Gamma ц, 1H), 2,73 (гепт, J=7,0 \Gamma ц, 1H), 2,64 (дд,$

J=13,4, 7,4 Γ ц, 1H), 1,18 (д, J=6,9 Γ ц, 3H); m/z=305 (M+1). ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 2

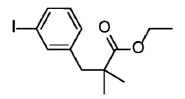
Метил 3-(4-йодфенил)-2,2-диметилпропаноат



колбу в инертной атмосфере азота, содержащую раствор метилизобутирата (1,16 мл, 10,1 ммоль) в ТНГ (34 мл), при -78°C медленно добавляли раствор диизопропиламида лития (1 М в ТНГ, 11,1 мл, 11,1 ммоль). Получаемый раствор перемешивали 1 ч при -78°C прежде, чем добавляли раствор 4-йодбензилбромида (3 г, 10,10 ммоль) в ТНГ (2 мл). Реакцию оставляли нагреваться вплоть до RT и перемешивали 2 ч, затем гасили посредством добавления насыщ. водн. NH_4Cl . Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили безводн. $MgSO_4$, фильтровали и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc: гексан для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт I-2. ¹H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 7,65-7,54 (M, 2H), 6,94-6,81 (M, 2H), 3,68 (C, 3H), 2,82 (c, 2H), 1,20 (c, 6H); m/z=319 (M+1).

промежуточное соединение 3

Этил 3-(3-йодфенил)-2,2-диметилпропаноат



Указанное в заголовке соединение I-3 получали с использованием по существу тех же процедур, которые описаны для промежуточного соединения 2, используя 3-йодбензилбромид и этилизобутират в качестве исходного материала. m/z=333 (M+1)

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 4

Трет-бутил 3-(6-бромпиридин-3-ил)-2,2-диметилпропаноат

Указанное в заголовке соединение I-4 получали с использованием по существу тех же процедур, которые описаны для промежуточного соединения 2, используя 2-бром-5- (бромметил) пиридин и т-бутилизобутират в качестве исходного материала. m/z=316 (M+1)

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 5

Метил 3-(2-бром-4-йодфенил) пропаноат

Стадия А – 3-(2-бром-4-нитрофенил) пропановая кислота. В колбу, содержащую 3-(4-нитрофенил) пропановую кислоту (8 г, 41,0 ммоль) в воде (40 мл) и концентрированную серную кислоту (40 мл), при 0°С медленно добавляли N-бромсукцинимид (9,48 г, 53,3 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в темноте в течение 2 ч при 40° С, затем разводили водой и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

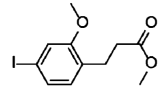
Стадия В - метил 3-(2-бром-4-нитрофенил) пропаноат. В колбу помещали 3-(2-бром-4-нитрофенил) пропановую кислоту (16 г, 40,9 ммоль), концентрированную серную кислоту (20 мл) и МеОН (40 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при 80°С, затем охлаждали ДΟ RT, разводили водой и экстрагировали использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc:петролейным эфиром (0-30%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С - метил 3-(4-амино-2-бромфенил) пропаноат. В колбу помещали метил 3-(2-бром-4-нитрофенил) пропаноат (10,0 г, 24,3 ммоль), железо (5,4 г, 97 ммоль) и хлорид аммония (3,9 г, 72,9 ммоль) в смеси этанола (80 мл) и воды (20 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 Ч при 90°C. Твердое отфильтровывали и промывали в EtOAc. Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток растворяли в воде, рН раствора корректировали до рН 1 с использованием соляной (1 H). Получаемый раствор кислоты экстрагировали использованием EtOAc $(2\times)$. Нq корректировали ДО 10 использованием гидроксида натрия (1 Н). Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органический слой объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия D - метил 3-(2-бром-4-йодфенил) пропаноат. В колбу, содержащую метил 3-(4-амино-2-бромфенил)пропаноат (5,0 г, 19,4 ммоль), концентрированную соляную кислоту (15 мл) и воду (13 мл), при 0° С добавляли по каплям раствор нитрита натрия (1,47 г, 21,3 ммоль) в воде (2 мл). Смесь перемешивали в течение 1 ч при 0°С прежде, чем добавляли йодид калия (6,43 г, 38,7 ммоль). После дополнительных 5 мин при 0°С смесь разводили в Et_2 О и промывали в водн. насыщ. NaHSO4. Органический слой сушили над безводн. MgSO4 Фильтрат концентрировали in vacuo. фильтровали. очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc: петролейным эфиром (0-30%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-5. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl $_3$) δ 7,85 (д, J=1,8 Γ ц, 1H), 7,51 (дд, J=1,8, 8,4 Γ ц, 1H), 6,97 (д, J=8,4 $\Gamma_{\rm H}$, 1H), 3,65 (c, 3H), 2,98 (τ , J=7,5 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 2,60 (τ , J=7,5 Гц, 2H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 6

Метил 3-(4-йод-2-метоксифенил) пропаноат



Стадия А - 7-йодхроман-2-он. В колбу помещали йодфенил) пропановую кислоту (6,0 г, 21,7 ммоль), трифторуксусную кислоту (109 мл) и [бис(трифторацетокси)йод]бензол (14,0 г, 32,6 0°C Смесь охлаждали до И ПО каплям добавляли ть диферидотфидтород (4,1) MJ, 32,6 ммоль). Получаемую перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NaHCO2, экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc:петролейным эфиром (0-30%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В – 3-(2-гидрокси-4-йодфенил) пропановая кислота. В колбу, содержащую 7-йодхроман-2-он (2,8 г, 10,2 ммоль) в смеси ТНГ (20 мл) и воды (20 мл), добавляли LiOH (2,1 г, 51,1 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. раствора соляной кислоты (2 H) экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С — метил 3-(4-йод-2-метоксифенил) пропаноат. В колбу, содержащую 3-(2-гидрокси-4-йодфенил) пропановую кислоту $(3,0\ r,\ 10,3\ ммоль)$ и иодометан $(1,9\ мл,\ 30,8\ ммоль)$ в DMF $(50\ мл)$, добавляли карбонат калия $(5,7\ r,\ 41,1\ ммоль)$. Получаемую смесь перемешивали в течение $16\ ч$ при 50° С. Реакцию гасили посредством добавления воды, экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc:петролейным эфиром (0-30%) для того, чтобы

получать указанное в заголовке соединение I-6. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ 7,49 (дд, J=8,7 Гц, 2,4 Гц, 1H), 7,44 (д, J=2,4 Гц, 1H), 6,61 (д, J=8,7 Гц, 1H), 3,81 (с, 3H), 3,69 (с, 3H), 2,88 (т, J=7,5 Гц, 2H), 2,59 (т, J=7,5 Гц, 2H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 7

Метил 5-бром-2,2-диметил-4-оксопентаноат

В колбу, содержащую метил 4-хлор-2,2-диметилпент-4-еноат (19,0 мл, 113 ммоль) в смеси этанола (100 мл) и воды (75 мл), при 0°С добавляли по каплям бром (5,95 мл, 115 ммоль) и реакцию перемешивали 3 ч при 0°С. Реакцию разводили водой, экстрагировали с использованием DCM (3×). Органические слои объединяли, промывали в водн. насыщ. NaHCO3 (2×) и солевом растворе (1×), сушили над безводн. MgSO4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-7. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl3): δ 3,86 (c, 2H); 3,67 (c, 3H); 2,93 (c, 2H); 1,26 (c, 6H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 8

Транс-этил 2-(2-бромацетил) циклопропан-1-карбоксилат

В колбу, содержащую транс-этил 2ацетилциклопропанкарбоксилат (700 мг, 4,48 ммоль) в этаноле (14 мл), при 0° С добавляли по каплям бром (0,28 мл, 5,38 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при 0°С и 16 ч при RT. Реакционный раствор гасили посредством добавления воды, DCM. экстрагировали с использованием Органические объединяли, промывали в водн. насыщ. NaHCO3 и солевом растворе, сушили над безводн. MgSO₄ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт. 1 Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 4,22-4,09 (м, 2H), 4,05 (с,

2H), 2,75-2,68 (M, 1H), 2,29-2,23 (M, 1H), 1,59-1,48 (M, 2H), 1,32-1,26 (M, 3H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 9

Метил 1-(3-бром-2-оксопропил) циклопропан-1-карбоксилат

Стадия A — трет-бутил 1-(2-(бромметил) аллил) циклопропан-1-карбоксилат

колбу, в инертной атмосфере азота, содержащую диизопропиламин (8,90 г, 88 ммоль) в THF (75 мл), при -78°C добавляли по каплям н-бутиллитий (32,3 мл, 81 ммоль, 2,5 М в ТНF). Получаемую смесь медленно нагревали до RT и перемешивали в течение 30 мин при RT, затем обратно охлаждали до -78°C. Третбутил циклопропанкарбоксилат (10 г, 70,3 ммоль) добавляли по каплям и получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при -78°C прежде, чем по каплям добавляли 2,3-дибромпроп-1-ен (15,5 г, 77 ммоль). Получаемую смесь медленно нагревали вплоть до RT и перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl, экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В – 1-(3-бром-2-оксопропил) циклопропан-1-карбоновая кислота

В колбу, содержащую трет-бутил 1-(2-(бромметил) аллил) циклопропан-1-карбоксилат $(1,0\ r,\ 3,83\ ммоль)$ в смеси этанола $(5\ мл)$ и воды $(4\ мл)$, при 0° С добавляли бром $(673\ мr,\ 4,21\ ммоль)$. Получаемую смесь перемешивали в течение $4\ ч$ при RT, затем концентрировали in vacuo для того, чтобы получать неочищенный указанный в заголовке материал, который использовали непосредственно на стадии C.

Стадия С - метил 1-(3-бром-2-оксопропил) циклопропан-1-

карбоксилат

В колбу, содержащую неочищенную 1-(3-бром-2-оксопропил) циклопропан-1-карбоновую кислоту (предположительно 3,83 ммоль) в МеОН (10 мл), добавляли серную кислоту (0,5 мл, 9,38 ммоль) и получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч с обратным холодильником. Реакционную смесь охлаждали до RT, разводили в EtOAc, промывали в водн. насыщ. NaHCO $_3$ (2×) и солевом растворе, сушили над безводн. Na $_2$ SO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (5-15%) для того, чтобы получать I-9. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl $_3$) δ 4,00 (c, 2H), 3,66 (c, 3H), 2,86 (c, 2H), 1,45-1,35 (м, 2H), 0,93-0,84 (м, 2H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 10, 10А и 10В

Этил-2-(дицианометил))-2-метилбут-3-иноат и его S- и R- изомеры

В колбу, содержащую безводн. LiCl (25,8 мг, 0,609 ммоль) в THF (1 мл), добавляли раствор бромида этинилмагния (1,3 мл, 0,64)ммоль, 0,5 M в THF). Реакцию перемешивали при RT в течение 0,5 ч. Затем получаемый раствор быстро добавляли по каплям через шприц в раствор этил 3,3-дициано-2-метилпроп-2-еноата (0,609 мл, 0,609 ммоль, 1 М раствор в бензоле) (получали в соответствии с Hagiware et. al. Synthesis 1974, 9, 669) в ТНГ (22,5 мл) при -10 $^{\circ}$ С. Реакцию перемешивали в течение 10 мин, затем гасили с использованием насыщ. водн. NH₄Cl и разводили водой и EtOAc. Слои разделяли и органический слой сушили над безводн. Na_2SO_4 и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством силикагеле с использованием хроматографии на EtOAc: гексаны для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт І-10. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка ОЈ-Н) для того, чтобы получать изомеры I-10A (более быстрое элюирование) и I-10B (более медленное элюирование). 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃): δ 4,34 (2H, к, J=7,2 Гц), 4,31 (1H, c), 2,66 (1H, c), 1,80 (3H, c), 1,35 (3H, т, J=7,1 Гц).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 11, 11А и 11В

Этил 3,3-дициано-2-(4-(3-метокси-3-оксопропил) фенил)-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую раствор метил 3-(4-йодфенил) пропаноата (1,3 г, 4,48 ммоль) в ТНГ (6 мл) при -40°C медленно добавляли комплекс изопропилхлорида магния хлорида лития (3,9 мл, 5,18 ммоль, 1,3 М в ТНF). Получаемый раствор перемешивали 1 ч при -30° С, затем охлаждали до -50° С. Медленно добавляли этил 3,3-дициано-2-метилпроп-2-еноат (3,0 мл, 3,05 ммоль, 1 M в бензоле) (получали в соответствии с Hagiware et. al. Synthesis 1974, 9, 669) и реакцию перемешивали в течение 1 ч при -50°С, затем гасили с использованием насыщ. водн. NH_4Cl и разводили водой и EtOAc. Слои разделяли и органический слой сушили над безводн. Na_2SO_4 и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc/петролейный эфир (0%-30%) для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт I-11. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AD) для того, чтобы получать изомеры I-11A (более быстрое элюирование) и І-11В (более медленное элюирование).

¹Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 7,32-7,19 (м, 4H), 4,45 (с, 1H), 4,36-4,14 (м, 2H), 3,67 (с, 3H), 2,96 (т, J=7,8 Гц, 2H), 2,64 (дд, J=8,4, 7,2 Гц, 2H), 1,97 (с, 3H), 1,25 (т, J=7,1 Гц, 3H); m/z=329 (M+1).

Используя схожую процедуру, описанную для синтеза

промежуточного соединения 10 или 11, следующие соединения в таблице 1 получали с использованием коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 1

Пром.	Колонка для	R ³	m/z (M+1)
соед.	хирального		
	разрешения		
12	-	\	343
		\$ \	
13A	IA	\ \ \ \ \	357
13B			
14	-	Br O	407
15A	AS	}	329
15B		, 	
16	-	Et O Et	371
17	_		357 (M-1)
18	_) \>\-\0	¹ Н ЯМР (400 МГц,
			CDCl ₃) δ 8,13-8,03 (M,
		-{{-// }	2H), 7,62-7,50 (м,
			2H), 4,54 (c, 1H),
			4,36-4,20 (M, 2H),
			3,94 (c, 3H), 2,04 (c,

			ЗН), 1,25 (т, J=7,1
			Гц, ЗН).
19	_	Br	324
20	_	OtBu	400

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 21, 21А и 21В

Этил 2-(4-бромфенил)-3,3-дициано-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

A этил 2-(4-бромфенил) пропаноат. В колбу, Стадия содержащую этил 2-(4-бромфенил)ацетат (20,0 г, 82,9 ммоль) в ТНГ 0°C (200 мл), идп добавляли по каплям раствор бис (триметилсилил) амида лития (99,6 мл, 99,6 ммоль, 1 М в ТНГ). Получаемый раствор перемешивали в течение 1 ч при 0°С, затем добавляли по каплям иодометан (11,7 г, 82,4 ммоль) при 0° С. Реакционную смесь оставляли нагреваться вплоть до RT в течение 2 ч и гасили посредством добавления насыщ. водн. $\mathrm{NH_4Cl}$. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na₂SO₄, фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток посредством хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В — этил 2-бром—2-(4-бромфенил) пропаноат. В колбу помещали этил 2-(4-бромфенил) пропаноат (19,5 г, 75,8 ммоль), 2,2'—азобисизобутиронитрил (1,25 г, 7,61 ммоль) и N—бромсукцинимид (16 г, 89,9 ммоль) в тетрахлорметане (100 мл). Получаемый раствор перемешивали в течение 3 ч при 80° С, затем гасили посредством добавления насыщ. водн. пентагидрата тиосульфата натрия. Получаемый раствор экстрагировали с

использованием EtOAc (3×) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

этил 2-(4-бромфенил)-3,3-дициано-2-Стадия С метилпропаноат. В колбу, содержащую гидрид натрия (1,5 г, 62,5 ммоль) в DMF (200 мл), при 0° С добавляли частями пропандинитрил (2,4 г, 36,3 ммоль). Получаемый раствор перемешивали в течение 30 мин при 0° С прежде, чем добавляли частями этил 2-бром-2-(4бромфенил) пропаноат (10,0 г, 29,8 ммоль). Получаемый раствор перемешивали дополнительные 30 мин при 0°С, затем 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления солевого раствора, экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного ДЛЯ TOPO, чтобы получать указанное рацемическое соединение I-21. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® OJ-H) для того, чтобы получать изомеры I-21A (более быстрое элюирование) и I-21B (более медленное элюирование). 1 Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 7,57 (д, J=8,7 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 7,25 (π , J=7,8 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 4,44 (c, 1H), 4,33-4,20(M, 2H), 1,98 (C, 3H), 1,25 $(Д, J=7,2 \Gamma Д, 3H)$; M/Z=319 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 22

Метил 1-(азидометил)циклопропан-1-карбоксилат

В закрытый флакон, содержащий раствор азида натрия (471 мг, 7,25 ммоль) в DMSO (40 мл) при RT добавляли метил 1- (бромметил) циклопропанкарбоксилат (1 г, 5,18 ммоль). Получаемый раствор перемешивали 48 ч при 45°С. Реакцию оставляли остывать до RT и гасили посредством добавления воды. Смесь экстрагировали с использованием Et_2O (2×). Органический слой сушили над безводн.

 $MgSO_4$, фильтровали и концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать I-22. m/z=156 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 23

Метил 2-азидо-2-метилпропаноат

Во флакон, содержащий раствор азида натрия $(2,6\ r,\ 40\ ммоль)$ и метил 2-бром-2-метилпропаноат $(1,3\ мл,\ 10\ ммоль)$ в 10 мл смеси DCM:вода 1:1, при RT добавляли гидросульфат тетрабутиламмония $(700\ мr,\ 2,0\ ммоль)$. Получаемый раствор перемешивали 48 ч при RT. Органический слой промывали водой $(2\times)$, сушили над безводн. MgSO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать I-23. 1 H ЯМР $(500\ M\Gammaц,\ CDCl_3)$ δ 3,76 $(c,\ 3H)$, 1,45 $(c,\ 6H)$.

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 24В

Этил 3,3-дициано-2-(1-(3-метокси-3-оксопропил)-1H-1,2,3триазол-4-ил)-2-метилпропаноат

Колбу в инертной атмосфере азота заполняли этил-2-(дицианометил))-2-метилбут-3-иноатом I-10B (300 мг, 1,5 ммоль), бромтрис (трифенилфосфин) медью (I) (144 мг, 0,16 ммоль) и DMSO (7,7 мл). Туда добавляли метил 3-азидопропаноат (500 мг, 3,1 ммоль) и реакцию перемешивали при 50°C в течение 18 ч. Реакционную смесь разводили с использованием EtOAc и воды. Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором $(2\times)$, сушили над безводн. MgSO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали колоночной хроматографии на силикагеле использованием EtOAc: гексана (0-100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-24B. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl $_3$) δ 7,77 (с, 1H), 4,94 (с, 1H), 4,67 (т, J=6,3 Гц, 2H), 4,30 (кд,

J=7,2, 1,3 Γ ц, 2H), 3,70 (с, 3H), 2,99 (τ , J=6,3 Γ ц, 2H), 1,95 (с, 3H), 1,30 (τ , J=7,1 Γ ц, 3H); m/z=320 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-24B, следующие соединения в таблице 2 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 2

Пром. соед.	R ³	m/z (M+1)
25B	N=N N=N N=N	306
26B	N=N N-N	334
27В	N=N N=N	348
28B	N=N N=N	346

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 30

Диэтил 2-(дицианометил)-2-метилмалонат

Используя процедуру, описанную в WO2015/088885, получали промежуточное соединение 30. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃): δ 4,55 (1H, c), 4,28-4,39 (4H, м), 1,82 (3H, c), 1,34 (6H, т, J=7,12 Гц).

промежуточное соединение 31

Диэтил циклопропил (дицианометил) пропандиот

Используя процедуру, описанную в WO2015/088885, получали промежуточное соединение 31

¹Н ЯМР (500 МГц, CDCl₃): δ 4,41 (c, 1H); 4,38-4,26 (м, 4H); 1,52-1,45 (м, 1H); 1,33 (т, J=7,14 Гц, 6H); 0,86-0,79 (м, 2H); 0,71-0,66 (м, 2H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 32

Этил 3,3-дициано-2-(4-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил)оксазол-2-ил)-2-метилпропаноат

Стадия А - этил 3-амино-2-метил-3-оксопропаноат. В колбу, содержащую этил 2-цианопропаноат (20 г, 157 ммоль), при 0°C добавляли по каплям хлортриметилсилан (40,2 мл, 315 ммоль), после чего следовало добавление воды (5,7 мл, 315 ммоль) по каплям с поддержанием температуры реакции 0°С. Реакционную смесь оставляли нагреваться вплоть до RT и перемешивали в течение 4 ч. Реакционная смесь разделялась на слоя, и супернатант два выбрасывали. Туда добавляли гексан И супернатант выбрасывали. Затем остаток нейтрализовали посредством добавления 0°C. NaHCO3 при Смесь экстрагировали насыщ. водн. использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором (2×), сушили над безводн. $MgSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил 3-(2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропаноат. В колбу, содержащую метил 5-бром-2,2-диметил-4-оксопентаноат (8,0 г, 33,7 ммоль), этил 3-амино-2-метил-3-оксопропаноат (5,0 г, 34,4 ммоль) в <math>EtOAc (20 мл),

добавляли трифторметансульфонат серебра (8,7 г, 33,7 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в темноте в течение 2 ч при 90° С, охлаждали до RT и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток наносили на колонку C18 с ацетонитрилом/водой+0,1% TFA. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

С - метил 3-(2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2-Стадия ил) оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропаноат. В колбу, содержащую метил 3-(2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) оксазол-4-ил) -2,2диметилпропаноат (9,0 г, 31,8 ммоль) в ТНF (300 мл), при 0°С добавляли по каплям раствор бис (триметилсилил) амида лития (34,9 мл, 34,9 ммоль, 1 М в ТНГ). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0° С прежде, чем одной частью добавляли Nбромсукцинимид (6,2 Γ , 34,9 ммоль). Получаемую перемешивали в течение 30 мин при 0°С затем гасили посредством NH₄Cl. Смесь экстрагировали водн. добавления насыщ. использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым Na_2SO_4 , раствором, СУШИЛИ над безводн. фильтровали концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc/гексан для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия D - этил 3,3-дициано-2-(4-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил) оксазол-2-ил) -2-метилпропаноат. В колбу, содержащую метил 3-(2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2-ил) оксазол-4-ил) -2,2диметилпропаноат (6,16 г, 17,01 ммоль), малононитрил (2,25 г, 34,0 ммоль) в THF (200 мл), при 0°С добавляли DBU (5,13 мл, 34,0 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С, затем гасили посредством добавления насыщ. водн. NH₄Cl. Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 фильтровали и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc/гексан для того, чтобы получать рацемическое I-

32. 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 7,46 (c, 1H), 4,83 (c, 1H), 4,31 (к, J=7,2 Гц, 2H), 3,70 (c, 3H), 2,80 (c, 2H), 2,02 (c, 3H), 1,29 (т, J=7,2 Гц, 3H), 1,23 (д, J=2,8 Гц, 6H); m/z=348 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения 32, следующие соединения в таблице 3 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка, см. таблицу) для того, чтобы получать изомеры А (более быстрое элюирование) и В (более медленное элюирование).

Таблица 3

Пром.	Колонка	для	R ³	m/z
соед.	хирального			(M+1)
	разрешения			
33A 33B	AD		OEt N	334
34A 34B	AD		O OEt	320

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 35, 35А и 35В

Этил 3,3-дициано-2-(4-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил) тиазол-2-ил)-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

Стадия А - метил 3-(2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) тиазол-4-ил) -2,2-диметилпропаноат. Колбу, содержащую этил 3-амино-2-метил-3-тиоксопропаноат (6,1 г, 37,8 ммоль) и метил 5-бром-2,2-диметил-4-оксопентаноат (9,44 г, 37,8 ммоль) в ЕtOH (95 мл),

перемешивали при 50° С в течение 1,5 ч. Реакцию охлаждали до RT, разводили в DCM и медленно добавляли триэтиамин (5,27 мл, 37,8 ммоль), получаемую смесь концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc/rekcah для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆): δ 7,18 (c, 1H); 4,17 (к, J=8,0 Гц, 1H); 4,08 (к, J=8,0 Гц, 2H); 3,05 (c, 3H); 2,88 (c, 2H), 1,45 (д, J=8,0 Гц, 3H), 1,13 (т, J=8,0 Гц, 3H), 1,08 (c, 6H). m/z=300 (M+1).

Стадия В - метил 3-(2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2ил) тиазол-4-ил) -2, 2-диметилпропаноат. В колбу, содержащую метил 3-(2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) тиазол-4-ил) -2,2диметилпропаноат (10,5 г, 35,1 ммоль) в толуоле (175 мл), по каплям добавляли НС1 (9,64 мл, 38,6 ммоль, 4М в диоксане) и получаемую смесь перемешивали 10 мин при RT. Реакцию охлаждали до 0° С и добавляли КВr (4,59 г, 38,6 ммоль), после чего следовало медленное добавление H_2O_2 (3,99 мл, 45,6 ммоль, 35% масс.). Реакцию перемешивали при 0°C в течение 30 мин, затем гасили посредством добавления тиосульфата натрия (22,2 г, 140 ммоль), разводили водой и экстрагировали с использованием EtOAc (3 \times). Органические слои объединяли, промывали в водн. насыщ. NaHCO₃, сушили над безводн. $MgSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆): δ 7,41 (с, 1H); 4,20 (к, J=8,0 $\Gamma_{\rm H}$, 2H); 3,56 (c, 3H); 2,90 (c, 2H), 2,24 (c, 3H), 1,18 $(T, J=8, 0 \Gamma H, 3H), 1,08 (C, 6H). m/z=378 (M+1).$

Стадия С — этил 3,3-дициано—2-(4-(3-метокси—2,2-диметил—3-оксопропил) тиазол—2-ил)—2-метилпропаноат. В колбу, содержащую метил 3-(2-(2-бром—1-этокси—1-оксопропан—2-ил) тиазол—4-ил)—2,2-диметилпропаноат (520 мг, 1,37 ммоль) и малононитрил (182 мг, 2,75 ммоль) в ТНГ (14,5 мл), при 0°С по каплям добавляли 1,8-диазабициклоундец—7-ен (0,41 мл, 2,75 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием

ЕТОАС (3×). Органические слои объединяли, промывали солевым раствором, сушили над безводн. MgSO₄ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента ЕТОАС/гексан для того, чтобы получать указанное в заголовке рацемическое соединение I-35. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALPAK® IC) для того, чтобы получать изомеры I-35A (более быстрое эльирование) и I-35B (более медленное эльирование). 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆): δ 7,45 (с, 1H), 5,71 (с, 1H), 4,22 (к, J=8,0 Гц, 2H), 3,58 (с, 3H), 2,94 (м, 2H), 1,86 (с, 3H), 1,17 (т, J=8,0 Гц, 3H), 1,11 (с, 3H) 1,08 (с, 3H); m/z=364 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения 35, получали следующее соединение в таблице 4. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка, см. таблицу) для того, чтобы получать изомеры А (более быстрое элюирование) и В (более медленное элюирование).

Таблица 4

Пром.	Колонка	для	R ³	m/z
соед.	хирального			(M+1)
	разрешения			
36A	AD-H		0, /	348
36B) o	(M-1)
			S	
			25 N	

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 37 37А и 37В

Этил 4-циано-5-этокси-3-метил-2-оксо-2,3-дигидро-1H-пиррол-3-карбоксилат и его S- и R-изомеры

В колбу, содержащую раствор I-18 (300 мг, 1,0 ммоль) в 2,0 мл MeOH при RT медленно добавляли раствор NaOMe (0,27 мл, 1,2 ммоль, 25% масс. в МеОН). Получаемый раствор перемешивали 6 ч при 65° С. Реакцию оставляли остывать до RT, затем гасили посредством добавления 1 М водн. раствора KH_2PO_4 и EtOAc. Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. фильтровали и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента (EtOAc: EtOH 3:1): гексан для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт І-37. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AS-H) для того, чтобы получать изомеры I-37A (более быстрое элюирование) и I-37B (более медленное элюирование). 1H ЯМР (400 МГЦ, CDCl₃) δ 8,08 (т, J=1,8 ГЦ, 1H), 8,00 (ДТ, J=7,8, 1,4 ГЦ, 1Н), 7,64 (ддд, Ј=7,9, 2,1, 1,2 Гц, 1Н), 7,47 (т, Ј=7,8 Гц, 1Н), 7,39 (c, 1H), 4,34 (c, 3H), 3,93 (c, 3H), 1,84 (c, 3H); m/z=287(M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 38, 38АА, 38АВ, 38ВА и 38ВВ
Этил 4-циано-5-этокси-3-метил-2-оксо-2,3-дигидро-1H-пиррол3-карбоксилат и его SS-, SR-, RS- и RR-изомеры

В колбу, содержащую I-12 (683 мг, 2,0 ммоль) в МеОН (4 мл), при RT добавляли метоксид натрия (0,55 мл, 2,4 ммоль, 25% масс. в МеОН) и смесь перемешивали при 65° С в течение 2 ч. Реакцию оставляли остывать до RT, затем гасили посредством добавления 1

M водн. раствора KH_2PO_4 и EtOAc. Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым сушили над безводн. $MqSO_4$, фильтровали концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента (EtOAc:EtOH 3:1):гексан для того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт І-38. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALPAK® ADдля того, чтобы получать изомеры І-38А (более быстрое H) элюирование) и I-38A (более медленное элюирование). Изомер I-38A разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALPAK® ADдля того, чтобы получать изомеры І-38АА (более быстрое элюирование) и I-38AB (более медленное элюирование). Изомер I-38В разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALPAK® AD-H) для того, чтобы получать изомеры I-38BA (более быстрое элюирование) и I-38ВВ (более медленное элюирование).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-37 или I-38, получали следующие соединения в таблице 5

Таблица 5

Пром.	Колонка	R ³	R ⁴	R ⁵	m/z
соед.	для				(M+1)
	хирального				
	разрешения				
39A 39B	AS-H	O Et	Ме	Et	371
40A 40B	AS-H	**************************************	Me	Et	239

41A 41B	AS-H	-%	N-ive	Ме	237
42A 42B	IC		Me	Ме	334
43A 43B	IC	S O O	Me	Ме	348 (M-1)

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 44

Метил 6-бром-2,2-дифтор-5-оксогексаноат

В колбу, содержащую этил 2,2-дифтор-5-оксогексаноат (12,0 Γ , 61,8 ммоль) в МеОН (30 мл), при 0°С добавляли по каплям бром (9,9 г, 61,8 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. тиосульфата натрия и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, безводн. Na₂SO₄ И фильтровали. Фильтрат СУШИЛИ нап концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-44. 1 H AMP (300 MF4, CDCl₃) δ 3,88 (c, 2H), 3,23 (c, 3H), 2,99-2,83 (M, 2H), 2,71-2,51 (M, 2H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 45

Метил 6-бром-2,2-диметил-5-оксогексаноат

Промежуточное соединение I-45 получали, используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-44, с использованием метил 2,2-диметил-5-оксогексаноата в качестве исходного материала. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 3,88 (c, 2H), 3,67 (c, 3H), 2,67-2,61 (м, 2H), 1,81-1,83

(M, 2H), 1,20 (C, 6H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 46

Метил 5-бром-2,2-диметил-4-оксогексаноат

Промежуточное соединение I-46 получали, используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-7, с использованием метил-4-бром-2,2-диметилгекс-4-еноата в качестве исходного материала. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 4,40 (к, J=5,1 Гц, 1H), 3,70 (с, 3H), 3,09 (д, J=13,2 Гц, 2H), 2,94 (д, J=13,2 Гц, 2H), 1,74 (д, J=5,1 Гц, 3H), 1,24 (с, 6H).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 47

(R) -метил-2-{[(9Н-флуорен-9-ил)метокси] карбониламино}-5- бром-4-оксопентаноат

(R)-метил-2-{[(9H-флуорен-9-Α Стадия ил) метокси] карбониламино}-4-бромпент-4-еноат. В колбу, содержащую (R)-2-({[(9H-флуорен-9-ил)метокси]карбонил}амино)-4бромпент-4-еновую кислоту (1,9 г, 4,56 ммоль) в МеОН (30 мл), при 0°С по каплям добавляли сульфурилдихлорид (62 мг, 0,46 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при RT в течение 16 ч, затем гасили посредством добавления воды. Смесь экстрагировали с (3×). Органический слой использованием EtOAc промывали использованием водн. насыщ. NaHCO3 и солевого раствора, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт. m/z=430, 432 (M+1).

Стадия В - (R)-метил-2-{[(9H-флуорен-9-ил)метокси]карбониламино}-5-бром-4-оксопентаноат. В колбу, содержащую (R)-метил-2-({[(9H-флуорен-9-ил)метокси]карбонил}амино)-4-бромпент-4-еноат (300 мг, 0,70

ммоль) в смеси DMF (3 мл) и воды (15 мл), при 0° С частями добавляли N-бромсукцинимид (136 мг, 0,77 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при RT в течение 16 ч, затем разводили в ЕtOAc (100 мл), промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали іп vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc:петролейный эфир для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт I-47 m/z=446, 448 (M+1).

промежуточные соединения 48-52

Используя схожую процедуру, описанную для синтеза промежуточных соединений I-10 или I-11, следующие соединения в таблице 6 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC или HPLC (колонка, см. таблицу) для того, чтобы получать изомеры A (более быстрое элюирование) и B (более медленное элюирование).

Таблица 6

Пром.	Колонка для хирального	R ³	m/z
соед.	разрешения		(M+1)
48A 48B	AD-H		301
49	_	-ξ-√OEt OEt	343 (M-1)
50A 50B	ОЈ-Н	-ξ- (OMe	271 (M-1)
51A 51B	IF	O OtBu	344



ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ 53-57

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-32, следующие соединения в таблице 7 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC или HPLC (колонка, см. таблицу) для того, чтобы получать изомеры A (более быстрое элюирование) и B (более медленное элюирование).

Таблица 7

	Γ		= 2	Ι ,
Пром.	Колонка	для	\mathbb{R}^3	m/z
соед.	хирального			(M+1
	разрешения)
53A 53B	AS) OEt	382
54	_		O OEt	384
55A 55B	AS-H		OMe	362
56A 56B	OJ-H		Me OMe	362

ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ 58-59

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-35, получали следующие соединения в таблице 8. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC или HPLC (колонка, см. таблицу) для того, чтобы получать изомеры A (более быстрое элюирование) и В (более медленное элюирование).

Таблица 8

Пром.	Колонка для хирального	R ³	m/z
соед.	разрешения		(M+1)
58A	IF	s	396
58B		ZZZ NOEt	(M-1)
59A	AD-H	0	376
59B		OMe	(M-1)
		S S	
		35€N	

ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ 60-61

Используя процедуру, схожую с тем, что описано для синтеза промежуточного соединения I-24, следующие соединения в таблице 9 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 9

Пром. соед.	\mathbb{R}^3	m/z	(M+1)

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 62

Этил 3,3-дициано-2-(5-(3-этокси-3-оксопропил) пиридин-2-ил)-2-метилпропаноат

В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую І-19 (450 мг, 1,40 ммоль) и предкатализатор XPhos 2-го поколения (хлор(2дициклогексилфосфино-2', 4', 6'-триизопропил-1, 1'-бифенил) [2-(2'амино-1,1'-бифенил) | палладий (II), 220 мг, 0,28 ммоль) в ТНГ (16 мл), добавляли бромид (3-этокси-3-оксопропил)цинка (II) (16,8 мл, 8,38 ммоль, 0,5 M в THF). Получаемую смесь перемешивали в течение 6 ч при 50°С, затем гасили посредством добавления водн. NH₄Cl и экстрагировали с использованием EtOAc Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $MgSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH₄HCO₃) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-62. ¹Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 8,41 (π , J=2,4 Γ μ , 1 μ), 7,61 (π μ , J=8,1, 2,4 Γ μ , 1 μ), 7,39 (дд, J=8,1, 0,9 Γ ц, 1H), 5,20 (с, 1H), 4,25-4,05 (м, 4H), 2,95 (τ , J=7,5 Γ μ , 2H), 2,61 (τ , J=7,5 Γ μ , 2H), 1,95 (c, 3H), 1,23-1,17 (M, 6H); m/z=342 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 63, 63А и 63В

Этил 3,3-дициано-2-[1-(3-метокси-2,2-диметил-3-оксопропил)-1H-пиразол-4-ил]-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

Стадия А — метил 2,2-диметил—3-(1H-пиразол—1-ил) пропаноат. Смесь, содержащую 1H-пиразол (5,2 г, 77 ммоль), метил 2,2-диметил—3-(тозилокси) пропаноат (20 г, 69,8 ммоль) и карбонат цезия (29,6 г, 91 ммоль) в DMF (70 мл), перемешивали в колбе при 80° С в течение 48 ч. Затем реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $NaSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=183 (M+1).

Стадия В - метил 3-[4-(2-этокси-2-оксоацетил)-1H-пиразол-1ил]-2,2-диметилпропаноат. Смесь, содержащую метил 2,2-диметил-3-(1H-пиразол-1-ил) пропаноат (3,6 г, 19,76 ммоль) и этил 2-хлор-2оксоацетат (10 мл, 89 ммоль), перемешивали в колбе в течение 24 иап 100°С. Затем реакционную смесь гасили посредством добавления ледяной воды. рН корректировали до рН 8 посредством добавления NaHCO₃. Получаемую смесь экстрагировали использованием EtOAc $(3\times)$. Органические СЛОИ объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. NaSO₄ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода модификатором 0,1% ТFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=283 (M+1).

Стадия С — этил 3,3-дициано—2-[1-(3-метокси—2,2-диметил—3-оксопропил)—1H-пиразол—4-ил]акрилат. Колбу, содержащую метил 3— [4-(2-этокси—2-оксоацетил)—1H-пиразол—1-ил]—2,2-диметилпропаноат (1,4 г, 4,96 ммоль), малононитрил (1,31 г, 19,84 ммоль) и пиперидин (84 мг, 0,99 ммоль) в Etoh (10 мл), перемешивали при Etoh В Etoh (10 мл), перемешивали при Etoh В Etoh Смесь концентрировали in vacuo и затем остаток очищали посредством Etoh Собращенной фазой (Etoh

модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=331 (M+1).

Стадия D - этил 3,3-дициано-2-[1-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил) -1Н-пиразол-4-ил] -2-метилпропаноат. В колбу инертной атмосфере азота, содержащую этил 3,3-дициано-2-[1-(3метокси-2, 2-диметил-3-оксопропил) -1Н-пиразол-4-ил] акрилат (1, 4) г, 4,24 ммоль) и хлорид лития (0,36 г, 8,48 ммоль) в ТНГ (40 мл), при 0° С по каплям добавляли бромид метилмагния (8,5 мл, 8,5 ммоль, 1 M в ТНГ). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при 0°C, затем реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl , экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. NaSO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанный в заголовке рацемический продукт І-63. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AD-H) для того, чтобы получать изомеры I-63A (более быстрое элюирование) и I-63B (более медленное элюирование). 1H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 7,50 (д, J=0,8 Гц, 1H), 7,48 (д, J=0,9 Гц, 1H), 4,41 (c, 1H), 4,34-4,28 (M, 4H), 3,73 (c, 3H), 1,91 (c, 3H), 1,32 (τ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 3H), 1,22 (c, 3H), 1,21 (c, 3H); m/z=347(M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 64

Этил 3,3-дициано-2-[2-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил)оксазол-4-ил]-2-метилпропаноат

Стадия А – метил 4-амино-2,2-диметил-4-оксобутаноат. В колбу, содержащую 4-метокси-3,3-диметил-4-оксобутановую кислоту (5 г, 31,2 ммоль) в DCM (50 мл), при 0° С добавляли оксалилхлорид (15 мл, 171 ммоль) и каплю DMF. Получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при RT. Реакционную смесь концентрировали in vacuo.

Остаток растворяли в ТНГ (20 мл) и добавляли в раствор гидрата аммиака (28%, 20 мл) в ТНГ (20 мл) при 0°С. Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин при 0°С, затем концентрировали in vacuo. Остаток растворяли в EtOAc, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил 3-[4-(1-9 токси-1-оксопропан-2-ил) оксазол-2-ил]-2, 2-диметилпропаноат. Колбу, содержащую метил 4-амино-2, 2-диметил-4-оксобутаноат (4 г, 25, 1 ммоль), этил 4-бром-2-метил-3-оксобутаноат (6,7 г, 30, 2 ммоль) и трифторметансульфонат серебра (6,78 г, 26, 4 ммоль) в EtOAc (50 мл), перемешивали при 90° С в течение 4 ч. Реакционную смесь охлаждали и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

С - метил 3-[4-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2ил) оксазол-2-ил]-2, 2-диметилпропаноат. В колбу, В атмосфере азота содержащую метил 3-[4-(1-этокси-1-оксопропан-2ил) orcason-2-ил] -2, 2-диметилпропаноат (1,2 г, 4,24 ммоль) в ТНГ(10 мл), при 0°C добавляли по каплям бис (триметилсилил) амид лития (5,08 мл, 5,08 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0° С, затем добавляли раствор N-бромсукцинимида (0,98 г, 5,51 ммоль) в ТНГ (5 мл) и смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия D – этил 3,3-дициано-2-[2-(3-метокси-2,2-диметил-3-оксопропил) оксазол-4-ил]-2-метилпропаноат. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую метил 3-[4-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2-ил) оксазол-2-ил]-2,2-диметилпропаноат (750 мг, 2,07 ммоль) и малононитрил (684 мг, 10,35 ммоль) в DMSO (100 мл), при

15°С частями добавляли карбонат калия (715 мг, 5,18 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl, экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na₂SO₄ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-64. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 7,60 (c, 1H), 4,79 (c, 1H), 4,25 (к, J=7,2 Гц, 2H), 3,66 (c, 3H), 2,99 (c, 2H), 1,83 (c, 3H), 1,28-1,22 (м, 9H); m/z=348 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 65, 65А и 65В

Этил 3,3-дициано-2-[2-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил)тиазол-4-ил]-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

Стадия А - метил 4-амино-2,2-диметил-4-тиоксобутаноат. В колбу, содержащую метил 4-амино-2,2-диметил-4-оксобутаноат (5,1 г, 32,0 ммоль) в ТНГ (200 мл), при 0°С добавляли пентасульфид фосфора (21,4 г, 96 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакционную смесь фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил 3-[4-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) тиазол-2-ил]-2, 2-диметилпропаноат. Колбу, содержащую метил 4-амино-2, 2-диметил-4-тиоксобутаноат (1,65 г, 9,42 ммоль) и этил 4-бром-2-метил-3-оксобутаноат (3,50 г, 9,42 ммоль) в ЕtOH (20 мл), перемешивали при 50° С в течение 30 мин. Реакционную смесь концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-5%). ОстатОк разводили В ЕtOAc и промывали в водн. насыщ. NaHCO3, сушили над безводн. Na $_2$ SO $_4$ и фильтровали. Фильтрат

концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. $m/z=300 \, (M+1)$.

метил 3-[4-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2ил) тиазол-2-ил]-2,2-диметилпропаноат. В колбу В инертной атмосфере азота, содержащую метил 3-[4-(1-этокси-1-оксопропан-2ил) тиазол-2-ил]-2, 2-диметилпропаноат (1,87 г, 6,25 ммоль) в ТНГ (40 мл), при 0°С по каплям добавляли бис (триметилсилил) амид лития (6,87 мл, 6,87 ммоль, 1 М в ТНГ). Получаемую смесь перемешивали при 0° С в течение 30 мин, затем добавляли раствор бромсукцинимида (1,223 г, 6,87 ммоль) в ТНF (4 мл). Получаемую смесь перемешивали при 0°C в течение еще 30 мин, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=378, 380 (M+1).

Стадия D - этил 3,3-дициано-2-[2-(3-метокси-2,2-диметил-3оксопропил) тиазол-4-ил]-2-метилпропаноат. В колбу, содержащую 3-[4-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2-ил) тиазол-2-ил]-2,2диметилпропаноат (560 мг, 1,48 ммоль) и малононитрил (489 мг, 7,40 ммоль) в DMSO (20 мл), при 15° С добавляли карбонат калия (511 мг, 3,70 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение I-65. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® IF) для того, чтобы получать изомер I-65A (более быстрое элюирование) и изомер I-65B (более медленное элюирование). 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 7,27 (с, 1H), 5,05 (c, 1H), 4,26 (κ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 2H), 3,73 (c, 3H), 3,24

(с, 2H), 1,97 (с, 3H), 1,29-1,25 (м, 9H); m/z=364 (M+1). ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 66, 66A и 66B

Метил 2-(1,1-дициано-3-этокси-2-метил-3-оксопропан-2-ил) бензо[d]оксазол-5-карбоксилат и его S- и R-изомеры

Стадия А - 2-(1-Этокси-1-оксопропан-2-ил) бензо [d] оксазол-5-карбоксилат. Колбу, содержащую метил 3-амино-4-гидроксибензоат (5,0 г, 29,9 ммоль) и диэтил 2-метилмалонат (15,6 г, 90 ммоль), перемешивали при 160° С в течение 8 ч. Туда добавляли 4-метилбензолсульфоновую кислоту (1,0 г, 5,98 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение дополнительных 10 ч при 160° С, затем фильтровали. Фильтрат применяли в колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc:петролейным эфиром для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=278 (M+1).

метил 2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2ил) бензо[d] оксазол-5-карбоксилат. В колбу, содержащую метил 2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) бензо [d] оксазол-5-карбоксилат 10,82 ммоль) В THF (100 MJ), идп 0°C бис (триметилсилил) амид лития (14,1 мл, 14,10 ммоль, 1 М в ТНГ). Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин при 0°С, затем добавляли раствор N-бромсукцинимида (2,89 г, 16,23 ммоль) в ТНГ (10 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С, гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=356, 358 (M+1).

Стадия С - метил 2-(1,1-дициано-3-этокси-2-метил-3оксопропан-2-ил) бензо[d] оксазол-5-карбоксилат. В колбу,

2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2метил содержащую ил) бензо [d] оксазол-5-карбоксилат (1,5 г, 4,21 ммоль) малононитрил (1,39 г, 21,06 ммоль) в DMSO (40 мл) при 15°C добавляли карбонат калия (1,46 г, 10,53 ммоль) по частям. Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl и экстрагировали с EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, использованием промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать рацемическое Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® ID) для того, чтобы получать изомер I-66A (более быстрое элюирование) и изомер I-66В (более медленное элюирование) 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 8,51 (с, 1H), 8,20 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,64 (д, J=8,8 Гц, 1H), 4,98 (с, 1H), 4,35 (к, J=7,2 Гц, 2H), 3,99 (с, 3H), 2,17 (с, 3H), 1,31 (т, J=7,2 Гц, 3H); m/z=342 (M+1).

промежуточное соединение 67

Метил 2-(1,1-дициано-3-этокси-2-метил-3-оксопропан-2ил) бензо[d] тиазол-5-карбоксилат

Стадия A – метил 2-(1-этокси-1-оксопропан-2-ил) бензо [d] тиазол-5-карбоксилат. Колбу в инертной атмосфере азота, содержащую метил 3-амино-4-меркаптобензоат гидрохлорид (8,4 г, 38,20 ммоль) и этил 2-цианопропаноат (4,9 г, 38,20 ммоль), перемешивали в течение 2 ч при 120° С. Реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной

хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-50%). Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=294 (M+1).

метил 2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2-Стадия ил) бензо[d] тиазол-5-карбоксилат. В колбу в инертной атмосфере 2-(1-этокси-1-оксопропан-2содержащую метил азота, ил) бензо[d] тиазол-5-карбоксилат (457 мг, 1,56 ммоль) в ТНГ (20 мл), при 0°С добавляли по каплям раствор бис (триметилсилил) амида лития (1,56 ммоль, 1,56 мл, 1 М в ТНF). Смесь перемешивали в течение 15 мин при 0°С прежде, чем добавляли N-бромсукцинимид (305 мг, 1,714 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0° С, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. посредством колоночной хроматографии Остаток очищали силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=372, 374 (M+1).

С. Метил 2-(1,1-дициано-3-этокси-2-метил-3-Стадия оксопропан-2-ил) бензо [d] тиазол-5-карбоксилат. В колбу, 2-(2-бром-1-этокси-1-оксопропан-2содержащую метил ил) бензо[d] тиазол-5-карбоксилат (269 мг, 0,72 ммоль) малононитрил (286 мг, 4,34 ммоль) в DMSO (5 мл), при 15°C добавляли карбонат калия (300 мг, 2,17 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT, затем реакционную смесь гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором TFA) для того, чтобы получать указанное в соединение. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 8,76 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=1,6, 8,4 Γ ц, 1Н), 8,09 (д, J=8,4 Γ ц, 1Н), 5,27 (с,

1H), 4,38 (κ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 2H), 3,99 (c, 3H), 2,17 (c, 3H), 1,34 (τ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 3H); m/z=358 (M+1).

промежуточное соединение 68

Метил 2-(4-{[(трет-бутилдиметилсилил)окси]метил}циклогексил)-3,3-дициано-2-

метилпропаноат

Стадия A - (4-бромциклогексил) метанол. В колбу, содержащую LiAlH₄ (5,6 г, 148 ммоль) в THF (200 мл), при 0°С добавляли по каплям раствор этил 4-бромциклогексанкарбоксилата (31,2 г, 133 ммоль) в THF (50 мл). Получаемую смесь перемешивали при 0°С в течение 1 ч. Реакционную смесь медленно гасили посредством добавления воды (5,6 мл) при 0°С. Затем туда добавляли гидроксид натрия (15%, 5,6 мл) и воду (16,8 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин. Туда добавляли безводн. MgSO₄. Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

[(4-бромциклогексил)метокси](трет-Стадия бутил) диметилсилан. В (4 колбу, содержащую бромциклогексил) метанол (25,1 г, 130 ммоль) и бутилхлордиметилсилан (21,6 г, 143 ммоль) в DMF (100 мл), при 0° С по частям добавляли имидазол (11,5 г, 169 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при RT. Затем реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $NaSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Octatok очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc: петролейный эфир для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С - метил 2-(4-{[(трет-

бутилдиметилсилил) окси]метил}циклогексил) -2-оксоацетат. В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую магниевую стружку (0,79 ммоль), несколько капель Г, бромциклогексил) метокси] (трет-бутил) диметилсилана и йод (0,21 г, 0,81 ммоль) в простом диэтиловом эфире (5 мл), нагревали с обратным холодильником. Раствор [(4бромциклогексил) метокси] (трет-бутил) диметилсилана (5 г, ммоль) в простом диэтиловом эфире (40 мл) по каплям добавляли в реакцию в течение приблизительно 1,5 ч, продолжая нагревать реакционную смесь с обратным холодильником. Реакцию перемешивали с обратным холодильником в течение дополнительного 1 ч, затем охлаждали до RT. Эту реакционную смесь добавляли по каплям в колбу в инертной атмосфере азота, содержащую диметилоксалат (2,50 г, 21,15 ммоль) в смеси простого диэтилового эфира (30 мл) и THF (50 мл), при 0°C . Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при RT. Затем реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали простым диэтиловым эфиром (3 \times). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. NaSO4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in Остаток очищали посредством хроматографии vacuo. силикагеле с использованием градиента EtOAc:петролейный эфир для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 3,92-3,88 (м, 3H), 3,48-3,41 (м, 2H), 2,10-1,80 (м, 4H), 1,70-1,25 (M, 4H), 1,10-0,95 (M, 1H), 0,95-0,90 (M, 10H), 0,07-0,05 (M, 6H).

Стадия D метил 2-(4-{[(TpeTбутилдиметилсилил) окси]метил}циклогексил)-3,3-дицианоакрилат. помещали метил 2-(4-{[(TpeTбутилдиметилсилил) окси | метил | циклогексил) -2-оксоацетат (2,7)ммоль), малононитрил (1,13 г, 17,17 аминопропановую кислоту (0,23 г, 2,58 ммоль) и воду (20 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин при RT прежде, чем добавляли этанол (20 мл), и смесь перемешивали при RT в течение дополнительных 2 ч. Затем реакцию гасили посредством добавления солевого раствора и экстрагировали с использованием ЕtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $NaSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc: петролейный эфир для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

2-(4-{[(TpeT-Стадия \mathbf{E} метил бутилдиметилсилил) окси]метил}циклогексил) -3,3-дициано-2метилпропаноат. В колбу, в инертной атмосфере азота, содержащую $2-(4-\{[(трет-бутилдиметилсилил) окси]метил}циклогексил)-$ 3,3-дицианоакрилат (2,2 г, 6,07 ммоль) и хлорид лития (0,77 г, 18,20 ммоль) в THF (30 мл), при 0° С по каплям добавляли бромид метилмагния (4,1 мл, 12,14 ммоль, 3 М в простом диэтиловом эфире). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при 0°С, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $NaSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc:петролейный эфир для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-68. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl $_3$) δ 4,34-4,30 (м, 1H), 3,83-3,82 (ушир. с, 3H), 3,41 (д, J=6,4 Гц, 2H), 1,90-1,65 (M, 5H), 1,57 (C, 3H), 1,40-1,35 (M, 1H), 1,15-0,80 (M, 13H), 0,06-0,04 (M, 6H); m/z=377 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 69, 69А и 69В

Этил 3,3-дициано-2-(3-цианофенил)-2-метилпропаноат и его Sи R-изомеры

Стадия А – этил 2-бром-2-(3-бромфенил) пропаноат. Колбу, в инертной атмосфере азота содержащую этил 2-(3-бромфенил) пропаноат (21 г, 73,5 ммоль), N-бромсукцинимид (15,7 г, 88 ммоль) и азодиизобутиронитрил (1,2 г, 7,35 ммоль) в

тетрахлорметане (300 мл), перемешивали при 80° С в течение 1,5 ч. Реакционную смесь охлаждали до RT, гасили посредством добавления водн. насыщ. бисульфата натрия и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-30%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

2-(3-бромфенил)-3,3-дициано-2-Стадия В ЭТИЛ метилпропаноат. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую малононитрил (1,24 г, 18,8 ммоль) в DMF (30 мл), при 0°С частями добавляли гидрид натрия (0,56 г, 14,1 ммоль, 60%). Смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С прежде, чем добавляли этил 2-бром-2-(3-бромфенил) пропаноат (3,5 г, 9,37 ммоль). Получаемую перемешивали в течение 1 ч при 0° С, затем посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-50%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. 1 Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 7,59-7,51 (м, 2H), 7,36-7,29 (M, 2H), 4,47 (C, 1H), 4,34-4,23 (M, 2H), 1,98 (C, 3H), 1,26 (т, J=7,2 Гц, 3H).

Стадия С – этил 3,3-дициано-2-(3-цианофенил)-2-метилпропаноат Колбу в инертной атмосфере азота, содержащую этил $2-(3-бромфенил)-3,3-дициано-2-метилпропаноат (2,5 г, 7,39 ммоль), 1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен (0,82 г, 1,479 ммоль), цианид цинка (1,13 г, 9,61 ммоль), цинк (0,24 г, 3,70 ммоль), аддукт трис (дибензилиденацетон) дипалладия хлороформа (0,76 г, 0,739 ммоль) в DMA (25 мл), перемешивали в течение 16 ч при <math>120^{\circ}$ С. Смесь охлаждали до RT, гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои

объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: петролейного эфира (0-50%) для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение I-69. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALCEL OJ-H) для того, чтобы получать изомер I-69A (более быстрое элюирование) и изомер I-69B (более медленное элюирование) 1 H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 7,76-7,57 (м, 4H), 4,49 (с, 1H), 4,39-4,23 (м, 2H), 2,02 (с, 3H), 1,27 (т, J=7,2 Гц, 3H); m/z=266 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 70А

Этил 3,3-дициано-2-(4-цианофенил)-2-метилпропаноат

Колбу в инертной атмосфере азота, содержащую I-21A (320 мг, 1,00 ммоль), 1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен (50 мг, 0,09 ммоль), порошок цинка (32 мг, 0,49 ммоль), цианид цинка (150 мг, 1,29 ммоль) и аддукт трис (дибензилиденацетон) дипалладия (0) - хлороформа (60 мг, 0,06 ммоль) в DMA (10 мл), перемешивали в течение 2 ч при 120° C. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-20%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-70A. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl3) δ 7,79 (д, J=8,0 Гц, 2H), 7,55 (д, J=8,4 Гц, 2H), 4,50 (с, 1H), 4,39-4,26 (м, 2H), 2,04 (с, 3H), 1,29 (т, J=7,2 Гц, 3H); m/z=266 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 71, 71А и 71В

Метил 3,3-дициано-2-(5-цианопиридин-2-ил)-2-метилпропаноат и его S- и R-изомеры

Стадия А - этил 2 (5-бромпиридин-2-ил) пропаноат. В колбу, содержащую этил 2-(5-бромпиридин-2-ил)ацетат (4 г, 16,39 ммоль) в ТНF (20 мл), при 0° С добавляли по каплям бис (триметилсилил) амид лития (18,2 мл, 18,7 ммоль, 1 M в ТНF). Получаемый раствор перемешивали при 0°С в течение 30 мин и добавляли иодометан (2,3 г, 16,20 ммоль). Получаемый раствор перемешивали 2 ч при RT, затем гасили посредством добавления воды и экстрагировали с EtOAc (3x). Органические слои объединяли, использованием промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали хроматографии силикагеле посредством колоночной на использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - этил 2-(5-цианопиридин-2-ил) пропаноат. Колбу, в инертной атмосфере азота содержащую этил 2-(5-бромпиридин-2ил) пропаноат (3,8 г, 14,72 ммоль), дицианоцинк (2,25 г, 19,14 7,36 ммоль), ЦИНК (0,48 Γ , ммоль), аддукт трис (диензилиденацетон) дипалладия-хлороформа (1,52 г, ммоль) и 1,1'-ферроценбис (дифенилфосфин) (1,63 г, 2,94 ммоль) в DMA (30 мл), перемешивали при 120°C в течение 2 ч. охлаждали, разводили смесью DCM/MeOH (1/1) (100 мл). Твердое вещество отфильтровывали и фильтрат концентрировали in vacuo. К остатку добавляли воду и смесь экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием МеОН: DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С – этил 2-бром-2-(5-цианопиридин-2-ил) пропаноат. Колбу, в инертной атмосфере азота содержащую этил 2-(5цианопиридин-2-ил) пропаноат (2,5 г, 12,24 ммоль), N- бромсукцинимид (2,83 г, 15,91 ммоль) и 2,2'-азобисизобутиронитрил (0,20 г, 1,22 ммоль) в углеродтетрахлориде (25 мл), перемешивали в течение 4 ч при 80° С. Реакцию охлаждали, гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием DCM (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

D - этил 3,3-дициано-2-(5-цианопиридин-2-ил)-2метилпропаноат. В колбу, содержащую гидрид натрия (0,28 г, 7,06 ммоль) в DMF (12 мл) при 0° С, добавляли по каплям раствор малононитрила (0,47 г, 7,06 ммоль) DMF (2 В мл). Смесь перемешивали в течение 15 мин при 0° С, затем добавляли этил 2-6ром-2-(5-цианопиридин-2-ил) пропаноат (1,0) г, 3,53 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч при 0°С. Реакцию посредством добавления воды и экстрагировали гасили EtOAc $(3\times)$. Органические использованием слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение I-71. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® AS-H) для того, чтобы получать изомер I-71A (более элюирование) и изомер I-71B (более элюирование). 1 Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 8,85 (дд, J=2,1, 0,9 Гц, 1H), 8,07 (дд, J=8,4, 2,1 Γ ц, 1H), 7,65 (дд, J=8,4, 0,9 Γ ц, 1H), 5,11 (c, 1H), 4,29-4,18 (M, 2H), 2,00 (c, 3H), 1,23 (T, J=7,2 Γ ц, 3H); m/z=269 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 72

Этил 3,3-дициано-2-(6-цианопиридин-2-ил)-2-метилпропаноат

Колбу, которую продували и сохраняли в инертной атмосфере содержащую I-52 (197 мг, 1,68 ммоль), аддукт трис (дибензилиденацетон) дипалладия хлороформа (145 мг, 0,14 ммоль), 1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен (155 мг, 0,28 ммоль) и цинк (45,7 мг, 0,698 ммоль), в DMA (15 мл) перемешивали в течение 90 мин при 120°С. Реакцию охлаждали до RT, гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-72. 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl $_{3}$) δ 8,02 (дд, J=8,0, 8,0 Гц, 1H), 7,80-7,76 (M, 2H), 5,17 (C, 1H), 4,35-4,25 (M, 2H), 2,06 (C, 3H), 1,30 (т, J=7,2 Γ Ц, 3H); m/z=269 (M+1).

промежуточное соединение 73

Этил 3,3-дициано-2-циклопропил-2-[4-(3-метокси-2,2-диметил-3-оксопропил) оксазол-2-ил] пропаноат

Стадия А – этил 3-амино-2-циклопропил-3-оксопропаноат. В колбу, содержащую этил 2-циано-2-циклопропилацетат (20 г, 131 ммоль) и хлортриметилсилан (28,4 г, 261 ммоль), добавляли воду (4,7 мл, 261 ммоль) по каплям при 0°С. Получаемую смесь перемешивали в течение 5 ч при RT. Реакционная смесь разделялась на два слоя, и супернатант выбрасывали. Туда добавляли гексан (100 мл) и супернатант снова выбрасывали. Водный слой нейтрализовали посредством добавления водн. насыщ. NHCO3 при 0°С. Экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои

объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток промывали гексаном и сушили для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В — метил 3-(2-(1-циклопропил-2-этокси-2-оксоэтил) оксазол-4-ил) — 2, 2-диметилпропаноат. Колбу, содержащую этил 3-амино-2-циклопропил-3-оксопропаноат (4,7 г, 27,4 ммоль), метил 5-бром-2, 2-диметил-4-оксопентаноат (5,0 г, 21,09 ммоль) и трифторметансульфонат серебра (I) (5,96 г, 23,20 ммоль) в E EtOAc (10 мл) перемешивали в E течение E ч при E при E вещество промывали в E EtOAc. Фильтрат концентрировали и E точачение E обращенной фазой (E CN/вода с модификатором E TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С - метил 3-[2-(1-бром-1-циклопропил-2-этокси-2оксоэтил) оксазол-4-ил]-2, 2-диметилпропаноат. В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую метил 3-[2-(1-циклопропил-2-этокси-2-оксоэтил) оксазол-4-ил]-2, 2-диметилпропаноат (3, 4) 0°C ммоль) THF (60 мл), иап добавляли ПО бис (триметилсилил) амид лития (13,19 мл, 13,19 ммоль, 1 М в ТНF). Получаемую смесь перемешивали 30 мин при 0°С прежде, добавляли раствор 1-бромпирролидин-2, 5-диона (2,93 г, 16,49 ммоль) в THF (30 мл) при 0°С. Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при 0°С, затем гасили посредством добавления водн. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). насыщ. Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, безводн. Na_2SO_4 И фильтровали. СУШИЛИ над Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение

Стадия D — этил 3,3-дициано—2-циклопропил—2-[4-(3-метокси—2,2-диметил—3-оксопропил) оксазол—2-ил] пропаноат. В колбу, содержащую метил 3-[2-(1-бром-1-циклопропил—2-этокси—2-оксоэтил) оксазол—4-ил]—2,2-диметилпропаноат (840 мг, 2,16 ммоль)

и малононитрил (858 мг, 12,98 ммоль) в DMSO (5 мл), при 15°C частями добавляли карбонат калия (897 мг, 6,49 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 1,5 ч при 15°C, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl, экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na₂SO₄, фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-73. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 7,44 (c, 1H), 4,67 (c, 1H), 4,33 (к, J=7,2 Гц, 2H), 3,68 (c, 3H), 2,79 (c, 2H), 1,67-1,58 (м, 1H), 1,31 (т, J=7,2 Гц, 3H), 1,22 (c, 3H), 1,21 (c, 3H), 0,85-0,77 (м, 2H), 0,66-0,57 (м, 2H).; m/z=374 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 74, 74А и 74В

Метил 4-(1,1-дициано-3-метокси-2-метил-3-оксопропан-2-ил) пиколинат и его S- и R-изомеры

A – метил 4-(2-метокси-2-оксоэтил) пиколинат. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую метил 2-(2бромпиридин-4-ил) ацетат (2,0 г, 8,69 ммоль), ацетат палладия (II) (0,46 г, 2,09 ммоль) и 1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен 4,17 ммоль) в DMF (44 мл) (2,31)добавляли N,Nдиизопропилэтиламин (7,59 мл, 43,5 ммоль) в МеОН (31,7 мл, 782 ммоль). Колбу продували с использованием СО и перемешивали 4 ч при 1 атм. СО (баллон). Реакцию гасили посредством добавления EtOAc и фильтровали. Органические слои объединяли, промывали водой И солевым раствором, сушили над безводн. Na₂SO₄ фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием EtOAc: гексана (0-100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил 4-(1-метокси-1-оксопропан-2-ил) пиколинат.

В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую бис (триметилсилил) амид лития $(5,26\ \text{мл},\ 5,26\ \text{ммоль},\ 1\ \text{М в ТНF})$, при 0°С медленно добавляли раствор метил 4-(2-метокси-2-оксоэтил) пиколината $(1,1\ \text{г},\ 5,26\ \text{ммоль})$ в ТНF $(10\ \text{мл})$, после чего следовал метилйодид $(0,329\ \text{мл},\ 5,26\ \text{ммоль})$. Получаемую смесь перемешивали при 0°С в течение $45\ \text{мин}$, затем концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: гексана (0-100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С — метил 4-(2-бром-1-метокси-1-оксопропан-2-ил) пиколинат. В колбу, содержащую метил 4-(1-метокси-1-оксопропан-2-ил) пиколинат (600 мг, 2,15 ммоль) в МеСN (13 мл) добавляли перхлорат магния (316 мг, 1,42 ммоль). Смесь перемешивали 5 мин при RT прежде, чем добавляли N-бромсукцинимид (928 мг, 5,16 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 2 суток, затем концентрировали in vacuo. Остаток разводили в EtOAc. Органические слои объединяли, промывали водой, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия метил 4-(1,1-дициано-3-метокси-2-метил-3оксопропан-2-ил) пиколинат. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую гидрид натрия (53,7 мг, 1,34 ммоль, 60% масс.) в DMF (5 мл), при 0°С добавляли по каплям раствор малононитрила (89 мг, 1,343 ммоль) в DMF (5 мл), после чего следовал раствор метил 4-(2-бром-1-метокси-1-оксопропан-2-ил) пиколината (390 ммоль) в DMF (5 мл). Реакцию оставляли нагреваться вплоть до RT и перемешивали в течение 1 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl и экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $MqSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc: гексана (0-100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке

рацемическое соединение I-74. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® IC) для того, чтобы получать изомер I-74A (более быстрое элюирование) и изомер I-74B (более медленное элюирование). 1H-ЯМР (400 МГц, CDCl₃): δ 2,033(c, 3H), 3,820(c, 3H), 4,015(c, 3H), 4,539(c, 1H), 7,454-7,478(д, 1H), 8,103-8,108(c, 1H), 8,820-8,839(д, 1H), m/z=288 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 75А

Метил 3,3-дициано-2-циклопропил-2-[4-(3-этокси-3-оксопропил) фенил] пропаноат

Стадия A – метил 2-(4-бромфенил)-3,3-дициано-2циклопропилпропаноат

колбу, в инертной атмосфере азота содержащую 1,4дибромбензол (4,82 г, 20,43 ммоль) в ТНF (60 мл), при -70°C по каплям добавляли втор-бутиллитий (17,0 мл, 22,14 ммоль). Смесь перемешивали в течение 30 мин при -70°C прежде, чем по каплям добавляли раствор метил 3,3-дициано-2-циклопропилакрилата (3 г, (20 мл) при -70°С. Получаемую смесь THF 17,03 ммоль) в перемешивали в течение 30 мин при RT, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-40%) для того, чтобы получать указанное в заголовке рацемическое соединение. Рацемический материал разрешали использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® AD-H) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование). 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl $_{3}$) δ 7,58 (д, J=8,4 Γ ц, 2H), 7,34 (д, J=8,4 Γ ц, 2H), 4,45 (с, 1H), 3,77 (с, 3H), 1,69-1,62 (M, 1H), 1,05-0,98 (M, 1H), 0,92-0,79 (M, 2H), 0,530,47 (M, 1H); m/z=331, 333 (M-1).

Стадия В - метил 3,3-дициано-2-циклопропил-2-[4-(3-этокси-3-оксопропил) фенил] пропаноат. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую изомер А метил 2-(4-бромфенил)-3,3-дициано-2циклопропилпропаноата (300 мг, 0,900 ммоль) и предкатализатор Xphos второго поколения (хлор(2-дициклогексилфосфино-2', 4', 6'триизопропил-1,1'-бифенил) [2-(2'-амино-1,1'бифенил)]палладий(II), 142 мг, 0,180 ммоль) в ТНГ (10 мл), добавляли бромид (3-этокси-3-оксопропил)цинка (II) (10,8 мл, 5,40 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 50°C в течение 6 ч. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. ${\rm Na_2SO_4}$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-40%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-75A. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 7,34 (π , J=8,4 Γ μ , 2H), 7,25 (π , J=8,4 Γ μ , 2H), 4,42 (c, 1H), 4,10 (к, J=7,2 Γ ц, 2H), 3,73 (с, 3H), 2,95 (т, J=7,8 Γ ц,

промежуточное соединение 76А

Метил (E) –3-(4-(1,1-дициано-3-этокси-2-метил-3-оксопропан-2-ил) фенил) акрилат

2H), 2,61 (τ , J=7,8 Γ μ , 2H), 1,67-1,59 (M, 1H), 1,20 (τ , J=7,2

 Γ ц, 3H), 1,02-0,78 (м, 3H), 0,50-0,41 (м, 1H); m/z=353 (М-1).

Колбу, в инертной атмосфере азота содержащую этил 2-(4-xлорфенил)-3, 3-дициано-2-метилпропаноат (промежуточное соединение 2A в WO 2016/081668) (500 мг, 1,80 ммоль), метилакрилат (325 мкл, 3,61 ммоль), тетрафторборат три-третбутилфосфония (52,4 мг, 0,181 ммоль), трис (дибензилиденацетон) дипалладий (0) (42,2 мг, 0,045 ммоль) и

дициклогексилметиламин (464 мкл, 2,168 ммоль) в диоксане (9 мл), перемешивали 2 ч при 100°С. Реакцию охлаждали, гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, СУШИЛИ над безводн. Na_2SO_4 И фильтровали. концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-76A. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 7,67 (д, J=16,0 Гц, 1H), 7,62-7,56 (м, 2H), 7,44-7,37 (м, 2H), 6,47 (д, J=16,0 Γ ц, 1H), 4,48 (c, 1H), 4,35-4,18 (M, 2H), 3,82 (c, 3H), 2,00 (c, 3H), 1,26 (т, J=7,1 Γ ц, 3H). m/z=327 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 77

Этил 2-{4-[3-(трет-бутокси)-3-оксопропил]-1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-2-ил}-3,3-дициано-2-метилпропаноат

Стадия А - трет-бутил 3-(1Н-имидазол-4-ил)акрилат. В колбу, содержащую 1Н-имидазол-4-карбальдегид (10 г, 104 ммоль) и третбутил 2-(диэтоксифосфорил)ацетат (39,4 г, 156 ммоль) в DMF (100 мл), при 0° С частями добавляли гидрид натрия (4,99 г, 208 ммоль, 60% масс.). Получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при 95°С, затем охлаждали до RT и гасили посредством добавления водн. насыщ. NaHCO₃ и экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические СЛОИ объединяли, промывали водой И солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-80%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - трет-бутил 3-(1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил) акрилат. В колбу, содержащую трет-бутил 3-(1H-имидазол-4-ил)

ил) акрилат (9,3 г, 43,1 ммоль) и карбонат калия (11,9 г, 86 ммоль) в DMF (100 мл), при 0° С добавляли по каплям 1-(хлорметил)-(10,1 г, 64,6 ммоль). Получаемую 4-метоксибензол перемешивали в течение 2 ч при RT, затем гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). слои объединяли, промывали Органические водой И солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (10-60%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С - трет-бутил 3-[1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил] пропаноат. В колбу, содержащую трет-бутил 3-(1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил) акрилат (10 г, 31,8 ммоль) в МеОН (100 мл), добавляли палладий на углероде (влажный, 1,5 г, 10%) при RT. Колбу откачивали и три раза заполняли азотом, после чего следовало заполнение водородом. Смесь перемешивали 4 ч при RT в атмосфере водорода (1,5 атм.). Смесь фильтровали и остаток споласкивали в МеОН. Фильтрат концентрировали іп уасио для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия D - трет-бутил $3-[2-(2-этокси-2-оксоацетил)-1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил] пропаноат. В колбу, содержащую трет-бутил <math>3-[1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил] пропаноат (8,5 г, 26,9 ммоль) в DCM (100 мл), при <math>-40^{\circ}$ С добавляли по каплям этил 2-хлор-2-оксоацетат (11,0 г, 81 ммоль), после чего следовало добавление N-этил-N-изопропилпропан-2-амина (10,4 г, 81 ммоль) по каплям при -40° С. Смесь перемешивали в течение 6 ч при RT, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NaHCO $_3$ и экстрагировали с использованием DCM (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na $_2$ SO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали іп vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (10-60%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия Е - этил 2-[4-(3-трет-бутокси-3-оксопропил)-1-(4-

метоксибензил) -1H-имидазол-2-ил] -3, 3-дицианоакрилат. В колбу, 3-[2-(2-этокси-2-оксоацетил)-1-(4трет-бутил метоксибензил) -1H-имидазол-4-ил] пропаноат (2,0 г, 4,80 ммоль), малононитрил (1,59 г, 24,01 ммоль) в хлороформе (20 мл), при RT добавляли оксид алюминия (4,9 г, 48,0 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при RT, затем фильтровали и остаток споласкивали в DCM. Фильтрат разводили с использованием водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с использованием DCM Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, Na₂SO₄ СУШИЛИ над безводн. И фильтровали. концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (10-60%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия F - этил 2-{4-[3-(трет-бутокси)-3-оксопропил]-1-(4метоксибензил) -1Н-имидазол-2-ил $\}$ -3, 3-дициано-2-метилпропаноат. Колбу, в инертной атмосфере азота содержащую этил $2-\{4-[3-(\text{трет-}$ бутокси) -3-оксопропил] -1- (4-метоксибензил) -1Н-имидазол-2-ил}-3,3-дицианоакрилат (550 мг, 1,18 ммоль) и хлорид лития (100 мг, 2,37 ммоль) в THF (10 мл), перемешивали 30 мин при 0° С прежде, чем по каплям добавляли метилхлорид магния (0,51 мл, 1,54 ммоль, 3 M в THF) при 0° С. Смесь перемешивали в течение 2 ч при 0° С, затем гасили посредством добавления водн. насыщ. NH₄Cl экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-50%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение $I-77.~^{1}$ Н ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 6,97 (π , J=8,7 Γ μ , 2H), 6,89 (π , J=8,7 Γ μ , 2H), 6,55 (c, 1H), 5,22 (c, 1H), 5,05 (c, 2H), 4,29-4,09 (M, 2H), 3,82 (c, 3H), 2,82 (π , J=7,2 Γ μ , 2H), 2,58 (π , J=7,2 Γ μ , 2H), 1,98 (c, 3H), 1,41 (c, 9H), 1,28 (π , J=7,2 $\Gamma\mu$, 3H); m/z=479 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ 78А

Этил — 2-(4-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)фенил)-3,3-дициано-

2-метилпропаноат

Микроволновый флакон, в инертной атмосфере азота содержащий 1,56 ммоль), бромид (2-(трет-бутокси)-2-I-21A (500 $M\Gamma$, (II) (4,05 15,57 оксоэтил) цинка Γ , ммоль), тетракис (дибензилиденацетон) дипалладий (179 мг, 0,16 ммоль) и тетрафторборат три-трет-бутилфосфония (181 мг, 0,62 ммоль) в ТНГ (15 мл), перемешивали в течение 1 ч при RT и затем облучали микроволновым излучением в течение 1 ч при 120°С. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl и экстрагировали с EtOAc (3×). Органические слои использованием объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали колоночной хроматографии посредством силикагеле на использованием EtOAc:петролейного эфира (0-20%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-78A. ¹H ЯМР (400 МГц, $CD_3OD)$, 7,41-7,33 (M, 4H), 4,86 (c, 1H), 4,27 (K, J=7,2 Γ LL, 2H), 3,57 (с, 2H), 1,93 (с, 3H), 1,42 (с, 9H), 1,23 (τ , J=7,2 Γ μ , 3H); m/z=355 (M-1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ А1

6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3карбоксимидамид

Стадия А - 6-хлор-1H-индазол: уксусный ангидрид (10,0 мл, 106 ммоль) по каплям добавляли в бензоловый раствор (110 мл), содержащий 5-хлор-2-метиланилин (5,0 г, 35,3 ммоль) и ацетат калия (3,8 г, 38,7 ммоль), при RT. После 10 минут реакционную

смесь нагревали до 80° С. В течение 20 минут добавляли третбутилнитрит (6,99 мл, 90%, 53,0 ммоль). Реакционную смесь держали при 80° С в течение ночи, затем охлаждали до RT и концентрировали. Остаток растворяли в МеОН и перемешивали в течение 10 минут. Раствор концентрировали и к остатку добавляли МеОН (175 мл), ТНГ (30 мл), воду (60 мл) и моногидрат LiOH (8 г, 195 ммоль). Затем раствор перемешивали в течение ночи при RT. Затем раствор концентрировали и остаток распределяли между EtOAc и 0,5 м NaOH водн. Водную фазу экстрагировали с использованием EtOAc (2×). Объединенные органические вещества промывали солевым раствором, сушили над MgSO4, фильтровали и концентрировали для того, чтобы получать указанный продукт. Материал использовали на стадии В без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (400 МГц, CH₃CN-d₃): δ 11,20 (ушир. c, 1H); 8,01 (c, 1H); 7,75-7,70 (м, 1H); 7,60 (c, 1H); 7,13 (дд, J=8,6, 1,7 Гц, 1H). m/z=153 (M+1).

Стадия А, альтернативная, - 6-хлор-1H-индазол. DMA (250 мл) раствор, содержащий 4-хлор-2-фторбензальдегид (50 г, 315 ммоль) и гидразина моногидрат (230 мл, 4730 ммоль), перемешивали в течение 30 минут при RT. Затем раствор перемешивали при 100°С в течение 17 часов. Реакционную смесь, которая представляла собой густую взвесь белого цвета, охлаждали до RT. Твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия В — 6-хлор-3-йод-1H-индазол. МеСN раствор (250 мл), содержащий промежуточное соединение со стадии А (6,14 г, 40,2 ммоль) и NIS (9,33 г, 41,4 ммоль), нагревали при 60°С в течение 3 часов. Реакционный раствор охлаждали до RT и концентрировали приблизительно до объема 70 мл. Затем реакцию разводили водой, суспензию перемешивали в течение 10 минут и затем фильтровали. Твердое вещество сушили воздухом на фильтре для того, чтобы получать указанный продукт. Материал использовали на стадии С без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (400 МГц, CH₃CN-d₃): δ 1,52 (ушир. с, 1H); 7,62 (д, J=1,7 Гц, 1H); 7,44 (д, J=8,6 Гц, 1H); 7,21 (дд, J=8,6, 1,7 Гц, 1H). m/z=279,0 (M+1).

Стадия С - 6-хлор-1H-индазол-3-карбонитрил. DMA (48 мл)

раствор, содержащий промежуточное соединение со стадии В (4,0 г, 14,36 ммоль), порошок цинка (113 мг, 1,72 ммоль), цианид цинка (1,01 г, 8,86 ммоль), 1,1'-бис (дифенилфосфино) ферроцен (318 мг, 0,58 ммоль) и трис(дибензилиденацетон) дипалладий (263 мг, 0,29 ммоль), нагревали при 120°С в течение 45 минут. Раствор охлаждали до RT и распределяли между EtOAc и 0,5 M HCl водн. Органическую фазу промывали два раза в 0,5 M водн. HCl и солевом растворе. Затем органическую фазу сушили над MgSO₄, фильтровали концентрировали. Неочищенный материал очищали посредством силикагеле С использованием хроматографии на градиента гексаны/EtOAc для того, чтобы получать указанный продукт. ¹Н ЯМР (400 МГц, CH_3CN-d_3): δ 7,83 (д, J=8,7 Гц, 1H); 7,77 (д, J=1,7 Гц, 1H); 7,36 (дд, J=8,7, 1,7 Γ ц, 1H); m/z=178,1 (M+1).

Стадия D - 6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-карбонитрил. Ацетонитриловый раствор (450 мл), содержащий промежуточное соединение со стадии С (30 г, 169 ммоль), карбонат калия (116,6 г, 844 ммоль) и 1,1,1,2,2-пентафтор-4-йодбутан (97,2 г, 354,7 ммоль), нагревали с обратным холодильником в течение 36 часов. Раствор охлаждали до RT и распределяли между ЕtOAc и водой. Органическую фазу концентрировали, и неочищенный материал фильтровали через пробку силикагеля с использованием 10% EtOAc/гептанов в качестве элюента. Выделенный материал впоследствии перекристаллизовывали из гептанов для того, чтобы получать указанный продукт. 1 H ЯМР (400 МГц, CH₃CN-d₃): δ 7,87-7,80 (м, 2H); 7,40 (дд, J=8,7, 1,7 Гц, 1H); 4,77 (т, J=7,0 Гц, 2H); 2,95-2,78 (м, 2H). m/z=324,1 (M+1).

Стадия Е - 6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол3-карбоксимидамид. Триметилалюминий (23,17 мл, 46,3 ммоль, 2,0 М в толуоле) добавляли по каплям в суспензию хлорида аммония (2,49 г, 46,5 ммоль) в 69 мл толуола при 0°С. Раствор перемешивали при RT в течение 3 часов, затем добавляли к промежуточному соединению со стадии D (3,0 г, 9,27 ммоль) и нагревали при 110°С в течение 6 часов. Смесь охлаждали до RT и выливали в смесь силикагеля и МеОН. После перемешивания в течение 1,5 ч, суспензию фильтровали и фильтрат концентрировали, чтобы получать

I-A1. ¹H ЯМР (400 МГЦ, CH_3CN-d_3): δ 8,26 (д, J=8,7 ГЦ, 1H); 7,70 (д, J=1,7 ГЦ, 1H); 7,24 (дд, J=8,7, 1,8 ГЦ, 1H); 4,67 (т, J=7,1 ГЦ, 2H); 3,01-2,78 (м, 2H); m/z=341,1 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ А2

1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3карбоксимидамид

Стадия А - 1-(3,3,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-карбонитрил. В колбу, содержащую 1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-карбонитрил (5 г, 34,7 ммоль) в ацетонитриле (75 мл), добавляли 1,1,1,2,2-пентафтор-4-йодбутан (9,82 мл, 69,4 карбонат калия (24,0 г, 173 ммоль). Реакцию перемешивали при 45° С в течение 18 часов, затем охлаждали до RT, разводили водой и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, сушили над безводн. фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием EtOAc:Hex (0-100%) для TOPO, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В – 1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-карбоксимидамид

В колбу, содержащую 1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло [3,4-b] пиридин-3-карбонитрил <math>(5,1 г, 17,7 ммоль) в МеОН (11 мл), при RT добавляли NaOMe (1,34 г, 24,7 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 3 ч прежде, чем добавляли уксусную кислоту (4,05 мл, 70,7 ммоль), после чего следовал хлорид аммония (1,23 г, 23,0 ммоль). Получаемую взвесь нагревали до 65° С в течение 4 ч, затем охлаждали до RT, гасили посредством добавления водн. насыщ. NaHCO3 и экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, промывали в солевом

растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента (EtOAc:MeOH 10:1):гексан для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-A2. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 9,45 (c, 3H), 8,77 (дд, J=4,5, 1,5 Гц, 1H), 8,56 (дд, J=8,3, 1,5 Гц, 1H), 7,53 (дд, J=8,3, 4,5 Гц, 1H), 4,93 (т, J=6,8 Гц, 2H), 3,06 (тт, J=19,1, 6,9 Гц, 2H); m/z=308 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано в получении промежуточного соединения A1 и A2, следующие соединения в таблице 10 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 10

Пром. соед.	Х	R ^{2s}	R ^{1b}	R ^{1a}	m/z (M+1)
I-A3	N	CF3	F	Н	276
I-A4	N	F CF ₃	F	Н	326
I-A5	C(H)	rr	Н	Cl	251
I-A6	N	rr.	Н	Н	218
I-A7	C(H)	~~~	Н	Cl	253
I-A8	C(H)	CF ₃	Н	Cl	305

	1	T	1	1	1
I-A9	N	CF ₃	H	H	272
I-A10	N	_CF3	F	Н	290
I-A11	C(H)	rr.	Н	Cl	265
I-A12	C (H)		Н	Cl	291
I-A13	C(H)	~~	Н	Cl	279
I-A14	C(H)	CF ₃	Н	F	325
I-A15	C(H)		Н	Cl	303
I-A16	N	rr F	Н	Н	270
I-A17	C(H)	~~	Н	Cl	293
I-A18	N	F F	F	Н	288
I-A19	C (H)	-rr	Н	Cl	305
I-A20	C(H)	rr F	Н	Cl	304

I-A21	C(H)		Н	Cl	293
I-A22	C(H)	F F	Н	Cl	327
I-A23	C(H)	F	Н	F	287
I-A24	C(H)	str. F	OMe	Cl	333
I-A25	C(H)	F F	Н	Me	283
I-A26	C(H)	nn C	Н	Cl	343
I-A27	C(H)	rr F	Н	Cl	303
I-A28	C(H)	F	Н	Cl	303
I-A29	C(H)	F F	Н	Cl	321
I-A30	C(H)	~~\	Н	Cl	299
I-A31	C(H)		Н	Cl	299
I-A32	C(H)	~~~	Н	Cl	299

I-A33	C(H)	F F	Ŧ	H	287
I-A34	C(H)	F	Cl	Н	303

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ А35

6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-карбоксимидамид

Стадия A - 1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбонитрил. Используя по существу те же процедуры, которые описаны на стадиях С и D для I-A1, указанное в заголовке соединение получали, используя 3-йод-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин в качестве исходного материала. m/z=291 (M+1).

3-циано-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-Стадия В пиразоло [3, 4-b] пиридин 7-оксид. В колбу, содержащую 1-(3, 3, 4, 4, 4-пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3карбонитрил (6,3 г, 21,8 ммоль) и 3-хлорпербензойную кислоту (22 г, 98 ммоль), добавляли уксусную кислоту (50 мл). Получаемую смесь перемешивали при 80°C в течение 8 ч прежде, чем смесь охлаждали до RT и концентрировали in vacuo досуха. Остаток растворяли в 250 мл смеси гексан: EtOAc 2:1 и рН корректировали до рН 7 посредством добавления насьщ. водн. K_2CO_3 . Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира: NH_3 (2M в MeOH) (0-20%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

m/z=307 (M+1).

С - 6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-Стадия пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбонитрил. В колбу, содержащую циано-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин 7оксид (1,9 г, 1,2 ммоль), добавляли оксихлорид фосфора (V) (6,9 мл, 74 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 80°С в течение 5 Смесь разводили в 250 мл смеси гексана: EtOAc 2:1 и рН корректировали до рН 7 посредством добавления насыщ. водн. К2СО3. Получаемый раствор экстрагировали с использованием гексана: EtOAc 2:1 (3x). Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=325 (M+1).

Стадия D — 6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Н-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбоксимидамид. Триметилалюминий (19,9 мл, 39,8 ммоль, 2,0 М в толуоле) по каплям добавляли в суспензию хлорида аммония (2,1 г, 39,8 ммоль) в 24 мл толуола при 0°С. Затем раствор перемешивали при RT в течение 3 часов, затем добавляли к 6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Н-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбонитрилу (2,6 г, 8,0 ммоль) и нагревали при 75°С в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до RT и гасили посредством добавления МеОН:DCM (1:1) и диоксида кремния. После перемешивания в течение 3 часов суспензию фильтровали через диатомовую землю и фильтрат концентрировали іп уасио досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-A35. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 8,68 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,41 (д, J=8,4 Гц, 1H), 6,68 (ушир., 3H), 4,76 (т, J=7,2 Гц, 2H), 3,07-2,93 (м, 2H); m/z=342 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано в получении промежуточного соединения I-A35, следующие соединения в таблице 7 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 11

Пром. соед.	R ^{2s}	m/z
		(M+1)
I-A36	nr.	252
I-A37	CF3	306

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ АЗ8

6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбоксимидамид

Стадия A – 6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-карбонитрил. Используя по существу те же процедуры, которые описаны на стадиях с A до C для промежуточного соединения I-35, получали указанное в заголовке соединение. 1 H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 8,16 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,38 (д, J=8,5 Гц, 1H), 4,65 (т, J=6,6 Гц, 2H), 2,38-2,09 (м, 4H); m/z=288 (M+1).

Стадия В - 6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4b] пиридин-3-карбонитрил: в раствор, содержащий 6-хлор-1-(4,4,4трифторбутил) -1H-пиразоло[3, 4-b] пиридин-3-карбонитрил (800 мг, THF 2,77 ммоль) В (10)мл), добавляли дичопхид бис (трифенилфосфин) палладия (II) (195 0,28 ммоль), $M\Gamma$, получаемый раствор перемешивали при RT в течение 30 мин. Добавляли диметилцинк (8,31 мл, 8,31 ммоль, 1 М в ТНГ) получаемую смесь перемешивали 16 часов при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl , экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc:петролейным эфиром (0-30%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=269 (M+1).

Стадия С - 6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-карбоксимидамид. Триметилалюминий (4,0 мл, ммоль, 2,0 М в толуоле) по каплям добавляли в суспензию хлорида аммония (570 мг, 10,6 ммоль) в 10 мл толуола, охлажденного до 0°С. Затем раствор перемешивали при RT в течение 1 часа. В этот 6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1Hраствор побавляли пираволо[3,4-b] пиридин-3-карбонитрил (270 мг, 1,00 ммоль), и получаемую смесь нагревали при 100°С в течение 2 ч. Реакционную смесь охлаждали до 0°C и гасили посредством добавления смеси MeOH: DCM (1:1). После перемешивания в течение 1 часа, суспензию фильтровали через диатомовую землю и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток разводили в EtOAc и рН корректировали до 10 посредством добавления 1 М NaOH (водный Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3 \times). Органический слой промывали солевым раствором, СУШИЛИ безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение І-А38. 1 Н ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 8,50 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,18 (д, J=8,4 Гц, 1H), 6,48 (ушир., 3H), 4,52 (т, J=7,2 Гц, 2H), 2,61 (c, 3H), 2,45-2,28 (M, 2H), 2,16-2,06 (M, 2H); m/z=286 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ АЗ9

1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-карбоксимидамид

Указанное в заголовке соединение получали с использованием протокола, опубликованного в WO 2015-004105-A1.

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ А40

1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-карбоксимидамид

Колбу под азотом, содержащую I-A15 (1,0 г, 2,95 ммоль) и палладий на углероде (1,0 г, 10% масс.) в МеОН (50 мл), продували водородом. Смесь перемешивали при RT в течение 0,5 ч в атмосфере водорода (~2 атм.). Твердое вещество отфильтровывали и промывали в МеОН (3×). Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на колонке С18 с ацетонитрилом:водой:0,1% трифторуксусной кислотой (20%-40%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-A40. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 9,40-9,30 (ушир., 4H), 8,04 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,95 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,64-7,59 (м, 1H), 7,47-7,37 (м, 2H), 7,28-7,23 (м, 2H), 7,21-7,16 (м, 1H), 5,92 (с, 2H); m/z=269 (M+1).

ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ А41

6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-карбоксимидамид

Стадия А – 6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-карбонитрил. В колбу, содержащую 6-хлор-1H-индазол-3-карбонитрил (1,0 г, 5,63 ммоль) и циклопентилметил 4-метилбензолсульфонат (1,9 г, 7,32 ммоль) в DMF (10 мл), добавляли фосфат калия (2,4 г, 11,26 ммоль) и получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при 70° С. Реакцию охлаждали до RT, гасили посредством добавления солевого раствора и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над

безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с EtOAc: петролейным эфиром (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=301 (M+1).

- 6-хлор-1-(циклопентилметил)-1Н-индазол-3-Стадия карбоксимидамид. В колбу, в инертной атмосфере азота содержащую 6-хлор-1-(циклопентилметил)-1H-индазол-3-карбонитрил (1,0 3,85 ммоль) в МеОН (10 мл), добавляли NaOMe (0,42 г, 7,70 ммоль). Раствор перемешивали в течение 2 ч при RT и добавляли хлорид аммония (0,62 г, 11,55 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 3 ч при 7°C . Смесь охлаждали до RT и концентрировали in vacuo досуха. Остаток выливали в воду (100 мл). Добавляли 2 Н раствор HCl, чтобы достигать pH $1\sim2$, получаемый раствор экстрагировали с использованием Et_2O (2×) и сохраняли водный слой. Затем значение рН водного слоя корректировали до 11~12 с использованием NaOH (1 Н). Получаемый водный раствор экстрагировали с использованием EtOAc Органический слой сушили над безводн. №2504 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение I-A41. 1 H ЯМР (300 МГц, CD $_3$ OD) δ 8,08 (д, J=8,7 Γ ц, 1Н), 8,68 (д, J=1,8 Γ ц, 1Н), 7,18 (дд, J=8,7, 1,8 $\Gamma\mu$, 1H), 4,31 (μ , μ , μ , 5 μ , 2H), 2,57-2,48 (μ , 1H), 1,73-1,47 (M, 6H), 1,39-1,21 (M, 2H); m/z=277 (M+1).

Используя процедуру, схожую с тем, что описано в получении промежуточного соединения A1, I-A2 и I-A41 следующие соединения в таблице 12 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы.

Таблица 12

Пром. соед. Х	R ^{2s}	R ^{1b}	R ^{1a}	m/z $(M+1)$
---------------	-----------------	-----------------	-----------------	-------------

I-A42	C(H)	F_F	Н	Cl	321
I-A43	C(H)	FF	Н	Cl	321
I-A44	C(H)	F F	Н	Cl	339
I-A45	C(H)	rr F	Н	Cl	317
I-A46	C(H)		Н	F	301
I-A47	C(H)	F	Н	Cl	317
I-A48	C(H)		Н	F	277
I-A49	C(H)	**************************************	Н	F	287
I-A50	C(H)	FF	Н	F	305
I-A51	N	\$\$\frac{F}{F}\$	Н	Н	270
I-A52	N		Н	Н	258

I-A53	C(H)	F F	Н	Cl	299
I-A54	C(H)	~~~	Н	F	275
I-A55	C(H)	- T-	Н	F	289
I-A56	N	-r-	Н	Н	244
I-A57	N		Н	Н	260
I-A58	N		Н	Н	272
I-A59	N	7,75.	Н	Н	246
I-A60	C(H)	, r	Н	Cl	279
I-A61	C(H)	F	Н	Н	270
I-A62	C(H)	**************************************	Н	Cl	318

ПРИМЕР 1А

3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-

- b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
- d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановая кислота

A метил 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-Стадия пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропаноат. В колбу помещали I-A16 (200 мг, 0,74 ммоль), I-32 (258 мг, 0,74 ммоль), бикарбонат калия (112 мг, 1,11 ммоль) и t-BuOH (10 мл). Получаемую смесь перемешивали при 80° С в течение 16 ч, затем концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием (MeOH:DCM) того, чтобы получать рацемический указанный в заголовке продукт. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AD-H) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование). m/z=571 (M+1).

3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-В Стапия пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил) -2,2-диметилпропановая кислота. В колбу, содержащую изомер А метил 3-(2-{4-амино-2-[1- $(2-\phi \text{торбензил}) - 1\text{H}-\text{пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2диметилпропаноата (160 мг, 0,280 ммоль) в МеОН (5 мл), добавляли (67 мг, 2,80 ммоль) в 1 мл воды. Получаемую смесь перемешивали 48 ч при RT. Реакцию концентрировали досуха. Остаток разводили с использованием концентрированного насыщ. Na_2CO_3 и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). pH водной фазы корректировали до pH 6 с использованием HCl (1 M), получаемое твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать

указанный в заголовке продукт Ex-1A. 1 H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 9,06 (д, J=7,8 Гц, 1H), 8,61 (дд, J=4,5, 1,5 Гц, 1H), 7,63 (с, 1H), 7,40-7,27 (м, 2H), 7,16-7,06 (м, 3H), 5,91 (с, 2H), 2,86-2,72 (м, 2H), 1,92 (с, 3H), 1,23 (с, 3H), 1,19 (с, 3H); m/z=557 (M+1).

Используя по существу ту же процедуру, которая описана в Ex-1A, получали следующие соединения в таблице 13.

Таблица 13

Ex.	Пром.	Колонка	Структура	Название	m/z
	соед.	для			(M+1)
	SM	хиральн			
		OFO			
		разреше			
		ния			
2A	I-32	IA	, 0	3-(2-{4-амино-	628
	1 32	111		2-[6-хлор-1-	020
			NH ₂ OH	(3,3,4,4,4-	
			N N		
			CI N N N	пентафторбутил	
			N-N)-1H-индазол-	
				3-ил]-5-метил-	
			F_	6-оксо-6,7-	
			F CF₃	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил}оксавол-4-	
				ил) -2,2-	
				диметилпропано	
				вая кислота	
3A	I-32	IA	OH	3-(2-{4-амино-	590
			NH ₂	2-[6-хлор-1-	
			NII2	(2-	
			CI N L	фторбензил)-	
			H H	1Н-индавол-3-	
			N-IN / F	ил]-5-метил-6-	
				оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил) оксавол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропано	
		<u> </u>			

				вая кислота	
4B	I-14	(R,R)WH	O Br \\	3-(4-{4-амино-	689
		ELK-01	ОН	2-[6-хлор-1-	
			NH ₂	(3,3,4,4,4-	
			CI N	пентафторбутил	
)-1Н-индазол-	
			N-K "	3-ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
			F	дигидро-5Н-	
			F CF ₃	пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил}-2-	
				бромфенил) проп	
				ановая кислота	
5BA	I-11B	IA	O _u	(5S)-3-{4-[4-	573
			ОН	амино-2-{6-	
			NH ₂	хлор-1-[(4-	
			CI N	метилциклогекс	
				ил)метил]-1H-	
			N-16	индазол-3-ил}-	
				5-метил-6-	
				оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил]фенил}пропа	
				новая кислота	
5BB	I-11B	IA	o,	(5S)-3-{4-[4-	573
			ОН	амино-2-{6-	
			NH ₂	хлор-1-[(4-	
			N , in	метилциклогекс	
			CI N N	ил)метил]-1H-	
			H	индазол-3-ил}-	
			_	5-метил-6-	
				оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-5-	
				ил]фенил}пропа	
				новая кислота	

6BA	I-11B	IC	0	(5S)-3-{4-[4-	561
			ОН	амино-2-{6-	
			NH ₂	хлор-1-	
			N	[тетрагидро-	
			CI	2Н-пиран-2-	
			H H	илметил]-1H-	
			\	индазол-3-ил}-	
				5-метил-6-	
				оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил]фенил}пропа	
				новая кислота	
7A	I-11	AD	0	(S)-3-(4-{4-	576
			ОН	амино-5-метил-	
			NH ₂ _	6-оксо-2-[1-	
			N June	(3,3,4,4,4-	
				пентафторбутил	
			I N H)-1H-	
			\ \ \	пиразоло[3,4-	
			F. >	b]пиридин-3-	
			F CF3	ил]-6,7-	
			2. 3	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-5-	
				ил}фенил)пропа	
				новая кислота	
8B	I-20	IC	0	3-(6-{4-амино-	638
			~ ЛОН	5-метил-6-	
			NH ₂	оксо-2-[1-	
			N	(3,3,4,4,4-	
				пентафторбутил	
			I WAY THE)-1H-	
			N-14 /	пиразоло[3,4-	
			F	b] пиридин-3-	
			FX _{CF3}	ил]-6,7-	
			3	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-5-	
				ил}пиридин-3-	
				ил) -2,2-	
L	I	<u> </u>		I	

					диметилпропано				
					вая кислота				
			Данные ¹ Н ЯМР						
2A	¹ H AME	P (400 1	ПГЦ, DMSO- d_6) δ 12,23	(c, 1H	I), 11,39 (c,	1H),			
	8,68	8,68 (д, Ј=8,7 Гц, 1Н), 8,04 (д, Ј=1,7 Гц, 1Н), 7,75 (с,							
	1H),	7,28 (,	дд, Ј=8,7, 1,7 Гц, 1	1H), 6,	65 (c, 2H),	4,84			
	(T, J	=6,9 Ги	, 2H), 2,91 (тт, J=1	19,4, 6	,9 Гц, 2Н),	2,76-			
	2,56	(M, 2H)	1,81 (c, 3H), 1,10	(c, 3H)	1,08 (c, 3	H)			
3A	¹ H AME	P (400 1	ГГЦ, DMSO-d ₆) δ 12,22	(c, 1H	I), 11,37 (c,	1H),			
	8,69	(д, J=8	,7 Гц, 1Н), 8,01 (д,	J=1,7	Гц, 1Н), 7,7	4 (c,			
	1H),	7,42-7,	11 (м, 5H), 6,64	(c, 2H)	, 5,81 (c,	2H),			
	2,71-2	2,57 (м	2H), 1,80 (c, 3H),	1,09 (ц, J=8,7 Гц,	6H)			
4B	¹ Н ЯМІ	P (300	МГц, CD ₃ OD) δ 8,70	(д, J=8	3,7 Гц, 1Н),	7,77			
	(c, 1	H), 7,5	б (д, Ј=1,8 Гц, 1Н),	7,41-7	,21 (м, 3Н),	4,83			
	(T, J:	=7,2 Гц	, 2Н), 3,12-2,84 (м,	4H), 2	2,66-2,45 (м,	2H),			
	1,87	(c, 3H)							
5BA	¹ Н ЯМІ	P (300	МГц, CD ₃ OD) δ 8,66	(д, J=9	9,0 Гц, 1Н),	7,70			
	(c, 1	н), 7,3	4-7,21 (M, 5H), 4,42	(д , J=	7,5 Гц, 2Н),	2,91			
	(T, J	=7,5 Гц	, 2H), 2,59 (т, J=7,	5 Гц, 2	2H), 2,33-2,23	1 (M,			
	1H),	1,87 (c	, 3Н), 1,69-1,67 (м,	1H), 1	.,55-1,43 (м,	8H),			
	1,00	(д, J=6)	9 Гц, ЗН)						
5BB	¹ Н ЯМІ	P (300	МГц, CD ₃ OD) δ 8,66	(д, J=8	3,7 Гц, 1Н),	7 , 69			
	(c, 1	н), 7,3	1-7,21 (м, 5н), 4,31	(д , J=	7,2 Гц, 2Н),	2,91			
	(T, J:	=7,5 Гц	, $2H$), $2,57$ (T , $J=7$,	5 Гц, 2	2H), 2,09-1,9	5 (м,			
	1H),	1,87 (c	, 3Н), 1,72-1,69 (м,	2H), 1	.,61-1,57 (м,	2H),			
	1,43-	1,29 (м	1H), 1,21-1,09 (м,	2H), 0,	,96-0,88 (м,	5H)			
6BA	¹ Н ЯМІ	P (300	МГц, CD ₃ OD) δ 8,61	(д, J=8	3,7 Гц, 1Н),	7,68			
	(д , J:	=0,9 Гц	, 1Н), 7,30-7,17 (м,	5H), 4	.,52-4,38 (м,	2H),			
	3,88-3	3,84 (м	, 2Н), 3,36-3,28 (м,	1H), 2	,88 (T, J=7,5	5 Гц,			
	2Н),	2,55 (5	r, J=7,5 Гц, 2H), 1	,89-1,8	О (м, 4Н),	1,68-			
	1,64	(M, 1H)	1,57-1,30 (м, 4Н)						
7A	¹ Н ЯМІ	P (500	МГц, CD ₃ OD) δ 9,07 (дд, J=	8,1, 1,6 Гц,	1H),			
	8,64	(дд , Ј=	4,6, 1,6 Гц, 1Н), 7	,38 (д	д, J=8,1, 4,6	5 Гц,			
	1H),	7,35-7,	21 (м, 4н), 4,98 (т, J=7	,3 Гц, 2Н),	3,01			

	(тд, J=18,4, 9,2 Гц, 2H), 2,93 (т, J=7,6 Гц, 2H), 2,61
	(т, Ј=7,6 Гц, 2Н), 1,90 (с, 3Н)
8B	1 Н ЯМР (CD ₃ OD, 300 МГц) δ 8,60 (д, J=9,0 Гц, 1H), 8,45
	(с, 1H), 7,84 (с, 1H), 7,71 (дд, J=8,1, 2,1 Гц, 1H),
	7,49 (д, Ј=8,4 Гц, 1Н), 7,32 (дд, Ј=8,7, 1,5 Гц, 1Н),
	4,88-4,83 (M, 2H), $3,09-2,87$ (M, 4H), $1,93$ (c, 3H), $1,20$
	(C, 6H)

ПРИМЕР 9В

3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-2,3-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2диметилпропановая кислота

3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-Стадия Α - метил (3, 3, 4, 4, 4-пентафторбутил) -2, 3-дигидро-1H-пиразоло [3, 4b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил}фенил)-2,2-диметилпропаноат. В колбу помещали I-13В (50 мг, 0,14 ммоль), I-A2 (48 мг, 0,14 ммоль), бикарбонат калия (42 мг, 0,42 ммоль) и t-BuOH (1,4 мл). Получаемую смесь нагревали при 65°C в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды. Получаемый раствор экстрагировали использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии силикагеле с использованием градиента (EtOAc: EtOH 3:1): гексан того, чтобы получать указанный в заголовке продукт. ДЛЯ m/z=618,2 (M+1).

Стадия В - $3-(4-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-(1-(3,3,4,4,4$ пентафторбутил) -2, 3-дигидро-1Н-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2диметилпропановая кислота. В колбу помещали метил 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-2,3-дигидро-1Hпиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3d] пиримидин-5-ил} фенил) -2, 2-диметилпропаноат (61) 0,10 $M\Gamma$. ммоль), LiOH (24 мг, 0,98 ммоль), диоксан (2,5 мл) и воду (2,5 мл). Получаемую смесь нагревали при 65°C в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления уксусной кислоты (73 мкл, 1,3 ммоль). Получаемый раствор экстрагировали использованием EtOAc (3x), органические слои объединяли, сушили над безводн. $MgSO_4$, фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии силикагеле с использованием градиента (EtOAc:EtOH 3:1):гексан для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-9B. ^{1}H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 12,24 (c, 1H), 11,11 (c, 1H), 9,03 (дд, J=8,1, 1,6 Гц, 1H), 8,63 (дд, J=4,5, 1,6 Гц, 1H), 7,37 (дд, J=8,1, 4,5 Γ ц, 1H), 7,17 (д, J=8,4 Γ ц, 2H), 7,11 (д, J=8,3 Γ ц, 2H), 6,56 (c, 2H), 4,87 (τ , J=6,8 Γ μ , 2H), 2,97 (τ τ , J=19,1, 6,8 Γ ц, 2H), 2,74 (с, 2H), 1,77 (с, 3H), 1,04 (с, 6H); m/z=604 (M+1) ПРИМЕР 10В

(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановая кислота

Стадия A - (S)-метил 3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4]\})$

пентафторбутил) –1H-индазол-3-ил] –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноат. Колбу, содержащую I-A1 (91 мг, 0,27 ммоль), I-11B (80 мг, 0,24 ммоль) и бикарбонат калия (73,2 мг, 0,73 ммоль) в t-BuOH (2,4 мл), перемешивали при 80° С в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT, разводили в EtOAc и воде и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана (0-40%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=623 (M+1).

 $(S) -3 - (4 - \{4 - \text{амино} -2 - [6 - \text{хлор} -1 - (3, 3, 4, 4, 4 - 4)] \}$ Стапия пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропановая кислота. В колбу, $3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4]})$ (S)-метил пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноат (120 ммоль) в диоксане (8,7 мл), добавляли LiOH (46 мг, 1,93 ммоль) в воде (1 мл). Реакцию перемешивали 2 ч при 50°С. Реакцию охлаждали до RT, концентрировали in vacuo и разводили в EtOAc. Добавляли уксусную кислоту (132 мкл, 2,31 ммоль) и смесь экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. Органические СЛОИ промывали в солевом растворе $(2\times)$, сушили над безводн. MgSO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана (0-100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-10B. ¹H 9MP (400 МГц, DMSO-d₆) δ 12,12 (c, 1H), 11,09 (c, 1H), 8,69 (д, J=8,7 Гц, 1H), 8,03 (д, J=1,7 Γ ц, 1H), 7,26 (дд, J=8,7, 1,7 Γ ц, 1H), 7,22-7,11 (M, 4H), 6,54 (C, 2H), 4,82 (T, J=6,8 Γ L, 2H), 2,90 (TT, J=19,4, 6,9 Γ ц, 2H), 2,77 (т, J=7,6 Γ ц, 2H), 2,52-2,49 (м, 2H), 1,76 (c, 3H); m/z=609 (M+1).

ПРИМЕР 11В

 $^{3-(3-\{4-\}text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-[1-(3,3,4,4,4-$

пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил] -6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} фенил) -2, 2-диметилпропановую кислоту

Α 3-(3-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-Стапия метил (3,3,4,4,4-пентафторбутил) -1H-пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил] -6,7дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} фенил) -2, 2диметилпропаноат. В колбу, содержащую промежуточное соединение А2 (45,6 мг, 0,15 ммоль) и І-39В (50 мг, 0,14 ммоль) в ТНГ (2,7 мл), добавляли триэтиламин (56 мкл, 0,40 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 80°C в течение 6 ч, затем 24 ч при 60°C. Реакцию охлаждали до RT, разводили в EtOAc и воде. Получаемую смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×), органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $MqSO_4$, фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана (0-40%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=632 (M+1).

Стадия В - $3-(3-\{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-6-6-6)])$ пентафторбутил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) -2,2-диметилпропановая кислота. В колбу, содержащую метил $3-(3-\{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропаноат (80 мг, 0,13 ммоль) в смеси диоксана (5,8 мл) и воды (0,6 мл), добавляли LiOH (30 мг, 1,28 ммоль), получаемую смесь перемешивали при <math>80^{\circ}$ С в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT, разводили в EtOAc и воде и гасили посредством добавления уксусной кислоты (87 мкл, 1,52 ммоль). Получаемый раствор

Используя по существу ту же процедуру, которая описана в примерах 9, 10 и 11, получали следующие соединения в таблице 14. Таблица 14

Ex.	Пром	Структура	Название	m/z
				(M+1
	соед)
	. SM			
12B	I-	0	3-(4-{4-амино-5-метил-6-	567
	24B	NH ₂ N=N OH	orco-2-[1-(3,3,4,4,4-	
		N N	пентафторбутил)-1Н-	
			пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		N-N H	ил]-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		F S	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
		· CF ₃	ил)пропановая кислота	
13B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-(1-	520
	11B	ОН	бутил-6-хлор-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		CI	ил)-5-метил-6-оксо-6,7-	
		MAN H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N-N	d] пиримидин-5-	
		\ \ \ \	ил}фенил)пропановая	
			кислота	

14B	I-	0,,,	(S)-3-(4-{4-амино-2-(1-	486
	11B	ОН	бутил-1Н-пиразоло[3,4-	
		NH ₂	b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-	
		N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		I N H	 ил}фенил)пропановая	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	кислота	
15B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-5-метил-	540
	11B	ОН	6-okco-2-[1-(4,4,4-	
		NH ₂	трифторбутил) -1H-	
		N	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
			ил]-6,7-дигидро-5Н-	
		N H	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		\ \ \ \ \	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
		CF ₃		
16B	I-	0	3-(4-{4-амино-5-метил-6-	568
	13B	ОН	orco-2-[1-(4,4,4-	
		NH ₂	 трифторбутил) -1H-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		l l l l l l l l l l l l l l l l l l l	 ил]-6,7-дигидро-5H-	
		N-N	- пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		$ \rangle$	ил}фенил)-2 , 2-	
		CF ₃	диметилпропановая кислота	
17A	I-	9	3-(4-{4-амино-5-метил-6-	554
В	38AB	ОН	orco-2-[1-(4,4,4-	
		NH ₂	трифторбутил) -1Н-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		l n L n L L	ил]-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N /	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)-2-	
		CF ₃	метилпропановая кислота	
	<u> </u>			

18B	I-	0,,,	(S)-3-(4-{4-амино-2-[5-	558
	11B	~ Лон	фтор-1-(4,4,4-	
		NH ₂	трифторбутил)-1Н-	
		N Line	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
			ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	d] пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
		CF ₃	кислота	
19B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	574
	11B	ОН	хлор-1-(4,4,4-	
		NH ₂	трифторбутил) -1H-	
		CI	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		N N N N	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		\	d] пиримидин-5-	
		CF ₃	ил}фенил)пропановая	
		,	кислота	
20B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-5-метил-	554
	11B	ОН	2-[б-метил-1-(4,4,4-	
		NH ₂	трифторбутил)-1Н-	
		N Time	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
			ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
		℃F ₃		
21B	I-	Ů	(S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-	538
	11B	ОН	фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		N N	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N-W ''	d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
22A	I-		3-(3-{4-амино-2-[1-(2-	538
	15A	NH ₂	3 (3 (4 амино 2 [1 (2 фторбензил)-1H-	
	1011	OH OH	пираволо[3,4-b]пиридин-3-	
		l p h h	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N-N	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	

			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
23B	I- 11B	ОН	(S)-3-(4-{4-амино-2-[5- фтор-1-(2-фторбензил)-1H-	556
		_ NH ₂ _	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
			ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		N N N	 d]пиримидин-5-	
		N-N / F	- ил}фенил)пропановая	
			 кислота	
24A	I-	- NH ₂ O	3-(3-{4-амино-2-[5-фтор-1-	556
	15A	F NH2	(2-фторбензил)-1Н-	
			пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		N H	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		Č	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
25B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[1-	584
	11B	ОН	(2,3-дифтор-4-	
		NH ₂	метилбензил)-6-метил-1Н-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	
		l l	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N-N / F	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
26B	I-	NH ₂	3-{4-амино-2-[6-хлор-1-	581
	37B	N OH	(3,3,4,4,4-	
		CI	пентафторбутил)-1Н-	
		N-10	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		_	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		FX _{CF3}	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
			ил}бензойная кислота	
27B	I-	NH ₂	3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-	638
	39B	ОН	(3,3,4,4,4-	
		CI C	пентафторбутил)-1Н-	
		N-W	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		_	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		F CE	пирроло[2,3-d] пиримидин-5-	
		5. 3	ил}фенил)-2,2-	

28B I				диметилпропановая кислота	
лентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил] -1H-1,2,3-триазол-1- ил) уксусная кислота 29В	28B	I-	ОН /	(4-{4-амино-2-[б-хлор-1-	586
оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил) уксусная кислота 29В		25B		(3,3,4,4,4-	
оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил) уксусная кислота 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 0ксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]-1H-1,2,3-триазол-1- ил) пропановая кислота 30В I- 26В ОН 2-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 0ксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]-1H-1,2,3-триазол-1- ил) пропановая кислота 31В I- 27В ОН 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 0ксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2-метилпропановая кислота 31В I- 27В Он 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 0ксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил]-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			NH ₂ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	пентафторбутил)-1Н-	
пирроло[2, 3-d] пиримидин-5- ил] -1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) уксусная кислота 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 600 (3, 3, 4, 4, 4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6, 7-дигидро-5H- пирроло[2, 3-d] пиримидин-5- ил] пропановая кислота 30В I- 26В ОН 2-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 614 (3, 3, 4, 4, 4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6, 7-дигидро-5H- пирроло[2, 3-d] пиримидин-5- ил] -1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) -2-метилпропановая кислота 31В I- 27В ОН 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 628 (3, 3, 4, 4, 4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6, 7-дигидро-5H- пирроло[2, 3-d] пиримидин-5- ил] -1H-1, 2, 3-триазол-1- ил] -2-2-диметилпропановая			CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
Man			N H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
29В I- 24В 29В I- 24В 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- 600 (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1Н- мидазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил]-1Н-1,2,3-триазол-1- ил) пропановая кислота 30В I- 26В 31В I- 27В 31В I- 28В 31В I- 28В 31В I- 29В 31В I- 20В			N-N 	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- 600 (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил) пропановая кислота 14 (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2-метилпропановая кислота 31B I- 27B 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- 628 (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил) -2-метилпропановая илдазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло [2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая илдазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая илдазо			F	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
30В I- 26В 30В I- 36В I- 3			F CF₃	ил) уксусная кислота	
пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) пропановая кислота 30В І- 26В ОН 2-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -2-метилпропановая кислота 31В І- 27В ОН (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- ил) -2-метилпропановая кислота 3-(4-(4-амино-2-[6-хлор-1- (3,3,4,4,4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая	29B	I-	ОДОН	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	600
индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) пропановая кислота 30В I- 26В ОН 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) проподановая кислота 31В I- 27В ОН 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метилпропановая кислота 31В I- 27В ОН 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метилпропановая кислота 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метилпропановая кислота 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метилпропановая кислота 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метилпропановая кислота 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- ил) -2-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая		24B		(3,3,4,4,4-	
индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) пропановая кислота 30В Т- 26В ОН 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-614 (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1Н- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2-метилпропановая кислота 31В Т- 27В ОН 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-628 (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1Н- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая			NH ₂ . F N	пентафторбутил)-1Н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил)-1H-1,2,3-триазол-1- ил) пропановая кислота 30В I- 26В ОН 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-6-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4			N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
MIN -1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) пропановая кислота MIN 1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) пропановая кислота MIN 1H-1, 2, 3-триазол-1- MIN 1H-1, 2, 3			cii	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
30B I			N-N "	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
30В I- 26В 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-614 (3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Н- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d]пиримидин-5- ил)-2-метилпропановая кислота 31В I- 27В 31В I- 28В I-			_	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
26В (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил)-2-метилпропановая кислота 31В І- 27В Он (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил)-2-дентилидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил)-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			FCF ₃	ил)пропановая кислота	
Пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -2-метилпропановая кислота 31В І- 27В Он 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил) -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая	30B	I-	OH . \ /	2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	614
индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2-метилпропановая кислота 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-628} (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1Н- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая		26B		(3,3,4,4,4-	
оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановая кислота 31В І- 27В ОН			NH ₂ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	пентафторбутил)-1Н-	
пирроло [2, 3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) -2-метилпропановая кислота 31В I- 27В 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- 628 (3, 3, 4, 4, 4- пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6, 7-дигидро-5H- пирроло [2, 3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1, 2, 3-триазол-1- ил) -2, 2-диметилпропановая			CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2-метилпропановая кислота 31В І- 27В 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-628} (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			l L	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
NH2			N-N 	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
31В I- 27В NH ₂ NH ₂ NOH 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-628} (3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановая			F	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
31В I- 27В OH 27В 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-628} (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1Н- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5Н- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1Н-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			F [*] CF ₃	ил)-2-метилпропановая	
27В (3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая				кислота	
пентафторбутил) -1H- индазол-3-ил] -5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил} -1H-1,2,3-триазол-1- ил) -2,2-диметилпропановая	31B	I-	Орон	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	628
индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая		27B	\mathcal{A}	(3,3,4,4,4-	
оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			NH_2 , N	пентафторбутил)-1Н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая			N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
ил}-1H-1,2,3-триазол-1- ил)-2,2-диметилпропановая				оксо-6,7-дигидро-5Н-	
ил) -2,2-диметилпропановая)-N	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
F CF ₃			_	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
кислота			F CF.	ил)-2,2-диметилпропановая	
				кислота	

32B	I-	0, 011	1-[(4-{4-амино-2-[6-хлор-	626
	28B	ОН	1-(3,3,4,4,4-	
			 пентафторбутил)-1H-	
		NH₂ N NH₂ N	 индазол-3-ил]-5-метил-6-	
			оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		ζ	ил}-1H-1,2,3-триазол-1-	
		F_	ил)метил]	
		F CF ₃	циклопропанкарбоновая	
			кислота	
33B	I-	0,	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	637
	13B	ОН	(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	пентафторбутил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
			оксо-6,7-дигидро-5Н-	
)	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		F_ >	ил}фенил)-2,2-	
		F CF3	диметилпропановая кислота	
34A	I-	0	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	623
A	38AA	ОН	(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	пентафторбутил)-1H-	
		CI N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N L	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N (пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		F	ил}фенил)-2-	
		F ∕cF₃	метилпропановая кислота	
34A	I-	0	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	623
В	38AB	ОН	(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	пентафторбутил)-1Н-	
		CI N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		l Line H	оксо-6,7-дигидро-5н-	
		Ϊ	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)-2-	
		「 ℃F₃	метилпропановая кислота	
35B	I-	OH 	2-{4-[4-амино-2-(1-бутил-	496
	25B	-N-O	6-хлор-1Н-индазол-3-ил)-5-	
		NH ₂ N	метил-6-оксо-6,7-дигидро-	
		CI N	5Н-пирроло[2,3-	
		l L	d]пиримидин-5-ил]-1H-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	1,2,3-триазол-1-	
			ил}уксусная кислота	
		\		
		\		

36B	I-	ONOH	3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-	510
	24B	<u>آ</u> ئے	6-хлор-1Н-индазол-3-ил)-5-	
		NH ₂ , M	метил-6-оксо-6,7-дигидро-	
		N	5Н-пирроло[2,3-	
		CI	d]пиримидин-5-ил]-1H-	
		N-N H	1,2,3-триазол-1-	
			ил}пропановая кислота	
37B	I-	0	3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-	547
	13B	ОН	6-хлор-1Н-индазол-3-ил)-5-	
		NH ₂	 метил-6-оксо-6,7-дигидро-	
		CI	5H-пирроло[2,3-	
		N N N	 d]пиримидин-5-ил]фенил}-	
		N-N /	2,2-диметилпропановая	
		\rangle	кислота	
38B	I-	9	(S)-3-{4-[4-амино-2-(1-	519
	11B	OH	бутил-6-хлор-1Н-индавол-3-	
		NH ₂ \	ил)-5-метил-6-оксо-6,7-	
		CI N	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		The state of the s	d]пиримидин-5-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	ил]фенил}пропановая	
			кислота	
39B	I-		3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-	549
396	39B	NH ₂	(2-метоксиэтил)-1H-	349
	390	CI_ NH OH	(2-метоксиэтил) - III- индазол-3-ил] - 5-метил-6-	
			оксо-6,7-дигидро-5H-	
		N-N	оксо-6, /-дигидро-эн- пирроло[2,3-d] пиримидин-5-	
			пирроло[2,3-а] пиримидин-3- ил}фенил)-2,2-	
			диметилпропановая кислота	
40B	I-	0	(S) -3-(4-{4-амино-2-[6-	521
100	11B	ОН	(S)-3-(4-(4-амино-2-[6- хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-	721
	1 1 1	NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N Link	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		CI	пирроло[2,3-d] пиримидин-5-	
		" H	ил}фенил)пропановая	
			кислота	

41B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	573
111	11B	ОН	хлор-1-(4,4,4-	
	111	NH ₂	трифторбутил)-1Н-индазол-	
		N J.m	3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			3-ил] - 3-метил-6-оксо-6, /- дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		Ċ	d]пиримидин-5-	
		 	ил}фенил)пропановая	
		CF ₃	кислота	
42B	I-	0	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	601
	13B	ОН	(4,4,4-трифторбутил)-1H-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l N H	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N_N /	ил}фенил)-2,2-	
			диметилпропановая кислота	
		CF ₃		
43B	I-	0	(S)-3-{4-[4-амино-2-(6-	533
	11B	ОН	 хлор-1-пентил-1H-индазол-	
		NH ₂	3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N June	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
		N-11	ил]фенил}пропановая	
			кислота	
			isresio iu	
44B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	559
	11B	ОН	хлор-1-(циклогексилметил)-	
		NH ₂	 1H-индазол-3-ил]-5-метил-	
			6-оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d] пиримидин-5-	
		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
45B	I-	0	(S)-3-{4-[4-амино-2-(6-	547
	11B	ОН	хлор-1-гексил-1Н-индазол-	
	1 111	NH ₂	3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N. J.		
		CI	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N H	d]пиримидин-5-	
		[ζ	ил]фенил}пропановая	
			кислота	
		$ \rangle$		
	1	<u> </u>	1	

46В I- 11В (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-4] фтор-1-(3,3,4,4,4-4) пентафторбутил)-1H-	
	l l
индазол-3-ил]-5-метил-6-	.
оксо-6,7-дигидро-5Н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин-	-5-
ил}фенил) пропановая	
Г КИСЛОТА	
F CF ₃	
47В I- (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	571
11В хлор-1-(2-фторбензил)-1В	
NH₂ \ индазол-3-ил]-5-метил-6-	
сі оксо-6,7-дигидро-5H-	
пирроло [2,3-d] пиримидин-	-5-
ил}фенил) пропановая	
кислота	
48A I- 3-(3-{4-амино-2-(6-хлор-	
15A NH ₂ (2-фторбензил)-1H-индазо	
СI 3-ил) -5-метил-6-оксо-6, 7	'-
дигидро-5H-пирроло[2,3-	
N-N d] пиримидин-5-	
ил}фенил) пропановая	
кислота	
49A I- 0 4-(2-{4-амино-2-(6-хлор-	1- 592
36А (2-фторбензил)-1Н-индазо	л-
NH ₂ 3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7	'-
сı	
d] пиримидин-5-ил} тиазол-	4-
ил) бутановая кислота	
50A I- OH 3-(2-{4-амино-2-(6-хлор-	1- 562
33A (2-фторбензил)-1H-индазо 3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7	
	_
дигидро-5н-пирроло[2,3-	_
_\ d] пиримидин-5-ил} оксазол	`
4-ил) пропановая кислота	

51B	I-	0, 0,1	2-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-	548
	34B	NH ₂ NH ₂ OH	 (2-фторбензил)-1H-индазол-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-	
		CI	 дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		" H	d]пиримидин-5-ил}оксазол-	
			4-ил)уксусная кислота	
52B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	561
	11B	ОН	хлор-1-(4,4-	
		NH ₂	диметилпентил)-1Н-индазол-	
		N. J. III	3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		CI	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		~ H	дигидро-эн-пирропо[2,3- d]пиримидин-5-	
		[ајпиримидин-5- ил}фенил)пропановая	
		$\mid \rangle$	кислота	
53A	I-	HOO	3-(3-{4-амино-2-[1-(2-	537
	15A	NH ₂	фторбензил)-1Н-индазол-3-	
		N N	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		~ H	d] пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
54A	I-	он	3-(2-{4-амино-2-[1-(2-	528
	33A		 фторбензил)-1H-индазол-3-	
		NH ₂	 ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			 дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		I T IN H	- d]пиримидин-5-ил}оксазол-	
			- 4-ил)пропановая кислота	
55A	I-	0,	4-(2-{4-амино-2-[1-(2-	558
	36A) -ОН	фторбензил)-1Н-индазол-3-	
	0.021	NH ₂ S	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		N N	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-ил} тиазол-4-	
)-N	ил) бутановая кислота	
			Jan, Sy Land Ban 191501014	
	<u> </u>			

56A	I-	/ ОН	3-(2-{4-амино-2-[1-(2-	556
	42A	0	 фторбензил)-1H-индазол-3-	
		NH ₂	 ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
			, дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		H	d]пиримидин-5-ил}оксазол-	
		\ \ \ \ F	4-ил) -2,2-	
			диметилпропановая кислота	
			_	
57B	I-	0	(S)-3-(4-[4-амино-2-{6-	572
	11B	ОН	хлор-1-[(3-фторпиридин-2-	
		NH ₂ Lul	ил)метил]-1Н-индазол-3-	
		CI	ил}-5-метил-6-оксо-6,7-	
		l d l	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N-N / F	d]пиримидин-5-	
			ил]фенил)пропановая	
		N	кислота	
58B	I-	0 "	(S)-3-(4-[4-амино-2-{6-	595
	11B	ОН	хлор-1-[(4 , 4-	
		NH ₂	дифторциклогексил) метил] -	
		CI N	1H-индазол-3-ил}-5-метил-	
			6-оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
			 ил]фенил)пропановая	
			кислота	
		F		
59B	I-	0,11	(S)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-	551
	11B	ОН	фторбензил)-6-метил-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N Line	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
)-N_ ''	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
60B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	555
	11B	ОН	фтор-1-(2-фторбензил)-1H-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		F	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		~ H	ил}фенил)пропановая	
		[ил у фенил у пропановая Кислота	
			10101014	

61A	I-		3-(3-{4-амино-2-[6-фтор-1-	555
	15A	NH ₂	(2-фторбензил)-1Н-индазол-	
		F N I N	3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		l N H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		\ \tilde{\cappa} \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
62A	I-	1 0	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	590
	35A	S JOH	фтор-1-(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l n l	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N-N / F	ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая кислота	
63A	I-	\ 0	3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-	574
	42A	ОН	 (2-фторбензил)-1Н-индазол-	
		NH ₂	3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		F	 дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		H H	 d]пиримидин-5-ил}оксазол-	
		\ <u>_</u>	4-ил) -2,2-	
			диметилпропановая кислота	
64B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	589
012	11B	ОН	xлop-1-(2,6-дифторбензил)-	
		NH ₂	1H-индазол-3-ил]-5-метил-	
		N Linu	6-оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		CI	пирроло[2,3-d] пиримидин-5-	
		H	пирроло[2,3-а]пиримидин-3-	
		<u> </u>		
		F	кислота	
655	_		(4)	F 7.1
65B	I-	, Loh	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	571
	11B	Nu.	хлор-1-(4-фторбензил)-1H-	
		NH ₂ J	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI N I > 0	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N1H	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
		[

66B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	567
	11B	ОН	 хлор-1-(3-метилбензил)-1H-	
		NH ₂	_ индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N I	 оксо-6,7-дигидро-5H-	
		CITY	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N-N-N	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
			KNESIOTA	
67B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	567
0/0		LOH LOH		367
	11B	N	хлор-1-(4-метилбензил)-1Н-	
		NH ₂ Lud	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l Mari	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N-N	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
68B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	567
000) JOH		367
	11B	NH ₂	хлор-1-(2-метилбензил)-1Н-	
		None 1.	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI T.>	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		H	пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N-11	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
69B	I-	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	571
	11B	ОН	хлор-1-(3-фторбензил)-1н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI_ N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-5-	
		N-14	ил}фенил)пропановая	
			кислота	
70B	I-	0	(S)-3-(4-{2-[1-(адамантан-	611
	11B	ОН	1-илметил)-6-хлор-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-4-амино-5-	
		N N	метил-6-оксо-6,7-дигидро-	
		CI	5H-пирроло[2,3-d]	
		H	пиримидин-5-ил}фенил)	
			пропановая кислота	

718	I- 11B	NH ₂ NH ₂ N H	(S)-3-(4-{4-амино-2-[5- фтор-1-(2-фторбензил)-1H- индазол-3-ил]-5-метил-6- оксо-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}фенил) пропановая кислота	555
72A	I- 42A	NH ₂ NH ₂ NH ₂ NH ₂ NH ₃ NH ₄ NH ₄ NH ₄ NH ₄ NH ₅	3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановая кислота	574
73B	1- 11B	CI NH ₂ OH	(S)-3-(4-{4-амино-2-[5-хлор-1- (2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановая кислота	571
74A	I- 42A	CI NH ₂ NH	3-(2-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановая кислота	590
75A	1- 43A	NH ₂	(S)-3-(2-{4-амино-2-[1- (2,3-дифтор-4- метилбензил)-6-метил-1Н- пиразоло[3,4-b] пиридин-3- ил]-5-метил-6-оксо-6,7- дигидро-5Н-пирроло[2,3- d] пиримидин-5-ил} тиазол-4- ил)-2,2-диметилпропановая кислота	619

ПРИМЕР 76В

 $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановая кислота$

Стадия A - (S)-метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ фенил) пропаноат. Указанное в заголовке соединение получали, используя по существу те же процедуры, которые описаны на стадии A примера 11, используя промежуточное соединение I-A15 и I-11B в качестве исходного материала.

Стадия В - (S)-метил $3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноат. Колбу под азотом, содержащую (S) -метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3$ ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил}фенил)пропаноат (100 мг, 0,17 ммоль) и палладий на углероде (50 мг, 10% масс.) в МеОН (8 мл), продували водородом. Смесь перемешивали при RT в течение 6 ч в атмосфере водорода (~2 атм.). Твердое вещество отфильтровывали и промывали в MeOH Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток посредством колоночной хроматографии на силикагеле MeOH:DCM (0-10%) использованием для TOPO, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=551 (M+1).

Стадия С – $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил<math>\}$ фенил) пропановая кислота. В колбу, содержащую

(S)-метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\phi\text{торбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил}фенил) пропаноат (80 мг, 0,145 ммоль) в МеОН (5 мл), добавляли LiOH (35 мг, 1,45 ммоль) в 1 мл воды. Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой (14,5 мл, 0,1 H), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-76B. ^1H ЯМР (400 МГц, CD_3OD) δ 8,63 (д, J=8,0 Гц, 1H), 7,76 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,57 (дд, J=8,0, 7,6 Гц, 1H), 7,45-7,28 (м, 6H), 7,22-7,11 (м, 3H), 5,92 (с, 2H), 2,93 (т, J=7,2 Гц, 2H), 2,61 (т, J=7,2 Гц, 2H), 1,95 (с, 3H); m/z=537 (M+1).

ПРИМЕР 77В

(S)-3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановая кислота

Стадия А - (S)-этил 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-карбоксилат. В смесь I-A2 (1,0 г, 3,2 ммоль) и I-40В (1,16 г, 4,88 ммоль) в ТНГ (65 мл) при RT добавляли триэтиламин (1,3 мл, 9,76 ммоль). Получаемую смесь нагревали при 65° С в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством

хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (1-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=500~(M+1).

(S) - 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-Стадия В пентафторбутил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил) -6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-карбоксамид. В запаянную пробирку, (S) -этил 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4содержащую пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-карбоксилат (1, 5)3,00 Г, добавляли аммиак (30 мл, 3 Н в МеОН). Получаемую смесь нагревали 40°C течение 16 ч. Реакцию охлаждали концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (5%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=471(M+1).

Стадия С - (S)-4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-карботиоамид. В колбу помещали (S)-4амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Hпиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3d] пиримидин-5-карбоксамид (1,1 г, 2,34 ммоль), реактив Лоуссона (1,1 г, 2,81 ммоль) и толуол (67 мл). Получаемую смесь нагревали при 80°C в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. $NaHCO_3$, экстрагировали с использованием EtOAc (3 \times). Органический слой промывали солевым раствором, СУШИЛИ безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии силикагеле с использованием МеОН: DCM (5%) ДЛЯ того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=487 (M+1).

Стадия D - (S)-этил 3-(2-(4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7- дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил) тиазол-4-ил)-2,2- диметилпропаноат. Запаянную пробирку, содержащую (S)-4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-

карботиоамид (60 мг, 0,123 ммоль) и этил 5-бром-2,2-диметил-4-оксопентаноат (48,9 мг, 0,185 ммоль) в ЕtOH (1,2 мл), нагревали при 80°С в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT и концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=639 (M+1).

 $(S) -3 - (2 - {4-амино} -5-метил -6-оксо -2 - (1 -$ Стадия \mathbf{E} (3, 3, 4, 4, 4-пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2диметилпропановая кислота. В колбу помещали (S)-этил 3-(2-(4амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Hпиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3d] пиримидин-5-ил) тиазол-4-ил) -2,2-диметилпропаноат (130 мг, 0,12 ммоль), LiOH (29 мг, 1,22 ммоль), диоксан (2,2 мл) и воду (2,2 мл). Получаемую смесь перемешивали при 60°С в течение 16 ч. Реакцию охлаждали до RT, конц. in vacuo затем разводили в EtOAc и воде и добавляли уксусную кислоту (84 мкл, 1,46 ммоль). Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc. Органический слой промывали солевым раствором, СУШИЛИ над безводн. $MqSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-77B. ¹H $\mathit{ЯMP}$ (400 МГц, DMSO-d₆) δ 12,23 (с, 1H), 11,45 (с, 1H), 9,02 (дд, J=8,1, 1,7 Γ ц, 1H), 8,63 (дд, J=4,5, 1,6 Γ ц, 1H), 7,37 (дд, $J=8,1, 4,5 \Gamma \mu, 1H), 7,24 (c, 1H), 6,96 (c, 2H), 4,87 (\pi, J=6,8)$ Γ_{H} , 2H), 3,06-2,85 (M, 4H), 1,80 (c, 3H), 1,08 (c, 6H); m/z=611 (M+1).

ПРИМЕР 78А

(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)уксусная кислота

(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)уксусную кислоту получали, используя по существу те же процедуры, которые описаны в примере 77, используя рацемическое I-30 в качестве исходного материала, чтобы получать рацемический этил 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-карбоксилат.

Стадия А – этил 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-карбоксилат. В колбу помещали I-A2 (1,0 г, 3,2 ммоль), I-30 (0,85 г, 3,6 ммоль), бикарбонат калия (390 мг, 3,9 ммоль) и t-ВиОН (100 мл). Получаемую смесь нагревали при 70° С в течение 8 ч. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3×) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (1-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Рацемический метил $2-(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксo}-2-(1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b] пиридин-3-ил)-6,7- дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ тиазол-4-ил) ацетат получали, как описано на стадии В и С для Ex-77B, используя этил 4-амино-5-метил-6-оксo-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил<math>)-6,7-дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-карбоксилат в качестве исходного материала.

Стадия D. Рацемический метил $2-(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-(1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b] пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил} тиазол-4-ил) ацетат разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AD-H) для того, чтобы получать изомеры A (более быстрое элюирование) и В (более медленное элюирование). Затем изомер A гидролизовали с использованием ранее описанных условий (стадия E для Ex-77B) для того, чтобы получать Ex-78A. <math>^1$ H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 10,45 (ушир. c, 1H), 11,43 (c, 1H), 9,04 (дд, J=8,1, 1,5 Гц, 1H), 8,64 (дд, J=4,5, 1,5 Гц, 1H), 7,45 (c, 1H), 7,38 (дд, J=8,1, 4,5 Гц, 1H), 6,94 (ушир. c, 2H), 4,88 (т, J=6,6 Гц, 2H), 3,73 (c, 1H), 3,4-2,91 (м, 2H); 1,84 (c, 3H); m/z=569 (M+1).

Используя по существу те же процедуры, которые описаны в примерах 77В и 78А, получали следующие соединения в таблице 10. Хиральность соединений в таблице 15 является результатом использования хирального промежуточного соединения и/или разделения изомеров, которое выполняли на стадии D или E.

Таблица 15

Ex.	Пром.	Стадия D	Структура/	Название
	соед.	Бромкетон	m/z (M+1)	
	SM/Стадия			
	хирального			
	разрешения			
	/Колонка			
79B	I-40B/	Br. J. OEt	0	(S)-3-(2-{4-
	хиральное	$ $ \wedge \times \downarrow $ $	NH ₂ S	амино-5-метил-
	пром.		N I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	6-оксо-2-[1-
	соед.		N N N	(3,3,4,4,4-
			N-N H	пентафторбутил
)-1H-
			F	пиразоло[3,4-
			CF ₃	b]пиридин-3-
			611	ил]-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)-

				3-
				метилбутановая
				кислота
80BA	I-	0 0	0	(5S)-2-(2-{-4-
	40B/стадия	Br) —ОН	амино-5-метил-
	D/AD	(±)	NH ₂	6-оксо-2-[1-
	_, _,		N N	(3,3,4,4,4-
			M N H	пентафторбутил
			<i>N</i> −N /)-1H-
			F _~	лиразоло[3,4-
			F ^X CF₃	b]пиридин-3-
			595	ил]-6,7-
				дигидро-5H-
				пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-
				ил) циклопропан
				карбоновая
				каросповал
81B	I-40B/	0	4 0	(S)-1-[(2-{4-
015	хиральное	Br OMe	s OH	амино-5-метил-
	пром.	8	NH ₂	6-оксо-2-[1-
	соед.		N N	(3,3,4,4,4-
			n t	пентафторбутил
			N-N)-1H-
			F_ >	лиразоло[3,4-
			F [∕] CF ₃	b]пиридин-3-
			609	ил]-6,7-
				дигидро-5H-
				пирроло[2,3-
				пирропо (2,3 d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				лл, т, 3 тиазол-4-
				ил)метил]цикло
				пропанкарбонов
				ая кислота
				an KNCJIOTa

82B	I-40B/	o o	, //	(S)-3-(2-{4-
	хиральное	Br OMe	NH ₂ S OH	амино-5-метил-
	пром.		NH2 Jane	6-оксо-2-[1-
	соед.			(3,3,4,4,4-
			I N H	пентафторбутил
)-1H-
			<u>-</u>	пиразоло[3,4-
			F CF3	b]пиридин-3-
			583	ил]-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-
				ил) пропановая
				кислота
83B	I-40B/	0	0,,,	(S)-(2-{4-
	хиральное	OMe	ОН	амино-5-метил-
	пром соед.	Br Ö	NH ₂ S	6-оксо-2-[1-
			J.m. N	(3,3,4,4,4-
				пентафторбутил
			N N N)-1H-
			N-N /	пиразоло[3,4-
			F.	b] пиридин-3-
			F CF ₃	ил]-6,7-
			583	дигидро-5Н-
			363	пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-4-метил-
				1,3-тиазол-5-
				ил) уксусная
				кислота
84A	I-	Br. OEt	10	3-(2-{4-амино-
	30/стадия		NH ₂ S OH	2-[5-фтор-1-
	E/AD		F N	(3,3,4,4,4-
				пентафторбутил
			" H)-1H-
				пиразоло[3,4-
			F T	b]пиридин-3-
			· CF ₃	ил]-5-метил-6-
			629	оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
	i	<u> </u>	1	1

				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиавол-4-ил)-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
85A	I-	0		3-(2-{4-амино-
0011	⁺ 30/стадия	Br	J.	2-[5-фтор-1-
	D/IA	8	NH ₂ S OH	(3,3,3-
			N	трифторпропил)
				-1H-
) _N -N	-in- пиразоло[3,4-
			\	пиразоло[3,4- b]пиридин-3-
			F ₃ ¢	ил]-5-метил-6-
			579	оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				пирропо [2, 3- d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)- 2,2-
				диметилпропано вая кислота
86A	I-	0	, 0	з-{2-[4-амино-
AOO		Br OMe	- -	3-{2-[4-амино- 2-(1-бутил-1Н-
	30/стадия	"	NH ₂ S OH	
	D/IA		N N	пиразоло[3,4-
			l Maria	b] пиридин-3-
			\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	ил)-5-метил-6-
				оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
			521	пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил]-1,3-
				тиазол-4-ил}-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота

1H- пиразол b] пирид 575 ил]-6,7 дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	2-[1- бутил) - со[3,4- син-3- - с-5H- с[2,3- сидин-5- -
пром. соед. 6-оксо- (4,4,4- трифтор 1H- пиразол b] пирид 575 ил]-6,7 дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	бутил) – со[3,4- син-35H- е[2,3- сидин-54-ил) –
соед. (4,4,4- трифтор 1H- пиразол b] пирид 575 ил]-6,7 дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	ю(3,4- со[3,4- син-3- - с-5н- с[2,3- сидин-5- - 4-ил)-
тиразол b] пирид 575 ил]-6,7 дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	co[3,4- син-3- - -5H- [2,3- сидин-5- - 4-ил)-
тиразол b] пирид 575 ил]-6,7 дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	co[3,4- син-3- - -5H- [2,3- сидин-5- - 4-ил)-
СF ₃ b] пирид 575 ил] -6,7 дигидро пирроло d] пирим ил} -1,3	лин-3- - -5H- -[2,3- шдин-5- - 4-ил)-
СF ₃ b] пирид 575 ил] -6,7 дигидро пирроло d] пирим ил} -1,3	лин-3- - -5H- -[2,3- шдин-5- - 4-ил)-
дигидро пирроло d] пирим ил}-1,3	-5H- [2,3- идин-5- - 4-ил)-
пирроло d]пирим ил}-1,3	[2,3- идин-5- - 4-ил)-
d] пирим ил}-1,3	идин-5- 4-ил) -
ил}-1,3	- 4-ил) -
	4-ил) -
TNASON-	
2,2-	
диметил	пропано
вая кис.	лота
88B I-40B/ OME (S)-3-(2-{4-
хиральное NH ₂ S OH амино-5	-метил-
пром. 6-оксо-	2-[1-
соед. (4,4,4-	
трифтор	бутил)-
пиразол	:0[3,4-
С F ₃ b] пирид	ин-3-
547 ил]-6,7	-
дигидро	-5H-
пирроло	[2,3-
d]пирим	идин-5-
ил}-1,3	_
тиазол-	4-
ил) проп	ановая
кислота	
89B $I-40B/$	
$_{\text{NH}_2}$ $_{\text{NH}_2}$ $_{\text{NH}_2}$ $_{\text{NH}_2}$ $_{\text{AMMHO}-2}$	
пром. сі хлор-1-	
соед.	бутил) -
l lH−	
пиравол	
СF₃ b]пирид	
609 ил]-5-м	
оксо-6,	./-

				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				'' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
90B	I-40B/	Br OMe	J.º	(S)-3-(2-{4-
	хиральное		NH ₂ S OH	амино-2-[1-(2-
	пром.		N N N	фторбензил)-
	соед.			1H-
			N-N H	пиразоло[3,4-
			_ f	b] пиридин-3-
				ил]-5-метил-6-
				оксо-6,7-
			573	дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
010	T 40D/		, 0	
91B	I-40B/	Br OMe	1	(S)-3-(2-{4-
	хиральное		NH ₂ S OH	амино-2-[5-
	пром.		N C	фтор-1-(2-
	соед.			фторбензил)-
			N-N-	1H-
				пиразоло[3,4-
				b]пиридин-3-
			591	ил]-5-метил-6-
				оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
				вал кислота

92B	I-40B/	9 \/	\ //	(S)-3-(2-{4-
	хиральное	Br. OEt	NH ₂ S OH	амино-2-[6-
	пром.		N I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	хлор-1-
	соед.		CI	(3,3,4,4,4-
			N-14 ''	пентафторбутил
			F. >)-1H-индавол-
			F [×] CF ₃	3-ил]-5-метил-
			644	6-оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил)-
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
93A	I-	OOEt	HO	3-(2-{4-амино-
	30/стадия			2-[6-хлор-1-
	D/IA	Br	NH ₂	(3,3,4,4,4-
		ä	CI	пентафторбутил
			N-14)-1Н-индазол-
			F. >	3-ил]-5-метил-
			F ² CF ₃	6-оксо-6,7-
			664	дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d] пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-
				ил) бензойная
				кислота
94B	I-	OE	s Fi	4-(2-{4-амино-
	30/стадия	Br CEI	NH ₂ OH	2-[6-хлор-1-
	D/AS	,	CI	(3,3,4,4,4-
			N-10	пентафторбутил
			F)-1Н-индавол-
			F´ ℃F₃	3-ил]-5-метил-
			678	6-оксо-6,7-
				дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}-5-метил-
				1,3-тиазол-4-
		1	•	

				ил) бензойная
				кислота
95B	I-40B/	Br OMe	J.	(S)-3-(2-{4-
	хиральное	I and A A	NH ₂ S	амино-2-[6-
	пром.		CI_N_N_O	хлор-1-(2-
	соед.			фторбензил) -
			\\	1Н-индазол-3-
				ил]-5-метил-6-
				оксо-6,7-
			606	дигидро-5Н-
				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}-1,3-
				тиазол-4-ил) -
				2,2-
				диметилпропано
				вая кислота
96B	I-41B/	° /	OH	3-(2-{4-амино-
	хиральное	Br OEt	NH ₂ S	5-циклопропил-
	пром.		F N	2-[5-фтор-1-
	соед.			(4,4,4-
			М Н	трифторбутил) -
				1H-
				пиразоло[3,4-
			℃F ₃	b]пиридин-3-
			619	ил]-6-оксо-
				6,7-дигидро-
				5H-
				пирроло[2,3-
				d]пиримидин-5-
				ил}тиазол-4-
				ил)-2,2-
				диметилпропано
				вая кислота

ПРИМЕР 97В

Колбу, содержащую пример 77В (80 мг, 0,13 ммоль), триэтиламин (53 мг, 0,52 ммоль), 1-[бис(диметиламино)метилен]-1H-1,2,3-триазоло[4,5-b] пиридиний 3-оксидгексафторфосфат мг, 0,26 ммоль) в DMF (5 мл), перемешивали в течение 10 мин при RT прежде, чем добавляли хлорид гидроксиламмония (18 мг, 0,26 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT, затем концентрировали in vacuo досуха. Остаток посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием MeOH:DCM (2-4%), затем посредством HPLC обращенной фазой (АСN/вода с модификатором 0,05% NH₄HCO₃) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-97B. ^{1}H ЯМР (300 МГц, CD_3OD) δ 9,00 (дд, J=1,5, 8,1 Γ ц, 1H), 8,58 (дд, J=1,5,4,5 Гц, 1H), 7,32 (дд, J=4,5,8,1 Гц, 1H), 7,12 (с, 1H), 4,91 (τ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 2H), 3,11-2,82 (M, 4H), 1,83 (C, 3H), 1,18(c, 3H), 1,14 (c, 3H); m/z=626 (M+1).

ПРИМЕР 98А

[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]уксусная кислота

Стадия A – этил 4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-карбоксилат получали с использованием условий, схожих с теми, которые описаны для синтеза этил 4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-карбоксилата, используя I-A1 и I-30 в качестве исходного материала.

Стадия В - 4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) - 1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-карбогидразид. Колбу, содержащую этил 4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-карбоксилат (900 мг, 1,69 ммоль) и гидрат гидразина (863 мг, 16,89 ммоль) в МеОН (10 мл), перемешивали в течение 2 ч при 70° С. Твердое вещество собирали посредством фильтрования для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение, которое использовали на стадии С без очистки.

5-(4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-Стадия С пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил) -1, 3, 4-оксадиазол-2 (3H) -он.4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Hсодержащую индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-карбогидразид (400 мг, 0,77 ммоль) и N, N'карбонилдиимидазол (375 мг, 2,31 ммоль) DCM мл), перемешивали В течение 2 Ч при RT. Получаемую смесь концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (2-4%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

2-(5-(4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4))))ЭТИЛ пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил) -2-оксо-1, 3, 4-оксадиазол-3 (2H) ил) ацетат. В колбу, содержащую 5-(4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) -1,3,4-оксадиазол-2(3H) он (150 мг, 0,28 ммоль) и карбонат калия (19 мг, 0,14 ммоль) в DMF (20 мл), при -20° С добавляли этил 2-бромацетат (41,5 мг, 0,25 ммоль) и смесь перемешивали в течение 5 ч при -20°С. Реакцию концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (2-10%) для того, чтобы получать указанный в заголовке рацемический продукт. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALCEL® OD-H) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование).

Ε $[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4]]}$ Сталия пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил}-2-оксо-1, 3, 4-оксадиазол-3 (2H) ил]уксусная кислота. В колбу, содержащую изомер А этил 2-(5-(4амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил)-5метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил)-2оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил)ацетата (25 мг, 0,04 ммоль), THF (3 мл) добавляли LiOH (2,9 мг, 0,12 ммоль) в воде (1 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой 1,1 мл), твердое вещество собирали фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-98A. ¹H ЯМР (300 МГц, CD_3OD) δ 8,64 (д, J=8,4 Γ ц, 1Н), 7,72 (д, J=1,2 Γ ц, 1Н), 7,24 (дд, J=1,8, 8,7 Γ ц, 1H), 4,80-4,74 (м, 2H), 4,27 (с, 2H), 3,06-2,83 (M, 2H), 1,82 (C, 3H); m/z=603 (M+1).

ПРИМЕР 99В

2-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]-2-метилпропановая кислота

Указанное в заголовке соединение получали, используя по существу те же процедуры, которые описаны в примере 98А, используя метил 2-бром-2-метилпропаноат в качестве исходного материала. Рацемический Ex-99 разрешали с использованием хиральной SFC (колонка Kromasil (R,R) WHELK-01 5/100) для того, чтобы получать изомеры Ex-99A (более быстрое элюирование) и Ex-99B (более медленное элюирование) указанного в заголовке соединения. 1H ЯМР (300 МГц, CD_3OD) δ 8,68 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,78 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,29 (дд, J=1,5,8,7 Гц, 1H), 4,95-4,80 (м, 2H), 3,11-2,86 (м, 2H), 1,86 (с, 3H), 1,75 (с, 3H), 1,74 (с, 3H); m/z=631 (M+1).

ПРИМЕР 100В

 $(S) - (3 - (4 - {4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) глицин$

Стадия A – (S)-трет-бутил (3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)глицинат. В колбу, содержащую Ex-21B (20 мг, 0,037 ммоль) и О-(бензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония

0,037 ммоль) и О-(бензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония тетрафторборат (12,19 мг, 0,04 ммоль) в DMF (300 мкл), при RT добавляли триэтиламин (52 мкл, 0,37 ммоль). Затем добавляли гидрохлорид сложного трет-бутилового эфира глицина (18 мг, 0,112 ммоль). Получаемую смесь перемешивали 20 мин при RT. Летучие вещества удаляли in vacuo и затем добавляли воду, и твердое вещество собирали и сушили под вакуумом. Неочищенный материал использовали непосредственно на следующей стадии.

В Стадия пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) фенил) пропаноил) глицин. К неочищенному продукту со стадии А добавляли трифторуксусную кислоту (250 мкл, 3,24 ммоль) и DCM (0,7 мл), и реакцию перемешивали в течение 2 ч при RT. Затем реакционную смесь концентрировали in vacuo досуха. Смесь фильтровали и очищали с помощью HPLC, запускаемой по массе, с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-100B в виде соли TFA. ¹H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 9,06 (дд, J=8,0, 1,7 Гц, 1H), 8,65 (дд, J=4,5, 1,7 Гц, 1H), 8,15 (π , J=5,9 $\Gamma \mu$, 1H), 7,43-7,31 (M, 2H), 7,23-7,10 (M, 7H), 6,55 (с, 2H), 5,83 (с, 2H), 3,71 (д, J=5,8 Γ ц, 2H), 2,79

 $(т, J=7,9 \Gamma ц, 2H), 2,41 (т, J=8,0 <math>\Gamma ц, 2H), 1,77 (с, 3H);$ m/z=595,3 (M+1).

Используя процедуру, схожую с той, которая описана в Ех100В, следующие соединения в таблице 16 получали из коммерческих исходных реактивов или соединений, известных из литературы. Сложные метиловые эфиры гидролизовали с использованием условий с гидроксидом лития, которые описаны ранее.

Таблица 16

Ex.	Амин на	Структура	Название	m/z
	стадии А	1001		(M+1)
101		_ OH	(S)-2-(3-(4-{4-	623
B	O HCI	°°4	амино-2-[1-(2-	023
	OtBu NH ₂	N		
	_	NH ₂	фторбензил) -1H-	
		N. J. rut	пиразоло[3,4-	
			b]пиридин-3-ил]-5-	
		I N H	метил-6-оксо-6,7-	
		, N-11	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропанами	
			до) -2-	
			метилпропановая	
			кислота	
102	0	o _≥ ∕ ^{OH}	(5s) - (3-(4-{4-	609
В	OtBu HCI	î 🛴	амино-2-[1-(2-	
	ÑH₂		фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-	
		N N	b]пиридин-3-ил]-5-	
		N N N	метил-6-оксо-6,7-	
		N-N =	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропаноил	
) -D-аланин	
			у-р-аланин	

103	0	O _S _OH	(5S) - (3-(4-{4-	609
В	OtBu HCI		амино-2-[1-(2-	
	ÑH ₂	, i	фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-	
		N N	b]пиридин-3-ил]-5-	
		n H	метил-6-оксо-6,7-	
		N-N / F	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропаноил	
)-L-аланин	
104	Д нс	o _≥ √OH	(5S,2R)-2-(3-(4-	623
В	OtBu NH ₂		{4-амино-2-[1-(2-	
	14112		фторбензил)-1Н-	
		NH ₂ Luc	пиразоло[3,4-	
			b]пиридин-3-ил]-5-	
		N H	метил-6-оксо-6,7-	
		\	дигидро-5Н-	
		\mathcal{H}	пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропанами	
			до) бутановая	
			кислота	
105	о нс	OH OH	(5s,2s)-2-(3-(4-	623
В	OtBu OtBu	L.)	{4-амино-2-[1-(2-	
	2	- TH	фторбензил)-1Н-	
		NH ₂ L.	пиразоло[3,4-	
			b]пиридин-3-ил]-5-	
		N T N T	метил-6-оксо-6,7-	
		\	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропанами	
			до) бутановая	
			кислота	

106	0	o _{st} oH	(5S) - (3-(4-{4-	625
В	HO OMe H	î. J	амино-2-[1-(2-	
	ÑH₂	Т Вн	фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-	
			b]пиридин-3-ил]-5-	
		N H	метил-6-оксо-6,7-	
		ζ ,-	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропаноил	
)-D-серин	
107	1 0	o √ oH	(5s)-(3-(4-{4-	639
В	HO OMe		амино-2-[1-(2-	
	$\bar{N}H_2$	'Н Ын	фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-	
			b]пиридин-3-ил]-5-	
		H A A	метил-6-оксо-6,7-	
		\	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропаноил	
)-D-треонин	

ПРИМЕР 108В

(S) -N- ((2H-тетразол-5-ил) метил) -3- (4- $\{4$ -амино-2-[1-(2- $\{4$ -орбензил) -1H-пиразоло [3,4-[3]-[4-[4-[4-[4-[4-[4-[4]-[4-[4-[4]-[4]-[4-[4]

В колбу, содержащую Ex-21B (20 мг, 0,037 ммоль) и О- (бензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония тетрафторборат

(29,9 мг, 0,093 ммоль) в DMF (300 мкл), при RT добавляли триэтиламин (26 мкл, 0,186 ммоль). Затем добавляли (2-тритил-2Hтетразол-5-ил) метанамин (40 мг, 0,11 ммоль). Получаемую смесь перемешивали 20 мин при RT. Реакцию концентрировали in vacuo досуха, затем добавляли воду и твердое вещество собирали и сушили под вакуумом. Остаток обрабатывали с использованием HCl (1 мл, 4 M в диоксане) и получаемую смесь перемешивали при 80° С, затем концентрировали in vacuo досуха и остаток очищали с помощью HPLC, запускаемой по массе, с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% ТFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-108B в виде соли TFA. ¹H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 11,10 (с, 1H), 9,06 (дд, J=8,1, 1,6 Гц, 1H), 8,65 (дд, $J=4,5, 1,6 \Gamma \mu, 1H), 8,58 (\tau, J=5,7 \Gamma \mu, 1H), 7,43-7,32 (M, 2H),$ 7,29-7,11 (M, 7H), 6,55 (C, 2H), 5,84 (C, 2H), 4,53 (π , J=5,6 Γ ц, 2H), 2,81 (т, J=8,0 Γ ц, 2H), 2,44 (т, J=8,0 Γ ц, 2H), 1,78 (c, 3H); m/z=619 (M+1).

ПРИМЕР 109В

3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2H-1,2,3-триазол-2-ил)пропановая кислота

Стадия A — 4-амино-5-этинил-5-метил-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил)-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-он. В колбу, содержащую I-A2 (400 мг, 1,30 ммоль) и I-10В (272 мг, 1,43 ммоль) в t-ВиОН (10 мл), добавляли бикарбонат калия (130 мг, 1,30 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 70° С в течение 16 ч, затем гасили

посредством добавления солевого раствора и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Объединенный органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo, остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - 4-амино-5-метил-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Н-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -5- (1Н-1, 2, 3-триазол-4-ил) -5, 7дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-он. В микроволновый флакон, 4-амино-5-этинил-5-метил-2-(1-(3,3,4,4,4содержащий пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -5, 7-дигидро-6Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-6-он (500 $M\Gamma$, 1,11 ммоль) бромтрис (трифенилфосфин) медь (I) (103 мг, 0,11 ммоль) в DMSO (22 добавляли азидотриметилсилан (770 мкл, 5,54 Реакционную смесь обрабатывали микроволнами при 120°C в течение 1 ч. Получаемую смесь охлаждали до RT и разводили в EtOAc солевом растворе. В органическую фазу добавляли водн. раствор гидроксида аммония и получаемую смесь перемешивали 16 ч. Водное экстрагировали с использованием EtOAc (3×), сушили над безводн. $MgSO_4$, фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента (EtOAc:EtOH 3:1): гексан для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С – этил $3-(4-(4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7- дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил)-2H-1,2,3-триазол-2- ил)пропаноат. В колбу, содержащую <math>4-амино-5-метил-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5- (1H-1,2,3-триазол-4-ил)-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он (160 мг, 0,29 ммоль) и <math>K_2CO_3$ (121 мг, 0,87 ммоль) в DMF (2,9 мл), добавляли этилакрилат (38 мкл, 0,35 ммоль). Получаемую смесь перемешивали 2 ч при RT, затем разводили в EtOAc и солевом растворе. Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. MgSO4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in

vacuo и остаток сначала очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана, затем с помощью HPLC, запускаемой по массе, с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение в виде соли TFA.

 $D - 3-(4-{4-амино}-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4$ пентафторбутил) -1H-пиразоло[3, 4-b] пиридин-3-ил] -6, 7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин $-5-ил\}-2H-1, 2, 3-триазол-2-ил) пропановая$ кислота. В колбу, содержащую этил 3-(4-(4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) -2H-1,2,3-триазол-2ил) пропаноат (22 мг, 0,037 ммоль) в МеСN (1,8 мл) и воде (1,8 мл), добавляли LiOH (5 мг, 0,18 ммоль). Получаемую смесь перемешивали 30 мин при RT, затем разводили в EtOAc и уксусной кислоте (13 мкл, 0,22 ммоль). Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc. Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. $MgSO_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc: EtOH 3:1):гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-109B. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 11,24 (с, 1H), 9,02 (дд, Ј=8,1, 1,7 Гц, 1Н), 8,63 (дд, Ј=4,5, 1,6 Гц, 1Н), 7,73 (c, 1H), 7,37 $(дд, J=8,1, 4,5 \Gamma ц, 1H)$, 6,62 (c, 2H), 4,87 $(\tau,$ J=6,7 Гц, 2H), 4,49 (т, J=7,2 Гц, 2H), 2,94 (дт, J=19,1, 6,8 Гц, 3H), 2,71 (т, J=7,1 Γ ц, 2H), 1,75 (с, 3H). m/z=567,1 (M+1).

ПРИМЕР 110В

 $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-5-гидрокси-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановая кислота$

А (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(6-хлор-1-(2-Стадия фторбензил) -5-метокси-1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) фенил) пропаноат. Колбу, содержащую I-A24 (100 мг, 0,30 ммоль), I-11B (99 мг, 0,30 ммоль) и бикарбонат калия (90 мг, 0,90 ммоль) в t-BuOH (10 мл), течение 16 ч при 70°С. Реакционную перемешивали в концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM чтобы получать (0-5%) ДЛЯ TOPO, указанное в заголовке соединение.

Стадия В - (S)-3- $(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-5-гидрокси-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) пропановая кислота.$

В колбу, содержащую (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(6-хлор-1-(2фторбензил) -5-метокси-1H-индазол-3-ил) -5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) фенил) пропаноат (105 мг, 0,17 ммоль) в DCM (10 мл), при 0° С по каплям добавляли трибромборан (1,0 мл, 10,6 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления воды со льдом и значение рН смеси корректировали до рН 7-8 посредством добавления NaHCO3. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x), органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат vacuo остаток концентрировали in И очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (1-6%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение

Ex-110B, ¹H ЯМР (300 МГц, CD₃OD): δ 8,10 (c, 1H), 7,59 (c, 1H), 7,30-7,20 (м, 5H), 7,15-7,06 (м, 3H), 5,70 (c, 2H), 2,87 (τ , J=7,2 Γц, 2H), 2,56 (τ , J=7,2 Γц, 2H), 1,84 (c, 3H); m/z=587 (M+1).

ПРИМЕР 111В

 $(S)-3-\{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил<math>\}$ пропановая кислота

Стадия А - (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил)фенил)пропаноат. Колбу, содержащую I-A36 (50 мг, 0,20 ммоль), I-11B (65 мг, 0,20 ммоль) и бикарбонат калия (60 мг, 0,60 ммоль) в <math>t-BuOH (5 мл), перемешивали в течение 16 ч при 75° С. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды. Получаемый раствор экстрагировали с использованием DCM (3×), органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-3%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия В - (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил)фенил)пропаноат. В колбу в инертной атмосфере азота помещали (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил)фенил)пропаноат (140 мг, 0,26

ммоль), хлорид бис (трифенилфосфин) палладия (II) (28 мг, 0,039 ммоль) и ТНГ (10 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин прежде, чем добавляли диметилцинк (1,57 мл, 1,57 ммоль, 1 М в ТНГ). Смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH4Cl, экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток сначала очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%), затем посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH_4HCO_3) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

- (S)-3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1H-Стадия пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил] фенил} пропановая кислота. В колбу, (S)-метил 3-(4-(4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1Hсодержащую пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил) -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил) фенил) пропаноат (70 мг, 0,14 ммоль) в THF (8 мл) добавляли LiOH (16 мг, 0,68 ммоль) в воде (0,5 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили водой (2 мл) добавляли соляную кислоту (6,8 мл, 0,1 H). Твердое вещество собирали посредством фильтрования и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-111B. ^{1}H ЯМР (400 МГЦ, CD₃OD) δ 8,88 (д, J=8,0 ГЦ, 1H), 7,30-7,20 (м, 5H), 4,59 (T, J=6,8 Γ H, 2H), 2,90 (T, J=7,6 Γ H, 2H), 2,69 (C, 3H), 2,58 (T, J=7,6 Γ U, 2H), 2,02-1,95 (M, 2H), 1,87 (C, 3H), 1,40-1,34 (M, 2H), 0,97 (T, J=7,6 Γ H, 3H); m/z=500 (M+1).

ПРИМЕР 112В

(S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5- $\{4$ -[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил $\}$ -5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он

Стадия $A - (S) - 3 - (4 - {4-амино} - 2 - {6-хлор} - 1 - (2-фторбензил) - 1H$ индазол-3-ил]-5-метинл-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамид. В колбу, содержащую Ex-47B 1,58 ммоль) В DMF (10 мл), добавляли карбонилдиимидазол (1,28 г, 7,88 ммоль). Смесь перемешивали в течение 30 мин при RT и добавляли NH_4Cl (0,17 г, 3,15 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT, затем выливали в воду и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). объединяли, сушили Органические СЛОИ над безводн. фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - $(S)-3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаннитрил. В колбу, содержащую (S)-3- $(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-$ 6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил}фенил)пропанамид (800 мг, 1,40 ммоль) и пиридин (0,5 мл, 6,18 ммоль) в DCM (5 мл), при 0° С добавляли по каплям 2,2,2-(0,5 3,54 трифторуксусный ангидрид МЛ, ммоль). перемешивали в течение 1 ч при RT. Затем реакцию разводили в MeOH (20 мл) и концентрировали in vacuo. Остаток разводили водой, экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали

посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

C - (S) - 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-Стадия индазол-3-ил] -5-метил-5- $\{4$ -[2-(2H-тетразол-5-ил) этил] фенил $\}$ -5, 7дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-он. В колбу, содержащую $(S) - 3 - (4 - \{4 - \text{амино} - 2 - [6 - \text{хлор} - 1 - (2 - \text{фторбензил}) - 1 H - \text{индазол} - 3 - \text{ил}] - 5$ метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил}фенил)пропаннитрил (170 мг, 0,31 ммоль) и дибутилстаннанон (15,3 0,062 ммоль) в толуоле (10 мл), азидотриметилсилан (177 мг, 1,54 ммоль). Смесь перемешивали в течение 16 ч при 100°С, затем смесь концентрировали in vacuo. Остаток сначала очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%), затем посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH_4HCO_3) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ех-112B. ¹H MMP (300 MPL, CD_3OD) δ 8,66 (д, J=8,7 PL, 1H), 7,63 (c, 1H), 7,35-7,05 (M, 9H), 5,76 (C, 2H), 3,16-2,96 (M, 4H), 1,83(c, 3H); m/z=595 (M+1).

ПРИМЕР 113А

 $4-(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) бутановая кислота

Стадия А – 4-амино-5-(4-бромфенил)-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-он. Колбу, содержащую I-A16 (250 мг, 0,82 ммоль), I-21A (263 мг, 0,82 ммоль) и бикарбонат калия (180 мг, 1,80

ммоль) в t-BuOH (10 мл), перемешивали при 70° C в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=546 (M+1).

 $4-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-$ Стадия ЭТИЛ пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) бутаноат. В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую 4-амино-5-(4-бромфенил)-2-[1-(2фторбензил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил] -5-метил-5, 7-дигидро-6H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-6-он (150) $M\Gamma$, 0,28 ммоль) предкатализатор Xphos второго поколения (43 мг, 0,055 ммоль) в ТНГ (0,5) мл), добавляли бромид 4-этокси-4-оксобутилцинка (3,3)мл, 1,65 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 55°C в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl , экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

4-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-Стадия пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} фенил) бутановая кислота. В колбу, содержащую ЭТИЛ $4-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H$ пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) бутаноат (100 мг, 0,17 ммоль) в THF (4 мл), добавляли LiOH (72 мг, 1,72 ммоль) в воде (4 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой Η, 17,2 мл), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-113A. ¹H ЯМР (300 МГц, CD_3OD): δ 9,10 (д, J=8,1 Гц, 1H), 8,61 (дд, J=4,5 Гц, 1,2 Γ ц, 1H), 7,40-7,06 (м, 9H), 5,92 (с, 2H), 2,65 (т, J=7,2 Γ ц, 2H), 2,28 (τ , J=7,2 $\Gamma\mu$, 2H), 1,98-1,85 (M, 5H); m/z=552 (M+1).

ПРИМЕР 114А

 $(4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) уксусная кислота

Стадия A - трет-бутил $2-(4-(4-амино-2-\{1-(2-фторбензил)-1H$ пиразоло [3, 4-b] пиридин $-3-ил\}-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H$ пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил) фенил) ацетат. В микроволновый флакон помещали 4-амино-5-(4-бромфенил)-2-[1-(2-фторбензил)-1Hпиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил]-5-метил-5, 7-дигидро-6H-пирроло [2, 3d]пиримидин-6-он (Ex-113A, стадия A, изомер A) (150 мг, 0,28 ммоль), бис (дибензилиденацетон) палладий (32 мг, 0,055 ммоль), три-трет-бутилфосфония тетрафторборат (32 мг, 0,11 ммоль) и бромид (2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)цинка (II) (1,07 г, ммоль) в ТНГ (15 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при RT и затем обрабатывали микроволнами в течение 1 ч при 120°С. Реакцию гасили посредством добавления водн. насыщ. NH_4Cl , экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, СУШИЛИ над безводн. фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% $NH_4HCO_3)$ для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - $(4-\{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}фенил) уксусная кислота. В колбу помещали третбутил $2-(4-(4-амино-2-\{1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]$ пиридин-3-ил $\}$ -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

d]пиримидин-5-ил) фенил) ацетат (65 мг, 0,11 ммоль), DCM (5 мл) и трифторуксусную кислоту (1 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию концентрировали in vacuo, затем разводили водой. Значение pH корректировали до pH 10 посредством добавления гидроксида натрия (1 H) и затем значение pH корректировали до pH 6 с использованием соляной кислоты (1 H), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-114A. 1 H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 9,04 (дд, J=1,8 Гц, 8,4 Гц, 1H), 8,60 (дд, J=1,8 Гц, 4,5 Гц, 1H), 7,39-7,24 (м, 6H), 7,13-7,01 (м, 3H), 5,90 (с, 2H), 3,57 (с, 2H), 1,86 (с, 3H); m/z=524 (M+1).

Используя по существу ту же процедуру, которая описана в примерах 113A и 114A, получали следующие соединения в таблице 17.

Таблица 17

Ex.	Структура	Название	m/z
			(M+1)
115A	CI NH2	4-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1- (2-фторбензил)-1H-индазол- 3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7- дигидро-5H-пирроло[2,3- d]пиримидин-5- ил}фенил)бутановая кислота	585
116A	NH ₂	4-(4-{4-амино-5-метил-6- оксо-2-[1-(3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- пиразоло[3,4-b] пиридин-3- ил)-6,7-дигидро-5H- пирроло[2,3-d] пиримидин-5- ил}фенил) бутановая кислота	590

117A	~ ~ °	2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	557
	NH2 DH	(2-фторбензил)-1Н-индазол-	
	N N	3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
	N-N-	d] пиримидин-5-	
		ил}фенил)уксусная кислота	
118A	. ~/°	2-(4-{4-амино-5-метил-6-	562
118A	NH ₂	2-(4-{4-амино-5-метил-6- оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-	562
118A			562
118A	NH ₂	orco-2-[1-(3,3,4,4,4-	562
118A	NH ₂ OH	оксо-2-[1-(3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H-	562
118A	NH ₂ OH	оксо-2-[1-(3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- пиразоло[3,4-b]пиридин-3-	562
118A	NH ₂ OH	оксо-2-[1-(3,3,4,4,4- пентафторбутил)-1H- пиразоло[3,4-b]пиридин-3- ил]-6,7-дигидро-5H-	562

ПРИМЕР 119В

3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановая кислота

Стадия А – 4-амино-5-(5-бромпиридин-2-ил)-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он. Колбу, содержащую I-A1 (200 мг, 0,59 ммоль), I-19 (189 мг, 0,587 ммоль) и бикарбонат калия (88 мг, 0,88 ммоль) в t-ВиОН (10 мл), перемешивали в течение 16 ч при 75° C. Реакционную смесь концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил $-3-(6-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-$

пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} пиридин-3-ил) акрилат. В инертной атмосфере азота помещали 4-амино-5-(5-бромпиридин-2ил) -2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил) -5метил-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он (300 мг, 0,49 ммоль), ацетат палладия (II) (22 мг, 0,097 ммоль), бутилфосфин (394 мг, 0,20 ммоль), триэтиламин (0,14 мл, 0,97 ммоль) и метилакрилат (126 мг, 1,46 ммоль) в DMF (8 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при 100°С. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очишали посредством хроматографии на силикагеле с использованием ЕtOAc:петролейного эфира (20%-100%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

 $3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4]}$ метил Стадия В пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ пиридин-3-ил) пропаноат. Колбу, содержащую метил-3-(6- $\{4$ -амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} пиридин-3-ил) акрилат (300 мг, 0,48 ммоль), 4-метилбензолсульфонгидразид (269 $M\Gamma$, 1,45 ммоль), тригидрат ацетата натрия (328 мг, 2,41 ммоль) в смеси воды (1 мл) и диметоксиэтана (10 мл), перемешивали в течение 16 ч при 80°C. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления воды. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$ и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (30%-70%), затем посредством HPLC обращенной фазой (АСП/вода с модификатором 0,05% NH4HCO3) для получать рацемическое чтобы указанное в соединение. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (колонка CHIRALPAK® IC) для того, чтобы получать

изомер A (более быстрое элюирование) и изомер B (более медленное элюирование).

 $3-(6-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-$ Стадия С пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} пиридин-3-ил) пропановая кислота. В колбу, содержащую изомер В метил $3-(6-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-\text{изомер}\})$ (3, 3, 4, 4, 4-пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} пиридин-3-ил) пропаноата (70 мг, 0,11 ммоль) в МеОН (2 мл), добавляли LiOH (13 мг, 0,56 ммоль) в воде (1 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой (0,1 Н, 5,6 мл), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ех-119В. ¹Н ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,64 (дд, J=8,7, 3,3 Гц, 1H), 8,50 (д, J=2,1 Γ_{II} , IH), 7,73 (c, IH), 7,70 (Π , J=2,4 Γ_{II} , IH), 7,41 (Π , J=8,1 Гц, 1H), 7,25 (д, J=8,4 Гц, 1H), 4,79 (т, J=6,6 Гц, 2H), 3,01-2,84 (м, 4H), 2,64 (т, J=7,5 Гц, 2H), 1,89 (с, 3H); m/z=610(M+1).

ПРИМЕР 120В

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-цианофенил)пропановая кислота

Стадия A – метил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-бромфенил)пропаноат. Колбу,

содержащую I-A1 (550 мг, 1,61 ммоль), I-14 (657 мг, 1,61 ммоль) и бикарбонат калия (485 мг, 4,84 ммоль) в t-ВиОН (25 мл), перемешивали в течение 16 ч при 70°С. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления солевого раствора. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 фильтровали фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-2%) для того, чтобы получать указанный в заголовке рацемический продукт. Рацемический материал разрешали использованием хиральной SFC (колонка Kromasil (R,R)WHELK-01 5/100) для того, чтобы получать изомер Α (более элюирование) и изомер В (более медленное элюирование). m/z=703(M+1).

- метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4$ пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил}-2-цианофенил) пропаноат. Колбу инертной атмосфере азота, содержащую изомер В метил 3-(4-{4амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2бромфенил) пропаноата (120 мг, 0,17 ммоль), цианид цинка (26 мг, 0,22 аддукт трис (дибензилиденацетон) дипалладия-(17,7)0,017 хлороформа $M\Gamma$, ммоль), 1,1'бис (дифенилфосфино) ферроцен (19 мг, 0,034 ммоль) и цинк (11 мг, 0,17 ммоль) в DMF (10 мл), перемешивали в течение 1 ч при 120°С. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления солевого раствора. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3×) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле MeOH:DCM (0-2%) для использованием того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия С – $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-индазол}-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ -2-цианофенил) пропановая кислота. В

колбу, содержащую метил $3-(4-\{4-\text{амино-}2-[6-\text{хлор-}1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-индазол-}3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил}-2-цианофенил) пропаноат (58 мг, 0,090 ммоль) в ТНГ (2 мл) добавляли LiOH (38 мг, 0,90 ммоль) в воде (2 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой (0,1 H, 8,9 мл), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-120B. <math>^1$ H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,64 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,52-7,42 (м, 2H),7,24 (д, J=8,7 Гц, 1H), 4,82-4,76 (м, 2H), 3,10 (т, J=7,2 Гц, 2H), 3,00-2,82 (м, 2H), 2,70-2,60 (м, 2H), 1,87 (с, 3H); m/z=634 (M+1).

ПРИМЕР 121В

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-метилфенил)пропановая кислота

метил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-Стадия Α пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил]-2-метилфенил) пропаноат. В микроволновую пробирку в инертной атмосфере азота добавляли В изомер метил пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин $-5-ил\}-2-бромфенил) пропаноата (100$ 0,14 ммоль), 1, 1'-бис (ди-третбутилфосфино) ферроцен] дихлорпалладий (II) (9,3 мг, 0,014 ммоль),

карбонат калия (197 мг, 1,43 ммоль), 2,4,6-триметил-1,3,5,2,4,6триоксатриборинан (322 мг, 1,28 ммоль) и диоксан (10 мл). Пробирку заполняли азотом в течение 4 мин, затем обрабатывали микроволнами в течение 2 ч при 70°С. Реакцию охлаждали до RT и гасили посредством добавления солевого раствора. Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-2%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия $3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-4-4]]}$ пентафторбутил) -1Н-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Нпирроло [2,3-d] пиримидин $-5-ил\}-2-метилфенил) пропановая кислота. В$ колбу, содержащую метил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил}-2-метилфенил) пропаноат (55 0,086 ммоль) в ТНГ (2 мл), добавляли LiOH (36 мг, 0,86 ммоль) в воде (2 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 1 ч при RT прежде, чем концентрировали in vacuo. Остаток разводили соляной кислотой (0,1 Н, 8,6 мл), твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-121B. ¹H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,64 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,24 (д, J=8,7 $\Gamma_{\rm H}$, 1H), 7,17-7,07 (M, 3H), 4,80-4,76 (M, 2H), 3,00-2,82 $(M, 4H), 2,51 (T, J=7,8 \Gamma H, 2H), 2,29 (C, 3H), 1,87 (C, 3H);$ m/z=623 (M+1).

ПРИМЕР 122В

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-гидроксифенил)пропановая кислота

 метил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-Стадия Α пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил}-2-метоксифенил) пропаноат. содержащую I-A1 (143 мг, 0,42 ммоль), I-17 (150 мг, 0,42 ммоль) и бикарбонат калия (51 мг, 0,51 ммоль) в t-BuOH (5 мл), течение 16 ч при 70°C. Реакционную перемешивали в концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать рацемическое указанное Рацемический заголовке соединение. материал разрешали использованием хиральной SFC (Phenomenex Lux 5u Cellulose-4) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование).

Стадия В - 4-амино-2-(6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1Н-индазол-3-ил) -5-метил-5- (2-оксохроман-7-ил) -5,7-дигидро-6Нпирроло[2,3-d] пиримидин-6-он. В колбу, содержащую изомер А метил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил}-2-метоксифенил) пропаноата (60 мг, 0,092 ммоль) в DCM (1 мл), при 0° С по каплям добавляли трибромборан (0,2 мл, 2,11 ммоль). Получаемую смесь перемешивали 1 ч при 0°С, затем 16 ч при RT. Затем реакцию гасили посредством добавления гидроксида натрия. рΗ раствора корректировали ДО Нф 6 посредством соляной (2 H). Получаемый добавления КИСЛОТЫ раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат

концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия С — метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-индазол}-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ -2-гидроксифенил) пропаноат. Колбу, содержащую $4-\text{амино}-2-(6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{H-индазол}-3-ил)-5-метил-5-(2-оксохроман-7-ил)-5,7-дигидро-6\text{H-пирроло}[2,3-d] пиримидин-6-он (60 мг, 0,099 ммоль) в МеОН (4 мл), перемешивали в течение 3 ч при <math>110^{\circ}$ С. Реакционную смесь концентрировали іп vacuo досуха для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

 $3-(4-{4-амино}-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-$ Стадия D пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил}-2-гидроксифенил) пропановая кислота. В колбу, содержащую метил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-\text{кислота}\})$ (3,3,4,4,4-пентафторбутил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2гидроксифенил) пропаноат (60 мг, 0,094 ммоль) в ТНГ (4 мл), добавляли гидроксид натрия (19 мг, 0,47 ммоль) в воде (0,5 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 6 ч при RT, затем концентрировали in vacuo досуха. Остаток разводили водой и рН корректировали до рН 4 с использованием соляной кислоты (1 Н). Получаемый раствор экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток EtOAc:DCM:rekcahe (1:1:4)И разводили твердое собирали посредством фильтрования и сушили под вакуумом для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-122B. ¹H ЯМР (400 МГц, CD_3OD): δ 8,70 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,78 (с, 1H), 7,29 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,14 (д, J=2,4 Гц, 1H), 7,04 (дд, J=8,4 Γ ц, 2,4 Γ ц, 1H), 6,78 (д, J=8,4 Γ ц, 1H), 4,84 (т, J=7,2 Γ ц, 2H), 3,03-2,86 (M, 4H), 2,60 (T, J=7,6 Γ H, 2H), 1,85 (C, 3H); m/z=625 (M+1).

ПРИМЕРЫ 123А-139В

Используя по существу ту же процедуру, как описано в Ех-1А,

получали следующие соединения в таблице 18.

Таблица 18

Ex.	Пром.	Колонк	Структура	Название	m/z
	соед.	а для			(M+1)
	SM	хираль			
		ного			
		разреш			
10077	T 057	ения		(EG) 2 (2 [4	F.C.2
123AA	I-35A	Lux	OH /	(5s)-3-{2-[4-	563
		Cellul	NIL S	амино-5-	
		ose-4	NH ₂	метил-6-оксо-	
			N N	2-{1-	
				[тетрагидро-	
			N-N	2Н-пиран-2-	
				илметил]-1H-	
				пиразоло[3,4-	
				b] пиридин-3-	
				ил}-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				, диметилпропан	
				овая кислота	
123AB	I-35A	Lux	, OH	(5S)-3-{2-[4-	563
120112		Cellul		амино-5-	
		ose-4	NH ₂ s	метил-6-оксо-	
		056-4			
			N N	2-{1-	
			l Mark	[тетрагидро-	
			N-N	2Н-пиран-2-	
				илметил]-1H-	
			<i>()</i>	пиразоло[3,4-	
				b] пиридин-3-	
				ил}-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
					<u> </u>

				диметилпропан	
				овая кислота	
124AA	I-42A	IC	, OH	3-{2-[4-	547
			1	амино-5-	
			NH ₂	метил-б-оксо-	
			N	2-{1-	
				[тетрагидро-	
			И Н	2Н-пиран-2-	
			(илметил]-1H-	
			—	пиразоло[3,4-	
			0	b]пиридин-3-	
				ил}-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				оксавол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропан	
				_	
				овая кислота	
124AB	I-42A	IC	, OH	овая кислота 3-{2-[4-	547
124AB	I-42A	IC	ОН		547
124AB	I-42A	IC	NH ₂ OH	3-{2-[4-	547
124AB	I-42A	IC	~ +	3-{2-[4- амино-5-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2Н-пиран-2- илметил]-1Н- пираволо[3,4- b]пиридин-3-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5H-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2Н-пиран-2- илметил]-1Н- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5Н- пирроло[2,3-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5H- пирроло[2,3- d]пиримидин-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5H- пирроло[2,3- d]пиримидин- 5-ил]-1,3-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2Н-пиран-2- илметил]-1Н- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5Н- пирроло[2,3- d]пиримидин- 5-ил]-1,3- оксазол-4-	547
124AB	I-42A	IC	NH ₂	3-{2-[4- амино-5- метил-6-оксо- 2-{1- [тетрагидро- 2H-пиран-2- илметил]-1H- пиразоло[3,4- b]пиридин-3- ил}-6,7- дигидро-5H- пирроло[2,3- d]пиримидин- 5-ил]-1,3- оксазол-4- ил}-2,2-	547

125AA	I-35A	AD-H) OH	(5S)-3-{2-[4-	575
				амино-5-	
			NH ₂	метил-2-{1-	
			N N	[4-	
				метилциклогек	
			N-h	силметил]-1H-	
				пиразоло[3,4-	
				b]пиридин-3-	
				ил}-6-оксо-	
			·	6,7-дигидро-	
				5H-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
125AB	I-35A	AD-H	OH . \ /	(5S)-3-{2-[4-	575
			s	амино-5-	
			NH ₂	метил-2-{1-	
			N N	[4-	
			N N H	метилциклогек	
			N-N	силметил]-1H-	
				пиразоло[3,4-	
				b] пиридин-3-	
				ил}-6-оксо-	
				6,7-дигидро-	
				5H-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	

		559
ами	но-5-	
NH ₂ Meta	ил-2-{1-	
N		
Met.	илциклогек	
Сил.	метил]-1Н-	
дип 🗸	азоло[3,4-	
b]n:	иридин-3-	
ил}	-6-оксо-	
6,7	-дигидро-	
5H-		
пир	роло[2,3-	
d] n:	иримидин-	
5-и.	л]-1,3-	
окс	азол-4-	
ил}	-2,2-	
дим	етилпропан	
ова	я кислота	
126AB I-42A AD OH 3-{	2-[4-	559
	но-5-	
NH ₂ MeT	ил-2-{1-	
N 1 4-		
Metr	илциклогек	
у-и сил	метил]-1H-	
пир.	азоло[3,4-	
b] m	иридин-3-	
	-6-оксо-	
6,7	-дигидро-	
5H-		
пир	роло[2,3-	
d] m	иримидин-	
5-и.	л]-1,3-	
	азол-4-	
ил}	-2,2-	
дим	етилпропан	
OBa	я кислота	

127A	I-54	IA	O _.	4-(2-{4-	612
12.11) Ot	амино-2-[6-	
			NH ₂	хлор-1-(2-	
			N	фторбензил)-	
			CI	1H-индазол-3-	
			H		
			Ĉ ,	ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				оксавол-4-	
				ил) -2 , 2-	
				дифторбутанов	
				ая кислота	
128A	I-64	IA	OH	3-(4-{4-	590
			NH ₂	амино-2-[6-	
				хлор-1-(2-	
				фторбензил)-	
			H H	1Н-индазол-3-	
			, F	ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				оксазол-2-	
				ил)-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
129A	I-62	Chiral	0	3-(6-{4-	572
		Cellul	Or	амино-2-[6-	
		ose-SB	NH ₂	хлор-1-(2-	
			N N	- фторбензил)-	
			CI N N	 1Н-индазол-3-	
			N-N H	ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5H-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил}пиридин-	
				3-	
	1				

				ил) пропановая	
				кислота	
130A	I-67	ID	0	2-{4-амино-2-	600
			s ОН	[6-хлор-1-(2-	
			NH ₂	фторбензил) -	
			CIO	1Н-индазол-3-	
			l L L	ил]-5-метил-	
			N-N / F	6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
			,	d]пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				бензотиазол-	
				5-карбоновая	
				кислота	
131B	I-20	IC	0	3-(6-{4-	600
			ОН	амино-2-[6-	
			NH ₂	хлор-1-(2-	
			CI	фторбензил)-	
			NA NA	1Н-индазол-3-	
			N-Ñ F	ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил}пиридин-	
				3-ил)-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
132AA	I-42A	Chiral	OH	3-{2-[4-	592
		Cellul	NH ₂	амино-2-{6-	
		ose-SB	NH2 L	хлор-1-[4-	
			CI Z	метилциклогек	
			H N H	силметил]-1H-	
			\ \ \	индазол-3-	
			\rightarrow	ил}-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
			·	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				оксавол-4-	
	L	<u> </u>			

ил}-2,2- диметилпропан овая кислота 132AB I-42A Chiral Cellul NH2 NH2	
овая кислота 132AB I-42A Chiral Cellul NH2 NH2	
132AB I-42A Chiral Cellul NH2 OH 3-{2-[4-амино-2-{6-	
Cellul NH2 O AMMH0-2-{6-	
	592
ose-SB хлор-1-[4-	
СІ Метилциклогек	
силметил]-1H-	
индавол-3-	
ил}-5-метил-	
6-оксо-6,7-	
дигидро-5Н-	
пирроло[2,3-	
d] пиримидин-	
5-ил]-1,3-	
оксавол-4-	
ил}-2,2-	
диметилпропан	
овая кислота	
133AA I-35A IC , OH (5S)-3-{2-[4-	580
амино-2-{6-	
NH ₂ фтор-1-	
Г тетрагидро-	
2н-пиран-2-	
N-N илметил]-1H-	
индавол-3-	
ил}-5-метил-	
6-okco-6,7-	
дигидро-5Н-	
пирроло[2,3-	
d] пиримидин-	
5-ил]-1,3-	
тиазол-4-ил}-	
2,2-	
диметилпропан	
овая кислота	

133AB	I-35A	IC	OH	(5S)-3-{2-[4-	580
			s s	амино-2-{6-	
			NH ₂	фтор-1-	
			F N	[тетрагидро-	
			H	2Н-пиран-2-	
			N-N /	илметил]-1H-	
			>	индазол-3-	
			$^{\circ}$	ил}-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
134AA	I-42A	IC	OH \	3-{2-[4-	564
			NH ₂	амино-2-{6-	
			N N	фтор-1-	
			F	[тетрагидро-	
			T N H	2Н-пиран-2-	
			\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	илметил]-1H-	
			\rightarrow	индазол-3-	
				ил}-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				оксазол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
134AB	I-42A	IC	OH	3-{2-[4-	564
			NH ₂	амино-2-{6-	
			N N	фтор-1-	
				[тетрагидро-	
			I N H	2Н-пиран-2-	
			\ \ ^{\\-}	илметил]-1H-	
				индазол-3-	
				ил}-5-метил-	
				<u> </u>	

				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				оксазол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
135A	I-54	IA	0	4-(2-{4-	596
				амино-2-[6-	
			NH ₂	фтор-1-(3-	
			N N	фторбензил)-	
			N N N	1Н-индазол-3-	
			N-10	ил]-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
			F	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				оксазол-4-	
				ил)-2,2-	
				дифторбутанов	
				ая кислота	
136AA	I-35A	AD-H) OH	(5S)-3-{2-[4-	592
			NII S	амино-2-{6-	
			NH ₂	фтор-1-[4-	
			F N N	метилциклогек	
			H	силметил]-1H-	
			(индазол-3-	
			\rightarrow	ил}-5-метил-	
			\checkmark	6-оксо-6,7-	
			`	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
L	l	l		l	

136AB	I-35A	AD-H	, он	(58)-3-{2-[4-	592
			s	амино-2-{6-	
			NH ₂	фтор-1-[4-	
			F N	метилциклогек	
			L N H	силметил]-1H-	
			N-N	индавол-3-	
			<u></u>	ил}-5-метил-	
			()	6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				тиазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропан	
10077	T 407		, OH	овая кислота	F7.6
137AA	I-42A	Рацеми	5	3-{2-[4-	576
		ческая	NH ₂	амино-2-{6-	
		C18	N N	фтор-1-[4-	
				метилциклогек	
			N-N	силметил]-1H-	
			\	индавол-3-	
			\triangleright	ил}-5-метил-	
			\prec	6-оксо-6,7-	
			·	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d]пиримидин-	
				5-ил]-1,3-	
				оксавол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
137AB	I-42A	Рацеми	OH	3-{2-[4-	576
		ческая	NH ₂	амино-2-{6-	
		C18	NH2	фтор-1-[4-	
			F PO	метилциклогек	
			H N N	силметил]-1H-	
			N-19	индазол-3-	
			>	ил}-5-метил-	
				6-оксо-6,7-	
			`	дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	

				d]пиримидин-	
				5-ил]-1 , 3-	
				оксавол-4-	
				ил}-2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
138B	I-73	(R,R)W	OH	3-(2-{4-	616
		HELK-O	NH ₂ 7 0	амино-2-[6-	
		1	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	хлор-1-(2-	
			CI	фторбензил) -	
			T N H	1Н-индазол-3-	
			(F	ил]-5-	
				циклопропил-	
				6-оксо-6,7-	
				дигидро-5Н-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				оксазол-4-	
				ил) -2,2-	
				диметилпропан	
				овая кислота	
139B	I-73	(R,R)W	\ ОН	3-(2-{4-	600
		HELK-O	700 76	амино-5-	
		1	NH ₂	циклопропил-	
			F N	2-[6-фтор-1-	
			L'AL H	(2-	
			ŊN / F	фторбензил) -	
				1Н-индазол-3-	
				ил]-6-оксо-	
				6,7-дигидро-	
				5H-	
				пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-	
				5-ил}-1,3-	
				оксавол-4-	
				ил)-2,2-	
				диметилпропан	
	1	ı		овая кислота	

ПРИМЕР 140А

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-

1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановая кислота

Стадия А - этил $3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1+1-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5+1-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}-1+1$,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропаноат. Смесь, содержащую I-60 (460 мг, 1,273 ммоль), I-A15 (432 мг, 1,273 ммоль) и бикарбонат калия (637 мг, 6,36 ммоль) в t-ВиОН (10 мл), в колбе перемешивали при 70° С в течение 48 часов. Реакцию разводили водой и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. MgSO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=418 (M+1).

Стадия В - $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1\text{H}-1,2,3-\text{триазол}-1-\text{ил})-2,2-$ диметилпропановая кислота. Колбу, содержащую этил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}-1\text{H}-1,2,3-\text{триазол}-1-\text{ил})-2,2-$ диметилпропаноат (470 мг, 0,760 ммоль) и LiOH (91 мг, 3,80 ммоль) в смеси МеСN (5 мл) и воде (5 мл) перемешивали при 40°С в течение 3 часов. Смесь охлаждали до RT, разводили в EtOAc и водн. насыщ. KH_2PO_4 , экстрагировали с использованием EtOAc, органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. MgSO $_4$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали

in vacuo. для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение Ex-140. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® AD) для того, чтобы получать изомер Ex-140A (более быстрое элюирование) и изомер Ex-140B (более медленное элюирование). 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 12,73 (c, 1H), 11,25 (c, 1H), 8,69 (д, J=8,7 Гц, 1H), 8,01 (д, J=1,7 Гц, 1H), 7,91 (c, 1H), 7,36 (т, J=7,0 Гц, 1H), 7,29 (дд, J=8,7, 1,8 Гц, 1H), 7,27-7,20 (м, 1H), 7,19-7,10 (м, 2H), 6,73 (c, 2H), 5,81 (c, 2H), 4,48 (c, 2H), 1,24 (c, 3H), 1,07 (д, J=15,1 Гц, 6H), m/z=590 (M+1).

ПРИМЕР 141А

2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановая кислота

Ex-141A получали, следуя по существу той же процедуре, которая описана в Ex-140A, используя I-61 в качестве исходного материала. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALCEL ® OZ) для того, чтобы получать изомер Ex-141A (более быстрое элюирование) и изомер Ex-141B (более медленное элюирование).

ПРИМЕРЫ 142В-219А

Используя по существу ту же процедуру, как описано в примере 9B, Ex-10B и Ex-11B, получали следующие соединения в таблице 19.

Таблица 19

|--|

	соед.			(M+1
	SM)
142B	I-65B	> \ OH	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-	606
		NH ₂ S	1-(2-фторбензил)-1H-	
		N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-2-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
143B	I-74B	NH ₂ N	4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	544
		N OH	(2-фторбензил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N-10 11 H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		ļ	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}пиридин-2-	
		_	карбоновая кислота	
144A	I-63A	OH OH	3-(4-{4-амино-5-метил-6-	594
		NH ₂ NN	оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-	
		N	пентафторбутил)-1H-	
			пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		N-N	3-ил]-6,7-дигидро-5H-	
		_ \	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		FX _{CF3}	5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
145A	I-63A	OH	3-(4-{4-амино-2-[1-(2-	556
		NH ₂ N	фторбензил)-1H-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-N	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
146A	I-53A		4-(2-{4-амино-2-[1-(2-	577
		NH ₂ OH	фторбензил)-1Н-	
			пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		l n l	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-	

			ил)бензойная кислота	
147A	I-58A		4-(2-{4-амино-2-[1-(2-	593
		NH ₂ OH	фторбензил)-1Н-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		h L n L	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-N / F	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-	
			ил)бензойная кислота	
148A	I-75A	0	3-(4-{4-амино-5-	564
		ОН	циклопропил-2-[1-(2-	
		NH ₂	фторбензил)-1Н-	
		N N	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		l Maria	3-ил]-6-оксо-6,7-	
		\	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропановая	
			кислота	
149A	I-35A		(S)-3-(2-{4-амино-2-[1-	573
		NH ₂ S	(3-фторбензил)-1Н-	
		N	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-4 "	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
150A	I-42A		3-(2-{4-амино-2-[1-(3-	557
		NH ₂	фторбензил)-1Н-	
		N	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-W	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F F	5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	

NH ₂ (циклогексилметил) -1H- пиразоло[3,4-b] пиридин- 3-ил] -5-метил-6-оксо- 6,7-дигидро-5H-	-
пираволо[3,4-b] пиридин- 3-ил]-5-метил-6-оксо-	-
6,7-дигидро-5н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин	_I -
5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	.
2,2-диметилпропановая	
кислота	
152А І-42А 3-(2-{4-амино-2-[1-	545
он (циклогексилметил)-1H-	
NH ₂ пираволо[3, 4-b] пиридин-	-
3-ил]-5-метил-6-оксо-	
6,7-дигидро-5н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин	I-
5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)	-
2,2-диметилпропановая	
кислота	
153A I-35A (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-	- 547
NH, S ОН (ЦИКЛОПЕНТИЛМЕТИЛ) -1H-	
пиразоло[3,4-b] пиридин-	.
3-ил]-5-метил-6-оксо-	
6,7-дигидро-5н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин	I-
5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	.
2,2-диметилпропановая	
кислота	
154А І-42А 3-(2-{4-амино-2-[1-	531
NH ₂ ОН (ЦИКЛОПЕНТИЛМЕТИЛ) -1H-	
пиразоло[3,4-b] пиридин-	.
3-ил]-5-метил-6-оксо-	
6,7-дигидро-5Н-	
пирроло[2,3-d] пиримидин	I-
5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)	-
2,2-диметилпропановая	
кислота	

155B	I-48B	0	4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	581
		ОН	(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	пентафторбутил)-1Н-	
		CI N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		l Lundi	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-19 	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F	 5-ил}бензойная кислота	
		F CF ₃		
156A	I-58A	. (=)	4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	664
		NH ₂ S	1-(3,3,4,4,4-	
		CI	 пентафторбутил)-1H-	
		I NATH	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N-N	 оксо-6,7-дигидро-5H-	
		>	 пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F [×] CF ₃	5-ил}-1,3-тиазол-4-	
			ил)бензойная кислота	
157A	I-76A	0	(2Е)-3-(4-{4-амино-2-[6-	607
		ОН	хлор-1-(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	 пентафторбутил)-1H-	
		CI	 индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N N N	 оксо-6,7-дигидро-5H-	
		N-N	пирроло[2,3-d] пиримидин-	
		F.	5-ил}фенил)проп-2-еновая	
		F ^X CF₃	кислота	
158A	I-75A	o o	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-	635
		ОН	1-(3,3,4,4,4-	
		NH ₂	 пентафторбутил)-1H-	
		CIN	 индазол-3-ил]-5-	
			 циклопропил-6-оксо-6,7-	
		N-N 	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		F_	d] пиримидин-5-	
		F CF3	 ил}фенил)пропановая	
			кислота	
159A	I-42A	\	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	578
		ОН	1-(циклогексилметил)-1H-	
		NH ₂	индавол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		Name of the state of the sta	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	

160B	I-11B	0	(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-	545
		ОН	хлор-1-	
		NH ₂	(циклопентилметил)-1H-	
		CI N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}фенил)пропановая	
		~	кислота	
161A	I-42A	J.º	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	564
		NH ₂ O	1-(циклопентилметил)-1H-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI N N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-4 "	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		<u> </u>	5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
162A	I-35A	J.	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	580
		NH ₂ S OH	хлор-1-	
		CI NO	(циклопентилметил)-1H-	
			индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N-N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
163B	I-11B		(S)-3-{4-[4-амино-2-{6-	567
			хлор-1-[(3,3-	
		NH ₂	дифторциклобутил) метил] -	
		CI	1Н-индазол-3-ил}-5-	
		H H	метил-6-оксо-6,7-	
			дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил]фенил}пропановая	
			кислота	
164A	I-53A		4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	610
		NH ₂	1-(2-фторбензил)-1Н-	
		CI N T P	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-	
			ил) бензойная кислота	
			·	

165A	I-58A		4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	626
		NH ₂	1-(2-фторбензил)-1Н-	
		CI N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		l Luch	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-	
			ил)бензойная кислота	
166A	I-59A	0)L-0H	4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	620
			1-(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		I I NOTE	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N-N / F	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилбутановая	
			кислота	
167B	I-55B	0 V_OH	4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
			1-(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI N O	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l how h	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N-N / F	5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилбутановая	
			кислота	
168B	I-66B	0	2-{4-амино-2-[6-хлор-1-	584
		NH ₂ . I OH	(2-фторбензил)-1Н-	
			индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-бензоксазол-5-	
			карбоновая кислота	
169B	I-37B		3-{4-амино-2-[6-хлор-1-	543
		NH ₂	(2-фторбензил)-1H-	
		CI N OH	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		l Luch	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-IN / F	пирроло[2,3-d] пиримидин-	
			5-ил}бензойная кислота	
		•	•	

170B	I-56B	1.1%	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
		ОН	1-(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI TO	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		T W H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		(F	5-ил}-5-метил-1,3-	
			оксазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
171A	I-63A	. \ //	3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-	589
		N N OH	1-(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-1 H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1Н-пиразол-1-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
172A	I-57A	H ₂ N O	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	577
		NH ₂ O	1-(2-фторбензил)-1Н-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			D-аланин	
173A	I-42A) //	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	590
		NH ₂ . 1	1-(4-фторбензил)-1Н-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-1 " H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
		F	кислота	
174A	I-35A		(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	606
		NH ₂ S OH	хлор-1-(4-фторбензил)-	
		N N	1Н-индазол-3-ил]-5-	
		CI	метил-6-оксо-6,7-	
		H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
			тиазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
	I	İ	I	

175A	I-42A	0	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	590
		о Убн	1-(3-фторбензил)-1H-	
		NH ₂	индавол-3-ил]-5-метил-6-	
		ci N X > o	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		The state of the s	пирроло[2,3-d] пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
176B	I-56B	, \ ,	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
		ОН	- 1-(3-фторбензил)-1H-	
		NH ₂	 индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI CI	оксо-6,7-дигидро-5H-	
		H H	пирроло[2,3-d] пиримидин-	
			5-ил}-5-метил-1,3-	
		F	оксавол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
177B	I-55B	О О	4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
			1-(3-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l Luch	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N-N (5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилбутановая	
			кислота	
178A	I-42A		3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	608
		NH ₂ O	1-(2,4-дифторбензил)-1H-	
		N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
		\ 	кислота	
179A	I-35A	10	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	624
		NH ₂ - 1	хлор-1-(2,4-	
		N	дифторбензил)-1Н-	
		CI	индавол-3-ил]-5-метил-6-	
			оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
		<u>}</u>	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
	ı		1	

180A	I-42A	1 //	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	608
		NH ₂	1-(2,3-дифторбензил)-1H-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N-	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
181A	I-35A	1 //	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	624
		NH ₂ S OH	хлор-1-(2 , 3-	
		N N N	дифторбензил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		" H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F F	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
182A	I-42A	1 10	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	608
		NH ₂ O	1-(2,6-дифторбензил)-1H-	
		N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
183A	I-35A	\	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	624
		NH ₂ S OH	хлор-1-(2 , 6-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	дифторбензил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N-N H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
184A	I-42A	J.	3-{2-[4-амино-2-{6-хлор-	591
		NH ₂ O	1-[(3-фторпиридин-2-	
		l ci n n n n n n n n n n n n n n n n n n	ил)метил]-1Н-индазол-3-	
			ил}-5-метил-6-оксо-6,7-	
) - N - N	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил]-1,3-	
		N'	оксавол-4-ил}-2,2-	
			диметилпропановая	
		•	•	

			кислота	
185A	I-35A		(S)-3-{2-[4-амино-2-{6-	607
		NH ₂ S OH	хлор-1-[(3-фторпиридин-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-ил)метил]-1Н-индазол-	
		CI	3-ил}-5-метил-6-оксо-	
		N-1 H	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-	
		_	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
186A	I-42A		3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	586
		NH ₂ OH	1-(3-метилбензил)-1H-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		N-N	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
187A	I-42A	1_10	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
		NH ₂ O	1-(2-фтор-3-	
		N	метилбензил)-1Н-индазол-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		n-h_ "	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксавол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
188A	I-35A	J.º	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	620
		NH ₂ S OH	хлор-1-(2-фтор-3-	
		CI- N	метилбензил)-1Н-индазол-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-N F	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d] пиримидин-	
			5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	

189A	I-42A	\ //	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	626
		NH ₂ O	1-(2,3,6-трифторбензил)-	
		N N	1Н-индазол-3-ил]-5-	
		CI	метил-6-оксо-6,7-	
		H H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
		F—F	оксазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
190A	I-35A	\ \ //	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	642
		NH ₂ S OH	хлор-1-(2,3,6-	
		~ N	трифторбензил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		" H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		F—F	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
191B	I-37B	NH ₂	3-{4-амино-2-[6-фтор-1-	527
		N OH	(2-фторбензил)-1Н-	
		F	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		N_N H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}бензойная кислота	
192A	I-63A	1 %	3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-	573
		NH ₂ N OH	1-(2-фторбензил)-1H-	
		1012	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F D	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		\	5-ил}-1Н-пиразол-1-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
193B	I-55B	ОМОН	4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	588
			1-(2-фторбензил)-1H-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l Mark	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N-N	5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилбутановая	
			кислота	
	1		I .	I

194A	I-35A	1 0	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	590
		S OH	фтор-1-(3-фторбензил)-	
		NH ₂	 1H-индазол-3-ил]-5-	
		F	метил-6-оксо-6,7-	
		N H	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
		F	тиазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
195A	I-42A		3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	574
		NH ₂ OH	1-(3-фторбензил)-1H-	
			индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		→ H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
196A	I-59A	0	4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	604
			1-(3-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l hall	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилбутановая	
			кислота	
197B	I-55B	О УОН	4-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	588
			1-(3-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		l Luch	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N- ^N (5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F	2,2-диметилбутановая	
			кислота	
198B	I-56B	1 11	3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	588
		NH ₂ L	1-(3-фторбензил)-1H-	
		l n n	индавол-3-ил]-5-метил-6-	
			оксо-6,7-дигидро-5Н-	
) ₁ _6	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-5-метил-1,3-	
			оксавол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
		N-F	5-ил}-5-метил-1,3- оксазол-4-ил)-2,2- диметилпропановая	

199A	I-35A	1 ,0	(S)-3-(2-{4-амино-2-[1-	608
		S ОН	 (2,3-дифторбензил)-6-	
		NH ₂	 фтор-1H-индазол-3-ил]-5-	
		F \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	метил-6-оксо-6,7-	
		l v H	 дигидро-5H-пирроло[2,3-	
		\ \(\hat{\chi}\) \(\frac{\chi}{\chi}\)	d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
		F	тиазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
200A	I-42A	0	3-(2-{4-амино-2-[1-(2,3-	592
		NH ₂ OH	дифторбензил)-6-фтор-1Н-	
		N 2 N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		F	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		H	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		F F	2,2-диметилпропановая	
			кислота	
201A	I-35A		(S)-3-(2-{4-амино-2-[1-	578
		NH ₂ SOH	(циклогексилметил)-6-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	фтор-1Н-индазол-3-ил]-5-	
		F	метил-6-оксо-6,7-	
		N-N "	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
			тиазол-4-ил)-2,2-	
		_	диметилпропановая	
			кислота	
202A	I-42A	110	3-(2-{4-амино-2-[1-	562
		NH ₂ 1	(циклогексилметил)-6-	
		N	фтор-1Н-индазол-3-ил]-5-	
			метил-6-оксо-6,7-	
		T _N _N	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		\	d]пиримидин-5-ил}-1,3-	
			оксазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
203B	I-34B	о ОН	(2-{4-амино-2-[1-(2-	514
		NH ₂	фторбензил)-1Н-индазол-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N H	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-	
			ил) уксусная кислота	
			l	I

204A	I-59A	ООН	4-(2-{4-амино-2-[1-(2-	586
			фторбензил)-1Н-индазол-	
		NH ₂ S	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N C	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		N-N F	5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-	
			2,2-диметилбутановая	
			кислота	
206B	I-55B	O — OH	4-(2-{4-амино-2-[1-(2-	571
			фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		N C	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилбутановая	
			кислота	
207B	I-55B	O N-OH	4-{2-[4-амино-2-{6-хлор-	605
			1-[(3-фторпиридин-2-	
		NH ₂	ил)метил]-1Н-индазол-3-	
		CI N O	ил}-5-метил-6-оксо-6,7-	
		l North	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N-N / F	d]пиримидин-5-ил]-1,3-	
			оксазол-4-ил}-2,2-	
		N	диметилбутановая кислота	
208A	I-42A	110	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	566
		NH ₂ O	1-(3,3-диметилбутил)-1H-	
		N N	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		" "	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
		_	2,2-диметилпропановая	
		/ `	кислота	
209B	I-48B	0	4-{4-амино-2-[6-хлор-1-	543
		ОН	(2-фторбензил)-1H-	
		NH ₂	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		CI N N	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		, N N N	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}бензойная кислота	
		1	1	

210B	I-11B	0 "	(S)-3-(4-{4-амино-2-[1-	515
		ОН	(3,3-диметилбутил)-1H-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
		N N	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N N H	6,7-дигидро-5Н-	
),_N	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
		\rangle	5-ил}фенил)пропановая	
		\nearrow	кислота	
211A	I-63A	NH ₂ N O	3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-	587
		NAT2	1-(2-фтор-3-	
			метилбензил)-1Н-индазол-	
		H	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
			6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1H-пиразол-1-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
212A	I-42A	\	3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-	588
		NH ₂	1-(2-фтор-3-	
		~ N	метилбензил)-1Н-индазол-	
		F	3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-N H	6,7-дигидро-5Н-	
		\	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}-1,3-оксазол-4-ил)-	
			2,2-диметилпропановая	
			кислота	
213A	I-42A	J.	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	604
		NH ₂ O	1-(2-фтор-5-	
		N	метилбензил)-1Н-индазол-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		N-N "	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}1,3-оксазол-4-ил)-	
		/	2,2-диметилпропановая	
			кислота	

214A	I-35A	\	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	620
		S	 хлор-1-(2-фтор-5-	
		NH ₂	метилбензил)-1Н-индазол-	
		CI N N	 3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		The state of the s	6,7-дигидро-5Н-	
		\	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}1,3-тиазол-4-ил)-	
		>	2,2-диметилпропановая	
		•	кислота	
215A	I-42A	. \ //	3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-	605
		ОН	1-((3-фтор-4-	
		NH ₂	метилпиридин-2-	
			ил)метил)-1Н-индазол-3-	
		T N H	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		, F	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		N	d]пиримидин-5-ил}1,3-	
			оксазол-4-ил)-2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
216A	I-35A	0	(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-	621
		NH ₂ S	хлор-1-((3-фтор-4-	
			метилпиридин-2-	
		CI	ил)метил)-1Н-индазол-3-	
		Н , н	ил]-5-метил-6-оксо-6,7-	
		\ _ _	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-ил}1,3-	
			тиазол-4-ил) -2,2-	
			диметилпропановая	
			кислота	
217A	I-76A	0	(2Е)-3-(4-{4-амино-2-[1-	536
		OH	(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-b]пиридин-	
			3-ил]-5-метил-6-оксо-	
		in In In	6,7-дигидро-5Н-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}фенил)проп-2-еновая	
		/		

218A	I-76A	0	(2Е)-3-(4-{4-амино-2-[6-	509
		ОН	хлор-1-(2-фторбензил)-	
		NH ₂	1Н-индазол-3-ил]-5-	
		CI	метил-6-оксо-6,7-	
		l Land	дигидро-5Н-пирроло[2,3-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)проп-2-еновая	
			кислота	
219A	I-51A	NH ₂ N	2-{4-амино-2-[6-хлор-1-	544
		N OH	(2-фторбензил)-1Н-	
		CI	индазол-3-ил]-5-метил-6-	
		H	оксо-6,7-дигидро-5Н-	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	пирроло[2,3-d]пиримидин-	
			5-ил}пиридин-4-	
			карбоновая кислота	

ПРИМЕРЫ 220В-233А

Используя по существу ту же процедуру, как описано в примере 76B, получали следующие соединения в таблице 20.

Таблица 20

Ex.	Пром.	Структура	Название	m/z
	соед.			(M+1)
	SM/стадия			
	хирального			
	разрешения			
	/колонка			
220B	I-55B/ -	0	4-(2-{4-амино-	570
			2-[1-(2-	
		NH ₂	фторбензил)-1Н-	
			индазол-3-ил]-	
			5-метил-6-оксо-	
		l Mari	6,7-дигидро-5н-	
)	пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}-1,3-	
			оксавол-4-ил)-	
			2,2-	
			диметилбутанова	
			я кислота	

221B	I-11B/ -	0	(S)-3-(4-{4-	537
		ОН	амино-2-[1-(4-	
		NH ₂ _	фторбензил)-1Н-	
			индазол-3-ил]-	
			5-метил-6-оксо-	
		l Nath	6,7-дигидро-5н-	
) _N -N	пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропан	
			овая кислота	
000-	- 05- /		(2)	5.00
222A	I-35A/ -		(S)-3-(2-{4-	572
		NH ₂ S OH	амино-2-[1-(3-	
			фторбензил)-1Н-	
		N N N	индазол-3-ил]-	
			5-метил-6-оксо-	
		__\	6,7-дигидро-5Н-	
		\ \	пирроло[2,3-	
		F	d]пиримидин-5-	
			ил}-1,3-тиазол-	
			4-ил) -2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
223A	I-42A/ -	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	3-(2-{4-амино-	556
		ON JOH	2-[1-(3-	
		NH ₂	фторбензил)-1Н-	
		N N	индазол-3-ил]-	
			5-метил-6-оксо-	
		" н	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
			ил}-1,3-	
			оксазол-4-ил)-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
	l		l	

224A	I-35A/ -	1 0	(S)-3-(2-{4-	608
			амино-5-метил-	
		NH ₂	6-оксо-2-[1-	
		N N	(2,3,6-	
			трифторбензил) -	
		H	1Н-индазол-3-	
		/ F	ил]-6,7-	
		_	дигидро-5Н-	
		F	пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
			ил}-1,3-тиазол-	
			4-ил) -2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
225B	I-11B/ -	0,1	(S)-3-(4-{4-	533
		ОН	амино-5-метил-	
		NH ₂	2-[1-(3-	
		N N	метилбензил)-	
			1Н-индавол-3-	
		H A A	ил]-6-оксо-6,7-	
		N-N /	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропан	
			овая кислота	
226A	I-42A/ -	1 1	3-(2-{4-амино-	552
		O TOH	5-метил-2-[1-	
		NH ₂	(3-	
		N N	метилбензил)-	
			1Н-индавол-3-	
		Ч	ил]-6-оксо-6,7-	
		/	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
			ил}-1,3-	
			оксавол-4-ил)-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
L	<u> </u>	1	1	

227B	I-11B/ -	0	(S)-3-(4-{4-	511
		ОН	амино-2-[1-	
		NH ₂	(циклопентилмет	
			ил)-1Н-индавол-	
		N N	3-ил]-5-метил-	
		H N H	6-оксо-6,7-	
		N-N	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}фенил)пропан	
			овая кислота	
228A	I-42A/ -	١ ٥	3-(2-{4-амино-	544
		ОН	2-[1-	
		NH ₂	(циклогексилмет	
		N N	ил)-1Н-индазол-	
			3-ил]-5-метил-	
		♥ , Ţ N H	6-оксо-6,7-	
		N=	дигидро-5Н-	
		\	пирроло[2,3-	
			d] пиримидин-5-	
			ил}-1,3-	
			оксазол-4-ил)-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
229A	I-35A/	1 /	(5s)-3-{2-[4-	562
A	стадия В/	S TOH	амино-5-метил-	
	IC	NH ₂	6-оксо-2-{1-	
		N N	[тетрагидро-2Н-	
			пиран-2-	
		N-N H	илметил]-1H-	
		Ü	индазол-3-ил}-	
		\	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил]-1,3-тиазол-	
			4-ил}-2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	

229A	I-35A/		1 0	(5S)-3-{2-[4-	562
В	стадия	В/	- -	амино-5-метил-	
	IC		NH ₂ S OH	6-оксо-2-{1-	
				[тетрагидро-2Н-	
				пиран-2-	
				илметил]-1H-	
) N-N	индазол-3-ил}-	
				6,7-дигидро-5Н-	
			δ)	пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-5-	
				ил]-1,3-тиазол-	
				4-ил}-2,2-	
				диметилпропанов	
				ая кислота	
230A	I-42A/		\ 6	3-{2-[4-амино-	546
A	стадия	в/	~ +4	5-метил-6-оксо-	
	IC		NH ₂ OH	2-{1-	
			N	[тетрагидро-2Н-	
				пиран-2-	
			I H	илметил]-1H-	
			N-11	индазол-3-ил}-	
			\	6,7-дигидро-5н-	
			ζ)	пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-5-	
				ил]-1,3-	
				оксазол-4-ил}-	
				2,2-	
				диметилпропанов	
				ая кислота	
230A	I-42A/		1 0	3-{2-[4-амино-	546
В	стадия	B/	O 7 OH	5-метил-6-оксо-	
	IC		NH ₂	2-{1-	
			N N	[тетрагидро-2Н-	
				пиран-2-	
			♥ H	илметил]-1H-	
				индазол-3-ил}-	
			\rightarrow	6,7-дигидро-5Н-	
			()	пирроло[2,3-	
				d] пиримидин-5-	
				ил]-1,3-	
				оксавол-4-ил}-	
				2,2-	
<u> </u>	1			1	I

			диметилпропанов	
			ая кислота	
231A	I-42A/	\ 0	3-{2-[4-амино-	558
А	стадия В/		5-метил-2-{1-[-	
	Chiral	NH ₂	4-	
	Cellulose-	N N	метилциклогекси	
	SB		лметил]-1H-	
		I W H	индазол-3-ил}-	
		N-11	6-оксо-6,7-	
		>	дигидро-5Н-	
		\ \ \ \	пирроло[2,3-	
		4	d]пиримидин-5-	
			ил]-1,3-	
			оксазол-4-ил}-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
231A	I-42A/	. \ "	3-{2-[4-амино-	558
В	стадия В/	ОН	5-метил-2-{1-	
	Chiral	NH ₂	[4-	
	Cellulose-	N N	метилциклогекси	
	SB		лметил]-1H-	
		" н	индазол-3-ил}-	
		()	6-оксо-6,7-	
		<u> </u>	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил]-1,3-	
			оксазол-4-ил}-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	
232B	I-11B/ -	0	(S)-3-{4-[4-	538
		ОН	амино-2-{1-[(3-	
		NH₂ 【 Û	фторпиридин-2-	
		~ N	ил)метил]-1H-	
			индазол-3-ил}-	
		H. M. H.	5-метил-6-оксо-	
		N- ^N / F	6,7-дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
		N	d]пиримидин-5-	
1 '	ı	\	ил]фенил}пропан	1

			овая кислота	
233A	I-42A/-	1 %	3-(2-{4-амино-	570
		ОН	2-[1-(2-фтор-3-	
		NH ₂	метилбензил)-	
		N N	1Н-индазол-3-	
			ил]-5-метил-6-	
		Н	оксо-6,7-	
		, F	дигидро-5Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-5-	
			ил}-1,3-	
			оксазол-4-ил)-	
			2,2-	
			диметилпропанов	
			ая кислота	

ПРИМЕР 234В

(S)-3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-D-аланин

Пример 234В получали с использованием по существу тех же процедур, которые описаны в примере 77В, используя I-40В в качестве исходного материала и I-47 в качестве бромкетона. 1 Н ЯМР (300 МГц, CD₃OD): δ 8,48 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,89 (с, 1H), 7,48 (с, 1H), 7,43-7,28 (м, 3H), 7,17-7,11 (м, 2H), 5,89 (с, 2H), 4,38 (дд, J=7,2, 5,4 Гц, 1H), 3,51-3,32 (м, 2H), 2,00 (с, 3H); m/z=593 (M+1).

ПРИМЕР 235В

3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-

5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1Hимидазол-4-ил) пропановая кислота

Стадия Α трет-бутил 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2фторбензил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил}-1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4ил) пропаноат. Колбу, содержащую I-A15 (136 мг, 0,45 ммоль), I-77 (180 мг, 0,38 ммоль) и бикарбонат калия (375 мг, 3,75 ммоль) в t-BuOH (15 мл), перемешивали в течение 16 ч при 80°С, затем концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® IC) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование).

Стадия В - $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ -1H-имидазол-4-ил) пропановая кислота. Колбу, содержащую изомер В трет-бутил $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ -1-(4-метоксибензил)-1H-имидазол-4-ил) пропаноата (70 мг, 0,095 ммоль) и трифторуксусную кислоту (3 мл), перемешивали в течение 16 ч при 100° С, затем концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. 1 H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,51

 $(д, J=8,7 \ \Gamma ц, 1H)$, 7,87 (c, 1H), 7,41-7,28 (M, 4H), 7,17-7,12 (M, 2H), 5,88 (c, 2H), 2,97 $(T, J=6,9 \ \Gamma ц, 2H)$, 2,05 (c, 3H); $M/Z=561 \ (M+1)$.

ПРИМЕР 236А

(S) -4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5- $\{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил) пропил]$ тиазол-2-ил $\}$ -5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6-он

Стадия А - (S)-этил $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропаноат. Колбу, содержащую I-A40 (130 мг, 0,49 ммоль), I-35A (183 мг, 0,49 ммоль) и бикарбонат калия (97 мг, 0,97 ммоль) в t-BuOH (3 мл), перемешивали при 75°C в течение 16 ч, затем концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт. m/z=600 (M+1)

Стадия В – (S)-3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановая кислота. В колбу, содержащую (S)-этил 3-(2{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропаноат (225 мг, 0,38 ммоль) в МеОН (5 мл) и воду (2,5 мл), при RT добавляли LiOH (180 мг, 7,50 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 16 ч. В смесь добавляли HCl (7,5 мл, 1 H) и твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой (20 мл) и сушили в

печи для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение $m/z=572 \ (M+1)$.

 $(S) -3 - (2 - \{4 - \text{амино} -2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1 \text{H} - (2 - \phi \text{торбензил})$ Стадия С индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d] пиримидин-5-ил} тиазол-4-ил) -2, 2-диметилпропанамид. В колбу, $(S) -3 - (2 - {4-амино} -2 - [1 - (2-фторбензил) -1 H-индазол -3$ ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2, 3-d] пиримидин-5ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту (190 мг, 0,33 ммоль) и ди-трет-бутил дикарбонат (160 мг, 0,731 ммоль) в DCM (3 мл), при RT добавляли пиридин (58 мг, 0,73 ммоль) и получаемую смесь перемешивали при RT в течение 2 ч. Туда добавляли бикарбонат аммония (79 мг, 0,99 ммоль) и смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию разводили водой, экстрагировали с использованием EtOAc (3x) и органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. К остатку добавляли дихлорметан (4 мл) и TFA (2 мл). Смесь перемешивали в течение 2 ч при RT прежде, чем добавляли воду (10 мл), и pH смеси корректировали до pH=7 использованием NaHCO3. Получаемую смесь экстрагировали использованием DCM (3x), органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт m/z=571 (M+1).

 $(S) -3 - (2 - \{4 - \text{амино} -2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1 \text{H} - (2 - \phi \text{торбензил}) - (2 - \phi \text{$ Стадия D индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d] пиримидин-5-ил} тиазол-4-ил) -2, 2-диметилпропаннитрил. В колбу, $(S) - 3 - (2 - \{4 - \text{амино} - 2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1H - \text{индазол} - 3 - (2 - \{4 - \text{амино} - 2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1H - \text{индазол} - 3 - (2 - \{4 - \text{амино} - 2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1H - \text{индазол} - 3 - (2 - \{4 - \text{амино} - 2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1H - \text{индазол} - 3 - (2 - \{4 - \text{амино} - 2 - [1 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 1H - \text{индазол} - 3 - (2 - \phi \text{торбензил}) - 3 - (2$ ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2, 3-d] пиримидин-5ил $\}$ тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропанамид (180 мг, 0,32 ммоль) пиридин (0,5 мл, 6,18 ммоль) в DCM (5 мл), при 0° С добавляли по каплям ТБАА (0,5 мл, 3,54 ммоль). Смесь перемешивали в течение 1 ицп прежде, чем добавляли МеОН (20 мл), концентрировали in vacuo. Остаток разводили водой экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт m/z=553 (M+1).

Стадия E - (S)-4-амино-2- $[1-(2-\phi$ торбензил)-1H-индазол-3ил] -5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2Н-тетразол-5-ил) пропил] тиазол-2ил $\}$ -5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6(7H)-он. Закупоренную пробирку, $(S) -3 - (2 - \{4-амино-2[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3$ содержащую ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил $\}$ тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропаннитрил (100 мг, 0,181 ммоль), азид натрия (118 мг, 1,81 ммоль) и хлорид аммония (97 мг, 1,81 ммоль) в DMA (3 мл), перемешивали при 120°С в течение 16 ч. Получаемую смесь фильтровали, и фильтрат концентрировали vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH₄HCO₃) для того, чтобы получатьуказанное в заголовке соединение Ex-236A. ¹H ЯМР (300 МГц, CD_3OD) δ 8,69 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,57 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,44 (дд, J=7,5,7,5 Γ_H , 1H, 7,31-7,26 (M, 2H), 7,16-7,04 (M, 4H), 5,81 $(c, 2H), 3,22 (\pi, J=6,6 \Gamma \mu, 2H), 1,76 (c, 3H), 1,52 (c, 3H),$ 1,48 (c, 3H); m/z=596 (M+1).

Используя по существу ту же процедуру, как описано в Ex-112B и Ex-236A, получали следующие соединения в таблице 20.

Таблица 20

Ex.	Пром. соед.	Структура	Название	m/z
	SM/стадия			(M+1)
	хирального			
	разрешения/			
	колонка			

237B	I-11B/ -		(S)-4-амино-2-[6-	633
			хлор-1-(3,3,4,4,4-	
			пентафторбутил)-	
		NH ₂	1Н-индазол-3-ил]-	
		N	5-метил-5-{4-[2-	
		CI	(2Н-тетразол-5-	
		T N H	ил) этил] фенил}-	
		N-11	5,7-дигидро-6Н-	
		F)	пирроло[2,3-	
		FCF3	d]пиримидин-6-он	
		O1 3		
238A	I-35A/ -	7	(S)-4-амино-2-[6-	630
		NH ₂ S	хлор-1-(2-	
			фторбензил)-1Н-	
			индазол-3-ил]-5-	
		N H	метил-5-{4-[2-	
		`N-" / F	метил-2-(2Н-	
			тетразол-5-	
		\	ил) пропил]-1,3-	
			тиазол-2-ил}-5,7-	
			дигидро-6Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
239A	I-42A/ -	7	4-амино-2-[6-хлор-	614
		NH ₂ .	1-(2-фторбензил)-	
		NI 2	1Н-индазол-3-ил]-	
		CI N	5-метил-5-{4-[2-	
		L N L	метил-2-(2Н-	
		N-N	тетразол-5-	
			ил) пропил]-1,3-	
		\	оксавол-2-ил}-5,7-	
			дигидро-6Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	

240B	I-11B/ -		(S)-4-амино-2-[1-	562
			(2-фторбензил)-1H-	
		\sim	пиразоло[3,4-	
		NH ₂	b]пиридин-3-ил]-5-	
			метил-5-{4-[2-(2Н-	
		N	тетразол-5-	
		N N N	ил) этил] фенил}-	
		N-N "	5,7-дигидро-6Н-	
		\	пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
241A	I-35A/ -	1	(S)-4-амино-2-[1-	597
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(2-фторбензил)-1Н-	
		NH ₂	пиразоло[3,4-	
		N N	b]пиридин-3-ил]-5-	
			метил-5-{4-[2-	
		N H	метил-2-(2Н-	
		N-19 	тетразол-5-	
			ил) пропил] -1,3-	
			тиазол-2-ил}-5,7-	
			дигидро-6Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
242B	I-11B/ -		(S)-4-амино-2-[1-	561
			(2-фторбензил)-1H-	
			индавол-3-ил]-5-	
		NH ₂	метил-5-{4-[2-(2Н-	
			тетразол-5-	
			ил) этил] фенил}-	
		N H	5,7-дигидро-6Н-	
		N-N _	пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
			l	

243A	I-51A/ -	N	5-[4-(2Н-тетразол-	568
		NH ₂	5-ил) пиридин-2-	
		N N	ил]-4-амино-2-[6-	
		CI	хлор-1-(2-	
			фторбензил)-1Н-	
		N-'' / F	индавол-3-ил]-5-	
			метил-5,7-дигидро-	
		(_)	6H-пирроло[2 , 3-	
			d]пиримидин-6-он	
244A	I-78A/ -	. ^	5-{4-[(2H-	581
		NH ₂	тетразол-5-	
			ил)метил]фенил}-4-	
		CI	амино-2-[6-хлор-1-	
		N N N	(2-фторбензил)-1Н-	
		N-K	индавол-3-ил]-5-	
			метил-5,7-дигидро-	
			6Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
245B	I-11B/ -		(S)-5-{4-[2-(2H-	562
			тетразол-5-	
			ил) этил] фенил}-4-	
		NH ₂ _	амино-2-{1-[(3-	
			фторпиридин-2-	
		N N	ил)метил]-1H-	
		N	индавол-3-ил}-5-	
		N-16 "	метил-5,7-дигидро-	
		F	6Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
		N'		
246A	I-62/стадия		5-{5-[2-(2H-	562
	D/IA		тетразол-5-	
		\sim	ил) этил] пиридин-2-	
			ил}-4-амино-2-[1-	
		NH ₂	(2-фторбензил)-1Н-	
		N	индавол-3-ил]-5-	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	метил-5,7-дигидро-	
		Н н	6H-пирроло[2,3-	
		, F	d] пиримидин-6-он	

247A	I-62/стадия		5-{5-[2-(2H-	596
	D/IA		тетразол-5-	
			ил) этил] пиридин-2-	
		NH ₂	ил}-4-амино-2-[6-	
		N	хлор-1-(2-	
		CI	фторбензил)-1Н-	
		H	индавол-3-ил]-5-	
		, F	метил-5,7-дигидро-	
			6Н-пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	

ПРИМЕР 248В

4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-метил-2-(2H-тетразол-5-ил)пропил]оксазол-2-ил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он

Колбу, содержащую Ех-239А (60 мг, 0,098 ммоль) и палладий на углероде (80 мг, 0,068 ммоль, 10% масс.) в МеОН (2 мл), заполняли (3x) азотом, после чего следовало откачивали и заполнение водородом. Смесь перемешивали в течение 5 ч при RT в (1,5) arm.). Палладий атмосфере водорода на углероде отфильтровывали и промывали в MeOH $(3\times)$, EtOAc $(3\times)$ и DCM $(3\times)$. Объединенный фильтрат концентрировали in vacuo. Затем остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH_4HCO_3) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение 1 Н ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,68 (д, J=8,4 Гц, 1Н), 7,54 (д, Ј=8,4 Гц, 1Н), 7,41 (дд, Ј=7,2, 7,2 Гц, 1Н), 7,32-7,23 (M, 2H), 7,14-7,00 (M, 4H), 5,78 (C, 2H), 2,91 $(\Pi, J=8,7)$ Γ ц, 2H), 1,83 (с, 3H), 1,43 (с, 3H), 1,40 (с, 3H); m/z=580

(M+1).

ПРИМЕР 249В

4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-[3-(1H-тетразол-5-ил)фенил]-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он

Стадия A – 3- $\{4-\text{амино}-2-[6-\text{фтор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{Н-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\{6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\{6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\{6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\{6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\{6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ ли $\{1-\text{A23}\}$ (126 мг, 0,44 ммоль), 1-69B (98 мг, 0,37 ммоль) и бикарбонат калия (110 мг, 1,10 ммоль) в t-ВиОН (1,8 мл), перемешивали при $\{80^{\circ}\text{C}\}$ в течение 16 ч. Затем смесь концентрировали іп vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием (EtOAc:EtOH 3:1):гексана (0-30%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт.

Стадия В - 4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3ил] -5-метил-5-[3-(1H-тетразол-5-ил) фенил] -5, 7-дигидро-6Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-6-он: в колбу, содержащую 3-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензонитрил (120 0,24 ммоль) в толуоле (1 мл), добавляли дибутилоксид олова (6,0 мг, 0,02 ммоль) и TMS азид (0,06 мл, 0,47 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при 130°C в течение 2 СУТОК И затем концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% муравьиной кислотой) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-249B. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO-d₆): δ 11,15 (с, 1H), 8,74 (дд, Ј=10 Гц, 5 Гц, 1Н), 7,95-7,88 (м, 2Н), 7,68 (дд, Ј=10

 Γ ц, 5 Γ ц, 1H), 7,49-7,08 (м, 7H), 6,57 (ушир. с, 2H), 5,77 (с, 2H), 1,83 (с, 3H); m/z=551 (M+1).

Используя по существу ту же процедуру, которая описана в примере 249В, получали следующие соединения в таблице 21

Таблица 21

Ex.	Пром.	Структура	Название	m/z
	соед.			(M+1)
	SM/стад			
	ия			
	хиральн			
	ого			
	Разреше			
	ния/			
	колонка			
250B	I-70B/	N=N _N	4-амино-2-[6-	551
	_	- N	фтор-1-(2-	
		NH ₂	фторбензил)-1Н-	
			индазол-3-ил]-5-	
		F N	метил-5-[4-(1H-	
		N L	тетразол-5-	
)n-N	ил)фенил]-5,7-	
			дигидро-6Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
251B	I-69/	NII N	4-амино-2-[6-	605
	стадия	NH ₂	хлор-1-	
	B/ AS	CI N N-NH	(3,3,4,4,4-	
		N N N	пентафторбутил) -	
		N-K	1Н-индавол-3-	
			ил]-5-метил-5-	
		F√	[3-(1Н-тетразол-	
		F´CF ₃	5-ил) фенил]-5,7-	
			дигидро-6Н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	

252B	I-69/		4-амино-5-метил-	572
	стадия	NH ₂ N	2-[1-(3,3,4,4,4-	
	B/ AS	N_NH	пентафторбутил)-	
			1Н-пиразоло[3,4-	
		N H	b]пиридин-3-ил]-	
		N-19	5-[3-(2H-	
			тетразол-5-	
		F_X	ил) фенил] -5,7-	
		F' CF ₃	дигидро-6н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	
253A	I-72/		5-[6-(2H-	568
	стадия	NH ₂ NH	тетразол-5-	
	A/IA	CI N=N	ил) пиридин-2-	
		N N N N	ил]-4-амино-2-	
		N-10	[6-хлор-1-(2-	
			фторбензил)-1Н-	
			индавол-3-ил]-5-	
			метил-5,7-	
			дигидро-6н-	
			пирроло[2,3-	
			d]пиримидин-6-он	

ПРИМЕР 254А

6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-карбоновая кислота

Стадия A - 6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}никотинонитрил. Колбу, содержащую I-71A (89 мг, 0,33 ммоль), I-A15 (100 мг, 0,33 ммоль) и бикарбонат калия (49

мг, 0,49 ммоль) в t-BuOH (5 мл), перемешивали в течение 16 ч при 70° С и затем концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия В - метил $6-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}никотинат. В колбу, содержащую 6-{4-амино-2-[6хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5Н-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ никотинонитрил (120 мг, 0,23 ммоль) в MeOH (10 мл), при RT добавляли по тионилхлорид (3 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при 80°C, затем концентрировали in vacuo. К остатку добавляли водн. насыщ. NaHCO $_3$ и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, безводн. Na_2SO_4 И фильтровали. СУШИЛИ над концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

- 6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-Стапия C индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}никотиновая кислота. Колбу, содержащую метил 6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}никотинат мг, 0,16 ммоль), гидроксид лития (1,6 мл, 1 М в воде, 1,6 ммоль) в МеОН (5 мл), перемешивали в течение 16 ч при RT и затем концентрировали in vacuo. Добавляли воду (3 мл) и хлороводород (1 Н, 1,6 мл). Получаемое твердое вещество собирали посредством фильтрования и промывали в воде (3x). Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ех-254А. ¹Н ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 9,11 (д, J=1,5 Гц, 1H), 8,67 (д, J=8,7 Гц, 1H), 8,28 (дд, J=8,1, 2,1 Γ ц, 1H), 7,64 (с, 1H), 7,49 (д, J=8, 1Н, 1Н), 7,37-7,29 (м, 1Н), 7,25 (дд, Ј=8,7, 1,5 Гц, 1Н), 7,18-7,07 (M, 3H), 5,77 (C, 2H), 1,92 (C, 3H); m/z=544 (M+1).

ПРИМЕР 255А

 $6-\{4-$ амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5Н-пирроло[2, 3-d] пиримидин-5-ил $\}$ пиколиновая кислота

Α - 6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hиндазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}пиколинонитрил. Колбу, содержащую I-72 (430 мг, 1,60 ммоль), I-A15 (510 мг, 1,68 ммоль) и бикарбонат калия (802 мг, 8,01 ммоль) в t-ВиОН (10 мл), перемешивали при 70°С в течение ч. Реакционную смесь концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для TOPO, чтобы получать в заголовке рацемическое соединение. Рацемический указанное материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® IA) того, чтобы получать изомер А ДЛЯ (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование).

Стадия В - метил $6-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ пиколинат. В колбу, содержащую изомер А $6-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ пиколинонитрила (40 мг, 0,076 ммоль) в МеОН (10 мл) при RT добавляли по каплям тионилхлорид (1 мл, 13,70 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при 80° С и затем смесь концентрировали in vacuo. Остаток разводили с использованием водн. насыщ. NaHCO $_3$ и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн.

 Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение.

Стадия С - 6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} пиколиновая кислота. Колбу, содержащую метил 6-(4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил) пиколинат (40 мг, 0,072 ммоль) и гидроксид лития (69 мг, 2,87 ммоль) в смеси воды (1,5 мл): ТНГ (1,5 мл), перемешивали в течение 16 ч при RT. Туда добавляли соляную кислоту (28,7 мл, 0,1 Н). Твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой (2×5 мл) и сушили в печи для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-255A. 1 H ЯМР (300 МГц, CD_3 OD) δ 8,65 (д, J=8,7 Гц, 1Н), 8,08 (д, J=7,8 Гц, 1Н), 7,99 (дд, J=7,8, 7,8 Гц, 1Н), 7,71 (д, J=7,8 Гц, 1Н), 7,64 (с, 1Н), 7,36-7,22 (м, 2Н), 7,17-7,06 (м, 3Н), 5,76 (с, 2Н), 1,91 (с, 3Н); m/z=544 (М+1).

ПРИМЕР 256В

(S)-4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5-{4-[2-(5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3-ил)этил]фенил}-5,7-дигидро-6H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6-он

Стадия A - (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамид. В колбу, содержащую Ex-47B (1,0 г, 1,58 ммоль) в DMF (10 мл) добавляли ди (1H-имидазол-1-

ил) метанон (1,28 г, 7,88 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 30 мин прежде, чем добавляли хлорид аммония (0,17 г, 3,15 ммоль). Получаемую смесь перемешивали при RT в течение 16 ч, затем разводили водой и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт, m/z=570 (M+1).

Стадия В - $(S)-3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1H$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаннитрил. В колбу, содержащую (S)-3- $(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-$ 6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил}фенил)пропанамид (0,8 г, 1,40 ммоль) и пиридин (0,5 мл, 6,18 ммоль) в DCM (5 мл) при 0° С, добавляли по каплям TFAA (0,5 мл, 3,54 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 1 ч. Смесь разводили в MeOH и концентрировали in vacuo. Остаток разводили водой, экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-5%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=552 (M+1).

Стадия С - (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил) фенил}-N-гидроксипропанимидамид. Колбу, содержащую (S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаннитрил (150 мг, 0,272 ммоль) и водный гидроксиламин (7,5 мл, 0,272 ммоль, 50%) в EtOH (7,5 мл), перемешивали при 30°С в течение 16 ч. Смесь концентрировали іп vacuo и остаток лиофилизировали для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=585 (M+1).

Стадия D - (S) -3- $(4-{4-амино}-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-$

индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d] пиримидин-5-ил} фенэтил) -1,2,4-оксадиазол-5(4H) -он. $(S) - 3 - (4 - \{4 - \text{амино} - 2 - [6 - \text{хлор} - 1 - (2 - \text{фторбензил}) - 1 \text{H} - (2 - \text{фторбензил}) - 1 \text{H} - (2 - \text{фторбензил})$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)-N-гидроксипропанимидамид (120 мг, 0,21 ммоль), ди(1H-имидазол-1-ил)метанон (332 мг, 2,05 ммоль,) в THF (12 мл), перемешивали при RT в течение 16 ч и при 50° С в течение 24 ч. Смесь концентрировали in vacuo и к остатку добавляли водн. насыщ. $NaHCO_3$. Смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, Na_2SO_4 СУШИЛИ над безводн. И фильтровали. концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием МеОН: DCM (0-10%), посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% ТFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-256B. 1 H ЯМР (300 МГц, CD $_{3}$ OD) δ 8,65 (д, J=8,7 Γ ц, 1H), 7,62 (с, 1H), 7,33-7,21 (м, 6H), 7,15-7,04 (м, 3H), 4,84 (с, 2H), 2,94 (т, J=7,2 Гц, 2H), 2,78 (т, J=7,2 Гц, 2H), 1,98 (c, 3H); m/z=611 (M+1).

ПРИМЕР 257А

[2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)этил]фосфоновая кислота

Стадия A - 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-[4-(диэтоксиметил) фенил]-5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H)-он. Колбу, содержащую I-A15 (200 мг, 0,66

ммоль), I-49 (228 мг, 0,66 ммоль) и бикарбонат калия (79 мг, 0,79 ммоль) в t-ВиОН (4 мл), перемешивали при 70° С в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали in vacuo досуха для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=601 (M+1).

4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-Стадия В индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}бензальдегид. В колбу, содержащую 4-амино-2-[6хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-[4-(диэтоксиметил) фенил] -5-метил-5H-пирроло[2, 3-d] пиримидин-6 (7H) -(250 мг, 0,25 ммоль) в DCM (10 мл), при RT добавляли TFA (1 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT, затем концентрировали in vacuo, разводили в EtOAc, промывали с использованием водн. насыщ. NaHCO3, сушили безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. посредством колоночной очищали хроматографии силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=527 (M+1).

Стадия С - диэтил $4-\{4-$ амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Ниндазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}стирилфосфонат. Колбу, содержащую 4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензальдегид (120)0,228 ммоль), диэтил ((трифенилфосфоранилиден)метил)фосфонат (470 мг, 1,139 ммоль) (получали согласно J. Org. Chem., 1996, (22), 7697) в смеси DMF (2 мл):толуол (10 мл), перемешивали при 90° С в течение 16 ч. Реакцию разводили в EtOAc, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM того, чтобы получать указанное в для заголовке соединение. m/z=661 (M+1).

Стадия D - диэтил $4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ фенэтилфосфонат. Колбу, содержащую диэтил $4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-$

оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил} стирилфосфонат $(65 \ \mathrm{MF}, \ 0,098 \ \mathrm{MMОЛЬ})$, ацетат натрия $(40 \ \mathrm{MF}, \ 0,492 \ \mathrm{MMОЛЬ})$ и 4метилбензолсульфонгидразид (55 мг, 0,295 ммоль) в смеси 1,2диметоксиэтана (20 мл):воды (2 мл), перемешивали при 80°C течение 16 ч. Реакцию разводили водой, экстрагировали С EtOAc $(3\times)$. Органические слои объединяли, использованием промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы рацемический указанный В заголовке продукт. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK® IA) того, чтобы получать изомер А (более ДЛЯ элюирование) и изомер В (более медленное элюирование). m/z=663(M+1).

4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-Ε индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенэтилфосфоновая кислота. В колбу, содержащую 4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hизомер Α ДИЭТИЛ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенэтилфосфоната (25 мг, 0,038 ммоль) в DCM (20 мл) при 0° С добавляли по каплям бромтриметилсилан (2 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 5 суток при RT. Смесь концентрировали in vacuo и разводили в MeOH (2 мл). Получаемую смесь перемешивали при RT 30 мин. В течение Затем смесь концентрировали in vacuo и остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-257A. ^{1}H ЯМР (300 МГц, CD₃OD) δ 8,56 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,79 (с, 1H), 7,43-7,21 (M, 6H), 7,19-7,08 (M, 3H), 5,82 (C, 2H), 2,91-2,82 (M, 3H)2H), 1,99-1,88 (M, 2H), 1,81 (c, 3H); m/z=607 (M+1).

ПРИМЕР 258В

2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)этансульфоновая кислота

Стадия А - этил 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индавол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)этенсульфонат. В колбу инертной атмосфере азота, содержащую этил (диэтоксифосфорил) метансульфонат (3,46 г, 13,28 ммоль) в THF (70 мл), при -78° С добавляли по каплям H-бутиллитий (4,3 мл, 10,63 ммоль, 2,5 М в гексане). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при -78°C прежде, чем добавляли 4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил}бензальдегид (700 мг, 1,33 ммоль), и получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления водн. насьщ. NH_4Cl , экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=633 (M+1).

Стадия В - 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hиндазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d] пиримидин-5-ил}фенил) этансульфоновая кислота. 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hсодержащую ЭТИЛ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенил)этенсульфонат (750 1,19 ммоль), (1,46)17,77 ммоль), ацетат натрия Γ_{\prime} метилбензолсульфонгидразид (2,20 мг, 11,85 ммоль) в смеси 1,2диметоксиэтана (100 мл):воды (20 мл), перемешивали при 80°С в течение 6 ч. Реакцию разводили водой, экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода) для того, чтобы получать указанное в заголовке рацемическое соединение Ex-258. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK® IC) для того, чтобы получать изомер Ex-258A (более быстрое элюирование) и изомер Ex-258B (более медленное элюирование). 1 H ЯМР (300 МГц, 2 CD3OD) 3 8,71 (д, 2 3-8,7 Гц, 3 3-1, 7,68 (д, 3 3-1,5 Гц, 3 3-1,7,41-7,30 (м, 3 4-1), 7,27-7,10 (м, 3 3-1), 5,81 (с, 3 3-1,3-3,00 (м, 3 4-1), 1,89 (с, 3 3-1); 3 3-2=607 (M+1).

ПРИМЕР 259В

(S)-3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-N-(метилсульфонил)пропанамид

Колбу, содержащую Ex-47B (100 мг, 0,17 ммоль), 4-диметиламинопиридин (26 мг, 0,21 ммоль) и гидрохлорид N-(3-диметиламинопропил)-N'-этилкарбодиимида (47 мг, 0,24 ммоль) в DMF (16 мл), перемешивали при RT в течение 30 мин прежде, чем добавляли метансульфонамид (50 мг, 0,52 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo.

Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-8%). Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% NH₄HCO₃) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение $\text{Ex-259B.}^{1}\text{H}$ ЯМР $(\text{CD}_{3}\text{OD}, 400 \text{ MFц})$: δ 8,71 (д, J=8,8 Fц, 1H), 7,68 (c, 1H), 7,39-7,26 (м, 6H), 7,20-7,11 (м, 3H), 5,81 (c, 2H), 3,06 (c, 3H), 2,95 (т, J=7,2 Fц, 1H), 2,59 (т, J=7,2 Fц, 2H), 1,89 (c, 3H); m/z=648 (M+1).

ПРИМЕР 260А

(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенокси) уксусная кислота

Стадия А - 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3ил] -5-(4-метоксифенил) -5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H).Колбу, содержащую I-A15 (200 мг, 0,59 ммоль), I-50A (161 мг, 0,59 ммоль) и бикарбонат калия (177 мг, 1,77 ммоль) в t-ВиОН (5 мл), перемешивали при 75°C в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления солевого раствора и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. ${\rm Na_2SO_4}$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали колоночной хроматографии посредством на силикагеле использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=529 (M+1).

Стадия В - 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3ил]-5-(4-гидроксифенил)-5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-

6(7H) - OH. В колбе, содержащей 4-амино-2-[6-хлор-1-(2фторбензил) -1H-индазол-3-ил] -5- (4-метоксифенил) -5-метил-5Hпирроло [2, 3-d] пиримидин-6(7H) (255) $M\Gamma$, И трибромборан (1 мл) в DCM (5 мл) при 0°С. Получаемую смесь перемешивали при RT в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления воды со льдом. рН получаемой смеси корректировали до рН 8 с использованием NaHCO3 и получаемую смесь экстрагировали с EtOAc $(3\times)$. Органические использованием слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. ${\rm Na_2SO_4}$ и Фильтрат концентрировали in фильтровали. vacuo. Остаток растворяли с использованием бромистоводородной кислоты (40%, 8 мл) и перемешивали в течение 16 ч при 80°С. Реакцию выливали в воду со льдом. рН получаемого раствора корректировали до рН 8 с использованием NaHCO3. экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, безводн. Na₂SO₄ И фильтровали. СУШИЛИ нал концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием МеОН: DCM (0-10%) того, чтобы получать указанное в заголовке соединение m/z=515 (M+1).

Стадия С – этил $2-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-$ 1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}фенокси)ацетат. В колбу, обернутую алюминиевой фольгой, помещали 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-(4-гидроксифенил)-5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H)-он (80 мг, 0,16 ммоль), карбонат серебра (880 мг, 3,20 ммоль) и этил 2-бромацетат (7 мл) в ацетонитриле (80 мл). Смесь перемешивали при 80°С в течение 16 ч. Твердое вещество отфильтровывали и промывали в диметилсульфоксиде (3x). Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (АСN/вода с модификатором 0,05% NH4HCO3) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=601(M+1).

Стадия D - 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

d]пиримидин-5-ил}фенокси) уксусная кислота. Колбу, содержащую 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил}фенокси)ацетат (55 мг, 0,09 ммоль) и моногидрат гидроксида лития (110 мг, 2,62 ммоль) в смеси ТНF (4 мл):воды (4 мл):МеОН (2 мл), перемешивали при RT в течение 16 ч. Получаемую смесь концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% $NH_4HCO_3)$. Фракции объединяли и концентрировали in vacuo. pH получаемого раствора корректировали до рН 4 соляной кислотой (1 Н). Твердое вещество собирали посредством фильтрования, промывали водой (2×) и сушили в печи для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-260A. 1 H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆): δ 13,01 (ушир. с, 1H), 11,07 (c, 1H), 8,71 (μ , J=8,7 μ , 1H), 8,01 (μ , J=1,2 μ , 1H), 7,40-7,30 (м, 1H), 7,28 (дд, J=8,8, 1,4 Гц, 2H), 7,18-7,14 (M, 4H), 7,87 $(Д, J=8,8 \Gamma Ц, 2H)$, 6,60-6,50 (УШИР., 2H), 5,81 (C, M)2H), 4,63 (c, 2H), 1,75 (c, 3H); m/z=573 (M+1).

ПРИМЕР 261С

3-[1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}пирролидин-3-ил]пропановая кислота

Стадия A — этил 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-карбоксилат. Колбу, содержащую I-A15 (1 г, 2,95 ммоль), I-30 (0,84 г, 3,54 ммоль) и бикарбонат калия (1,47 г, 14,74 ммоль) в t-BuOH (15 мл), перемешивали при 70°С в течение 16

ч. Получаемую смесь концентрировали in vacuo. К остатку добавляли DCM и MeOH, и твердые вещества удаляли посредством фильтрования. Фильтрат концентрировали in vacuo, и остаток перекристаллизовывали из EtOAc:петролейного эфира. m/z=495 (M+1).

Стадия В - 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3ил] – 5-метил – 5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин – 6 (7H) – он. колбу, содержащую этил 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2, 3-d] пиримидин-5карбоксилат $(1,3 \, \text{г}, \, 2,63 \, \text{ммоль})$ в EtOH $(50 \, \text{мл})$, при 0° С по каплям добавляли гидроксид натрия (6,6 мл, 13,2 ммоль, 2 м). Получаемую смесь перемешивали в течение 10 мин при 0°С прежде, чем реакцию добавления водн. гасили посредством насыщ. NH₄Cl, экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. ${\rm Na_2SO_4}$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo и остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=423 (M+1).

Стадия С - этил 3-(1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}пирролидин-3-ил)пропаноат. В колбу, содержащую 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5Hпирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H)-он (300 мг, 0,71 ммоль) в DCM (10 мл), добавляли бром (227 мг, 1,42 ммоль). Смесь перемешивали при RT в течение 3 ч прежде, чем добавляли этил 3-(пирролидин-3-(1460 8,51 ил) пропаноат $M\Gamma$, ммоль). Получаемую перемешивали в течение 2 ч при RT, затем гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали В солевом растворе, СУШИЛИ над безводн. Na₂SO₄ И фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH: DCM (0-10%) для того, чтобы получать рацемическое указанное в заголовке соединение. Рацемический материал разрешали с использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK IA) для того, чтобы получать 4 пика, изомер A (более быстрое элюирование), изомер B (второе элюирование), изомер C (третье элюирование) и изомер D (более медленное элюирование). m/z=592 (M+1).

D - 3-(1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hиндазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}пирролидин-3-ил)пропановая кислота. С $3-(1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2$ содержащую изомер ЭТИЛ фторбензил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Hпирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ пирролидин-3-ил) пропаноата (47 мг, 0,079 ммоль) и гидроксид лития (2 мл, 2 М в воде) в ТНГ (6 мл), перемешивали в течение 16 ч при RT. Смесь концентрировали in vacuo, к остатку добавляли воду (3 мл) и хлороводород (2 мл, 2 М в воде). Твердые вещества собирали посредством фильтрования и промывали в водой $(3\times)$ и сушили для того, чтобы получать указанный в заголовке продукт Ex-261C. 1 H ЯМР (400 МГц, CD $_3$ OD) δ 8,64 (д, J=8,8 Γ ц, 1H), 7,71 (с, 1H), 7,36-7,27 (м, 2H), 7,17-7,08 (M, 3H), 5,79 (C, 2H), 3,48-3,30 (M, 1H), 3,27-2,98 (M, 1H), 3,27-2,3H), 2,33-2,21 (M, 3H), 2,17-2,08 (M, 1H), 1,82 (C, 3H), 1,77-1,64 (M, 2H), 1,58-1,53 (M, 1H); m/z=564 (M+1).

ПРИМЕР 261D

3-[1-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}пирролидин-3-ил]пропановая кислота

Пример 261D получали с использованием той же процедуры, как Ex-261C, используя изомер D этил $3-(1-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{клор}-1)])$

фторбензил) –1H-индазол-3-ил] –5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ пирролидин-3-ил) пропаноата качестве промежуточного соединения. m/z=564 (M+1).

ПРИМЕР 262В

 $3-(1-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\Phi \text{торбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ пиперидин-4-ил) пропановая кислота

Ех-262В получали с использованием того же протокола, как Ex-261C, сочетая 4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-6(7H)-он С (пиперидин-4-ил) пропаноатом TOPO, чтобы получать для этил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Hрацемический индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}циклогексил)пропаноат, который разрешали С использованием хиральной HPLC (CHIRALPAK IC) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование), и изомер В (более медленное элюирование). Изомер В использовали для того, чтобы получать Ex-262B, m/z=578 (M+1)

ПРИМЕР 263АА

 $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил $\}$ циклогексил) пропановая кислота

Стадия A — 4-амино-5-(4-{[(третбутилдиметилсилил) окси] метил} циклогексил) -2-[6-хлор-1-(3-фторбензил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H) -он. Колбу, содержащую I-A27 (0,8 г, 2,64 ммоль), I-68 (1 г, 2,64 ммоль) и бикарбонат калия (0,4 г, 3,96 ммоль) в t-ВиОН (20 мл), перемешивали в течение 16 ч при 70° С. Реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали іп vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием MeOH:DCM (0-10%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=649 (M+1).

Стадия В - 4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-[4-(гидроксиметил) циклогексил]-5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H)-он. Колбу, содержащую 4-амино-5-(4-{[(третбутилдиметилсилил) окси] метил} циклогексил)-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-6(7H)-он (0,61 г, 0,940 ммоль), фторид тетра-н-бутиламмония (1,3 г, 4,97 ммоль) в ТНГ (20 мл), перемешивали в течение 16 ч при RT. Реакцию гасили посредством добавления солевого раствора и экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. Na_2SO_4 и фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (60-100%) для того,

чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=535 (M+1).

Стадия С - 4-(4-амино-2-(6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил) циклогексанкарбальдегид. В колбу в инертной атмосфере азота, содержащую DMSO (0,14 мл, 1,97 ммоль) и DCM (20 мл), при -78°C по каплям добавляли оксалилхлорид (0,14 мл, 1,65 ммоль) в DCM (2 мл). Получаемую смесь перемешивали при -78°C в течение 30 мин прежде, чем добавляли раствор 4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-[4-

(гидроксиметил) циклогексил] – 5-метил – 5H-пирроло [2,3-d] пиримидин- $6(7\mathrm{H})$ – она (440 мг, 0,82 ммоль) в DCM (2 мл) и DMSO (0,5 мл) по каплям при $-78^{\circ}\mathrm{C}$. Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при $-78^{\circ}\mathrm{C}$, затем добавляли раствор триэтиламина (0,57 мл, 4,11 ммоль) в DCM (2 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 30 мин при $-78^{\circ}\mathrm{C}$, затем нагревали до RT в течение 30 мин. Реакцию гасили посредством добавления воды и экстрагировали с использованием DCM (3×). Органические слои объединяли, промывали в солевом растворе, сушили над безводн. $\mathrm{Na_2SO_4}$ и фильтровали. Фильтрат концентрировали іп vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием $\mathrm{EtOAc:}$ петролейного эфира (60–100%) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. $\mathrm{m/z=533}$ (M+1).

Стадия D - этил $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3-\text{фторбензил})-$ 1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}циклогексил)акрилат. В колбу, содержащую этил 2-(диэтоксифосфорил)ацетат (1,75 г, 7,81 ммоль) в Et_2O (40 мл), при 0°С добавляли гидрид натрия (311 мг, 7,79 ммоль). Получаемую смесь перемешивали в течение 15 мин при RT прежде, чем добавляли раствор 4-(4-амино-2-(6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5ил)циклогексанкарбальдегида (415 мг, 0,779 ммоль) в ТНF (6 мл). Получаемую смесь перемешивали в течение 2 ч при RT прежде, чем гасили посредством добавления водн. насыщ. экстрагировали с использованием EtOAc (3x). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na₂SO₄

фильтровали. Фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,1% TFA) для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение. m/z=603 (M+1).

Стадия Е - Этил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5Н-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}циклогексил)пропаноат. Колбу, содержащую этил 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-(370 ил}циклогексил)акрилат $\mathrm{M}\Gamma$, 0,61 метилбензолсульфоногидразид (472 мг, 2,53 ммоль), ацетат натрия (347 мг, 4,23 ммоль) в простом диэтиленгликольдиметиловом эфире (10 мл) и воде (1 мл), перемешивали при 80°C в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления воды, экстрагировали с использованием EtOAc (3×). Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc:петролейного эфира (0-10%). Остаток очищали посредством HPLC с обращенной фазой (ACN/вода с модификатором 0,05% TFA) для того, чтобы получать изомер А (более быстрое элюирование) и изомер В (более медленное элюирование). Рацемический изомер А разрешали использованием хиральной SFC (CHIRALPAK IC) для того, чтобы получать изомер АА (более быстрое элюирование), изомер АВ (более медленное элюирование). m/z=605 (M+1).

 $F - 3 - (4 - \{ -4 - \text{амино} - 2 - [6 - \text{хлор} - 1 - (3 - \text{фторбензил}) - 1 \text{H} - (3$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d] пиримидин-5-ил} циклогексил) пропановая кислота. Колбу, $3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3$ содержащую изомер AA ЭТИЛ фторбензил) -1H-индазол-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-(34 пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} циклогексил) пропаноата 0,056 ммоль), гидрат гидроксида лития (34 мг, 0,81 ммоль) в смеси ТНF (4 мл):воды (3 мл), перемешивали при RT в течение 16 ч. Реакцию гасили посредством добавления соляной кислоты (8,1 0,1 H) экстрагировали с использованием EtOAc $(3\times)$. мл,

Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводн. Na_2SO_4 , фильтровали и фильтрат концентрировали in vacuo для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-263AA. ¹H ЯМР (400 МГц, CD₃OD) δ 8,46 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,86 (с, 1H), 7,40-7,37 (м, 2H), 7,19-7,02 (м, 3H), 5,87 (с, 2H), 2,27 (т, J=6,8 Гц, 2H), 2,07-1,84 (м, 3H), 1,76-1,59 (м, 6H), 1,49-1,47 (м, 2H), 1,26-0,89 (м, 4H); m/z=577 (M+1).

ПРИМЕР 263ВА

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}циклогексил)пропановая кислота

Изомер В этил $3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ циклогексил) пропаноата, который получали как в Ex-263AA, разрешали с использованием хиральной SFC (CHIRALPAK IB) для того, чтобы получать изомер BA (более быстрое элюирование) и изомер BB (более медленное элюирование). Этил $3-(4-\{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил<math>\}$ циклогексил) пропаноат BA гидролизовали для того, чтобы получать указанное в заголовке соединение Ex-263BA.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ АНАЛИЗЫ

Функциональный анализ sGC на основе клеток (анализ циклического GMP для активатора sGC: анализ CASA)

Растворимая гуанилатциклаза (sGC) представляет собой гесодержащий фермент, который превращает GTP во вторичный

мессенджер cGMP. Увеличение уровня cGMP влияет на некоторые включая вазорелаксацию, физиологические процессы, путей. нисходящих Скосрость, с которой sGC катализирует образование cGMP, значительно возрастает ПОД действием NO и обнаруженных в последнее время NO-независимых стимуляторов. Гем-зависимые активаторы (HDA) активаторов И предпочтительно активируют sGC, содержащую группу гема, содержащую железо. Для того чтобы определять эффект активаторов sGC, оказываемый на активность фермента, разработан анализ CASA для мониторинга образования сGMP в клеточной линии, которая стабильно экспрессирует гетеродимерный белок sGC.

Способы: создавали клеточную CHO-K1, ЛИНИЮ стабильно гетеродимер sgc α_1/β_1 , с использованием экспрессирующую стандартного протокола трансфекции. Клетки СНО-К1 одновременно трансфицировали плазмидами pIREShyghsGC $lpha_1$ и pIRESneo-hsGC eta_1 с использованием реактива FUGENE. Клоны, которые стабильно экспрессируют обе субъединицы, отбирали с использованием гигромицина и неомицина в течение ~2 недель. Для анализа выбирали №7, который обозначали CHO-K1/sGC. Клетки поддерживали в среде F-K12, содержащей 10% термоинактивированную эмбриональную телячью сыворотку (FBS), 100 мкг/мл пенициллина/стрептомицина, 0,5 мг/мл гигромицина и 0,25 мг/мл G418. Затем клетки криосохраняли в LN2. В сутки анализа, клетки оттаивали и ресуспендировали в буфере для анализа EBSS (Sigma, Е3024) с добавлением 5 мМ $MqCl_2$, 10 мM HEPES гидроксиэтил) пиперазин-1-этансульфоновая кислота) и (бычий сывороточный альбумин) (ЕАВ) и затем корректировали плотность клеток для $2,25 \times 10^5/\text{мл}$ с использованием EAB. IBMX (3изобутил-1-метилксантин, 0,5 мМ) добавляли для TOPO, чтобы ингибировать разрушение cGMP. Соединения разводили из DMSO СТОКОВЫХ растворов и добавляли В анализ при конечной концентрации DMSO 2,5%. Клетки предварительно инкубировали в присутствии и отсутствии 1 мкМ аддукта диэтилентриамина/оксида азота (II) (DETA-NO; Sigma, 17018) в течение 30 мин при 25°С. вВпоследствии добавляли соединения и инкубировали в течение 1 ч

при 37°C. В конце периода инкубации реакцию прерывали и клетки лизировали с использованием реактивов для обнаружения из Cisbio Kit. Уровень внутриклеточного сGMP определяли с использованием набора для анализа на основе HTRF (CisBio, 62GM2PEC), в котором обнаруживают вытеснение флуоресцентно-меченного сGMP из антитела со специфичностью к нему. сGMP, продуцируемый с помощью тестируемых соединений, непосредственно сравнивали смаксимальным продуцированием сGMP (это значение принимали равным 100% активации) опубликованного sGC-HDA соединения A:

(Пример 1 в WO 2010/065275, опубликованной 10 июня 2010 года). Затем активность тестируемых соединений выражали в виде процентной доли от соединения A, стандарта в каждом эксперименте. Этот % активации вычисляли в присутствии или в отсутствии DETA-NO, и его затем наносили на график. Точки перегиба (IP) и максимальную кратность индукции определяли с использованием аналитического программного обеспечения Abase для аппроксимации 4P.

Наиболее предпочтительные соединения имели IP меньше чем или равныую приблизительно $1500\,$ нМ. Данные для соединений из примеров предоставлены в таблице 22.

Таблица 22

EX.	IP (HM)	% активации	EX.	IP (HM)	% активации
1A	409	120	64B	302	101
2A	1058	111	65B	1101	136
3A	183	126	66B	238	107
4B	294	126	67B	384	115
5BA	132	76	68B	568	109
5BB	330	107	69B	289	139

6A	1263	85	70B	649	120
7A	1026	98	71B	73	78
8B	1363	129	72A	42	80
9B	1371	118	73B	85	87
10B	456	117	74A	62	94
11B	537	99	75A	238	155
12B	2877	81	76B	99	101
13B	152	86	77B	489	105
14B	525	90	78A	1741	93
15B	1315	95	79B	843	124
16B	1473	96	80A	733	98
17AB	3781	77	81B	504	110
18B	2497	95	82B	1367	107
19B	1042	89	83B	1421	80
20B	2209	88	84A	130	113
21B	362	93	85A	700	130
22A	423	91	86A	247	102
23B	203	109	87B	547	97
24A	210	106	88B	1247	88
25B	201	147	89B	442	108
26B	1922	102	90B	129	112
27B	331	120	91B	132	123
28B	2173	105	92B	219	111
29B	686	82	93A	575	63
30B	176	93	94B	178	108
31B	8333	130	95B	157	118
32B	445	79	96B	311	54
33B	804	100	97B	1146	122
34AA	437	81	98A	254	83
34AB	771	115	99B	186	110
35B	2794	102	100B	1803	109
36B	916	105	101B	2338	111
37B	762	96	102B	573	100
38B	220	98	103B	2946	104

39B	1091	82	104B	1372	106
40B	2561	94	105B	2159	97
41B	779	85	106B	1499	70
42B	1052	84	107B	397	113
43B	142	105	108B	842	122
44B	245	127	109B	1663	78
45B	210	95	110B	1127	78
46B	647	95	111B	9254	86
47B	218	88	112B	2516	130
48A	257	102	113B	568	89
49A	119	91	114A	1340	108
50A	407	98	115A	122	79
51B	485	116	116A	608	78
52B	504	109	117A	302	69
53A	124	102	118A	3510	86
54A	490	106	119B	839	103
55A	432	105	120B	1933	127
56A	134	116	121B	238	118
57B	1083	104	122B	895	115
58B	1130	65	123AA	880	79,0
59B	858	116	123AB	1957	95,8
60B	167	128	124AA	1600	76,5
61A	299	109	125AB	56	138,4
62A	141	148	126AA	74	89,0
63A	104	72	126AB	199	109,2
127A	52	117,1	194A	73	128,3
128A	137	116,8	195A	194	103,1
129A	51	98,5	196A	54	90,3
130A	1228	115,7	197B	125	106,2
131B	1061	119,9	198B	1071	134,2
132AA	125	108,6	199A	66	108,5
132AB	89	109,2	200A	220	120,4
133AA	657	103,8	201A	39	91,2
133AB	714	111,4	202A	212	122,5

134AA	807	103,5	203A	330	122,2
135A	254	92,9	204A	47	97,8
136AA	11	78,2	206B	549	113,4
136AB	23	71,4	207B	1761	100,1
137AA	121	92,1	208A	453	101,4
137AB	38	98,4	209B	2475	94,4
138B	375	114,5	210B	2019	103,0
139B	3455	134,8	211A	1176	96,2
140A	798	99,0	212A	119	134,9
141A	193	98,7	213A	839	94,9
142B	264	108,8	214A	320	116,1
143B	3379	76,1	215A	3701	118,8
144A	1219	93,1	216A	678	132,2
145A	391	82,9	217A	1424	123,6
146A	94	82,1	218A	301	102,8
147A	61	73,4	220B	82	112,8
148A	238	87,8	221B	150	92,1
149A	111	103,3	222A	71	104,7
150A	294	102,2	223A	210	118,8
151A	194	130,6	224A	14	111,3
152A	120	118,1	225B	460	139,8
153A	145	118,9	226A	355	112,5
154A	577	103,9	227B	74	63,5
156A	161	93,5	228A	64	95,0
157A	185	143,4	229AA	770	114,6
158A	353	88,8	229AB	179	72,9
159A	221	112,7	230AA	821	99,1
160B	111	107,8	231AA	113	148,2
161A	291	120,9	231AB	529	127,9
162A	69	76,5	232B	4154	89,1
163B	408	90,8	233A	204	141,1
164A	439	127,2	234B	265	135,2
165A	48	110,1	235B	626	86,8
166A	40	86,4	236A	478	109,8

167B	93	107,3	237B	5871	93,3
168B	207	141,2	238A	609	99,5
169B	159	90,3	239A	350	62,3
170B	655	129,9	240B	749	104,0
171A	1218	135,1	241A	403	94,8
172A	1034	92,7	242B	3097	107,3
173A	557	83,4	243A	3601	101,1
174A	682	120,9	244A	2726	93,3
175A	96	139,1	246A	7124	95,3
176B	1465	117,9	247A	4018	86,9
177B	351	125,7	248B	116	106,1
178A	429	123,8	249B	2618	98,5
179A	262	117,8	250B	1704	102,5
180A	228	121,4	252B	2460	87,6
181A	278	111,9	253A	3629	96,7
182A	238	92,0	254A	1013	123,3
183A	88	111,3	255A	1481	108,4
184A	230	97,7	256B	2048	104,4
185A	426	109,5	257A	106	84,7
186A	205	83,3	258B	1732	98,2
187A	244	97,1	259B	560	116,2
188A	109	123,7	260A	125	135,6
189A	51	115,6	261C	293	112,9
190A	49	119,6	261D	444	103,8
191B	133	113,7	262B	27	82,4
192A	1042	102,8	263AA	110	82,1
193B	69	89,2			

Анализ связывания: связывающие активности для sGC соединений с рекомбинантным ферментом sGC человека определяли в конкурентном анализе связывания (SEC) посредством эксклюзионной хроматографии с использованием $[^3H]$ Ex-77B в качестве радиоактивного лиганда.

[3H] Ex-77B получали с использованием стандартизованной процедуры тритиевого обмена. Сначала исходную (не меченную) молекулу йодировали, затем посредством Pd-катализируемого обмена

йода на тритий получали меченное соединение.

Способ: связывающий буфер состоял из 50 мМ триэтаноламина, рН 7,4, 3 мМ MgCl₂, 0,025% BSA, 2 мМ дитиотреитол (DTT), 300 мкМ DETA/NO и 400 мкМ GTP. Анализы проводили в 96-луночных планшетах в общем объеме 200 мкл. Рекомбинантный белок sGC человека (40 нг) инкубировали с 1,6 нМ $[^3H]$ Ex-77B в течение 24 часов при $37^{\circ}C$ присутствии и в отсутствии различных концентраций тестируемых соединений, которые доставляли В виде DMSO растворов, чтобы достигать общего содержания органического растворителя 1%. Неспецифическое связывание определяли посредством конкуренции с 1 мкМ Ех-77В. После периода инкубации, гель-фильтрационный планшет связывающие смеси загружали на 89808), (ThermoFischer, № ПО каталогу предварительно уравновешенный с использованием связывающего буфера центрифугированный на 1000×g в течение 3 мин при настольной центрифуге. Собранные элюаты в White Frame Clear Well Isoplate (Perkin Elmer, № по каталогу 6005040) получали 100 мкл сцинтилляционного коктейля UltimaGold. Запечатанные планшеты энергично встряхивали и перекрывали, и считали после б часов с использованием Wallac Microbeta TriLux 1450 LSC & Luminescence Counter (Perkin Elmer). Данные из конкурентных экспериментов анализировали для того, чтобы определять значения $K_{\rm i}$ с использованием уравнения One Site - Fit K_i .

Наиболее предпочтительные соединения имели K_i меньше чем или равную приблизительно 1 нМ. Данные для соединений из примеров приведены в таблице 23.

Таблица 23

ПРИМЕР	К _і (пМ)	ПРИМЕР	К _і (пМ)
1A	47	61A	66
2A	322	62A	22
3A	67	64B	75
4B	391	66B	495
5BA	162	67B	154
5BB	182	68B	3100
6A	130	69B	101

7A	154	76B	87
9В	374	77B	232
10B	150	78A	944
11B	304	79B	420
12B	2045	80A	755
13B	112	82B	223
14B	210	83B	1737
15B	455	84A	166
16B	1135	85A	1497
17AB	936	86A	323
18B	920	87B	785
19B	286	88B	848
20B	4491	89B	343
21B	64	90B	63
22A	78	91B	180
23B	99	92B	175
25B	262	93A	602
26B	266	95B	60
27B	221	96B	12150
28B	536	97B	799
29B	564	98A	395
30B	560	100B	39
31B	1412	101B	26
32B	1700	103B	45
33B	594	105B	42
34AA	138	106B	58
34AB	231	108B	56
35B	1119	109B	1998
36B	908	110B	361
37B	484	111B	1113
38B	145	112B	66
39B	3652	113B	64
40B	4379	114A	92
41B	717	116A	296

42B	951	118A	166
43B	96	119B	292
44B	123	120B	410
45B	182		234
		121B	
46B	216	122B	326
47B	114	123AA	1231
52B	413	123AB	874
57B	96	124AA	506
58B	493	124AB	617
59B	293	125AA	783
60B	102	125AB	336
126AA	100	194A	41
126AB	77	195A	92
127A	57	196A	468
128A	111	197B	162
129A	117	198B	107
130A	184	199A	70
131B	125	200A	52
132AA	105	201A	151
132AB	74	202A	186
133AA	513	203A	71
133AB	359	204A	269
134AA	320	206B	798
134AB	461	207B	95
135A	275	208A	253
136AA	252	209B	1642
136AB	218	210B	341
137AA	128	211A	258
137AB	204	212A	72
138B	58	213A	123
139B	114	214A	267
140A	227	215A	189
141A	665	216A	110
142B	183	217A	67
1170		21/17	

	T . = .	T	T = =
143B	174	218A	57
144A	594	219A	183
145A	299	220B	87
146A	62	221B	163
147A	75	222A	112
148A	123	223A	50
149A	167	224A	67
150A	96	225B	342
151A	124	226A	176
152A	31	227B	146
153A	118	228A	79
154A	91	229AA	496
155B	420	229AB	238
156A	170	230AA	185
157A	258	230AB	280
158A	864	231AA	92
159A	125	231AB	87
160B	62	232B	85
161A	81	233A	83
162A	150	234B	947
163B	1852	235B	404
164A	99	236A	158
165A	81	237B	193
166A	144	238A	95
167B	70	239A	68
168B	164	240B	75
169B	104	241A	121
170B	118	242B	1111
171A	94	243A	62
172A	98	244A	63
173A	252	245B	333
174A	173	246A	220
175A	151	247A	242
176B	130	248B	48
L		I	<u> </u>

177B	118	249B	68
	116	0500	1.00
178A	116	250B	108
179A	144	251B	182
180A	31	252B	292
181A	94	253A	146
182A	124	254A	199
183A	76	255A	73
184A	92	256B	74
185A	165	257A	105
186A	120	258B	80
187A	29	259B	111
188A	100	260A	58
189A	49	261C	74
190A	31	261D	187
191B	109	262B	97
192A	116	263AA	235
193B	52	263BA	127

Быстрый эффект у крыс со спонтанной гипертензией (SHR)

Крысам со спонтанной гипертензией (SHR, самцы, Charles River) имплантировали телеметрическое устройство DSI TA11PA-C40 (Data Sciences, Inc., St. Paul, MN) под анестезией изофлураном кетамином/метомидином. Катетер телеметрического или блока вводили в нисходящую аорту через бедренную артерию телеметрическое устройство имплантировали подкожно в область левого бока. Животным позволяли восстанавливаться после хирургического вмешательства в течение 14 суток перед начало каких-либо исследований. Сигналы кровяного давления, частоты сердечных сокращений и активноста от бодрствующих свободно перемещающихся крыс непрерывно регистрировали в течение секунд каждые 10 минут. В сутки перед введением соединения одну оральную дозу носителя (10% Transcutol/20% Cremophor/70% вода) вводили всем животным, чтобы устанавливать контрольные данные базового уровня. Эффект снижения кровяного давления, оказываемый соединением (РО) или носителем, оценивали после одного перорального зондового введения. Данные собирали в виде часовых

усредненных значений, а изменения кровяного давления вычисляли посредством вычитания данных контрольного базового уровня на часовой основе. Животных содержали на нормальной диете с 12-часовым циклом света-темноты.

Предоставлены максимальные пиковые снижения систолического кровяного давления (SBP) у SHR при конкретной Р.О. дозе (mpk, миллиграммы на килограмм) для следующих соединений из примеров.

Категория A=снижение SBP у SHR 5-25 мм рт. ст.; Категория B=снижение SBP у SHR 25-40 мм рт. ст.; Категория C=снижение SBP у SHR >40 мм рт. ст. Таблица 24

ПРИМЕР	Доза (Р.О., mpk)	Категория
2A	3	A
5BA	3	В
7A	3	А
9В	3	А
10B	3	А
13B	3	A
14B	3	A
21B	3	А
22A	3	A
27B	1	A
33B	3	В
34AA	3	А
34AB	1	A
38B	3	A
44B	3	С
45B	3	В
46B	3	A
52B	3	A
58B	3	А
59B	3	A
70B	3	А
76B	3	В
77B	1	С

79B	3	А
82B	3	А
84A	1	С
86A	1	А
89B	3	В
90B	1	В
92B	0,3	A
121B	3	A

Быстрый эффект при индуцированной гипоксией легочной гипертензии у крыс после интратрахеального введения

Самцам крыс Charles River Sprague-Dawley (CD) массой 350 имплантировали HD-S21 приблизительно Г манометрические передатчики Sciences телеметрические (Data International (DSI)) в легочную артерию и бедреннею артерию. Этот передатчик делает возможным одновременное измерение как легочных, так и системных параметров гемодинамики у одного и того же животного. После 7-10 суток периода послеоперационного восстановления, животных подвергали воздействию нормобарической гипоксической (10% кислород) среды с использованием Higher Peak Mountain Air Generator (MAG 10), соединенного с модифицированной клеткой для грызунов через подогнанный впускной порт. Кислород (10%), температуру, влажность и CO_2 контролировали в пределах нормального диапазона, и животных содержали в 12-часовом цикле света-темноты при свободном доступе к пище и воде. После двух недель воздействия гипоксической среды с 10% 02 показания систолического легочного артериального давления возрастали от ~25 мм рт. ст. до больше чем 50 мм рт. ст. Используя усредненный 48часовой базовый уровень, животных с показаниями между 50 и 110 мм рт. ст. (стандартное отклонение меньше 10 мм рт. ст.) минимальными изменениями в систолическом системном давлении, вводили в исследование. Животных использовали в не более чем 2 исследованиях в неделю в течение 4 недель минимальным вымыванием в течение 2 суток между дозами тестового средства.

Соединение или носитель вводили интратрахеально под легкой

анестезией изофлураном (5% в кислороде; скорость потока 2,0 л/мин в течение 3 минут). В состоянии анестезии крыс помещали на наклонный интубационный столик в положении лежа на спине визуализировали трахею с использованием небольшого ларингоскопа. Затем животные получали 0,5 мл/кг носителя или 0,5 мл/кг содержащего соединение, которые интратрахеально носителя, доставляли через микрораспылитель с использованием Penn-Century Microsprayer® с иглой 3" (модель IA-1B-GP), прикрепленной к 1 мл шприцу высокого давления (Penn Century, модель B-SYR-PL1000) (Penn-Century, Philadelphia, PA). Наконечник Microsprayer® трахею вплоть до точки, в которой изгиб иглы находился близко к кончику морды, что располагает кончик Microsprayer® перед килем (бифуркацией трахеи на бронхи). После доставки дозы животное помещали на спину в домашней клетке для восстановления.

Непрерывно регистрировали гемодинамические измерения, и показания консолидировали в часовые скользящие средние. Каждое животное получало носитель в сутки 1, после чего следовал носитель или тестовое средство в сутки 2. Изменение относительно базового уровня носителя вычисляли посредством вычитания часового ответа на носитель в сутки 1 из часового ответа в сутки 2 и данные группы лечения выражали в виде среднего±SEM.

Снижение систолического кровяного давления (SBP) и систолического легочного артериального давления (PAP) измеряли при конкретной IT дозе (mpk, миллиграммы на килограмм) для следующих соединений из примеров. Соединения в таблицае 25 достигали минимального снижения $PAP \ge 15$ мм рт. ст. для соответствующего снижения в перечисленном SBP.

Категория A=снижение SBP 0-5 мм рт. ст.; Категория B=снижение SBP 5-10 мм рт. ст.; Категория C=снижение SBP >10 мм рт. ст.. Таблица 25

ПРИМЕР	Доза (IT, mpk)	Категория
2A	0,03 mpk	A

3A	0,01 mpk	А
7A	0,1 mpk	В
10B	0,01 mpk	A
11B	0,03 mpk	В
12B	0,1 mpk	В
21B	0,03 mpk	A
46B	0,03 mpk	A
47B	0,03 mpk	A
51B	0,01 mpk	A
63A	0,01 mpk	A
77B	0,03 mpk	A
80BA	0,1 mpk	В
81B	0,03 mpk	В
84A	0,03 mpk	A
92B	0,03 mpk	A
95B	0,03 mpk	A
112B	0,01 mpk	A
119B	0,03 mpk	A
127A	0,03 mpk	A
160B	0,01 mpk	В
163B	0,03 mpk	С
185A	0,01 mpk	A
195A	0,01 mpk	В
202A	0,01 mpk	A
220B	0,01 mpk	В
222A	0,01 mpk	В
235B	0,01 mpk	A
239A	0,01 mpk	A

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (І)

или его фармацевтически приемлемая соль, где:

X представляет собой C(H) или N;

каждый R^1 независимо представляет собой галогено, гидрокси, $C_1\text{-}C_3$ алкил, $C_3\text{-}C_6$ циклоалкил или $-0\text{-}C_1\text{-}C_3$ алкил;

 \mathbb{R}^2 представляет собой:

- (а.) C_1 - C_6 алкил, где указанный C_1 - C_6 алкил в R^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 6 фрагментов, независимо выбранных из фтора или -O- C_1 - C_3 алкила;
 - (b.) кольцо C^2 , где кольцо C^2 представляет собой:
 - (i.) $C_3 C_{12}$ циклоалкил;
 - (іі.) фенил;
- (iii.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
- (iv.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S;

где кольцо C^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено, циано, C_1-C_3 алкила, $-0-C_1-C_3$ алкила или оксо;

 R^4 представляет собой C_1 - C_6 алкил, CF_3 или C_3 - C_6 циклоалкил; кольцо C^3 представляет собой:

- (а.) фенил;
- (b.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил или 9-10-

членный бициклический гетероарил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S;

- (с.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
 - (d.) C_3-C_6 циклоалкил;

каждый R^a независимо выбирают из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, -O- C_1 - C_3 алкила, оксо или гидрокси;

У представляет собой:

(а.) связь;

(b.) группу формулы

где R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор, C_1 - C_3 гидроксиалкил или амино; или альтернативно R^{Y1} и R^{Y2} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

 R^{Y3} и R^{Y4} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y3} и R^{Y4} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

- (с.) группу формулы
- (d.) кольцо A^H , где кольцо A^H представляет собой C_3 - C_6 циклоалкил или фенил, где кольцо A^H является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено или C_1 - C_3 алкил;
 - (е.) группу -СН=СН-; или

Z представляет собой:

(a.)
$$-CO_2H$$
; (b.) $-C(O)N(H)OH$; (c.)

(f.) $-SO_3H$; (g.) -P(=O) (OH) $_2$; или (h.) $-C(O)N(H)S(O)_2CH_3$; нижний индекс m представляет собой 0, 1 или 2; нижний индекс p представляет собой 0, 1, 2 или 3; нижний индекс q представляет собой 0 или 1; нижний индекс r1 представляет собой 0, 1, 2, 3 или 4; и нижний индекс r2 представляет собой 0 или 1.

2. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где:

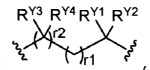
кольцо C^3 представляет собой:

- (а.) фенил;
- (b.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S;
- (с.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 3 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или
 - (d.) C_3-C_6 циклоалкил;

каждый R^a независимо выбирают из галогено, циано, C_1 - C_3 алкила, -O- C_1 - C_3 алкила или оксо;

У представляет собой:

(а.) связь;



(b.) группу формулы

где R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y1} и R^{Y2} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

 R^{Y3} и R^{Y4} независимо представляют собой H, C_1 - C_3 алкил, гидрокси, фтор или C_1 - C_3 гидроксиалкил; или альтернативно R^{Y3} и R^{Y4} , вместе с атомом углерода, к которому их прикрепляют, образуют C_3 - C_6 циклоалкил;

(с.) группу формулы

- : или
- (d.) кольцо A^H , где кольцо A^H представляет собой C_3 - C_6 циклоалкил или фенил, где кольцо A^H является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено или C_1 - C_3 алкил.
- 3. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где нижний индекс q представляет собой 1 и R^2 представляет собой C_2 - C_3 алкил который является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 5 фторов.
- 4. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где нижний индекс q представляет собой 1;

 \mathbb{R}^2 представляет собой кольцо \mathbb{C}^2 ;

кольцо C^2 представляет собой фенил, циклогексил, адамантил, пиридил или тетрагидропиранил;

где кольцо C^2 является незамещенным или независимо замещенным с помощью от 1 до 3 фторов или метилов.

- 5. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 4 его или фармацевтически приемлемая соль, где кольцо C^3 представляет собой фенил, тиазолил, оксазолил, оксадиазолил, триазолил или пиридил.
- 6. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 5 или его фармацевтически приемлемая соль, где Y представляет собой группу

7. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 5 или его фармацевтически приемлемая соль, где Y представляет собой группу

$$\Phi$$
ормулы $\stackrel{\mathcal{A}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{H}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}1}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}2}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}2}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}3}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}4}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}2}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}4}}{\longrightarrow} \stackrel{\mathsf{R}^{\mathsf{Y}4}}{$

8. Соединение по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где

нижний индекс r1 представляет собой 1; нижний индекс r2 представляет собой 0; и $R^{\rm Y1}$ и $R^{\rm Y2}$ независимо представляют собой H или $C_1\text{--}C_3$ алкил.

9. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 8 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z представляет собой (а.) -

- 10. Соединение по п. 9 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z представляет собой $-\text{CO}_2\text{H}$.
- 11. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 10, в котором X представляет собой $C\left(H\right)$.
- 12. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 10, в котором X представляет собой N.
- 13. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 12, в котором ${\sf R}^4$ представляет собой метил или циклопропил.
- 14. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение формулы (I) имеет формулу (IA)

в которой

X представляет собой С(H) или N;

 ${\sf R}^1$ представляет собой метил или галогено;

 C^3 представляет собой фенил или тиазолил;

Ra представляет собой метил, циано или галогено;

 ${\sf R}^{{\sf Y}1}$ и ${\sf R}^{{\sf Y}2}$ независимо представляют собой H или метил; нижний индекс m представляет собой 0 или 1; и

нижний индекс р представляет собой 0 или 1.

15. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение формулы (I) имеет формулу (IB)

в которой

X представляет собой С(H) или N;

 R^1 представляет собой метил или галогено;

 ${\bf R}^2$ представляет собой кольцо ${\bf C}^2$, где кольцо ${\bf C}^2$ представляет собой:

(i.) $C_3 - C_{12}$ циклоалкил;

(іі.) фенил;

(iii.) 5- или 6-членный моноциклический гетероарил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S; или

(iv.) 5- или 6-членный моноциклический гетероциклил, который содержит от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O или S;

где кольцо C^2 является незамещенным или замещенным с помощью от 1 до 3 фрагментов, независимо выбранных из галогено, циано, C_1-C_3 алкила, $-O-C_1-C_3$ алкила или оксо

 C^3 представляет собой фенил, тиазолил или оксазолил; R^a представляет собой метил, циано или галогено; R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой Н или метил; нижний индекс m представляет собой 0 или 1; и нижний индекс p представляет собой 0 или 1.

16. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение формулы (I) имеет формулу (IA)

в которой

X представляет собой C(H) или N;

 R^{1} представляет собой галогено;

 C^3 представляет собой фенил, тиазолил, оксазолил или бензотиазолил;

 R^{a} представляет собой метил, циано или галогено; R^{Y1} и R^{Y2} независимо представляют собой H, метил или амино; нижний индекс m представляет собой 0 или 1; и нижний индекс p представляет собой 0 или 1.

17. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой:

3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;

3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;

 $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6,7-\text{дигидро}-5\text{H-пирроло}[2,3-d]$ пиримидин-5-ил) оксазол-4-ил $\}-2$,2-диметилпропановую кислоту;

3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-бромфенил)пропановую кислоту;

- 3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4-метилциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановую кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[тетрагидро-2H-пиран-2-илметил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(6-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-(1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-2,3-дигидро-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5ил}фенил) пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

- d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-5-метил-2-[6-метил-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- $3-(3-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин- $5-\text{ил}\}$ фенил) пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}бензойную кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

- d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- (4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил) уксусную кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)пропановую кислоту;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2-метилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 1-[(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1H-1,2,3-триазол-1-ил)метил] циклопропанкарбоновую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2-метилпропановую кислоту;
- 2-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3триазол-1-ил}уксусную кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1H-1,2,3триазол-1-ил}пропановую кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-хлор-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-

- ил]фенил}пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метоксиэтил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-пентил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(циклогексилметил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-{4-[4-амино-2-(6-хлор-1-гексил-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил}пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- $4-(2-\{4-\text{амино}-2-(6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил})-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6$, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ тиазол-4-ил) бутановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-

- ил } оксазол-4-ил) пропановую кислоту;
- 2-(2-{4-амино-2-(6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)уксусную кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4-диметилпентил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)пропановую кислоту;
- 4-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил) бутановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(3-фторпиридин-2-ил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-[4-амино-2-{6-хлор-1-[(4,4-дифторциклогексил)метил]-1H-индазол-3-ил}-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3d]пиримидин-5-ил]фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-6-метил-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(3-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-

- тиазол-4-ил) -2, 2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2,6-дифторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(4-\text{фторбензил})-1\text{H-индазол}-3-\text{ил}]-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-6$, 7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ фенил) пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-метилбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{2-[1-(адамантан-1-илметил)-6-хлор-1H-индазол-3-ил]-4амино-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил) пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-

- ил $\}$ оксазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[1-(2,3-дифтор-4-метилбензил)-6-метил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- (2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)уксусную кислоту;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-[1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1H-\text{пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-3-метилбутановую кислоту;
- 2-(2-{-4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4ил)циклопропанкарбоновую кислоту;
- 1-[(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4ил)метил]циклопропанкарбоновую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановую кислоту;
- (2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-4-метил-1,3-тиазол-5-ил)уксусную кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-

- пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(3,3,3-трифторпропил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-{2-[4-амино-2-(1-бутил-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил]-1,3-тиазол-4-ил}-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)пропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(4,4,4-трифторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- $3-(2-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b]$ пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин- $5-\text{ил}\}-1,3-\text{тиазол}-4-\text{ил})-2,2-\text{диметилпропановую}$ кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[5-фтор-1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)-2,2-диметилпропановую кислоту;
- 3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил)бензойную кислоту;
 4-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-

```
индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d] пиримидин-5-ил}-5-метил-1,3-тиазол-4-ил) бензойную кислоту;
     3-(2-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-
5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-
тиазол-4-ил) -2, 2-диметилпропановую кислоту;
     3-(2-{4-амино-5-циклопропил-2-[5-фтор-1-(4,4,4-
трифторбутил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил] -6-оксо-6,7-
дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-ил} тиазол-4-ил) -2, 2-
диметилпропановую кислоту;
     3-(2-\{4-\text{амино}-5-\text{метил}-6-\text{оксо}-2-[1-(3,3,4,4,4-
пентафторбутил) -1H-пиразоло [3,4-b] пиридин-3-ил] -6,7-дигидро-5H-
пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил}-1,3-тиазол-4-ил) -N-гидрокси-2,2-
диметилпропанамид;
     [5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-
индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d] пиримидин-5-ил}-2-оксо-1, 3, 4-оксадиазол-3 (2H) -ил] уксусную
кислоту;
     2-[5-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-
индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d]пиримидин-5-ил}-2-оксо-1,3,4-оксадиазол-3(2H)-ил]-2-
метилпропановую кислоту;
     (3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) глицин;
     2-(3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)-2-метилпропановую кислоту;
     (3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d] пиримидин-5-ил} фенил) пропаноил) -D-аланин;
     (3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d]пиримидин-5-ил}фенил)пропаноил)-L-аланин;
```

 $(2R) - 2 - (3 - (4 - {4-амино} - 2 - [1 - (2 - фторбензил) - 1H-пиразоло [3, 4 - 4])$

b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-

d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)бутановую кислоту;

```
(2S) - 2 - (3 - (4 - {4 - амино} - 2 - [1 - (2 - фторбензил) - 1H - пиразоло [3, 4 - 4])
b]пиридин-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d]пиримидин-5-ил}фенил)пропанамидо)бутановую кислоту;
     (3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-
d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил) -D-серин;
     (3-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-
d] пиримидин-5-ил}фенил) пропаноил) -D-треонин;
     N-((2H-тетразол-5-ил)метил)-3-(4-{4-амино-2-[1-(2-
фторбензил) -1H-пиразоло[3,4-b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6,7-
дигидро-5H-пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) пропанамид;
     3-(4-{4-амино}-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4-
пентафторбутил) -1H-пиразоло [3, 4-b] пиридин-3-ил] -6, 7-дигидро-5H-
пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил\}-2H-1,2,3-триазол-2-ил) пропановую
кислоту;
     3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(2-\text{фторбензил})-5-\text{гидрокси}-1H-
индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-
d]пиримидин-5-ил}фенил)пропановую кислоту;
     3-{4-[4-амино-2-(1-бутил-6-метил-1Н-пиразоло[3,4-b]пиридин-
3-ил) -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло [2, 3-d] пиримидин-5-
ил]фенил}пропановую кислоту;
     4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1Н-индазол-3-ил]-5-
метил-5-\{4-[2-(2H-тетразол-5-ил)этил]фенил\}-5, 7-дигидро-6H-
пирроло [2, 3-d] пиримидин-6-он;
     4-(4-{4-амино}-2-[1-(2-фторбензил)-1H-пиразоло[3,4-
b] пиридин-3-ил] -5-метил-6-оксо-6, 7-дигидро-5H-пирроло[2, 3-
d]пиримидин-5-ил}фенил)бутановую кислоту;
     (4-\{4-\text{амино}-2-[1-(2-\text{фторбензил})-1\text{H-пиразоло}[3,4-b] пиридин-
3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-
ил } фенил) уксусную кислоту;
     4-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-
5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-
```

4-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил)-6,7-дигидро-5H-

ил}фенил)бутановую кислоту;

- пирроло [2,3-d] пиримидин-5-ил} фенил) бутановую кислоту;
- 2-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(2-фторбензил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5ил}фенил)уксусную кислоту;
- 2-(4-{4-амино-5-метил-6-оксо-2-[1-(3,3,4,4,4пентафторбутил)-1H-пиразоло[3,4-b]пиридин-3-ил]-6,7-дигидро-5Hпирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}фенил)уксусную кислоту;
- 3-(6-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}пиридин-3-ил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-цианофенил)пропановую кислоту;
- 3-(4-{4-амино-2-[6-хлор-1-(3,3,4,4,4-пентафторбутил)-1H-индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d]пиримидин-5-ил}-2-метилфенил)пропановую кислоту; или
- $3-(4-\{4-\text{амино}-2-[6-\text{хлор}-1-(3,3,4,4,4-\text{пентафторбутил})-1\text{Н-}$ индазол-3-ил]-5-метил-6-оксо-6,7-дигидро-5H-пирроло[2,3-d] пиримидин-5-ил $\}$ -2-гидроксифенил) пропановую кислоту.
- 18. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый носитель.
- 19. Фармацевтическая композиция 18, ПО п. которая дополнительно содержит ОДНО или несколько дополнительных активных средств, которые выбирают из ингибитора ангиотензинпревращающего фермента, антагониста рецептора ангиотензина II, ингибитора нейтральной эндопептидазы, антагониста альдостерона, ингибитора ренина, антагониста рецептора эндотелина, ингибитора альдостеронсинтазы, ингибитора фосфодиэстеразы-5, сосудорасширяющего средства, блокатора кальциевых каналов, активатора калиевых каналов, диуретика, симпатолитика, βадренергического блокирующего лекарственного средства, αблокирующего адренергического лекарственнего средства, центрального α -адренергического агониста, периферического сосудорасширяющего средства, средства, снижающего липиды, ИЛИ

средства, изменяющего метаболизм.

- 20. Способ активации растворимой гуанилатциклазы, включающий введение соединения по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемой соли в эффективном для этого количестве.
- 21. Способ лечения состояния, выбранного ИЗ сердечнососудистого заболевания, нарушения эндотелиальной функции, нарушения диастолической функции, атеросклероза, гипертензии, сердечной недостаточности, легочной гипертензии WHO), стенокардии, I, II, III, IV ПО рестеноза, инфаркта миокарда, инсульта, сердечной декомпенсации, фиброза, легочной гипертонии, нарушения эректильной респираторного дистресс острого синдрома почечной недостаточности, кистозного фиброза, анемии, серповидноклеточной склеродермии, синдрома Рейно, диабета, диабетической ретинопатии, цирроза печени, хронического обструктивного заболевания легких (COPD), острого повреждения легких, фиброза легких или интерстициального заболевания легких, который включает введение терапевтически эффективного количества любому одному 17 соединения ПО ИЗ $\Pi\Pi$. С 1 ДО или его фармацевтически приемлемой соли нуждающемуся в этом пациенту.
- 22. Способ лечения легочной гипертензии, который включает введение терапевтически эффективного количества соединения по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемой соли нуждающемуся в этом пациенту.
- 23. Способ лечения сердечной недостаточности, который включает введение терапевтически эффективного количества соединения по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемой соли нуждающемуся в этом пациенту.
- 24. Соединение по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемая соль для использования в терапии.
- 25. Применение соединения по любому одному из пп. с 1 до 17 или его фармацевтически приемлемой соли для получения лекарственного средства, которое можно использовать для лечения состояния, выбранного из сердечнососудистого заболевания, нарушения эндотелиальной функции, нарушения диастолической

функции, атеросклероза, гипертензии, сердечной недостаточности, легочной гипертензии (группы I, II, III, IV по WHO), стенокардии, тромбоза, рестеноза, инфаркта миокарда, инсульта, сердечной декомпенсации, фиброза, легочной гипертонии, нарушения эректильной функции, астмы, острого респираторного дистресс синдрома (ARDS), хронической почечной недостаточности, кистозного фиброза, серповидноклеточной анемии, склеродермии, синдрома Рейно, диабета, диабетической ретинопатии, цирроза печени, хронического обструктивного заболевания легких (СОРD), острого повреждения легких, фиброза легких или интерстициального заболевания легких.

По доверенности