Евразийское патентное ведомство

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

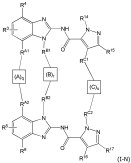
- Дата публикации заявки (43)2019.04.30
- Дата подачи заявки (22)2017.04.05

(51) Int. Cl. *C07D* 405/14 (2006.01) **C07D** 413/14 (2006.01) **C07D 403/14** (2006.01) **C07D 487/22** (2006.01) **C07D 493/10** (2006.01) **C07D 498/18** (2006.01) C07F 9/09 (2006.01) A61K 31/4184 (2006.01) A61P 31/08 (2006.01) A61P 35/00 (2006.01) A61P 37/00 (2006.01)

ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИЕ АМИДЫ, ПРИГОДНЫЕ В КАЧЕСТВЕ МОДУЛЯТОРОВ (54)БЕЛКОВ

- 62/319,358; 62/461,301; 62/461,975
- (32) 2016.04.07; 2017.02.21; 2017.02.22
- (33) US
- PCT/IB2017/051945 (86)
- (87)WO 2017/175147 2017.10.12
- (71)Заявитель: ГЛЭКСОСМИТКЛАЙН ИНТЕЛЛЕКЧУАЛ ПРОПЕРТИ ДЕВЕЛОПМЕНТ ЛИМИТЕД (GB)
- (72) Изобретатель: Чарнли Адам Кеннет, Дарси Майкл Г., Додсон Джейсон У., Дун Сяоян, Хьюз Терри В., Кан Цзяньсин, Лейстер Лара Кэтрин, Лянь Ицянь, Ли Юэ, Мелманн Джон Ф., Невинс Нейса, Раманджулу Джоши М., Романо Джозеф Дж., Ван Грен З., Е Госэнь, Чжан Даохуа (US)
- Представитель: Медведев В.Н. (RU)

(57) Раскрыты соединения, имеющие формулу



где q, r, s, A, B, C, R^{A1}, R^{A2}, R^{B1}, R^{B2}, R^{C1}, R^{C2}, R³, R^4 , R^5 , R^6 , R^{14} , R^{15} , R^{16} и R^{17} имеют значения, определенные здесь, или его таутомер, или соль, в частности его фармацевтически приемлемая соль.

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-552257EA/085

ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИЕ АМИДЫ, ПРИГОДНЫЕ В КАЧЕСТВЕ МОДУЛЯТОРОВ БЕЛКОВ

Родственные заявки

Настоящая заявка испрашивает приоритет предварительной заявки на патент США № 62/319358, поданной 7 апреля 2016 года, предварительной заявки США № 62/461301, поданной 21 февраля 2017 года, и предварительной заявки США № 62/461975, поданной 22 февраля, 2017, содержание которых включено здесь посредством ссылки в их полном объеме.

Область техники, к которой относится изобретение

Настоящее изобретение относится к гетероциклическим амидам, которые пригодны в качестве модуляторов трансмембранного белка 173 (ТМЕМ173), который также известен как STING (стимулятор генов интерферона) и способам их получения и применения.

Уровень техники

Позвоночные постоянно находятся под угрозой проникновения в организма микроорганизмов, и у них развились механизмы иммунной защиты для элиминации инфекционных патогенов. млекопитающих эта иммунная система состоит из двух звеньев: врожденного иммунитета и адаптивного иммунитета. Врожденная иммунная система является первой линией защиты, которая инициируется паттерн-разпознающими рецепторами (PRR), которые обнаруживают лиганды из патогенов, а также ассоциированные с повреждением молекулярные структуры (Takeuchi O. et al., Cell, 2010: 140, 805-820). Идентифицировано все возрастающее число рецепторов, включая Toll-подобные рецепторы (TLR), рецепторы лектинов С-типа, рецепторы, подобные продукту гена-І (RIG-I), индуцируемому ретиноевой кислотой, и NOD-подобные рецепторы (NLR), а также двухцепочечные ДНК-сенсоры. Активация приводит к повышающей регуляции генов, участвующих воспалительной реакции, включая гены интерферонов типа провоспалительных цитокинов и хемокинов, которые подавляют репликацию патогенов и способствуют адаптивному иммунитету.

Белок-адаптер STING (стимулятор генов интерферона), также

известный как ТМЕМ 173, MPYS, MITA и ERIS, был идентифицирован в качестве центральной сигнальной молекулы в обеспечении ответа врожденной иммунной системы на цитозольные нуклеиновые кислоты (Ishikawa H. and Barber G.N., Nature, 2008: 455, 674-678; WO2013/1666000). Активация STING приводит к повышающей регуляции путей IRF3 и NFkB, что, в свою очередь, приводит к индукции интерферона- β и других цитокинов. STING имеет ключевое значение для обеспечения ответов на цитозольную ДНК патогена или хозяина, и необычные нуклеиновые кислоты, называемые циклическими динуклеотидами (CDN).

Вначале СDN были идентифицированы в качестве бактериальных вторичных мессенджеров, ответственных за регуляцию многочисленных ответов в прокариотической клетке. Бактериальные CDN, такие как c-di-GMP, представляют собой симметричные молекулы, характеризующиеся двумя 3'-5'-фосфодиэфирными связями.

Прямая активация STING бактериальными CDN недавно была подтверждена с помощью рентгеновской кристаллографии (Burdette D. L. и Vance R. E., Nature Immunology, 2013: 14, 19-26). Таким образом, бактериальные CDN и их аналоги привлекли к себе интерес в качестве потенциальных вакцинных адъювантов (Libanova R. et al., Microbial Biotechnology 2012: 5, 168-176; WO2007/054279; WO2005/087238).

Позднее ответная реакция на цитозольную ДНК была тщательно исследована, и было показано, что она включает генерацию, при участии фермента, называемого синтетазой циклического GMP-AMP (cGAS, ранее известную как C6orf150 или MB21D1), новой сигнальной молекулы CDN млекопитающего, идентифицированной как cGAMP, которая затем активирует STING. В отличие от

бактериальных CDN, cGAMP является несимметричной молекулой, характеризующейся смешанными 2',5'- и 3',5'-фосфодиэфирными связями (Gao P. et al., Cell, 2013: 153, 1094-1107). Взаимодействие cGAMP (II) со STING также было показано рентгеновской кристаллографией (Cai X. et al., Molecular Cell, 2014: 54, 289-296).

Интерферон был впервые описан в качестве соединения, которое может защищать клетки от вирусной инфекции (Isaacs & Lindemann, J. Virus Interference, Proc. R. Soc. Lon., S. Biol. Sci., 1957: 147, 258-267). У человека интерфероны типа представляют собой семейство родственных белков, кодированных генами в хромосоме 9, и которые кодируют, по меньшей мере, 13 изоформ интерферона альфа (IFNlpha) и одну изоформу интерферона (IFNeta). Рекомбинантный IFNlphaбыл первым официально разрешенным биологическим терапевтическим средством обеспечивал важную терапию при вирусных инфекциях и раке. Как и прямая противовирусная активность на клетках, известно, что интерфероны являются эффективными модуляторами иммунного ответа, воздействуя на клетки иммунной системы.

Введение низкомолекулярного соединения, которое может модулировать врожденный иммунный ответ, включая активацию или ингибирование продукции интерферона типа I и других цитокинов, важной стратегией лечения или профилактики может стать заболеваний человека, включая вирусные инфекции и аутоиммунные Данный тип иммуномодулирующей стратегии имеет заболевания. потенциал для идентификации соединений, которые могут быть полезны не только для врожденного иммунитета при инфекционных заболеваниях, но также и при раке (Zitvogel L., et al., Nature Immunology, 2015, 15 (7), p405-414), аллергических заболеваниях (Moisan J. et al., Am. J. Physiol. Lung Cell Mol. Physiol., 2006: 290, L987-995), нейродегенеративных заболеваниях, таких как боковой амиотрофический склероз и рассеянный склероз (Lemos H. et al., J. Immunol., 2014: 192 (12), 5571-8; Cirulli E. et al., Science, 2015: 347 (6229), 1436-41, Freischmidt A., et al., Nat. Neurosci., 18 (5), 631-6), других воспалительных

состояниях, таких как синдром раздраженного кишечника (Rakoff-Nahoum S., Cell., 2004, 23, 118 (2): 229-41) и в качестве вакцинных адъювантов (Persing et al. Trends Microbiol. 2002: 10 (10 Suppl), S32-7 и Dubensky et al., Therapeutic Advances in Vaccines, опубликованные в интернете 5 сентября 2013 г.).

STING имеет важное значение для защиты хозяина от микробов, включая защиту от ДНК- и РНК-содержащих вирусов и бактерий (см. Barber et al., Nat. Rev. Immunol., 2015: 15(2): 87-103, Ма и Damania, Cell Host & Microbe, 2016: 19(2) 150-158). У вирусов, семействам Herpesviridae, K Flaviviridae, Coronaviridae, Papillomaviridae, Adenoviridae, Hepadnaviridae, Ortho- и Paramyxoviridae и Rhabdoviridae, развились механизмы ингибирования STING-опосредованной продукции интерферона типа I и уклонения от иммунного надзора хозяина (Holm et al., Nat. Comm. 2016: 7: 10680; Ma et al., PNAS 2015: 112 (31) E4306-E4315, Wu et al, Cell Host Microbe 2015: 18 (3) 333-44, Liu et al, J. Virol. 2016: 90 (20) 9406-19, Chen et al., Protein Cell, 2014: 5 (5) 369-81, Lau et al., Science, 2013: 350 (6260) 568-71; Ding et al., J. Hepatol., 2013: 59 (1) 52-8; Nitta et al., Hepatology, 2013 57 (1) 46-58, Sun et al., PloS One, 2012: 7 (2) e30802, Aguirre et al., PloS Pathog, 2012: 8 (10) e1002934; Ishikawa et al., Nature, 2009: 461 (7265) 788- 92). образом, активация STING небольшой молекулой может быть полезной для лечения этих инфекционных заболеваний.

Напротив, повышенная и пролонгированная продукция IFN типа инфекциями, связана С различными хроническими инфекции, вызванные микобактериями (Collins et al., Cell Host Microbe, 2015: 17 (6) 820-8); Wassermann et al., Cell Host Microbe, 2015: 17 (6) 799-810; Watson et al., Cell Host Microbe, 2015: 17 (6) 811-9), франциселлами (Storek et al., J. Immunol., 2015: 194 (7) 3236-45; Jin et al., J. Immunol., 2011: 187 (5) 2595-601), хламидиями (Prantner et al., J. Immunol., 2010: 184 (5) 2551-60; плазмодиями (Sharma et al., Immunity, 2011: 35 (2) 194-207 и ВИЧ (Herzner et al., Nat. Immunol., 2015 16 (10) 1025-33, Gao et al., Science, 2013: 341 (6148) 903-6. Аналогичным образом, избыточная продукция интерферона типа I встречается у

формами аутоиммунного заболевания. пациентов со СЛОЖНЫМИ Результаты генетических исследований у людей, и эксперименты на животных моделях подтверждают гипотезу о том, что ингибирование STING приводит к снижению продукции интерферона типа I, что, в свою очередь, контролирует аутоиммунные заболевания (Crow Y.J. et al., Nat. Genet., 2006; 38 (8) 38917-920, Stetson D.B. et al., Cell, 2008; 134 587-598). Следовательно, ингибиторы STING обеспечивают лечение пациентов с хронической продукцией интерферона типа I и провоспалительных цитокинов, связанной с ИПИ СЛОЖНЫМИ аутоиммунными заболеваниями. Аллергические заболевания ассоциированы с нарушенным иммунным ответом на аллергены. Ответные Th2 реакции связаны с повышенными уровнями IgE, которые через его воздействие на тучные клетки повышают гиперчувствительность к аллергенам, что приводит к развитию симптомов, наблюдаемых, например, NGII аллергическом рините и астме. У здоровых людей иммунный ответ на аллергены является более сбалансированным со смешанным Th2/Th1 ответом и ответом регуляторных Т-клеток. Показано, что индукция интерферонов типа I приводит к снижению продукции цитокинов Th2типа в локальной среде и способствует индукции Th1/Treg ответов. этом контексте индукция интерферонов I, типа активация STING, может принести пользу при лечении аллергических заболеваний, таких как астма и аллергический ринит (Huber J.P. et al., J. Immunol., 2010: 185, 813-817).

Было показано, что соединения, которые связываются со STING и функционируют в качестве агониста, индуцируют интерфероны типа и другие цитокины при инкубации с человеческими РВМС. Соединения, которые индуцируют человеческие интерфероны, могут быть полезными в лечении различных расстройств, например, в лечении аллергических заболеваний и других воспалительных состояний, например, аллергического ринита и астмы, лечении заболеваний, нейродегенеративных заболеваний, инфекционных предраковых заболеваний и рака, и также могут быть полезны в качестве иммугенной композиции ИЛИ вакцинных адъювантов. Соединения, которые связываются со STING, могут функционировать качестве антагонистов и могут быть полезны в лечении,

например, аутоиммунных заболеваний. Предусматривается, нацеливание на STING активирующими или ингибирующими агентами может быть перспективным подходом для лечения заболеваний и состояний, при которых эффективна модуляция пути IFN типа I, воспалительные, аллергические включая И аутоиммунные инфекционные заболевания, заболевания, pak, заболевания, и в качестве иммуногенной композиции или вакцинных апъювантов.

При раке кожи и различных вирусных инфекциях кожи создается особая иммунная среда, и активация местного иммунного ответа на очаги поражения может быть актуальным терапевтическим подходом. STING могут использоваться для Агонисты лечения вирусных поверхностных злокачественных заболеваний кожи бородавок, актинических кератозов. Посредством механизма действия активация STING (например, с помощью доставки пластырем с микроиглами или препарата для местного применения), может использоваться для контроля HPV непосредственно через продукцию интерферона типа I с его противовирусной активностью и косвенно путем усиления адаптивного иммунного ответа ниже активации врожденной иммунной системы. Агонист STING может активировать врожденный иммунный ответ в очаге поражения регулировать Т-клеточный ответ против HPV.

Недавно полученные данные свидетельствуют о том, что спонтанная активация пути STING в резидентных в опухолях дендритных клетках приводит к продукции IFN типа I и адаптивным иммунным ответам против опухолей. Кроме того, активация этого пути в антигенпрезентирующих клетках (APCs) в микросреде опухоли приводит к последующему праймированию Т-клеток на связанные с опухолью антигены (Corrales and Gajewsli, Clin. Cancer Res., 21 (21); 4774-9, 2015).

В международных патентных заявках WO 02014/093936, WO 02014/189805, WO2013/185052, US2014/0341976, WO 2015/077354, PCT/EP2015/062281 и GB 1501462.4 раскрыты некоторые циклические динуклеотиды и их применение в индуции иммунного ответа посредством активации STING.

Соединения по настоящему изобретению модулируют активность

STING и, соответственно, могут оказывать полезное терапевтическое действие в лечении заболеваний, расстройств и/или состояний, при которых модуляция STING (стимулятора генов интерферона) является полезной, например, для лечения воспаления, аллергических и аутоиммунных заболеваний, инфекционных заболеваний, рака, предраковых заболеваний, и в качестве вакцинных адъювантов.

Сущность изобретения

Изобретение относится к соединению формулы (I-N):

$$R^{3}$$
 R^{3}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{19}
 R^{19}

где:

q равно 0 или 1;

r равно 0 или 1;

s равно 0 или 1;

где q+r+s=1 или 2;

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, $-N(R^e)$ (R^f), $-CO_2R^f$, $-N(R^f)$ СО R^b , $-N(R^g)$ SO $_2$ (R^f), $-N(R^g)$ СО R^f), необязательно замещенный (R^f), необязательно

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси-, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, - ${\rm CON}\left({\mathbb R}^{\rm e}\right)\left({\mathbb R}^{\rm f}\right)$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно 5-6-членного гетероарила, где замещенного указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1 - C_6 aлкил) (C_1 - C_6 aлкил) aмино-,$ $-(C_1-C_6$ алкил) $-NH_2$, галоген (C_1 - C_6 алкил), гидрокси- (C_1 - C_4 алкил)-, - (C_1 - C_4 алкил)-О- $P(O)(OH)_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-C_1-C_4$ алкил $-(C_1-C_4$ алкокси) или $C_1 C_4$ алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси) -;

когда r равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

где указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный C_3 - C_6 ч

CO₂H, -CO₂R°, -SO°, -SO₂R°, -CONH₂, -CONR°R^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR°R^d, -OCONH₂, -OCONR°R^d, -NR^dCOR°, -NR^dSOR°, -NR^dCO₂R° и -NR^dSO₂R°;

когда s равно 0, то R^{c1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{c2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

когда q равно 1, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- фенил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- фенил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-\mathsf{C}_1$ $-\mathsf{C}_6$ алкил-фенил $-\mathsf{C}_1$ $-\mathsf{C}_6$ алкила- , необязательно $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного Γ етероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-OR^{c}$, $-NH_{2}$, $-NR^{c}R^{d}$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SOR^{c}$, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, - $NR^dCO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$, $-NR^dCO_2R^c$, и $-NR^dSO_2R^c$, и

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа

указанного необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-фенил- C_1-C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-4)-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-4)-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(0) $(OH)_2$, -O-P(0) $(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкила) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-0- (C_1-C_4)

когда r равно 1, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-\mathrm{CH_2-}$, и В, взятый вместе с $\mathrm{R^{B1}}$ и $\mathrm{R^{B2}}$, образует связывающую группу, где В представляет связь или В представляет -галоген $(C_1-C_{10}$ алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $C_3 - C_6$ циклоалкил, необязательно замещенный замещенный фенил, необязательно 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкилфенил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{10}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- $0-C_1-C_4$ алки

 $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил- C_1-C_4 алкила) — необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4 алкила), -OH, -O-P(O) (OH)₂, -O-P(O) (R_1R_{11})₂, - OR^c, -NH₂, -NR^cR^d, -OCOR^c, -CO₂H, -CO₂R^c, -SO₂R^c, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, и -NR^dSO₂R^c,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членнная гетероарильная группа необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (C_3-C_4) C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1 - C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси) О-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

когда s равно 1, то R^{cl} и R^{c2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и С, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где С представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил)-, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенилнеобязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил $)-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного

 $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R_1R_{11})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-SO_2R^c$ SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^d ORc, -NRdSORc, -NRdCO2Rc, и -NRdSO2Rc,

И

4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) C_1 - C_4 алкила- или необязательно C_1 - C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_4 алкилазамещенного необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $C_1 C_4$ алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, СООН или $-\text{CO}_2(R^c)$;

 R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген $(C_1-C_6$ алкила), галоген $(C_1-C_6$ алкокст)-, гидрокси, -О-

 $P(O) (OH)_2$, $-O-P(O) (R^TR^{TT})_2$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-COR^c$, $-CO_2R^c$, $-N(R^d)COR^c$, $-N(R^d)SO_2R^c$, $-N(R^g)SO_2(C_1-C_2$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_2$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -ОН, -О- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-CONH_{2}$, $-CONR^{c}R^{d}$, $-SO_{2}NH_{2}$, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, -NRdSO2Rc, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно 5-6-членного гетероарила, где указанный замещенного необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила)-, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) (R^IR^{II})₂, галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и - CO_2R^d ;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет H, атом галогена или $C_1 - C_4$ алкил;

 ${\sf R}^{15}$ и ${\sf R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${\sf C}_1{\sf -C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-OH, -(C_1 - C_4 алкил)-OP(O) (OH)₂, - (C_1 - C_4 алкил)-OP(O) (R^IR^{II})₂, -(C_1 - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), -(C_1 - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или -(C_1 - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 R^c каждый независимо представляет $C_1 - C_4$ алкил, галоген ($C_1 - C_4$ алкил, галоген ($C_1 - C_4$ алкил) C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-OH, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) -O- $(C_1-C_4$ алкил), $-(C_1-C_4)$ C_4 алкил) –N (Re) (Rf), – (C_1 – C_4 алкил) –O–CO–(C_1 – C_4 алкил), – (C_1 – C_4 алкил) – $CO-O-(C_1-C_4$ алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил, замещенный $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-фенил, необязательно необязательно $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членный гетероциклоалкил, замещенный необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-9-10-членный гетероарил,

где C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенного замещенного 9-10-членного гетероарила, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкила, замещенного $-C_1-C_4$ алкил-фенила, необязательно необязательно $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членного гетероарила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-9-10-членного гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $(C_{1}-C_{4}$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (С1-С4алкокси) -, С $_1$ -С $_4$ алкокси-, гидрокси- (С $_2$ -С $_4$ алкокси) -, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)2, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)($\mathbb{R}^{\mathbb{I}}\mathbb{R}^{\mathbb{I}\mathbb{I}}$)2, C_1- C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -COR^d, -CON(R^d)(R^f) и -CO₂R^d;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e каждый независимо представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-OCO(C_1-C_4$ алкил), $-CO_2(C_1-C_4$ алкил), $-(C_1-C_4$ алкил) NH_2 , $-(C_1-C_4$ алкил) C_1-C_4 алкокси, -CO-((необязательно замещенный $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), -CO((необязательно замещенный $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) $-CO(C_1-C_4$ алкил) -CO

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галоген, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_3-C_4$ алкокси)-, (C_3-C_4) алкокси

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образуют 5-6-членное кольцо;

и в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-;

или его таутомеру;

или его соли, в частности, его фармацевтически приемлемой соли.

Следует понимать, что ссылки здесь на соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их соли включают соединения формулы (I-N), (I-P) или (I), в виде свободных оснований или в виде их солей, например, в виде их фармацевтически приемлемых солей. Таким образом, в одном варианте осуществления изобретение относится к соединениям формулы (I-N), (I-P) или (I) в виде свободного основания. В еще одном варианте осуществления изобретение относится к соединениям формулы (I-N), (I-P) или (I) и их солям. В дополнительном варианте осуществления настоящее

изобретение относится к соединениям формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемым солям.

Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I), или их соли, частности, ИX фармацевтически приемлемые соли, являются STING. Следовательно, настоящее модуляторами изобретение относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли, в частности, его фармацевтически приемлемой соли, применения в терапии. Данное изобретение, в частности, относится к применению соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его приемлемой СОЛИ фармацевтически В качестве терапевтического соединения В лечении заболевания расстройства, опосредованного STING, в частности, для применения заболевания, опосредованного агонистическим лечении антагонистическим действием ДЛЯ STING. Изобретение относится к соединению формулы (IN), (IP) или (I) или его соли, в частности, фармацевтически приемлемой соли, для применения в производстве лекарственного средства для лечения заболевания или рассстройства, опосредованного STING.

Изобретение также относится к способу модуляции STING, который включает контактирование клетки с соединением формулы (I-P) или (I)или его солью, В частности, фармацевтически приемлемой солью. Изобретение относится способу лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, который включает введение терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли, частности, его фармацевтически приемлемой соли, (человеку или другому млекопитающему, в частности, человеку), нуждающемуся в этом. Такие заболевания или расстройства, опосредованные STING, включают воспаление, аллергические аутоиммунные заболевания, инфекционные заболевания, предраковые заболевания. Кроме того, модуляция STING может быть качестве иммуногенной композиции или В полезна вакцинных адъювантов.

Настоящее изобретение также относится к фармацевтической композиции, содержащей соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль,

и фармацевтически приемлемый эксципиент. Таким образом, настоящее изобретение относится к фармацевтической композиции для лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, где композиция включает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль, и фармацевтически приемлемый эксципиент.

Подробное описание изобретения

Согласно одному аспекту настоящего изобретения данное изобретение относится к соединениям формулы (I-N)

где:

q равно 0 или 1;

r равно 0 или 1;

s равно 0 или 1;

где q+r+s=1 или 2;

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2R^f$, $-N(R^f)COR^b$, $-N(R^g)SO_2(C_1-C_4алкил)-N(R^e)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_4алкил)-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенный $(C_1-C_6алкил)$, необязательно замещенный $(C_1-C_6алкил)$ окси-, необязательно замещенный $(C_1-C_6алкил)$ амино- и необязательно замещенный $(C_1-C_6алкил)$ амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси-, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, - $CON(R^e)(R^f)$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенной 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(0)(R^{I}R^{II})_{2}$ амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $-(C_1-C_6$ алкил) $-NH_2$, галоген (C_1 - C_6 алкил), гидрокси-(C_1 - C_4 алкил)-, -(C_1 - C_4 алкил)-О- $P(O)(OH)_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-C_1-C_4$ алкил $-(C_1-C_4$ алкокси) или $C_1 C_4$ алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -;

когда r равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

где указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный C_3 - C_6 ч

 CO_2H , $-CO_2R^c$, $-SO^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c и -NR^dSO₂R^c;

когда s равно 0, то R^{C1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{C2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из -ORc, -NRcRd, -CO₂R°, -CONR°Rd, -SO₂NR°Rd и -OCONR°Rd;

когда q равно 1, то $R^{\rm A1}$ и $R^{\rm A2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет -галоген (C_1 - C_{12} алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкилнеобязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-OR^{c}$, $-NH_{2}$, $-NR^{c}R^{d}$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SOR^{c}$, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NRdCO₂Rc, -NRdSO₂Rc, -NRdCO₂Rc, и -NRdSO₂Rc,

гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-4) гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-4) гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-(C_1-C_4$ алкокси)-0- $(C_1-C_4$ алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-0- $(C_1-C_4$ алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-0- $(C_1-C_4$ алкокси)- (C_1-C_4)

когда r равно 1, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь или В преставляет -галоген (C_1 - C_{10} алкил) -, необязательно замещенный - C_1 - C_{10} алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно необязательно замещенный 4-6-членный замещенный фенил, гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкилфенил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил- или необязательно членный замещенный $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{10}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- ($-C_$

гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил (5-6-членный гетероарил $-C_1-C_4$ алкила) необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4 алкила), -OH, -O-P(O) (OH) 2, -O-P(O) (R_1R_{11}) 2, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^dCO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил)-С₁-С₄алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген (C_1-C_4 алкила), галоген (C_1-C_4 алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси) O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

когда s равно 1, то $R^{\rm C1}$ и $R^{\rm C2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где С представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил)-, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенилнеобязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил $)-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйгетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH) $_2$, -O- $P(O)(R_IR_{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-SO_2R^c$ SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^d OR°, -NRdSOR°, -NRdCO2R°, и -NRdSO2R°,

И

 $C_3 - C_6$ циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $C_1 - C_4$ алкила или необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкил) C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}(R^d)$ (R^f), или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}(R^d)$ (R^f), и другой из R^3 и R^5 представляет R^5 недставляет R^5 недставляет

 ${
m R}^4$ и ${
m R}^6$ каждый независимо выбран из ${
m H}$, атома галогена,

галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокст)-, гидрокси, -O-P(O) ($OH)_2$, -O-P(O) ($R^IR^{II})_2$, -NH₂, -NR^cR^c, -NR^cR^d, -COR^c, -CO₂R^c, -N(R^d) COR^c, -N(R^d) SO₂R^c, -N(R^g) SO₂ (C_1 - C_2 алкил)-N(R^h) (R^f), -N(R^g) CO(C_1 - C_2 алкил)-N(R^h) (R^f), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино-,

 $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -ОН, -О- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^{\circ}$, $-CO_2H$, $-CO_2R^{\circ}$, $-SO_2R^{\circ}$, $-SO_2R^{\circ}$, $-CONH_2$, $-CONR^{\circ}R^{\circ}$, $-SO_2NH_2$, $-CONH_2$ SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, NRdSO₂Rc, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^{I}R^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила)-, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и -CO₂R^d;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет Н, атом галогена или C_1 - C_4 алкил;

 ${
m R}^{15}$ и ${
m R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${
m C}_1{
m -}{
m C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, -

CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂ или -SO₂NR^cR^d;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-OH, -(C_1 - C_4 алкил)-OP(O) (OH)2, - (C_1 - C_4 алкил)-OP(O) (R^IR^{II})2, -(C_1 - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), -(C_1 - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или -(C_1 - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 R^c каждый независимо представляет C_1-C_4 алкил, галоген (C_1-C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-OH, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) (OH)_2, -(C_1-C_4алкил)-O-P(O) (R^TR^{II})_2, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-(C_1-C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-O-CO-(C_1-C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-CO-O-(C_1-C_4 алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $-C_3-C_6$ циклоалкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-фенил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-фенил, гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил, гетероарил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алк

фенильная, 4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, где гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10указанного необязательно членная гетероарильная группа замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного необязательно замещенного гетероарила, замещенного необязательно 9-10-членного гетероарила, $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкила, необязательно замещенного необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-фенила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членного гетероарила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-9-10-членного гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $(C_{1}-C_{4}$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C1-C4алкокси) -, С $_1$ -С $_4$ алкокси-, гидрокси- (С $_2$ -С $_4$ алкокси) -, -

 $(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и $-CO_2R^d$;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e каждый независимо представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-OCO(C_1-C_4$ алкил), $-CO_2(C_1-C_4$ алкил), $-(C_1-C_4$ алкил) NH_2 , $-(C_1-C_4$ алкил) C_1-C_4 алкокси, -CO-((необязательно замещенный 5-6- членный гетероциклоалкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6- членный гетероарил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) - (необязательно замещенный 5-6- членный гетероарил),

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галоген, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_2-C_4$ алкокси)-, $(C_3-C_4$ алкокси)-, (C_3-C_4) -, (C_3-C_4) -, (

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образуют 5-6-членное кольцо;

и в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-;

или их таутомеру;

или их соли, в частности, их фармацевтически приемлемой соли.

Изобретение относится к соединению формулы (I-P):

$$R^{3}$$
 R^{4}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{19}

где:

q равно 0 или 1;

r равно 0 или 1;

s равно 0 или 1;

где q+r+s=1 или 2;

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2R^f$, $-N(R^f)COR^b$, $-N(R^g)SO_2(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^e)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси-, $-N(R^e)$ (R^f) , $-CO_2$ (R^f) , $-CO_3$ (R^e) (R^f) , необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенной 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно

замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0-P(O) (OH) $_2$, -0-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C1-C6алкил) амино-, (C1-C6алкил) (C1-C6алкил) амино-, -(C1-C6алкил) -NH2, галоген (C1-C6алкил), гидрокси-(C1-C4алкил)-, -(C1-C4алкил)-О-P(O) (OH) $_2$, -(C1-C4алкил)-О-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, галоген (C1-C4алкокси)-, C1-C4алкокси-, гидрокси-(C2-C4алкокси)-, -(C2-C4алкокси)-О-P(O) (OH) $_2$, -(C2-C4алкокси)-О-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, -C1-C4алкокси) или C1-C4алкокси-(C1-C4алкокси)-;

когда г равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

тде указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_3 - C_6 членный C_3 - C_6 ч

когда s равно 0, то R^{c1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{c2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

когда q равно 1, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует

связывающую группу, где A представляет -галоген (C_1 - C_{12} алкил) -, необязательно замещенный - C_1 - C_{12} алкил-, необязательно замещенный - C_2 - C_{12} алкинил-, необязательно замещенный - C_2 - C_{12} алкинил-, необязательно замещенный - C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6

где алкильная группа указанного необязательно замещенного -C₁-C₁₂алкиланеобязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного Γ етероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил $)-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-OR^{c}$, $-NH_{2}$, $-NR^{c}R^{d}$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SOR^{c}$, -SO₂R°, -CONH₂, -CONR°Rd, -SO₂NH₂, -SO₂NR°Rd, -OCONH₂, -OCONR°Rd, -NRdCO₂Rc, -NRdSO₂Rc, -NRdCO₂Rc, и -NRdSO₂Rc,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) $-C_1$ - C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил- фенил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1$ - C_6 алкила- или необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1$ - C_6 алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (RIRII) $_2$, амино, (C_1 - C_4 алкил) амино-, (C_1 - C_4 алкил) амино-,

 $C_1 - C_4$ алкила, галоген ($C_1 - C_4$ алкила), галоген ($C_1 - C_4$ алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, - $(C_1-C_4$ алкоксил)-О- $P(O)(OH)_2$, $-(C_1-C_4$ алкоксил $)-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4)$ C_4 алкокси) -;

когда r равно 1, то $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь или В представляет -галоген $(C_1-C_{10}$ алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил-, замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно фенил, необязательно замещенный 4-6-членный замещенный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкилфенил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный rete роциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил - или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкенила-, замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(4-6-членныйгетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил- C_1-C_4 алкила) - необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R_IR_{II})_2$, - OR^c , - NH_2 , - NR^cR^d , - $OCOR^c$, - CO_2H , - CO_2R^c , - SO_2R^c , -SO₂R°, -CONH₂, -CONR°Rd, -SO₂NH₂, -SO₂NR°Rd, -OCONH₂, -OCONR°Rd, -NRd OR^{c} , $-NR^{d}SOR^{c}$, $-NR^{d}CO_{2}R^{c}$, и $-NR^{d}SO_{2}R^{c}$,

гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1$ - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил)- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного $-C_1$ - C_4 алкил-4-6-членный гетероциклоалкил)-1-2

когда s равно 1, то R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C, взятый вместе C R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где C представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил- необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- или

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алки

 $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4 алкила), -OH, -O-P(O) (OH)₂, -O-P(O) (R_1R_{11})₂, - OR^c, -NH₂, -NR^cR^d, -OCOR^c, -CO₂H, -CO₂R^c, -SO₂R^c, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, и -NR^dSO₂R^c,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) C_1 - C_4 алкила- или необязательно замещенного $C_1 - C_4$ алкил (5-6-членный гетероарил) $-C_1 - C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкил) амино-, C_4 алкила, галоген (C_1 -- C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, СООН или $-\text{CO}_2\left(R^c\right)$;

 R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокси)-, гидрокси, -О-P(O) ($OH)_2$, -O-P(O) (R^IR^{II})2, -NH2, -NR°R°, -NR°R°, -COR°, -CO2R°, - N(R^d) COR^c , -N(R^d) SO_2R^c , -N(R^g) SO_2 (C_1 - C_2 алкил)-N(R^h) (R^f), -N(R^g) CO (C_1 - C_2 алкил)-N(R^h) (R^f), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -ОН, -О- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-CONH_{2}$, $-CONR^{c}R^{d}$, $-SO_{2}NH_{2}$, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, - $NR^dSO_2R^c$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно 5-6-членного гетероарила, где указанный замещенного необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила)-, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и - CO_2R^d ;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил;

 ${\sf R}^{15}$ и ${\sf R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${\sf C}_1{\sf -C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), $-(C_1$ - C_4 алкил)-OH, $-(C_1$ - C_4 алкил)-OP(O) (OH)₂, - (C_1 - C_4 алкил)-OP(O) (R^IR^{II})₂, $-(C_1$ - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), $-(C_1$ - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), $-(C_1$ - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или $-(C_1$ - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 R^c каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-O-P(O) (OH)₂, - (C_1 - C_4 алкил)-O-P(O) (R^IR^{II})₂, -(C_1 - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), -(C_1 -

 C_4 алкил) -N (R^e) (R^f), $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-CO-(C_1-C_4$ алкил), $-(C_1-C_4$ алкил) $-CO-O-(C_1-C_4$ алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6- членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6- членный гетероарил, необязательно замещенный 9-10- членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил $-\Phi$ енил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил $-\Phi$ енил, необязательно необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-S-6- членный гетероарил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-S-6- членный гетероарил,

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного 5-6-членного гетероарила, необязательно необязательно замещенного 9-10-членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-фенила, необязательно $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членного гетероарила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-9-10-членного гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $(C_{1}-C_{4}$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (С1-С4алкокси) -, С $_1$ -С $_4$ алкокси-, гидрокси (С $_2$ -С $_4$ алкокси) -, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)($\mathbb{R}^{\mathbb{I}}\mathbb{R}^{\mathbb{I}\mathbb{I}}$)₂, $C_1 C_4$ алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -COR^d, -CON(R^d)(R^f) и -CO₂R^d;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{e} каждый независимо представляет H, $(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-CO(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-CO(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-CO(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) $C_{1}-C_{4}$ алкокси, -CO-((необязательно замещенный 5-6- членный гетероциклоалкил), $-CO(C_{1}-C_{4}$ алкил) (необязательно замещенный 5-6- членный гетероциклоалкил), $-CO((C_{1}-C_{4}$ алкил) - $-CO((C_{1}-C_{4}$ алкил)) - $-CO((C_{1}-C_{4})$ алкил) - $-CO((C_{1}-C_{4})$ алкил)

(необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил),

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галоген, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген (C_1-C_4 алкила), галоген (C_1-C_4 алкокси)-, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, $-(C_2-C_4$ алкокси) $O-P(O)(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси)- $O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и $-CO_2R^d$;

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образуют 5-6-членное кольцо;

и в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-;

или его таутомеру;

или его соли, в частности, его фармацевтически приемлемой соли.

Еще один аспект настоящего изобретения относится к соединениям формулы (I)

$$R^{3}$$
 R^{4}
 R^{14}
 R^{14}
 R^{15}
 $R^{$

где:

```
q равно 0 или 1;
r равно 0 или 1;
s равно 0 или 1;
где q+r+s=1 или 2;
```

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-CO_2R^f$, $-N\left(R^f\right)COR^b$, $-N\left(R^g\right)SO_2\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-N\left(R^g\right)CO\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^h\right)\left(R^f\right)$, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) $\left(C_1-C_4$ алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1 C_6$ алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, С₁- C_4 алкокси-, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, $-CON(R^e)(R^f)$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси (C_1-C_6) C_4 алкила) -, галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) -, $-C_1-C_4$ алкил- $(C_1-C_4$ алкокси) или C_1-C_4 алкокси- (C_1-C_4) C_4 алкокси) –;

когда г равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

где указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил,

когда s равно 0, то R^{C1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{C2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

когда q равно 1, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет галоген (C_1-C_{12} алкил) -, необязательно замещенный C_1-C_{12} алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- (C_3-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- (C_3-C_6 диклоалкил) - C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- фенил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- салкил- салкил- салкил- салкил- салкил- или необязательно замещенный гетероциклоалкил) - C_1-C_6 алкил- или необязательно замещенный гетероциклоалкил) - C_1-C_6 алкил- или необязательно замещенный гетероциклоалкил) - C_1-C_6 алкил- или необязательно

где алкильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_{12} алкила- необязательно замещенного C_2 - C_{12} алкинила-, необязательно замещенного C_2 - C_{12} алкинила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (C_3 - C_6 циклоалкил)- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (C_4 - C_6 алкил-фенил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (C_4 - C_6 алкил- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещена C_1 - C_4 0-членный гетероарил)- C_1 - C_4 0-членный гетероарил) C_1 - C_4 0-членный гетероарил C_1 - C_4

выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -OR°, -NH $_2$, -NR°R d , -OCOR°, -CO $_2$ H, -CO $_2$ R°, -SOR°, -SO $_2$ R°, -CONH $_2$, -CONR°R d , -SO $_2$ NH $_2$, -SO $_2$ NR°R d , -OCONH $_2$, -OCONR°R d , -NR°dCOR°, -NR°dSOR°, -NR°dCO $_2$ R°, и -NR°dSO $_2$ R°,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил-фенил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил) - C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_6 алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкокси)-, $(C_1$ -

когда r равно 1, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь, или В преставляет галоген $(C_1-C_{10}$ алкил) необязательно замещенный $C_1 - C_{10}$ алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{10} алкенил-, необязательно замещенный C_2-C_{10} алкинил-, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил-0- C_1 - C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный С3-С6циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил- (C_3 - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный $C_1 - C_4$ алкил-фенил- $C_1 - C_4$ алкил-, необязательно замещенный $C_1 - C_4$ алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил $)-C_1-C_4$ алкил- или необязательно замещенный C_1-C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_{10} алкила-, необязательно замещенного C_2 - C_{10} алкинила-, необязательно замещенного C_2 - C_{10} алкинила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-

 $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного C_1-C_4 алкил-фенил- C_1-C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (4-6-4)-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (5-6-4)-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкила) - необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4) -хила), -OH, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^dCOR^c$, $-NR^dSOR^c$, $-NR^dCO_2R^c$, $-NR^dSOR^c$,

И

4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного С₃-С₆циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_4 алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) - и C_1 - C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -;

когда s равно 1, то R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2$, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где C представляет галоген $(C_1-C_{12}$ алкил) -, необязательно замещенный C_1-C_{12} алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил-фенил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-

И

фенильная, 4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно $C_1 - C_4$ алкил - (5-6-членный гетероарил) - $C_1 - C_4$ алкила замещенного необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) и C_1 - C_4 алкокси- $(C_1$ - C_4 алкокси)-;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, COOH или $-\text{CO}_2\left(R^c\right)$;

 R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокси)-, гидрокси, -NH₂, -NR^cR^c, -NR^cR^d, -COR^c, -CO₂R^c, -N (R^d) COR^c, -N (R^d) SO₂R^c, -N (R^g) SO₂ (C_1 -

 C_2 алкил) -N (R^h) (R^f), -N (R^g) СО (C_1 - C_2 алкил) -N (R^h) (R^f), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_{1-}$ C_{6} алкила), необязательно замещенного (C_{1} - C_{6} алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -OH, $-OR^{\circ}$, - NH_2 , $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NRdCORc, -NRdSORc, -NRdCO2Rc, -NRdSO2Rc, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_{1-}C_4$ алкил) $(C_{1-}C_4$ алкил) $(C_{1-}C_4$ алкил) C_4 алкил) амино-, C_1 - C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), гидрокси (C_1 - C_4 алкила) -, галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- (C_2 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1$ - C_4 алкокси) -, -COR d , -CON (R^d) (R^f) и -CO₂R^d;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил;

 ${\sf R}^{15}$ и ${\sf R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${\sf C}_1{\sf -C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-OH, -(C_1 - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), (C_1 - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), (C_1 - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или (C_1 - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 ${\tt R^c}$ каждый независимо представляет ${\tt C_1-C_4}$ алкил, галоген $({\tt C_1-}$

 C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-ОН, $-(C_1-C_4$ алкил)-О- $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил)-N(Re)(Rf), $(C_1-C_4$ алкил)-О-СО- $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил)-СО-О- $(C_1-C_4$ алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6- членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил, необязательно замещенный 0-10-членный гетероарил, необязательно замещенный 0-10-членный гетероарил, необязательно замещенный 0-10-4алкил, необязательно замещенный 0-10-4алкил, необязательно замещенный 0-10-4алкил-

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, необязательно 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенного необязательно замещенного 9-10-членного гетероарила, необязательно замещенного C_{1} - C_{4} алкил- C_{3} - C_{6} циклоалкила, необязательно замещенного $C_1 - C_4$ алкил-фенила, необязательно $C_1 - C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-5-6-членного гетероарила или необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-9-10-членного гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -COR^d, -CON(R^d)(R^f) и -CO₂R^d;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 $R^{\rm e}$ каждый независимо представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) - (необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил),

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил

или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, (C_1-C_4) (C_1-C_4)

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляют Н или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образует 5-6-членное кольцо;

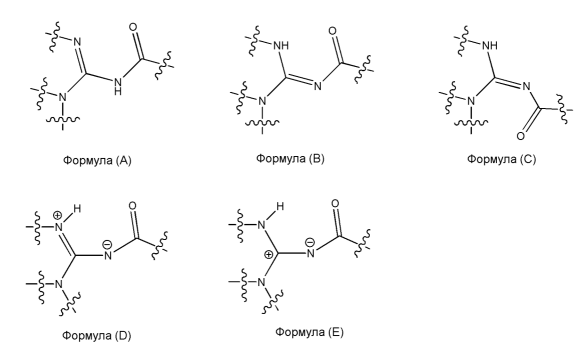
или его таутомеру;

или его соли, в частности, его фамацевтически приемлемой соль.

Альтернативные определения для различных групп и групп заместителей формулы (I-H), (I) или формулы (I-P), представленные по тексту описания, предназначены, в частности, описания каждого вида соединений, раскрытого ДЛЯ индивидуально, а также групп одного или более видов соединений. Объем настоящего изобретения включает любую комбинацию этих определений групп заместителей. Соединения групп и ПО изобретению представляют собой только соединения, которые считаются «химически стабильными», как будет ОНТЯНОП специалистам в данной области техники.

Специалистам в данной области техники будет понятно, что соединения по настоящему изобретению могут находиться в разных таутомерных формах, включая цвиттерионные формы или изомерные формы. Все таутомерные (включая цвиттерионные формы) и изомерные формы формул и соединений, описанных здесь, предназначены для включения в объем настоящего изобретения.

Специалистам в данной области также будет понятно, что соединения по настоящему изобретению могут находиться в таутомерных формах, включая, не ограничиваясь этим, формулу (A), формулу (B) и/или формулу (C) или цвиттерионные формы, включая, не ограничиваясь этим, формулу (D) или формулу (E).



Химические названия, приведенные для промежуточных соединений и/или соединений по настоящему изобретению, описанных здесь, могут относиться к любому из таутомерных представлений таких соединений (в некоторых случаях такие альтернативные названия предоставлены с экспериментальными). Следует понимать, любая ссылка на названное соединение (промежуточное соединение ПО изобретению) ИЛИ соединение ИЛИ изображенное соединение (промежуточное соединение или соединение по изобретению) предназначено для охвата всех таутомерных форм, включая цвиттерионные формы таких соединений и любую их смесь.

Как здесь используется, термин «алкил» представляет насыщенную, прямую или разветвленную углеводородную группу, имеющую указанное число атомов углерода. Термин « C_1 - C_4 -алкил» относится к прямой или разветвленной алкильной группе, содержащей от 1 до 4 атомов углерода. Примеры алкилов включают, не ограничиваясь этим, метил, этил, пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, пентил и гексил.

Когда термин «заместитель», такой как «алкил», используется в комбинации с другим термином «заместитель», например, как в «гидрокси(C_1 - C_4 алкил)», то термин «связывающий заместитель» (например, алкил) предназначен для включения двухвалентной группы, где точка присоединения имеет место через этот связывающий заместитель. Примеры групп «гидрокси(C_1 - C_4 -алкил)»

включают, не ограничиваясь этим, гидроксиметил, гидроксиэтил и гидроксиизопропил.

Как здесь используется, термин «галоген (алкил)» представляет насыщенную, прямую или разветвленную углеводородную группу, имеющую указанное число (n) атомов углерода и один или более (до 2n+1) атомов галогена. Например, термин «галоген (C_1 - C_4 -алкил)» представляет группу, имеющую один или более атомов галогена, которые могут быть одинаковыми или различными, в одном или более атомов углерода алкильной группы, содержащей от 1 до 4 атомов углерода. Примеры групп «галоген (C_1 - C_4 алкил) включают, не ограничиваясь этим, CF_3 (трифторметил), CCl_3 (трихлорметил), 1,1-дифторэтил, 2,2,2-трифторэтил и гексафторизопропил.

Термин «алкенил» относится к прямой или разветвленной углеводородной группе, имеющей указанное число атомов углерода и, по меньшей мере, 1 и не более 3 углерод-углеродных двойных связей. Примеры включают этенил и пропенил.

Термин «алкинил» относится к прямой или разветвленной углеводородной группе, имеющей указанное число атомов углерода и, по меньшей мере, 1 и не более 3 углерод-углеродных тройных связей. Примеры включают этинил и пропинил.

Термин «алкокси-» или «(алкил)окси» относится к группе «алкилокси», содержащей алкильную группу, имеющую указанное число атомов углерода, присоединенную через связывающий атом кислорода. Например, термин «С₁-С₄алкокси-» представляет прямую или разветвленную углеводородную насьщенную, имеющую, по меньшей мере, 1 и не более 4 атомов углерода, присоединеннуюй через связывающий атом кислорода. Иллюстративные примеры групп « C_1-C_4 алкокси-» или « $(C_1-C_4$ -алкил)окси» включают, не ограничиваясь этим, метокси, этокси, н-пропокси, изопропокси, н-бутокси, втор-бутокси и трет-бутокси.

Как здесь используется, термин «галоген (алкокси) -» представляет насыщенную, прямую или разветвленную углеводородную группу, имеющую указанное число (n) атомов углерода и один или более (до 2n+1) атомов галогена, присоединенную через связывающий атом кислорода. Например, термин «галоген (C_1 - C_4 алкокси) -» относится к группе «галогеналкилокси», содержащей

«галоген (C_1 - C_4 -алкил)», присоединенный через связывающий атом кислорода. Иллюстративные примеры групп «галоген (C_1 - C_4 алкокси)-» включают, не ограничиваясь этим, -ОСН F_2 (дифторметокси), -ОС F_3 (трифторметокси), ОСН $_2$ С F_3 (трифторэтокси) и ОСН (CF_3) $_2$ (гексафторизопропокси).

Карбоциклическая группа или радикал представляет циклическую группу или радикал, в которой членами кольца являются атомы углерода, которые могут быть насыщенными, частично ненасыщенными (неароматическими) или полностью ненасыщенными (ароматическими).

Термин «циклоалкил» относится к неароматической насыщенной углеводородной кольцевой группе, содержащей указанное число атомов углерода в кольце. Например, термин « C_3 - C_6 циклоалкил» относится к циклической группе, имеющей от трех до шести кольцевых атомов углерода. Иллюстративные примеры групп « C_3 - C_6 циклоалкил» включают циклопропил, циклобутил, циклопентил и циклогексил.

Гетероциклическая группа или радикал представляет циклическую группу или радикал, имеющий в качестве членов кольца атомы, по меньшей мере, двух разных элементов, где циклическая группа или радикал могут быть насыщенными, частично ненасыщенными (неароматическими) или полностью ненасыщенными (ароматическими).

Термин «гетероатом» относится к атому азота, серы или кислорода, например, атому азота или атому кислорода.

Термин «гетероциклоалкил» относится к неароматической, моноциклической или бициклической группе, содержащей 3-10 кольцевых атомов и содержащей один или более (обычно один или два) гетероатома в кольце, независимо выбранных из кислорода, серы и азота. Точкой присоединения гетероциклоалкильной группы может быть любой подходящий атом углерода или азота.

Примеры «гетероциклоалкильных» групп включают, не ограничиваясь этим, азиридинил, тииранил, оксиранил, азетидинил, оксетанил, тиетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, тетрагидротиенил, 1,3-диоксоланил, пиперидинил, пиперазинил, тетрагидропиранил, дигидропиранил, тетрагидротиопиранил, 3-

диоксанил, 1,4-диоксанил, 1,3-оксатиоланил, 1,3-оксатианил, 1,4-оксатиоланил, 1,4-оксатиоланил, 1,4-оксатианил, 1,4-дитианил, морфолинил, тиоморфолинил, и гексагидро-1H-1,4-диазепинил.

Примеры «4-членных гетероциклоалкильных» групп включают оксетанил, тиетанил и азетидинил.

Термин «5-6-членный гетероциклоалкил» представляет насыщенную моноциклическую группу, содержащую 5 или 6 кольцевых атомов, которая включает один или два гетероатома, независимо выбранных из кислорода, серы и азота. Иллюстративные примеры 5-6-членных гетероциклоалкильных групп включают, не ограничиваясь этим, пирролидинил, тетрагидрофуранил, тетрагидротиенил, тетрагидропиранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил и тиоморфолинил.

«Гетероарил» относится к ароматической моноциклической или бициклической группе, содержащей от 5 до 10 кольцевых атомов, включая от 1 до 4 гетероатомов, независимо выбранных из азота, кислорода и серы, где, по меньшей мере, часть группы является ароматической. Например, данный термин охватывает бициклические гетероциклические арильные группы, содержащие либо фенильное кольцо, слитое с гетероциклической группой, либо гетероарильную кольцевую группу, слитую с карбоциклической группой. Точкой присоединения гетероарильной группы может быть любой подходящий атом углерода или азота.

Термин «5-6-членный гетероарил» представляет ароматическую моноциклическую группу, содержащую 5 или 6 кольцевых атомов, включая, по меньшей мере, один атом углерода и от 1 гетероатомов, независимо выбранных из азота, кислорода и серы. 5-членные гетероарильные Выбранные группы содержат кольцевой гетероатом азот, кислород или серу, и необязательно 1, 2 или 3 дополнительных атома азота в кольце. содержат Выбранные 6-членные гетероарильные группы содержат 1, 2 или 3 кольцевых гетероатома азота. Примеры 5-членных гетероарильных групп включают фурил (фуранил), тиенил, пирролил, имидазолил, триазолил, тетразолил, тиазолил, изотиазолил, пиразолил, тиадиазолил, оксазолил, изоксазолил и оксадиазолил. Выбранные 6членные гетероарильные группы включают пиридинил (пиридил),

пиразинил, пиримидинил, пиридазинил и триазинил.

Термин «9-10-членный гетероарил» относится к ароматической бициклической группе, содержащей 9 или 10 кольцевых атомов, включая от 1 до 4 гетероатомов, независимо выбранных из азота, кислорода и серы. Примеры 9-членных гетероарильных (6,5конденсированных гетероарильных) групп включают бензотиенил, бензофуранил, индолил, индолинил (дигидроиндолил), изоиндолил, изоиндолинил, индазолил, изобензофурил, 2,3-дигидробензофурил, бензоизоксазолил, бензоксазолил, бензотиазолил, бензоизотиазолил, бензимидазолил, бензоксадиазолил, бензотиадиазолил, бензотриазолил, пуринил, имидазопиридинил, пиразолопиридинил, триазолопиридинил и 1,3-бензодиоксолил.

Примеры 10-членных гетероарильных (6,6-конденсированных гетероарильных) групп включают хинолинил (хинолил), изохинолил, фталазинил, нафтиридинил (1,5-нафтиридинил, 1,6-нафтиридинил, 1,7-нафтиридинил, 1,8-нафтиридинил), хиназолинил, хиноксалинил, 4H-хинолизинил, 1,2,3,4-тетрагидрохинолинил (тетрагидрохинолинил), 1,2,3,4-тетрагидроизохинолинил (тетрагидроизохинолинил), циннолинил, птеридинил и 2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксинил.

Термины «атом галогена» и «галоген» означают атом галогена, например, фтора, хлора, брома или иода.

«Оксо» представляет кислородную группу с двойной связью; например, если присоединение непосредственно к атому углерода образует карбонильную группу (C=0).

«Гидрокси» или «гидроксил» означает радикал -ОН.

Как здесь используется, термин «циано» относится к нитрильной группе, $-C \equiv N$.

Как здесь используется, термин «необязательно замещенный» означает, что группа (такая как алкильная, циклоалкильная, алкоксильная, гетероциклоалкильная, арильная или гетероарильная группа) или кольцо или радикал могут быть незамещенными, или группа, кольцо или радикал могут быть замещены одним или более заместителями), как указано в определениях заместителей (A, R³ и т. д.), приведенных здесь. В случае, когда группы могут быть

выбраны из ряда альтернативных групп, то выбранные группы могут быть одинаковыми или различными.

Термин «независимо» означает, что, когда более чем один заместитель выбран из ряда возможных заместителей, то эти заместители могут быть одинаковыми или различными.

Термин «фармацевтически приемлемый» относится к таким соединениям, веществам, композициям и лекарственным формам, которые по результатам тщательной медицинской оценки подходят для применения в контакте с тканями людей и животных без проявления чрезмерной токсичности, раздражения или других проблем или осложнений, соизмеримых с разумным соотношением польза/риск.

используется, термины Как здесь «соединение (я) или «соединение(я) по настоящему изобретению» означают соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-Р), как здесь определено, в любой форме, т. е. любой таутомерной форме, любой изомерной форме, любой солевой или несолевой форме (например, в виде свободной кислоты или свободного основания или в виде соли, в частности, фармацевтически приемлемой соли), и любой физической форме (например, включая нетвердые (например, жидкие или полутвердые формы) и твердые (например, аморфные или кристаллические формы, специфические полиморфные формы, сольватные формы, включая гидратные формы (например, моно-, ди- и гемигидраты)) и смеси различных форм.

Следовательно, в настоящее изобретение включены соединения формулы (I-N), (I-P) или (I), как здесь определено, в любой солевой или несолевой форме и любой его физической форме и смеси различных форм. Несмотря на то, что они включаются в настоящее изобретение, следует понимать, что соединения формулы (I-N), (I-P) или (I), как здесь определено, в любой солевой или несолевой форме и в любой физической форме могут иметь различные уровни активности, различную биодоступность и различные манипуляционные свойства для целей формуляции.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, или один из R^3 и R^5 представляет $\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, и другой из R^3 и R^5

представляет Н или $-CO_2(R^c)$. В одном варианте осуществления R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-CON(R^d)(R^f)$. В еще одном варианте осуществления один из R^3 и R^5 представляет $-CON(R^d)(R^f)$, и другой из R^3 и R^5 представляет Н. В конкретном варианте осуществления R^3 и R^5 каждый представляет $-CONH_2$.

Следует понимать, что когда q равно 0, то A отсутствует, и R^{A1} и R^{A2} не связаны. Аналогично, следует понимать, что когда r равно 0, то B отсутствует, и R^{B1} и R^{B2} не связаны. Аналогично, следует понимать, что когда s равно 0, то C отсутствует, и R^{C1} и R^{C2} не связаны.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 1, r равно 0, и s равно 0 (q+r+s=1), и соединение имеет формулу (I-A) или (I-a):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 0, r равно 1, и s равно 0 (q+r+s=1), и соединение имеет формулу (I-B) или (I-b):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 0, r равно 0, u s равно 1 (q+r+s=1), u соединение имеет формулу (I-C) или (I-c):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 1, r равно 1, и s равно 0 (q+r+s=2), и соединение имеет формулу (I-AB) или (I-ab):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему вопросу q равно 1, r равно 1, u s равно 0 (q+r+s=2), u соединение имеет формулу (I-AC) или (I-ac):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 0, r равно 1, и s равно 1 (q+r+s=2), и соединение имеет формулу (I-BC) или (I-bc):

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-CO_2R^f$, $-N\left(R^f\right)COR^b$, $-N\left(R^g\right)SO_2\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-N\left(R^g\right)CO\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^h\right)\left(R^f\right)$, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидроксила, C_1-C_4 алкокси-, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, $-CON(R^e)(R^f)$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкил), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_6$ алкокси)- и $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)- и $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси)-, гидрокси-

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галоген, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2R^f$, $-N(R^f)COR^b$, $-N(R^g)SO_2(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^e)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, замещенный $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) окси-, замещенный $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидроксила, - O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси-, $-N(R^e)$ (R^f) , $-CO_2$ (R^f) , - $CON(R^e)$ (R^f) , необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного S-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного S-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, S-6-членный гетероциклоалкил или S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, S-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями,

```
(C_1-C_6алкил) (C_1-C_6алкил) амино-,
                                                           -(C_1-C_6алкил) -NH_2,
галоген (C_1-C_6алкил),
                            гидрокси (C_1 - C_4 aлкил) - , - (C_1 - C_4 aлкил) - 0 -
P(O)(OH)_2, -(C_1-C_4алкил) -O-P(O)(R^IR^{II})_2, галоген(C_1-C_4алкокси) -, C_1-C_4
C_4алкокси-, гидрокси (C_2-C_4алкокси)-, -(C_2-C_4алкокси)-O-P(O)(OH)<sub>2</sub>,
-(C_2-C_4алкокси) -O-P(O)(R^IR^{II})_2, и C_1-C_4алкокси-(C_1-C_4алкокси) -.
      В одном варианте осуществления соединений по настоящему
изобретению q равно 0, и R^{\rm A1} и R^{\rm A2} каждый независимо представляет
Η,
              гидрокси,
                                      амино,
                                                          (C_1-C_4алкил) амино-,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино-, (C_1-C_4алкил), гидрокси (C_1-C_4алкил) -
амино (C_1-C_4алкил) -, (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) -,
                                                               C_1-C_4алкокси-,
                                                   амино (C_2-C_4алкокси) -,
гидрокси (C_2-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) амино (C_2-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_2-C_4алкокси) -,
                                                                     6-членный
гетероциклоалкил-(C_1-C_4алкил)-,
                                                      \Phiенил (C_1-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) ОСОNH (C_1-C_4алкил) -,
                                              гидрокси (C_1-C_4алкил) амино-,
(C_1-C_4алкил) CONH-, (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -, -CO<sub>2</sub>H,
CO_2(C_1-C_4алкил),
                                                    амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
(C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
(C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
гидрокси (C_1-C_4алкил) СОNH-,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
гидрокси (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
                                                        HO_2C(C_1-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) ОСО (C_1-C_4алкокси) -,
                                                      H_2NCO(C_1-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) HNCO (C_1-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) NCO (C_1-C_4алкокси) - и-NHSO<sub>2</sub> (C_1-C_4алкил).
      В одном варианте осуществления соединений по настоящему
изобретению q равно 0, и R^{\rm A1} и R^{\rm A2} каждый независимо представляет
Η,
        гидрокси,
                        -O-P(O)(OH)_2, -O-P(O)(R^IR^{II})_2, амино,
(C_1-C_4алкил) амино-, (C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино-, (C_1-C_4алкил),
гидрокси (C_1-C_4алкил) -,
                                                          амино (C_1 - C_4 алкил) - ,
(C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) -, C_1-C_4алкокси-,
гидрокси (C_2-C_4алкокси) -, -(C_2-C_4алкокси) -O-P(O)(OH)<sub>2</sub>, -(C_2-C_4алкокси) -O-P(O)(OH)<sub>2</sub>,
```

```
C_4алкокси) -O-P(O) (R^IR^{II})<sub>2</sub>,
                                                           амино (C_2-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) амино (C_2-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_2-C_4алкокси) -,
                                                                           6-членный
                                                           \Phiенил (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>алкокси) -,
гетероциклоалкил-(C_1-C_4алкил)-,
(C_1-C_4алкил) ОСОNН (C_1-C_4алкил) -,
                                           гидрокси (C_1-C_4алкил) амино-,
амино (C_1-C_4алкил) -O-P (O) (OH) _2, -амино (C_1-C_4алкил) -O-P (O) (R^IR^{II})_2,
(C_1-C_4алкил) CONH-, (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -, -CO<sub>2</sub>H,
CO_2(C_1-C_4алкил),
                                                         амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
(C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) СОNH-,
амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
(C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
гидрокси (C_1-C_4алкил) CONH-, -NHCO (C_1-C_4алкил) -O-P(O) (OH)<sub>2</sub>,
NHCO(C_1-C_4алкил) -O-P(O)(R^IR^{II})<sub>2</sub>,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) амино (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -,
гидрокси (C_1-C_4алкил) CON (C_1-C_4алкил) -, - (C_1-C_4алкил) NCO (C_1-C_4алкил) -
                               -(C_1-C_4алкил) NCO (C_1-C_4алкил) -O-P(O)(R^IR^{II})_2
O-P(O)(OH)<sub>2</sub>
HO_2C(C_1-C_4алкокси) -,
                                               (C_1-C_4алкил) ОСО (C_1-C_4алкокси) -,
H_2NCO(C_1-C_4алкокси) -,
                                             (C_1-C_4алкил) HNCO (C_1-C_4алкокси) -,
(C_1-C_4алкил) (C_1-C_4алкил) NCO (C_1-C_4алкокси) - и-NHSO<sub>2</sub> (C_1-C_4алкил).
```

В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, $(C_1-C_6$ алкил) окси- или гидрокси $(C_2-C_6$ алкил) окси-. В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, $(C_1-C_6$ алкил) окси-, гидрокси $(C_2-C_6$ алкил) окси-, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O) $(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O) $(R^TR^{TT})_2$. В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый прелставляет H. В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} каждый прелставляет H. В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A1} и R^{A2} независимо выбраны из H, - $OCH_2CH_2CH_2OH$ и $-OCH_3$.

В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил), или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, -O-P(O)(OH)2, -O-P(O)(R^IR^{II})2, C_1 -

С4алкоксила, $-N(R^e)(R^f)$, -COOH, необязательно замещенного фенила, и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, и R^e каждый независимо выбран из H, C_1 - C_4 алкила, $-CO(C_1$ - C_4 алкила), $-CO(C_1$ - C_4 алкила), $-CO(C_1$ - C_4 алкила).

В одном варианте осуществления q равно 0, и R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил), или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, -0-P(0) ($OH)_2$, -0-P(0) ($R^1R^{II})_2$, - $N(R^e)$ (R^f), C_1 - C_4 алкоксила, фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один атом азота или кислорода в качестве члена кольца, и R^e каждый независимо выбран из H, C_1 - C_4 алкила, -(C_1 - C_4 алкил) OH_2 или -(OH_2 - OH_4 0) салкокси.

В одном варианте осуществления q равно 0 и, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил), или необязательно $(C_1 - C_6$ алкил) окси-, и $C_1 - C_6$ алкил замещенный указанного $(C_1$ - C_6 алкила), необязательно замещенного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно замещен заместителями, где каждый независимо выбран из $-N(R^e)$ (R^f), тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила и морфолинила, и R^e каждый независимо выбран из H, C_1 - C_4 алкила, - $(C_1-C_4$ алкил) NH_2 или $-(C_1-C_4$ алкил) C_1-C_4 алкокси.

В одном варианте осуществления q равно 0, и, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил), или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, и C_1-C_6 алкил указанного замещенного $(C_1 - C_6 a \pi \kappa u \pi a)$, необязательно необязательно замещенного $(C_1$ - C_6 алкил) оксинеобязательно замещен заместителями, где каждый независимо выбран из тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила и морфолинила, и Re каждый независимо выбран из Н или С1-С4алкила.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению r равно 0, и R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

тде указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-4ленный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-4ленный гетероарил, или необязательно замещенный 9-10-4ленный гетероарил необязательно замещенный 9-10-4ленный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, нитро, $-R^c$, -OH, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^c$ Rc, $-NR^c$ Rd, -OCORc, $-CO_2$ H, $-CO_2$ Rc, -SORc, $-SO_2$ Rc, $-CONH_2$, $-CONR^c$ Rd, $-SO_2$ NH2, $-SO_2$ NRcRd, $-OCONH_2$, $-OCONR^c$ Rd, $-NR^d$ ORc, $-NR^d$ SORc, $-NR^d$ CO2Rc и $-NR^d$ SORc.

В одном варианте осуществления r равно 0, и $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый представляет H.

В еще одном варианте осуществления г равно 0, и R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкенил, необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членныйгетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-членный гетероарил.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению s равно 0, и R^{C1} представляет H, атом галогена или C_1 – C_4 алкил, и R^{C2} представляет необязательно замещенный C_1 – C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 – C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из – OR^c , – NR^cR^d , – CO_2R^c , – $CONR^cR^d$, – $SO_2NR^cR^d$, и – $OCONR^cR^d$.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему

изобретению, когда s равен 0, то R^{c1} и R^{c2} каждый независимо представляет H или C_1 - C_4 алкил. B еще одном варианте осуществления, когда s равен 0, то R^{C1} предсавляет C_1 - C_3 алкил, в частности, метил. В еще одном варианте осуществления, когда ѕ равен 0, то R^{C2} представляет C_1-C_3 алкил, в частности, метил или этил. В выбранном варианте осуществления, когда s равен 0, то R^{C2} представляет этил.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 1, и $R^{\rm A1}$ и $R^{\rm A2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связыващую группу, где A представляет -галоген (C_1 - C_{12} алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил-, или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного необязательно $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, замещенного необязательно $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, замещенного $-C_1-C_6$ алкил-фенил- C_1-C_6 алкила-, необязательно $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -ИЛИ c , -NH $_2$, -NR c R d , -OCOR°, -CO₂H, -CO₂R°, -SOR°, -SO₂R°, -CONH₂, -CONR°Rd, -SO₂NH₂, -SO₂NR°Rd, -OCONH₂, -OCONR°Rd, -NRdOR°, -NRdOR°, -NRdCO₂R° и -NRdSO₂R°,

гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) $-C_1$ - C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил-(4-6)- членный гетероциклоалкил) $-C_1$ - C_6 алкила- или необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкила- необязательно замещенного $-C_1$ - C_6 алкил-(5-6)-членный гетероарил) $-C_1$ - C_6 алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил), галоген $(C_1$ - C_4 алкокси)-, $(C_1$ - C_4 алкокси)-, $(C_1$ - C_4 алкокси)-, гидрокси- $(C_2$ - C_4 алкокси)- и $(C_1$ - C_4 алкокси)-.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению q равно 1, и R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет -галоген (C_1-C_{12} алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкил-0 необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-0 необязательно необязател

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членныйили гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила необязательно замещена 1 - 4заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1 - C_4 алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O-P(O)(R_IR_{II})₂, -OR^c, -

 $\begin{aligned} &\text{NH}_2, &-\text{NR}^c\text{R}^d, &-\text{OCOR}^c, &-\text{CO}_2\text{H}, &-\text{CO}_2\text{R}^c, &-\text{SOR}^c, &-\text{SO}_2\text{R}^c, &-\text{CONH}_2, &-\text{CONR}^c\text{R}^d, \\ &-\text{SO}_2\text{NH}_2, &-\text{SO}_2\text{NR}^c\text{R}^d, &-\text{OCONH}_2, &-\text{OCONR}^c\text{R}^d, &-\text{NR}^d\text{COR}^c, &-\text{NR}^d\text{SOR}^c, &-\text{NR}^d\text{CO}_2\text{R}^c, \\ &\text{M} &-\text{NR}^d\text{SO}_2\text{R}^c, &&& \end{aligned}$

И

фенильная, 4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа $-C_1-C_6$ алкил $-(C_3$ указанного необязательно замещенного C_6 циклоалкил) - C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкилфенил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(4-6- Γ етероциклоалкил) – C_1 – C_6 алкила – или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $(C_1 - C_4$ алкил) амино-, $(C_1 - C_4$ алкил) $(C_1 - C_4$ алкил) амино-, C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси)-, -(C_2 - C_4 алкокси)-O-P(O) (OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -.

В одном варианте осуществления q равно 1, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует 4-8-членную связывающую группу. В дополнительном варианте осуществления q равно 1, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует 4-6-членную связывающую группу. В еще одном дополнительном варианте осуществления q равно 1, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует 5-членную связывающую группу.

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$, или -O-, и A представляет замещенный $-C_2-C_{10}$ алкил— или представляет незамещенный $-C_2-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкил—, где указанный замещенный $-C_2-C_{10}$ алкил— замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино—, $(C_1-C_4$ алкил) амино—, галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкил) — и $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкил) — и $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)— и $(C_1-C_4$ алкокси—.

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A представляет замещенный $-C_2-C_{10}$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_{10}$ алкил-, $-C_2-C_{10}$ алкинил-,

 $-C_1-C_4$ алкил $-O-C_1-C_4$ алкил- или $-C_1-C_4$ алкил $-NR^a-C_1-C_4$ алкил-, где указанный замещенный $-C_2-C_{10}$ алкил- замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, (C_1-C_4 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил) - и -0 и -1 и -1 и -1 галоген (-1 галоген (-1 галоген (-2 галоген (-1 галоген (-2 галоген (-3 галоген (-3 галоген (-4 галоген (-4 галоген (-4 галоген (-4 галоген (-5 галоген (-5 галоген (-6 галоген (-6 галоген (-6 галоген (-7 галоген (-8 галоген (-8 галоген (-8 галоген (-9 галоген

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A представляет замещенный $-C_2-C_8$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкил-NR $^a-C_1-C_2$ алкил-, где указанный замещенный $-C_2-C_8$ алкил- замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)- и $(C_1-C_4$ алкокси-.

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2$ -, $-NR^e$ - или -O-, и A представляет замещенный $-C_2$ - C_8 алкил- или представляет незамещенный $-C_2$ - C_8 алкил-, $-C_2$ - C_8 алкил- $-C_2$ - $-C_8$ алкил- $-C_2$ - $-C_8$ алкил- $-C_2$ - $-C_8$ алкил- $-C_3$ - $-C_4$ --

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A представляет замещенный $-C_2-C_6$ алкил— или представляет незамещенный $-C_2-C_6$ алкил—, $-C_2-C_6$ алкил—, $-C_2-C_6$ алкил—, $-C_2-C_6$ алкил—NR $^a-C_1-C_2$ алкил—, где указанный замещенный $-C_2-C_6$ алкил— замещен 1—2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино—, галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси—.

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A

представляет замещенный $-C_2-C_6$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_6$ алкил-, $-C_2-C_6$ алкил-, $-C_2-C_6$ алкил-, $-C_2-C_6$ алкил--, $-C_2-C_$

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2$ - или -O-, и A представляет $-C_2$ - C_4 алкил-, $-C_2$ - C_4 алкенил- или $-C_2$ - C_4 алкинил-.

В выбранных вариантах осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый представляет -O-, и A представляет -CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ -, где A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует -OCH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-.

В еще одном варианте осуществления q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый представляет -O-, и A представляет $-CH_2$ -фенил- CH_2 -, где A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует $-OCH_2$ -фенил- CH_2O -. В конкретном варианте осуществления q равно 1, A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует $-OCH_2$ -фенил- CH_2O -, где $-OCH_2$ - группы расположены в положениях 1, 4 в фенильном кольце.

Длина связывающих групп, определенных здесь, представляет наименьшее число атомов в прямой цепи, состоящей из $R^{\rm A1}-A-R^{\rm A2}$ и/или $R^{B1}-B-R^{B2}$, и/или $-R^{C1}-C-R^{C2}$. Например, когда В представляет необязательно замещенный фенил, то связывающая группа $R^{\text{B1}}\text{-B-R}^{\text{B2}}$ может быть представлена как (CH_2) -фенил- (CH_2) -. Эта связывающая группа характеризуется как 4-членная связывающая группа, когда 2 -(СН2)-группы расположены в соседних атомах углерода фенильного кольца (1,2-замещенный фенил). В еще одном варианте осуществления эта связывающая группа характеризуется как 6членная связывающая группа, когда 2 - (CH₂)-группы замещены в пара-положениях фенильного кольца (1,4-замещенный фенил). Следует понимать, что любая алкильная, алкенильная алкинильная группа или группа А, В или С представляет неразветвленную или разветвленную алкильную, алкенильную или алкинильную группу или радикал. Например, связывающая группа R^{B1} -B-R $^{\rm B2}$, где В представляет C_1 - C_{10} алкил, может содержать 8-членную

связывающую группу, имеющую разветвленную (C_1 - C_4 алкильную) группу или 2-4 равветвленные (C_1 - C_3 алкильные) группы, например, 4 разветвленные метильные группы (2 разветвленные диметильные группы) или 2 разветвленные метильные группы.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению r равно 1, и R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет -CH $_2$ -, и В, взятый вместе с $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$, образует связывающую группу, где В представляет связь или В представляет -галоген (C_1 - C_{10} алкил) -, необязательно замещенный - C_1 - C_{10} алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно фенил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) - C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

алкильная группа указанного необязательно замещенного-С1-С10алкила-, необязательно замешенного $-C_2-C_{10}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-NRa- C_1-C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-(C_3 C_6$ циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-членный гетероарил- C_1-C_4 алкила)необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -ОН, - OR^c , $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, -CONRCRd, -SO2NH2, -SO2NRCRd, -OCONH2, -OCONRCRd, -NRdCORC, -NRdSORC, $-NR^dCO_2R^c$ и $-NR^dSO_2R^c$,

фенильная, 4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (C_3-C_4) C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного- C_1 - C_4 алкил-(5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_4 алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) - и C_1 - C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению r равно 1, и $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь или В представляет -галоген (C_1 - C_{10} алкил)-, необязательно замещенный - C_1 - C_{10} алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6замещенный членныйгетероциклоалкил, необязательно членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) - C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(5-6-членный гетероарил) <math>-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{10}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного

 $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-фенил- C_1-C_4 алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил) $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-4)-членный гетероарил- C_1-C_4 алкила) — необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4) -хила), -OH, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^1R^{11})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^dCO_2R^c$, $-NR^dCO_2R^c$, $-NR^dSO_2R^c$,

И

4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (C_3-C_4) C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкилазамещенного необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1 - C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)- и C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет – CH_2 -, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует 2-6-членную связывающую группу. В дополнительном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет - CH_2 -, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует 3-6-членную связывающую группу. В дополнительном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет - CH_2 -, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует 4-5-членную связывающую группу.

В одном варианте осуществления В представляет связь.

B еще одном варианте осуществления r равно 1, $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил- или представляет незамещенный $-C_1-C_{10}$ алкил-, $-C_2-C_{10}$ алкенил-, $-C_2-C_{10}$ алкинил-, $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкил- или $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, где указанный замещенный $-C_1-C_{10}$ алкилзамещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкил), галоген $(C_1-C_6$ алкил) C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2$ - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -NHCO $(C_1-C_4$ алкила), необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома амино, $(C_1 - C_6 aлкил) aмино-,$ галогена, гидрокси, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), галоген $(C1-C_6)$ C4алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2$ - C_4 алкокси) - и C_1 - C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -.

В еще одном варианте осуществления r равно 1, $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил- или представляет незамещенный $-C_1-C_{10}$ алкил-, $-C_2-C_{10}$ алкенил-, $-C_2-C_{10}$ алкинил-, $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкил- $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, где указанный замещенный $-C_1-C_{10}$ алкилзамещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси $(C_2-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси) -, -NHCO (C_1-C_4) C_4 алкила), необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0 $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, $(C_1-C_4$ алкокси-, гидрокси $(C_2-C_4$ алкокси)- и $(C_1-C_4$ алкокси)-.

В еще одном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил— или представляет незамещенный $-C_1-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкинил—, $-C_1-C_6$ алкил—О- C_1-C_6 алкил—, или $-C_1-C_6$ алкил—NR $^a-C_1-C_6$ алкил—, где указанный замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил—замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, (C_1-C_4 алкил) амино—, (C_1-C_4 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино—, галоген (C_1-C_4 алкил), галоген (C_1-C_4 алкил) — и C_1-C_4 алкокси—.

В еще одном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил— или представляет незамещенный $-C_1-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкинил—, $-C_1-C_6$ алкил—О- C_1-C_6 алкил— или $-C_1-C_6$ алкил—NR $^a-C_1-C_6$ алкил—, где указанный замещенный $-C_1-C_{10}$ алкил—замещен 1—4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (ОН) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C_1-C_4 алкил) амино—, (C_1-C_4 алкил) амино—, галоген (C_1-C_4 алкил), галоген (C_1-C_4 алкокси)— и C_1-C_4 алкокси—.

В еще одном варианте осуществления r равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_8$ алкил- или представляет незамещенный $-C_1-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкинил-, $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- или $-C_1-C_4$ алкил- $-C_1-C_4$ алкил- или замещенный $-C_1-C_8$ алкил-

замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C₁-C₄алкил) амино-, (C₁-C₄алкил) (C₁-C₄алкил) амино-, галоген (C₁-C₄алкила), галоген (C₁-C₄алкокси)- и C₁-C₄алкокси-.

В еще одном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_1-C_6$ алкил- или представляет замещенный $-C_1-C_6$ алкил-, $-C_2-C_6$ алкинил-, $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0-P(0) (0H)2, -0-P(0) (R^TR^{TT})2, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил), галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкокси-.

В еще одном варианте осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_2-C_4$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_4$ алкил-, $-C_2-C_4$ алкинил-, $-C_1$ алкил-О-С $_1$ алкил-, или $-C_1$ алкил-NR a -С $_1$ алкил-, где указанный замещенный $-C_2-C_4$ алкил- замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, (C_1-C_4 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкокси-.

В еще одном варианте осуществления r равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет замещенный $-C_2-C_4$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_4$ алкил-, $-C_2-C_4$ алкинил-, $-C_1$ алкил- $-C_2$ алкил- или $-C_1$ алкил- $-C_2$ 0, или $-C_2$ 1, или $-C_3$ 2, или $-C_4$ 3, или $-C_4$ 3, или $-C_4$ 3, или $-C_4$ 4, или $-C_4$ 3, или $-C_4$ 4, или $-C_4$ 6, или $-C_4$ 6, или $-C_4$ 6, или $-C_4$ 7, или $-C_4$ 8, или $-C_4$ 8, или $-C_4$ 8, или $-C_4$ 8, или $-C_4$ 9, или

заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, (C_1-C_4 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкила), галоген (C_1-C_4 алкокси)- и C_1-C_4 алкокси-.

В выбранных вариантых осуществления г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет -CH=CH-, $-CH_2CH_2-$, -CH(OH)CH(OH)- или $-CH_2N(CH_3)CH_2-$. В данных вариантах осуществления г равно 1, В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует $-CH_2CH=CHCH_2-$, $-CH_2CH_2CH_2CH_2-$, $-CH_2CH(OH)CH(OH)CH_2-$ или $-CH_2CH_2N(CH_3)CH_2CH_2-$. В данных вариантах осуществления г равно 1, В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует $-CH_2CH=CHCH_2-$.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению s равно 1, и R^{cl} и R^{cl} каждый независимо представляет $-\mathrm{CH_2-}$, и С, взятый вместе с $\mathrm{R^{C1}}$ и $\mathrm{R^{C2}}$, образует связывающую группу, где С представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил)-, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3 - C_6$ циклоалкил) $-C_1 - C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членныйгетероарил) $-C_1-C_6$ алкила необязательно замещена 1 или заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1 - C_4 алкила), -OH, - OR c , -NH $_2$, -NR c R d , -OCOR c , -CO $_2$ H, -

CO₂R°, -SOR°, -SO₂R°, -CONH₂, -CONR°R^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR°R^d, -OCONH₂, -OCONR°R^d, -NR^dCOR°, -NR^dCO₂R°, -NR^dCO₂R°,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(C_3 - C_6 циклоалкил)- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил)- C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- (5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, (C_1 - C_4 алкил) амино-, (C_1 - C_4 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино-, C_1 - C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси)- и C_1 - C_4 алкокси-(C_1 - C_4 алкокси)-.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению s равно 1, и R^{c1} и R^{c2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C, взятый вместе с R^{c1} и R^{c2} , образует связывающую группу, где C представляет -галоген (C_1-C_{12} алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-0 необязательно замещенный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкил-0 необязательно замещенный гетероарил) необязательно замещенный гетероарил) необязательно замещенный гетероарил) необязательно замещенный гетероарил) необязательно замещенный гетероарил

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$

- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^dCOR^c$, $-NR^dSOR^c$, $-NR^dCO_2R^c$ и $-NR^dSO_2R^c$,

И

4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-(C_3 C_6$ циклоалкил) - C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- Φ енил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси)-, - (C_2 - C_4 алкокси)-O-P(O) (OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет – CH_2 -, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует 4-8-членную связывающую группу. В дополнительном варианте осуществления s равно 1, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует 4-6-членную связывающую группу. В дополнительном варианте осуществления s равно 1, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует 5-членную связывающую группу.

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2$ -, и C представляет замещенный $-C_2$ - C_{10} алкил- или представляет незамещенный $-C_2$ - C_{10} алкил-, $-C_2$ - C_{10} алкинил-, $-C_1$ - C_4 алкил- $-C_1$ - C_4 алкил- $-C_2$ - C_{10} алкил-, где указанный замещенный $-C_2$ - C_{10} алкил-замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1$ - C_4 алкил) амино-,

 $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси) - и C_1-C_4 алкокси-.

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет замещенный $-C_2-C_{10}$ алкил— или представляет незамещенный $-C_2-C_{10}$ алкил—, $-C_2-C_{10}$ алкинил—, $-C_1-C_4$ алкил— $-C_1-C_4$ алкил— или $-C_1-C_4$ алкил— $-C_1-C_4$ алкил— $-C_1-C_4$ алкил— $-C_1-C_4$ алкил— $-C_1-C_4$ алкил— или замещен 1—4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C_1-C_4 алкил) амино—, (C_1-C_4 алкил) амино—, галоген (C_1-C_4 алкила), галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкокси—.

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет замещенный $-C_2-C_8$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкинил-, $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, (C_1-C_4 алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкокси-.

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{c1} и R^{c2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет замещенный $-C_2-C_8$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_8$ алкил-, $-C_2-C_8$ алкинил-, $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или $-C_1-C_2$ алкил- $0-C_1-C_2$ алкил- или замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0-P(0) (OH)2, -0-P(0) (R^IR^{II})2, амино, (C_1-C_4 алкил) амино-, галоген (C_1-C_4 алкил), галоген (C_1-C_4 алкил) - и C_1-C_4 алкил) амино-,

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2$ -, и C представляет замещенный $-C_2$ - C_6 алкил- или представляет незамещенный $-C_2$ - C_6 алкил-, $-C_2$ - C_6 алкинил-, $-C_1$ - C_2 алкил- $-C_1$ - C_2 алкил- или $-C_1$ - C_2 алкил- $-C_2$ - C_6 алкил-, где указанный замещенный $-C_2$ - C_6 алкил- замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1$ - C_4 алкил) амино-,

 $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси) - и C_1-C_4 алкокси-.

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет замещенный $-C_2-C_6$ алкил- или представляет незамещенный $-C_2-C_6$ алкил-, $-C_2-C_6$ алкил-, $-C_1-C_2$ алкил- $-C_1-C_1-C_2$ алкил- $-C_1-C_1-C_2$ алкил- $-C_1-C_1-C_1-C_2-C_2-C_1-C_1-C_1-C_1-C_1-C_1-C_1-C_1-C_1-$

В еще одном варианте осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет $-C_2-C_4$ алкил-, $-C_2-C_4$ алкенил- или $-C_2-C_4$ алкинил-.

В выбранных вариантах осуществления s равно 1, R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C представляет $-CH_2CH_2CH_2-$, где C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует $-CH_2CH_2CH_2CH_2-$.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокси)-, гидрокси, -NH2, -NR°R°, -NR°Rd, -COR°, -CO2R°, -N(Rd)COR°, -N(Rd)SO2R°, -N(Rg)SO2(C1-C2алкил)-N(Rh)(Rf), -N(Rg)CO(C1-C2алкил)-N(Rh)(Rf), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил)окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил)амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил)амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила) амино и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила) амино необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -OH, $-OR^c$, $-NH^c$ 2, $-NR^c$ 3, $-CO_2$ 4, $-CO_2$ 5, $-OCOR^c$ 7, $-CO_2$ 7, $-CO_2$ 7, $-CO_2$ 8, $-CO_2$ 8, $-CO_2$ 8, $-CO_2$ 8, $-CO_2$ 9, $-CO_2$ 9, $-CO_2$ 9, $-CO_2$ 1, $-CO_2$ 2, $-CO_2$ 1, $-CO_2$ 2, $-CO_2$ 3, $-CO_2$ 4, $-CO_2$ 5, $-CO_2$ 6, $-CO_2$ 7, $-CO_2$ 8, $-CO_2$

указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила) -, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, (C_1-C_4) - $(C_$

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокси)-, гидрокси, -O-P(O)(OH)2, -O-P(O)(R^IR^{II})2, -NH2, -NR°R°, -NR°R°, -COR°, -CO2R°, -N(R^d)COR°, -N(R^d)SO2R°, -N(R^g)SO2(C_1 - C_2 алкил)-N(R^h)(R^f), -N(R^g)CO(C_1 - C_2 алкил)-N(R^h)(R^f), необязательно замещеного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного ($C_1 - C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -ОН, -О- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, - CO_2R^c , $OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, $-NR^dSO_2R^c$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно 5-6-членного гетероарила, где указанный замещенного необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), гидрокси- (C_1 - C_4 алкил)-, - (C_1 - C_4 алкил)-О- $P(O)(OH)_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -, $-COR^d$,

 $-CON(R^d)(R^f)$ и $-CO_2R^d$.

В одном варианте осуществления ${\bf R}^4$ и ${\bf R}^6$ каждый представляет H.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению, R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^{16} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^{15} и R^{17} каждый независимо представляет H, циклопропил или C_1-C_4 алкил.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^{14} , R^{15} , R^{16} , и R^{17} каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения ${\bf R}^{16}$ представляет ${\bf H}$.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения R^{14} , R^{15} и R^{17} каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил.

В еще одном варианте осуществления R^{14} , R^{15} и R^{17} каждый независимо представляет C_1 - C_3 алкил, в частности, метил или этил. В выбранном варианте осуществления R^{14} представляет этил.

В еще одном варианте осуществления R^{15} и R^{17} каждый представляет метил.

В одном варианте осуществления соединений по настоящему изобретению R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$.

В еще одном варианте осуществления R^a представляет H, C_1 - C_4 алкил, $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) -OH, $-CO(C_1-C_4$ алкил) -OH (C_1-C_4 алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-CO(C_1-C_4$ алкил) $-NH(C_1-C_4$ алкил) или $-CO(C_1-C_4$ алкил) $-N(C_1-C_4$ алкил) (C_1-C_4 алкил).

Один вариант осуществления относится к соединению формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P), где:

q+r+s=1 или 2;

q равно 0, и $R^{\rm A1}$ и $R^{\rm A2}$ независимо выбраны из H, $-{\rm OCH_2CH_2CH_2OH}$

и -ОСН₃; или

q равно 1, R^{A1} и R^{A2} каждый представляет -O-, и A представляет -CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ -;

r равно 0, и $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$ каждый представляет H; или

г равно 1, R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В представляет -CH=CH-, $-CH_2CH_2-$, -CH(OH)CH(OH)- или $-CH_2N(CH_3)CH_2-$;

s равно 0, R^{cl} представляет метил, и R^{cl} представляет этил; или

s равно 1, R^{cl} и R^{c2} каждый независимо представляет - CH_2 -, и C представляет - $CH_2CH_2CH_2$ -;

 R^3 и R^5 каждый представляет -CONH₂;

 R^4 и R^6 каждый представляет Н;

 R^{14} представляет этил;

 R^{15} представляет метил;

 R^{16} представляет Н;

 R^{17} представляет метил;

или его соли, в частности, фармацевтически приемлемой соли.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения соединение по изобретению имеет формулу (I-N-B')

где:

 ${
m R}^3$ и ${
m R}^5$ каждый независимо представляет -CON(${
m R}^d$) (${
m R}^f$), или один из ${
m R}^3$ и ${
m R}^5$ представляет -CON(${
m R}^d$) (${
m R}^f$), и другой из ${
m R}^3$ и ${
m R}^5$

представляет H, COOH или $-CO_2(R^c)$;

 R^{c} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет -CH₂-;

В представляет -галоген(C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-С₆алкила) или необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, C_{1} - C_{4} алкоксила, $-N(R^{e})(R^{f})$, $-CO_{2}(R^{f})$, необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил, или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила) -, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси-(C_2 - C_4 алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-(C_{1}-C_{6}$ алкил) $-NH_{2}$, $-C_{1}-C_{4}$ алкил $-(C_{1}-C_{4}$ алкокси) и $C_{1}-C_{4}$ C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_1-C_4$ алкил - $CO_2(C_1-C_4$ алкила),

в каждом случае R^f представляет Н или $(C_1-C_4$ алкил);

 R^4 и R^6 представляют Н;

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C1} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{16} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{17} представляет Н или C_1 - C_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C1- C6алкил) окси-,

или его таутомер,

или его соль, в частности, фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению имеет формулу (I-P-B')

где:

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, COOH или $-\text{CO}_2\left(R^c\right)$;

 R^{c} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет -CH₂-;

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, $-O-P(O)\;(OH)_2$, $-O-P(O)\;(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

 гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил, или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH) $_2$, -O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, амино, (C₁-C₆алкил) амино-, (C₁-C₆алкил) (C₁-C₆алкил) амино-, галоген (C₁-C₆алкил), гидрокси-(C₁-C₄алкил)-, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) (OH) $_2$, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, галоген (C₁-C₄алкокси)-, C₁-C₄алкокси-, гидрокси-(C₂-C₄алкокси)-, $-(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O) (OH) $_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, $-(C_1-C_6$ алкил)-NH $_2$ и (C₁-C₄алкокси)- (C₁-C₄алкокси)-;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_4$ алкила), $-CO_2(C_1-C_4$ алкила),

в каждом случае R^f представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^4 и R^6 представляют Н;

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C1} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет Н или $\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4$ алкил;

 R^{16} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{17} представляет Н или C_1 - C_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-,

или его таутомер,

или его соль, в частности, фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения соединение по изобретению имеет формулу(I-B')

$$R^{14}$$
 R^{14}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{16}
 R^{16}
 R^{16}

где:

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}(R^d)$ (R^f), или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}(R^d)$ (R^f), и другой из R^3 и R^5 представляет H или $-\text{CO}_2$ (R^c);

 R^{c} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет -CH₂-;

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N(R^e)(R^f)$, - $CO_2(R^f)$, необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -О- $P(O)(OH)_2$, -O- $P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, (C_1 - C_6 алкил) амино-,

 $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила)-, галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)- и C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-;

 \mathbb{R}^d каждый независимо представляет H или \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила) или $-CO_2(C_1-C_4$ алкила);

 R^f каждый представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^4 и R^6 представляют Н;

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C1} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{16} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{17} представляет Н или C_1 - C_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} каждый независимо представляет (C_1 - C_6 алкил) окси-,

или его таутомер, или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению имеет формулу (I-N-b'),

Формула (I-N-b')

где:

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 ${\sf R}^{\sf A2}$ и ${\sf R}^{\sf A1}$ каждый независимо представляет H, атом галогена,

гидроксил, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N\left(R^{e}\right)\left(R^{f}\right)$, — $CO_{2}\left(R^{f}\right)$, необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, и где указанный необязательно замещенный фенил или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_{2}$, $-O-P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси- $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(OH)_2$, - (C₁-C₄алкил) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, галоген $(C_{1}-C_{4}$ алкокси) -, $C_{1}-C_{4}$ алкокси-, гидрокси- $(C_{2}-C_{4})$ C_4 алкокси) -, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-(C_{1}-C_{6}$ алкил) $-NH_{2}$, $-C_{1}-C_{4}$ алкил- $(C_{1}-C_{4}$ алкокси) и $C_{1}-C_{4}$ C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) -NH₂, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкила),

каждый R^f представляет Н или $(C_1 - C_4 алкил)$;

- R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;
- R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;
- R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил; и
- R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;
- в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 C_6 алкил) окси-,

или его таутомер, или соль, или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению имеет формулу (I-P-b'),

Формула (I-P-b')

где:

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 -С6алкила) ИЛИ необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N\left(R^{e}\right)\left(R^{f}\right)$, — $CO_{2}\left(R^{f}\right)$, необязательно замещенного фенила необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, и где vказанный необязательно замещенный фенил или гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $-O-P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, P(O)(OH)₂, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила) -, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_1-C_4$ алкил) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, галоген $(C_{1}-C_{4}$ алкокси) -, $C_{1}-C_{4}$ алкокси-, гидрокси- $(C_{2}-C_{4})$ C_4 алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-

 $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-(C_1-C_6$ алкил) $-NH_2$, и C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-(C_1-C_4$ алкил), $-(C_1-C_4$ алкила),

 R^f каждый представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил; и

 R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C1-C6алкил) окси-,

или его таутомер, или соль, или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению имеет формулу (I-b'),

где:

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси-

необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, и где указанный необязательно замещенный фенил или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) ($(C_1-C_6$ алкил) серен ($(C_1-C_6$ алкил)) , гидрокси- $((C_1-C_4$ алкокси)-, $((C_1-C_4)$ алкокс

 R^e представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-OCO(C_1-C_4$ алкил) или $-CO_2(C_1-C_4$ алкил),

в каждом случае R^f представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил; и

 R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C1- C6алкил) окси-,

или его таутомер, соль, или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-N-B'), (I-P-B'), (I-N-b') или (I-P-b'), где R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), состоящей из гидроксила, -OP(O)(OH)₂, -OP(O)(R^IR^{II})₂, -N(R^e)(R^f), C_1 - C_4 алкоксила, фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один азот или кислород в качестве члена кольца, каждый R^e независимо выбран из H, (C_1 - C_4 алкила), - (C_1 - C_4 алкил)- NH₂ или -(C_1 - C_4 алкил) C_1 - C_4 алкокси, и каждый R^f независимо представляет H или (C_1 - C_4 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (І-

N-B'), (I-P-B'), (I-B'), (I-N-b'), (I-P-b') или (I-b'), где R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный $(C_1 - C_6 алкил)$ или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, и C_1-C_6 алкил указанного замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно 1 - 4замещен заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, $-N\left(R^{e}\right)\left(R^{f}\right)$, $C_{1}-C_{4}$ алкоксила, фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один азот или кислород в качестве члена кольца, и R^e и R^f каждый независимо представляет Н или ($C_1 - C_4$ алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-N-B'), (I-P-B'), (I-N-b') или (I-P-b'), где, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -N(R^e) (R^f), тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила и морфолинила, R^e каждый независимо выбран из H, (C_1 - C_4 алкила), -(C_1 - C_4 алкил)-NH2 или - (C_1 - C_4 алкил) C_1 - C_4 алкокси, и каждый R^f независимо представляет H или (C_1 - C_4 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-N-B'), (I-P-B'), (I-P-B'), (I-P-B'), (I-P-b') или (I-b'), где, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), где каждый независимо выбран из $-N(R^e)(R^f)$, тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила или морфолинила, и R^e и R^f каждый независимо представляет H или (C_1 - C_6 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-N-B'), (I-P-B'), (I-B'), (I-N-b'), (I-P-b') или (I-b'), где:

В представляет незамещенный $-C_1-C_5$ алкил или незамещенный -

 C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) оксинеобязательно замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, - $CO_2\left(R^f\right)$, незамещенного фенила и незамещенного 5-6-членного гетероциклоалкила,

 R^e представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-OCO(C1-C_4$ алкил) или $-CO_2(C_1-C_4$ алкил),

в каждом случае R^f представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил; и

 R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-,

или его таутомер,

или соль,

или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-b'), где:

В представляет незамещенный $-C_2-C_5$ алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет Н, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) оксинеобязательно замещен 1-2 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, незамещенного 5-6-членного гетероциклоалкила,

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил; и

 R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;

или его таутомер,

или соль,

или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I- b'), где:

В представляет незамещенный этенил;

 ${\bf R}^{\rm A2}$ и ${\bf R}^{\rm A1}$ каждый независимо представляет H или необязательно замещенный (C1-C6алкил)окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен одним заместителем, выбранным из гидроксила или незамещенного морфолинила;

 R^{14} представляет метил или этил;

 R^{C2} представляет метил или этил;

 R^{15} представляет метил или этил; и

 R^{17} представляет метил или этил;

или его таутомер,

или соль,

или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу А,

где:

Р представляет целое число от 1 до 6,

 R^{A} и R^{B} независимо представляют Н, (C_{1} - C_{4} алкил)

или N, R^{A} и R^{B} образуют необязательно замещенное 5- или 6- членное гетероциклическое кольцо,

где гетероциклическое кольцо выбрано из группы, состоящей из морфолинила, пиперидинила, пиперазинила и пирролидинила, и

гетероциклическое кольцо необязательно замещено одним или двумя заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из гидроксила и C_1 - C_3 алкила, необязательно замещенного одним или двумя заместителями из гидроксила или C_1 - C_3 алкоксила,

или его таутомер,

или соль,

или пролекарство.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-P-bc)

где:

 \mathbb{R}^{C1} и \mathbb{R}^{C2} каждый независимо представляет - $\mathbb{C}H_2$ -,

С представляет -галоген(C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 ${\sf R}^{\sf B1}$ и ${\sf R}^{\sf B2}$ каждый независимо представляет -CH2-;

В представляет -галоген(C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси-

необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкоксила, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил, или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) (C_1-C_6 алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила) -, $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(OH)_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)_2, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(R^IR^{II})_2, $-(C_1-C_6$ алкил) $-O-P(O)(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)_2, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)_2, -(C

 R^d каждый независимо представляет Н или $C_1\text{--}C_4$ алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_4$ алкил) $-C_4$ алкила), $-CO_2(C_1-C_4$ алкила),

 R^f каждый представляет Н или (C_1 - C_6 алкил);

 R^6 представляет Н;

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{16} представляет C_1 - C_4 алкил;

 \mathbb{R}^{17} представляет \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-,

или его таутомер,

или его соль, в частности, фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению имеет формулу (I-bc)

где:

 \mathbb{R}^{C1} и \mathbb{R}^{C2} каждый независимо представляет - $\mathbb{C}\mathrm{H}_2$ -,

С представляет -галоген(C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет -CH2-;

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_{6} алкила) или необязательно замещенного (C_{1} - C_{6} алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N\left(R^{e}\right)\left(R^{f}\right)$, -CO $_{2}\left(R_{f}\right)$, необязательно замещенного фенила необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил 5-6-членный ИЛИ гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген (C_1 - C_6 алкила), гидрокси (C_1 - C_4 алкила)-, галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- (C_2 - C_4 алкокси) и C_1 - C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила) или $-CO_2(C_1-C_4$ алкила),

 R^f каждый представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^6 представляет Н;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{16} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C1-C6алкил) окси-,

или его таутомер,

или его соль, в частности, фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-N-P-bc), где R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, - OP(O)(OH)2, -OP(O)(R^IR^{II})2, -N(R^e)(R^f), C_1 - C_4 алкоксила, фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один азот или кислород в качестве члена кольца, каждый R^e независимо выбран из H, (C_1 - C_4 алкила), - (C_1 - C_4 алкил)-NH2 или - (C_1 - C_4 алкил) C_1 - C_4 алкокси, и каждый R^f независимо представляет H или (C_1 - C_4 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (I-P-bc) или (I-bc), где R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) окси необязательно замещен 1-4 заместителями, независимо, выбранными из группы, состоящей из гидроксила, -N(R^e) (R^f), C_1 - C_4 алкоксила, фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один азот или кислород в качестве члена кольца, и

 R^e и R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (І-P-bc), где, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} независимо представляет H, атом галогена, необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, каждый из которых независимо выбран из $-N(R^e)(R^f)$, тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила и морфолинила, R^e каждый независимо выбран из H, (C_1 - C_4 алкила), - (C_1 - C_4 алкил) $-NH_2$ или - (C_1 - C_4 алкил).

В одном варианте осуществления соединение имеет формулу (І-P-bc) или (I-bc), где, по меньшей мере, один из $R^{\rm A2}$ или $R^{\rm A1}$ каждый независимо представляет Н, атом галогена, необязательно замещенный $(C_1 - C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1 C_6$ алкил) окси-, и C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо $-N(R^e)(R^f)$, тетрагидропирана, пирролидинила, выбран ИЗ пиперазинила, пиперидила или мор ϕ олинила, и R^e и R^f каждый независимо представляет H или $(C_1-C_6$ алкил).

Репрзентативные соединения по настоящему изобретению включают соединения из примеров. Понятно, что настоящее изобретение охватывает соединения формулы (I-N), формулы (I) и формулы (I-P) в виде свободного основания и в виде их солей, например, в виде их фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления изобретение относится K соединениям формулы (I-N), формулы (I) и формулы (I-P) в форме свободного одном варианте осуществления изобретение основания. В еще относится к соединениям формулы (I-N), формулы (I) и формулы (I-Р) в форме соли, в частности, фармацевтически приемлемой соли. Кроме того, будет понятно, что в одном варианте осуществления к соединениям примеров изобретение относится ИЗ свободного основания. В еще одном варианте осуществления изобретение относится к соединениям из примеров в форме соли, в

частности, фармацевтически приемлемой соли.

Конкретные варианты осуществления соединений по настоящему изобретению включают:

- 1,1'-((2R,3R)-2,3-дигидроксибутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- 1,1'-((метилазандиил) бис (этан-2,1-диил)) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);

метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксилат;

- 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);

8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид;

8-этил-10,18,30-триметил-7,20-диоксо-7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31,32-тетрадекагидро-1*H*-бензо[4,5]имидазо[2,1-b]бензо[4,5]имидазо[1,2-i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-t][1,3,6,9,11,14]гексаазациклодокозин-3,24-дикарбоксамид; и

1,15-бис (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) - 8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15a,19a-тетраазациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-c'd'] диинден-4,12-дикарбоксамид;

в виде свободного основания, или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

Дополнительные варианты осуществления соединений по настоящему изобретению включают:

- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-((4-метоксибензил)окси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-гидрокси-1H- бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- 1,1'-(2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид);

ди-трет-бутил (3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-

бензо[d]имидазол-4-ил)окси) пропил) фосфат;

- 3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- (E) -7-бром-1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-метоксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-1- ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) 1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;

этил (E) – 3- (5-карбамоил-1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) – 7- (3-метоксипропокси) – 1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) – 2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) – 1H-бензо [d] имидазол-7-ил) пропаноат;

этил (E) – 3- (5-карбамоил-1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) – 7- (3-метоксипропокси) – 1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) – 2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) – 1H-бензо [d] имидазол-7-ил) пропановая кислота;

метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилат;

метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксилат;

- 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоновая кислота;
- (E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- 1,1'-(бутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
 - (E) -8-этил-4, 26-бис (3-гидроксипропокси) -10, 18-диметил-7, 20-

- диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,31додекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин -2,24-дикарбоксамид;
- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-метоксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (2-метоксиэтокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-изопропокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид);
- (E) -7- (бензилокси) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метил-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (7-бутокси-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-изопропокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-изопропоксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид);
- (E) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1- (4- (2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (морфолинометил) (1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо[d]имидазол-5-

карбоксамид;

в виде свободного основания, или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

Один вариант осуществления соединений по настоящему изобретению включает:

- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
 - (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-

- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- 3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- (E) 3- ((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) 7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) 2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) 1H-бензо [d] имидазол-7-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-

- бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- ((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1- ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E) -1-((E) -4-((E) -5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- 3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

(E) -3-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

(E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-

карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;

- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

- (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

- (E) -1- (4- (5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединения формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) не представляют следующие соединения:

- 3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- (E) –3- ((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) –7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) –2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) –1H-бензо [d] имидазол-7-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- 3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-

ил) окси) пропилдигидрофосфат;

или их таутомер;

или их соль, в частности, их фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-

бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(Z) -1- ((E) -4- ((Z) -5-карбамоил-2- ((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7- (3-морфолинопропокси) -2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- ((1-этил-3-метил-1H-

пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

(E) -3- ((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-

2-eh-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) <math>-1H-бензо [d] имидазол-7-ил) окси) пропилдигидрофосфат

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

В одном варианте осуществления соединение формулы (I-N), формулы (I) или формулы (I-P) представляет:

или 3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1- этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_3N
 H_4N
 H_2N
 H_4N
 H_4N

или его таутомер;

или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемая соль.

Соединения по настоящему изобретению могут содержать один или более асимметричных центров (также называемых хиральным центром), таких как хиральный атом углерода или хиральная -SO-группа. Соединения по настоящему изобретению, содержащие один или более хиральных центров, могут находиться в виде

рацемических смесей, смесей диастереомеров, энантиомерно обогащенных смесей или в виде энантиомерно или диастереомерно чистых индивидуальных стереоизомеров.

Стереохимия хирального центра, присутствующего В соединениях по настоящему изобретению, обычно представлена здесь названиях соединений и/или В приведенных химических структурах. Если стереохимия хирального центра, присутствующего в соединении по настоящему изобретению, или в любой химической формуле, приведенной здесь, не указана, то формула предназначена включения для любого стереоизомера и всех его смесей. Следовательно, настоящее изобретение охватывает все изомеры соединений формулы (I-N), (I-P) или (I) и их соли, независимо от того, выделены они в виде индивидуальных изомеров, которые, по существу, не содержат другого изомера (т.е. чистых) или в виде смесей (т.е. рацематов и рацемических смесей). Индивидуальный изомер, выделенный таким образом, что он практически не содержит е. чистый), может другого изомера (т. быть выделен образом, что присутствует менее 10%, в частности, менее примерно 1%, например, менее 0,1% другого изомера.

Индивидуальные стереоизомеры соединения ПО изобретению можно разделить (или смеси стереоизомеров могут быть обогащены) с использованием способов, известных специалистам в данной области. Например, такое разделение может быть выполнено (1) образованием диастереоизомерных солей, комплексов или других производных; (2) селективной реакцией CO стереоизомерспецифическим реагентом, например, ферментативным окислением или (3) восстановлением; ИЛИ газожидкостной ИЛИ жидкостной хроматографией в хиральной среде, например, на хиральном носителе, таком как диоксид кремния со связанным хиральным лигандом или в присутствии хирального растворителя. Понятно, желаемый стереоизомер превращается когда другую химическую молекулу посредством одной из описанных выше процедур разделения, то требуется дополнительная стадия для высвобождения желаемой формы. Альтернативно, конкретные стереоизомеры можно синтезировать асимметрическим синтезом с использованием оптически активных реагентов, субстратов, катализаторов или растворителей или превращением одного энантиомера в другой асимметрическим превращением.

Изобретение также включает различные дейтерированные формы соединений по настоящему изобретению. Каждый доступный атом водорода, присоединенный к атому углерода, может быть независимо заменен атомом дейтерия. Специалист в данной области техники знает, как синтезировать дейтерированные формы соединений по настоящему изобретению. Например, α -дейтерированные αаминокислоты являются коммерчески доступными или могут быть получены обычными методами (см., например: Elemes Y. and Ragnarsson, U. J. Chem. Soc., Perkin Trans., 1, 1996, 6, 537-40). Использование таких соединений может обеспечить получение соединений, в которых атом водорода в хиральном центре заменен атомом дейтерия. Можно использовать другие коммерчески доступные дейтерированные исходные вещества для получения дейтерированных аналогов соединений по настоящему изобретению (см., например, метил-d₃-амин, производства Aldrich Chemical Co., Milwaukee, WI), или их можно синтезировать с использованием обычных методов, в которых используются дейтерированные реагенты (например, восстановлением с использованием дейтерида лития-алюминия или бордейтерида натрия, или обменом металл-галоген с последующим гашением D_2O или метанолом- d_3).

Подходящие фармацевтически приемлемые соли соединений формулы (I-N), (I-P) или (I) могут включать кислотно-аддитивные основно-аддитивные соли. Обзоры хишкдохдоп фармацевтически приемлемых солей см. в публикации Berge et al., J. Pharm. Sci., 66: 1-19, (1977) и монографии Р. Н. Stahl и С. G. Wermuth, Eds., Handbook of Pharmaceutical Salts: Handbook of Pharmaceutical Salts: Properties, Selection and Use, Weinheim/Zürich: Wiley-VCH/VHCA (2002).

Соли соединений формулы (IN), (IP) или (I), содержащие основную аминогруппу или другую основную функциональную группу, могут быть получены любым подходящим способом, известным в данной области техники, таким как обработка свободного основания

подходящей неорганической или органической кислотой. Примеры таких фармацевтически приемлемых солей включают ацетат, адипат, аскорбат, аспартат, бензолсульфонат, бензоат, камфорат, камфорсульфонат (камсилат), капрат (деканоат), капроат (гексаноат), каприлат (октаноат), карбонат, бикарбонат, циннамат, цитрат, цикламат, додецилсульфат (эстолат), этан-1,2дисульфонат (эдисилат), этансульфонат (эсилат), формиат, фумарат (гемифумарат и т. д.), галактарат (мукат), гентизат (2,5дигидроксибензоат), глюкогептонат (глюцептат), глюконат, глюкуронат, глутамат, глутарат, глицерофосфат, гликолят, гиппурат, гидробромид, гидрохлорид (дигидрохлорид и т. д.), гидроиодид, изобутират, лактат, лактобионат, лаурат, малеат, малат, малонат, манделат, метансульфонат (мезилат), нафталин-1,5-дисульфонат (нападизилат), нафталинсульфонат (напзилат), никотинат, нитрат, олеат, оксалат, пальмитат, памоат, фосфат (дифосфат и т. д.), пропионат, пироглутамат, салицитат, себакат, стеарат, сукцинат, сульфат, тартрат, тиоцианат, толуолсульфонат (тозилат), ундециленат, 1-гидрокси-2-нафтоат, 2,2-дихлорацетат, 2-гидроксиэтансульфонат (изетионат), 2оксоглутарат, 4-ацетамидобензоат и 4-аминосалицилат.

Соли раскрытых соединений, содержащих карбоксильную кислоту или другую кислую функциональную группу, можно получить взаимодействием с подходящим основанием. Такая фармацевтически приемлемая соль может быть получена с основанием, которое содержит фармацевтически приемлемый катион, которые включают соли щелочных металлов (особенно натрия и калия), соли щелочноземельных металлов (особенно кальция и магния), соли алюминия и соли аммония, а также соли, полученные из физиологически приемлемых оснований, таких как триметиламин, триэтиламин, морфолин, пиридин, пиперидин, пиколин, дициклогексиламин, N,N'-дибензилэтилендиамин, 2бис-(2-гидроксиэтил)амин, гидроксиэтиламин, гидроксиэтил) амин, прокаин, дибензилпиперидин, дегидроабиэтиламин, N, N'-бисдегидроабиэтиламин, глюкамин, Nметилглюкамин, коллидин, холин, хинин, хинолин и основные аминокислоты, такие как лизин и аргинин.

Изобретение включает в свой объем все возможные стехиометрические и нестехиометрические формы солей (например, гидробромид, дигидробромид, фумарат, гемифумарат и т. д.) соединений формулы (I-N), (I-P) или (I).

раскрытое соединение или его соль названы ИЛИ показана их структура, то следует понимать, что соединение или соль, включая сольваты (в частности, гидраты), могут находиться кристаллических формах, некристаллических формах или MXсмесях. Соединение или соль, или сольваты (в частности, гидраты) могут также проявлять полиморфизм (т. е. способность находиться различных кристаллических формах). Эти различные кристаллические формы обычно известны как «полиморфы». Следует ЧТО изобретение включает все полиморфы соединения по настоящему изобретению, например, все полиморфные формы любого соединения, названного или структура которого включая любые соли и/или сольваты (в частности, показана, гидраты).

Полиморфы имеют тот же химический состав, но отличаются упаковкой, геометрическим расположением и другими описательными свойствами кристаллического твердого состояния. Следовательно, полиморфы могут иметь разные физические свойства, форма, плотность, твердость, деформируемость, стабильность растворимость. Полиморфы обычно имеют различные точки плавления, ИК-спектры и рентгеновские порошковые дифрактограммы, могут быть использованы для идентификации. Понятно, что можно различные полиморфы, например, получить изменением или регулированием условий, используемых ПЛЯ кристаллизации/перекристаллизации соединения. Полиморфные формы могут быть охарактеризованы и дифференцированы с использованием ряда обычных аналитических методов, включая, не ограничиваясь спектры рентгеновской порошковой дифракции (XRPD). MNTE, инфракрасные (ИК) спектры, рамановские спектры, дифференциальную сканирующую калориметрию (DSC), термогравиметрический анализ (TGA) и ядерный магнитный резонанс твердого тела (SSNMR).

Специалисту в данной области техники будет понятно, что фармацевтически приемлемые сольваты (в частности, гидраты)

соединений формулы (I-N), (I-P) или (I), включая фармацевтически приемлемые сольваты фармацевтически приемлемой соли соединения (I), могут образовываться, когда формулы (I-N), (I-P) или молекулы растворителя включаются в кристаллическую решетку во неводные кристаллизации. Сольваты могут включать время растворители, такие как этанол, или они могут включать воду в качестве растворителя, которая включается в кристаллическую решетку. Сольваты, в которых вода является растворителем, который включается в кристаллическую решетку, обычно называют «гидратами».

Настоящее изобретение включает в свой объем все возможные стехиометрические и нестехиометрические солевые и/или гидратные формы.

Соли и сольваты (например, гидраты и гидраты солей) соединений по изобретению, которые пригодны для применения в медицине, представляют соли, в которых противоион или связанный растворитель является фармацевтически приемлемым. Соли, имеющие не фармацевтически приемлемые противоионы, входят в объем настоящего изобретения, например, для применения в качестве промежуточных соединений при получении других соединений по изобретению.

Как правило, фармацевтически приемлемую соль можно легко получить, используя подходящую кислоту или основание, что больше подходит. Полученную соль можно подвергнуть кристаллизации или осаждению из раствора, или получить растиранием, и можно выделить фильтрованием или выпариванием растворителя.

настоящему Поскольку соединения ПО изобретению предназначены для применения в фармацевтических композициях, то легко понять, что каждое из них предпочтительно должно быть получено в практически чистой форме, например, по меньшей мере, с 60% чистотой, более подходяще, по меньшей мере, 75% чистотой, 85%, предпочтительно, ПО меньшей мере, еще предпочтительно, по меньшей мере, 98% чистотой (% по массе в расчете на общую массу). Нечистые препараты соединений можно использовать для получения более чистых форм, используемых в фармацевтических композициях.

Изобретение охватывает все пролекарства соединений по настоящему изобретению, которые при введении реципиенту способны обеспечить (прямо или опосредованно) соединение по настоящему изобретению или активный метаболит или его остаток. Такие производные признаются специалистами в данной области без излишнего экспериментирования. Тем не менее, делается ссылка на указания в монографии Burger's Medicinal Chemistry and Drug Discovery, 5th Edition, Vol 1: Principles and Practice, которая включена здесь посредством ссылки на степень указания о таких производных.

Следует также понимать, что настоящее изобретение включает в свой объем все таутомерные или изомерные формы любой свободной основной формы соединений по настоящему изобретению, а также все возможные стехиометрические и нестехиометрические солевые формы. Соединения по изобретению пригодны в лечении или профилактике заболеваний и расстройств, при которых модуляция STING является полезной. Такие заболевания и расстройства, опосредованные STING, включают воспаление, аллергические и аутоиммунные заболевания, инфекционные заболевания, рак и предраковые заболевания. Соединения по изобретению также пригодны в качестве иммуногенной композиции или вакцинного адъюванта. Следовательно, настоящее изобретение относится к способу модуляции включающему контактирование клетки с соединением по изобретению.

Один аспект изобретения относится к способам лечения или профилактики заболеваний и расстройств, опосредованных STING, при которых агонистический эффект для STING является полезным. Иллюстративные заболевания/расстройства включают, не ограничиваясь этим, рак, инфекционное заболевание (например, ВИЧ, HBV, HCV, HPV и грипп), вакцинный адъювант.

В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению по изобретению для применения в терапии. Данное изобретение также обеспечивает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль для применения в терапии. Данное изобретение, в частности, обеспечивает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его

фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении заболевания или расстройства, опосредованного STING.

Настоящее изобретение также обеспечивает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль для применения в качестве вакцинного адъюванта. Таким образом, также обеспечивается иммуногенная композиция или вакцинный адъювант, включающие соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль.

В дополнительном варианте осуществления изобретения обеспечивает композиция, содержащая соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль и один или более иммуностимулирующих агентов.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению по изобретению для применения в лечении заболевания или расстройства, опосредованного STING, и/или для применения в качестве иммугенной композиции или вакцинного адъюванта. В еще ОДНОМ варианте осуществления изобретение относится к соединению формулы (IN), (IP) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли для применения в повреждения органов, ослаблении травмы ИЛИ вызванных заболеванием или расстройством, опосредованным STING.

Изобретение также относится к применению соединения по изобретению в производстве лекарственного средства для лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING. Изобретение также обеспечивает применение соединения формулы (IN), (IP) или (I) или его соли, в частности, его фармацевтически приемлемой соли, в производстве лекарственного средства для лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, например, заболеваний и расстройств, описанных здесь.

Кроме того, изобретение обеспечивает применение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли, в частности, его фармацевтически приемлемой соли, в производстве вакцины. Кроме того, обеспечивается применение соединения формулы (IN), (IP) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли для производства иммуногенной композиции, содержащей антиген или антигенную композицию, для лечения или профилактики заболевания. Кроме

того, обеспечивается применение соединения формулы (IN), (IP) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли в производстве вакцинной композиции, содержащей антиген или антигенную композицию, для лечения или профилактики заболевания.

В еще одном варианте осуществления изобретение относится к способу лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, включающему введение терапевтически эффективного количества соединения по настоящему изобретению человеку, этом. В еще одном варианте осуществления нуждающемуся в изобретение относится к способу лечения заболевания расстройства, опосредованного STING, включающему введение терапевтически эффективного количества соединения формулы (І-Н), (I) или (I-P) или его соли, в частности, фармацевтически приемлемой соли, человеку, нуждающемуся в этом.

В еще одном варианте осуществления изобретение относится к способу лечения или профилактики заболевания, включающему введение человеку, страдающему заболеванием или восприимчивому к заболеванию, иммуногенной композиции, содержащей антиген или антигенную композицию, и соединение формулы (I-N), (I-P) или (I), или его фармацевтически приемлемую соль. В еще одном варианте осуществления изобретение относится к способу лечения или профилактики заболевания, включающему введение пациенту человеку, страдающему заболеванием или восприимчивому к заболеванию, вакцинной композиции, содержащей антиген или антигенную композицию, и соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли для применения в лечении воспаления. В дополнительном аспекте обеспечивается способ лечения воспаления, включающий введение человеку, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В дополнительном аспекте обеспечивается соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемая соль для применения в производстве лекарственного средства для лечения

воспаления.

варианте осуществления настоящее изобретение ОДНОМ относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I)приемлемой фармацевтически СОЛИ для применения В лечении В аллергического заболевания. дополнительном аспекте обеспечивается способ лечения аллергического заболевания, включающий введение человеку, нуждающемуся GTOM, терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), его фармацевтически приемлемой соли. илли (I)или дополнительном аспекте обеспечивается соединение формулы (I-N), (I) или его фармацевтически приемлемая соль применения в производстве лекарственного средства для лечения аллергического заболевания.

осуществления настоящее варианте изобретение относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли для применения лечении аутоиммунного заболевания. В дополнительном аспекте обеспечивается способ лечения аутоиммунного заболевания, включающий введение человеку, нуждающемуся В HOTC. терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I)или его фармацевтически приемлемой соли. дополнительном аспекте обеспечивается соединение формулы (I-N), (I) или его фармацевтически приемлемая соль применения в производстве лекарственного средства для лечения аутоиммунного заболевания.

ОДНОМ варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I) или его приемлемой соли фармацевтически для применения В лечении заболевания. инфекционного В дополнительном обеспечивается способ лечения инфекционного заболевания, включающий введение человеку, нуждающемуся В GTOM, терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), или (I)ИЛИ его фармацевтически приемлемой соли. дополнительном аспекте обеспечивается соединение формулы (I-N), ИЛИ (I)ИЛИ его фармацевтически приемлемая соль применения в производстве лекарственного средства для лечения инфекционного заболевания.

осуществления настоящее изобретение ОДНОМ варианте относится к способу лечения ВИЧ-инфекции у человека введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или фармацевтически приемлемой соли одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения ВИЧ-инфекции у человека, имеющего или имеющего риск развития инфекции, введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения инфекции СПИДа у человека, имеющего инфекцию, введением человеку терапевтически эффективного соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения HBV-инфекции у человека введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения HBV-инфекции у человека, имеющего риск развития инфекции, введением человеку имеющего терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения HCV-инфекции У человека введением терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли его. В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения HCV-инфекции у человека, имеющего или имеющего развития инфекции, введением человеку терапевтически риск эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения гриппа у человека введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N),

(I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения гриппа у человека, имеющего или имеющего риск развития инфекции, введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

варианте осуществления настоящее изобретение ОДНОМ относится к способу лечения инфекции, вызванной папилломавирусом (HPV) у человека, введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения HPV-инфекции у ИЛИ риск человека, имеющего имеющего развития введением человеку терапевтически эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

Как здесь используется, термины «рак», «новообразование» и «опухоль» используются взаимозаменяемо и в единственной или множественной форме относятся к клеткам, которые подверглись злокачественной трансформации, что делает их патологическими для организма хозяина. Первичные раковые клетки можно легко отличить от нераковых клеток с помощью хорошо известных методов, особенно гистологического исследования. Определение раковой клетки, как здесь используется, включает не только первичную раковую клетку, любую клетку, происходящую от предшественника раковой клетки. Определение включает метастазирующие раковые клетки и культуры in vitro и клеточные линии, полученные из раковых клеток. В отношение типа рака, который обычно проявляется в виде солидной опухоли, TO «клинически «квмижудандо опухоль на представляет опухоль, которая обнаруживается основе опухолевой массы; например, с помощью таких процедур, компьютерная томография (КТ), магнитно-резонансная томография (МРТ), рентгеновское обследование, ультразвук или пальпация при физическом обследовании, и/или которые могут быть обнаружены за счет экспрессии одного или более опухольспецифических антигенов в образце, отобранном у пациента. Опухоли могут представлять

гемопоэтические (или гематологическии или связанные с кровью) например, злокачественные опухоли, происходящие клеток крови или иммунных клеток, которые можно отнести категории «жидких опухолей». Конкретные примеры клинических состояний, основанных на гематологических опухолях, включают как хронический миелоцитарный лейкоз, острый лейкозы, такие миелоцитарный лейкоз, хронический лимфоцитарный лейкоз и острый лимфоцитарный лейкоз; злокачественные опухоли из плазматических MGUS клеток, такие как множественная миелома, И макроглобулинемия Вальденстрема; лимфомы, как неходжкинская лимфома, ходжкинская лимфома, и тому подобное.

Рак может представлять любой тип рака, при котором имеет место аномальное количество бластных клеток или нежелательная клеточная пролиферация, или диагностируется как гематологический рак, включая как лимфоидные, так и миелоидные злокачественные опухоли. Миелоидные новообразования включают, не ограничиваясь этим, острый миелоидный (или миелоцитарный, или миелогенный, или миелобластный) лейкоз (недифференцированный ИЛИ дифференцированный), острый промиелоидный (или промиелоцитарный промиелогенный или промиелобластный) лейкоз, острый ИЛИ миеломоноцитарный (или миеломонобластный) лейкоз, острый моноцитарный (или монобластной) лейкоз, эритролейкемии мегакариоцитарный (или мегакарибластный) лейкоз. В совокупности лейкозы могут относиться к острому миелоидному миелоцитарному или миелогенному) лейкозу (AML). новообразования также включают миелопролиферативные расстройства (MPD), которые включают, не ограничиваясь этим, хронический миелоидный) (CML), миелогенный (или лейкоз хронический миеломоноцитарный лейкоз (СММL), эссенциальную тромбоцитемию тромбоцитоз) и истинную полицитемию (PCV). Миелоидные новообразования также включают миелодисплазию (или миелодиспластический синдром или MDS), которые могут упоминаться как рефрактерная анемия (RA), рефрактерная анемия с избытком (RAEB) и рефрактерная анемия с избытком бластов трансформацией (RAEBT); а также миелофиброз (MFS) с или без агногенной миелоидной метаплазии.

Гемопоэтические злокачественные опухоли также включают лимфоидные новообразования, которые могут поражать лимфатические костный мозг, периферическую кровь селезенку, экстранодальные области. Лимфоидные новообразования включают Вклеточные новообразования, которые включают, не ограничиваясь В-клеточные неходжкинские лимфомы (B-NHL). В-NHL могут индолентными (или низкой степени злокачественности), быть промежуточной степени злокачественности (или агрессивные) или злокачественности (очень высокой степени агрессивные). Индолентные В-клеточные лимфомы включают фолликулярную лимфому (FL); малую лимфоцитарную лимфому (SLL); лимфому маргинальной включая нодальную MZL, экстранодальную ЗОНЫ (MZL), селезеночную MZL и селезеночную MZL с ворсинчатыми лимфоцитами; лимфому (LPL); и лимфоплазматическую лимфомы с тканью, ассоциированной со слизистыми (MALT или экстранодальную лимфому маргинальной зоны). B-NHL промежуточной степени злокачественности включают мантийноклеточную лимфому (MCL) с или лейкоза, диффузную крупноклеточную лимфому фолликулярную крупноклеточную лимфому (стадии 3 или 3B) первичную медиастинальную лимфому (PML). В-NHL высокой степени злокачественности включают лимфому Беркитта (BL), Беркитта подобную лимфому, мелкоклеточную лимфому с пересеченными ядрами (SNCCL) N лимфобластную лимфому. Другие B-NHL включают иммунобластную лимфому (или иммуноцитому), первичную эффузионную лимфому, ВИЧ-ассоциированные (или связанные со СПИДом) лимфомы и посттрансплантационное лимфопролиферативное заболевание или лимфому. В-клеточные новообразования также включают, ограничиваясь этим, хронический лимфоцитарный лейкоз (CLL), пролимфоцитарный лейкез (PLL), макроглобулинемию Вальденстрема (WM), волосатоклеточный лейкоз (HCL), лейкоз ИЗ больших гранулярных лимфоцитов (LGL), острый лимфоидный (или лимфоцитарный или лимфобластный) лейкоз и болезнь Кастельмана. NHL может также включать Т-клеточные неходжкинские лимфомы (Т-NHL), которые включают, не ограничиваясь этим, Т-клеточную неходжкинскую неспецифицированную лимфому (NOS), периферическую Т-клеточную лимфому (РТСL), анапластическую крупноклеточную

лимфому (ALCL), ангиоиммунобластное лимфоидное расстройство (AILD), NK/T-клеточная лимфома назального типа, гамма/дельта лимфому, кожную T-клеточную лимфому, грибковые микозы и синдром Сезари.

Гемопоэтические злокачественные злокачественные также включают лимфому (или болезнь) Ходжкина, в том числе классическую лимфому Ходжкина, склерозирующую нодулярную лимфому Ходжкина, смешанно-клеточную лимфому Ходжкина, лимфоцитарную лимфому (LP) Ходжкина, нодулярную лимфому Ходжкина и лимфому Ходжкина лимфоцитов. Гемопоэтические злокачественные истощением заболевания также включают заболевания или опухоли, связанные с аномальной пролиферацией плазматических клеток, такие множественная миелома (ММ), включая тлеющую ММ, моноклональную гаммапатию неопределенного (или неизвестного или хаарктера (MGUS), плазмоцитому (костную, экстрамедуллярную), лимфоплазматическую лимфому (LPL), макроглобулинемию Вальденстрема, плазмоклеточный лейкоз и первичный амилоидоз (AL). Гемопоэтические злокачественные опухоли могут также включать другие опухоли, содержащие дополнительные гемопоэтические клетки, в том числе, полиморфноядерные лейкоциты нейтрофилы), базофилы, эозинофилы, дендритные клетки, тромбоциты, эритроциты и естественные киллерные клетки. которые включают гемопоэтические клетки, упомянутые здесь как гематопоэтических клеток», «ткани включают костный MOST; периферическую кровь; тимус; и периферические лимфоидные ткани, как селезенка, лимфатические узлы, лимфоидные слизистой оболочкой (такие как связанные С связанные кишечником лимфоидные ткани), миндалины, пейеровы бляшки лимфоидные ткани, связанные с другим слизистыми, например, бронхиальными выстилками.

В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли для применения в лечении рака и предраковых заболеваний. В дополнительном аспекте обеспечивается способ лечения рака и предраковых заболеваний, включающий введение человеку, нуждающемуся в этом, терапевтически

эффективного количества соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли. В дополнительном аспекте обеспечивается соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемая соль для применения в производстве лекарственного средства для лечения рака и предраковых заболеваний.

К числу связанных с аутоиммунными заболеваниями относятся, не ограничиваясь этим, STING-ассоциированный васкулит с началом в младенческом возрасте (SAVI), синдром Айкарди-Гутьереса (AGS), ознобленную волчанку, атаксию-телеангиэктазию (или синдром Луи-Бар), ретинальную васкулопатию с церебральной лейкодистрофией (RCVL), системную красную волчанку (SLE), кожную волчанку, нефрит, псориаз, волчаночный сахарный диабет, включая инсулинзависимый сахарный диабет (IDDM), дерматомиозит, ВИЧинфекция, вызванная вирусом иммунодефицита человека, СПИД, полимиозит, системный склероз (склеродермию) и синдром Шегрена (SS), ревматоидный артрит, псориатический артрит, полиартрит, миастению гравис, узелковый полиартериит, васкулит, васкулит, васкулит, ассоциированный с антинейтрофильными цитоплазматическими антителами, пурпуру Шенлейна-Геноха, аутоиммунный гепатит, первичный склерозирующий холангит, гранулематоз Вегенера, микроскопический полиангиит, Бехчета, спондилит, гигантоклеточный артериит, ревматическую первичный полимиалгию, феномен Рейно, билиарный первичный ангинит при микроскопическом полиангите центральной нервной системы, нейромиелит зрительного нерва и смешанное заболевание соединительной ткани.

Воспаление представляет собой группу сосудистых, клеточных и неврологических реакций на травму. Воспаление можно охарактеризовать как миграцию воспалительных клеток, таких как моноциты, нейтрофилы и гранулоциты, в ткани. Обычно это связано со снижением функции эндотелиального барьера и отеком в тканях. Воспаление можно разделить острое или хроническое. Острое воспаление представляет первоначальную реакцию организма на вредные стимулы и развивается за счет увеличения миграции плазмы и лейкоцитов из крови в поврежденные ткани. Каскад биохимических

событий распространяется и созревает воспалительный ответ, включающий местную сосудистую систему, иммунную систему и различные клетки в поврежденной ткани. Длительное воспаление, известное как хроническое воспаление, приводит к прогрессирующему сдвигу в типе клеток, которые присутствуют в месте воспаления, и характеризуется одновременным разрушением и заживлением ткани из воспалительного процесса.

Когда воспаление имеет место в виде компонента иммунного ответа на инфекцию или в виде острого ответа на травму, то оно может быть полезным и, как правило, самоограничивается. Однако воспаление может быть патологическим при различных состояниях. Это включает генерацию избыточной воспалительной реакции в ответ на инфекционные агенты, что может привести к значительному повреждению органов и летальному исходу (например, при сепсисе). Более того, хроническое воспаление, как правило, вредно и является причиной многочисленных хронических заболеваний, вызывая тяжелые и необратимые повреждения тканей. При таких состояниях иммунный ответ часто направлен против соственных тканей (аутоиммунитет), хотя хронические реакции на инородные объекты также могут привести к повреждению собственных тканей.

Таким образом, целью противовоспалительной терапии является ослабление процесса воспаления, подавление аутоиммунитета, когда он присутствует, для обеспечения физиологического процесса или заживления и восстановления тканей.

Соединения по настоящему изобретению можно использовать для лечения воспаления любой ткани и органа в организме, в том числе воспаления скелетно-мышечного аппарата, воспаления сосудов, воспаление органов нервной системы, воспаления органов желудочно-кишечной системы, воспаления глаза, воспаления органов репродуктивной системы, а также других видов воспаления, примеры которых приведены ниже.

Воспаление скелетно-мышечного аппарата относится к любому воспалительному состоянию скелетно-мышечной системы, в частности, к заболеваниям, поражающим суставы скелета, включая суставы руки, запястья, локтя, плеча, челюсти, позвоночника, шеи, бедра, колена, лодыжки и стопы, и заболеваниям, поражающим

ткани, соединяющие мышцы с костями, такими как сухожилия. Примеры воспаления скелетно-мышечного аппарата, которые можно лечить с помощью соединений по изобретению, включают артрит (в MOTчисле, например, остеоартрит, ревматоидный артрит, псориатический артрит, анкилозирующий спондилит, острый хронический инфекционный артрит, артрит, связанный с подагрой и псевдоподагрой, и ювенильный идиопатический артрит), тендонит, синовит, теносиновит, бурсит, фиброзит (фибромиалгия), эпикондилит, миозит и остеит (включая, например, болезнь Педжета, остеит лобковой кости и фиброзно-кистозный остеит).

Воспаление глаз относится к воспалению любой структуры глаза, включая глазные веки. Примеры воспаления глаз, которые можно лечить соединениями по изобретению, включают блефарит, блефарохалаз, конъюнктивит, дакриоаденит, кератит, сухой кератоконъюнктивит (синдром сухого глаза), склерит, трихиаз и увеит.

Примеры воспалительного заболевания нервной системы, которые можно лечить соединениями по изобретению, включают энцефалит, синдром Гийена-Барре, менингит, нейромиотонию, нарколепсию, рассеянный склероз, миелит, васкулит ЦНС и шизофрению.

Примеры воспалительного заболевания сосудистой или лимфатической системы, которые можно лечить соединениями по изобретению, включают атеросклероз, артрит, флебит, васкулит и лимфангит.

Примеры воспалительных заболеваний органов пищеварительной системы, которые можно лечить соединениями по изобретению, включают холангит, холецистит, энтерит, энтероколит, гастрит, гастроэнтерит, воспалительное заболевание кишечника (например, болезнь Крона и язвенный колит), илеит и проктит.

Примеры воспалительных заболеваний репродуктивной системы, которые можно лечить соединениями по изобретению, включают цервицит, хориоамнионит, эндометрит, эпидидимит, омфалит, оофорит, орхит, сальпингит, тубоовариальный абсцесс, уретрит, вагинит, вульвит и вульводинию.

Соединения по настоящему изобретению можно использовать для

лечения аутоиммунных состояний, имеющих воспалительный компонент. Такие состояния включают острую диффузную генерализованную алопецию, болезнь Бехчета, болезнь Шагаса, STING-ассоциированный васкулит с началом в младенческом возрасте (SAVI), синдром Айкарди-Гутьереса (AGS), ознобленную волчанку, атаксию-телеангиэктазию (или синдром Луи-Бар), ретинальную васкулопатию с церебральной лейкодистрофией (RCVL), ANCAассоциированный васкулит, синдром хронической усталости, дисаутономию, энцефаломиелит, анкилозирующий спондилит, апластическую анемию, суппуративный гидраденит, аутоиммунный гепатит, аутоиммунный оофорит, целиакию, болезнь Крона, сахарный диабет типа 1, гигантоклеточный артериит, синдром Гудпасчера, болезнь Граве, синдром Гийена-Барре, болезнь Хашимото, пурпуру Шенлейна-Геноха, болезнь Кавасаки, красную микроскопический колит, микроскопический полиартериит, смешанную болезнь соединительной ткани, рассеянный склероз, миастению гравис, опсоклонус-миоклонус синдром, неврит зрительного нерва, атрофическую форму тиреоидита, пемфигус, узелковый полиартериит, полимиалгию, ревматоидный артрит, болезнь Рейтера, синдром Шегрена, височный артериит, гранулематоз Вегенера, тепловую аутоиммунную гемолитическую анемию, интерстициальный цистит, болезнь Лайма, морфею, псориаз, саркоидоз, склеродермию, язвенный колит и витилиго.

Соединения по настоящему изобретению можно использовать для лечения заболеваний гиперчувствительности, опосредованных Т-клетками, имеющих воспалительный компонент. Такие состояния включают контактную гиперчувствительность, контактный дерматит (в том числе вызванный ядовитым плющом), утикарию, кожные аллергии, респираторные аллергии (сенную лихорадку, аллергический ринит) и глютеновую энтеропатию (целиакию).

Другие воспалительные состояния, которые можно лечить соединениями по настоящему изобретению, включают, например, аппендицит, дерматит, дерматомиозит, эндокардит, фиброзит, гингивит, глоссит, гепатит, суппуративный гидраденит, ирит, ларингит, мастит, миокардит, нефрит, отит, панкреатит, паротит, перикардит, перитонит, фарингит, плеврит, пневмонит, простатит,

пиелонефрит и стоматит, отторжение трансплантата (включая отторжение трансплантата органов, таких как почки, печень, сердце, легкие, поджелудочная железа (например, клетки островков Лангерганса), костный мозг, роговица, кожные аллотрансплантаты, кожные гомотрансплантаты и ксенотрансплантаты сердечного клапана, сывороточная болезнь и синдром трансплантат против хозяина), острый панкреатит, хронический панкреатит, острый респираторный дистресс-синдром, синдром Сезари, врожденную гиперплазию надпочечников, подострый тиреоидит, гиперкальциемию, связанную со злокачественной опухолью, пемфигус, буллезный герпетиформный дерматит, тяжелую мультиформную эритему, эксфолиативный дерматит, себорейный дерматит, сезонный ИЛИ круглогодичный аллергический puhut, бронхиальную контактный дерматит, атопический дерматит, реакции гиперчувствительности к лекарственным препаратам, аллергический конъюнктивит, кератит, опоясывающий лишай, офтальмию, ирит и неврит глазного иридоциклит, хориоретинит, нерва, симптоматический саркоидоз, химиотерапию молниеносного ИЛИ диссеминированного туберкулеза легких, идиопатическую тромбоцитопеническую взрослых, пурпуру У вторичную у взрослых, приобретенную (аутоиммунную) тромбоцитопению гемолитическую анемию, лейкоз и лимфомы у взрослых, острый лейкоз у детей, регионарный энтерит, аутоиммунный васкулит, рассеянный склероз, хроническую обструктивную болезнь легких, трансплантата СОЛИДНЫХ органов, Предпочтительные способы лечения включают лечение отторжения трансплантата, ревматоидный артрит, псориатического артрита, рассеянного склероза, диабета типа 1, астмы, воспалительного заболевания кишечника, системной красной волчанки, псориаза, хронического заболевания легких и воспаления, сопровождающего инфекционные заболевания (например, сепсис). В одном варианте осуществления соединения по настоящему изобретению могут использоваться для лечения астмы.

Примеры раковых заболеваний и состояний, при которых соединения по настоящему изобретению могут оказывать потенциально благоприятные противоопухолевые эффекты, включают,

заболевания легких, не ограничиваясь этим, раковые кости, поджелудочной железы, кожи, головы, шеи, матки, яичников, желудка, толстого кишечника, молочной железы, пищевода, тонкого кишечника, органов пищеварительного тракта, эндокринной системы, щитовидной железы, паращитовидной железы, надпочечников, уретры, предстательной железы, полового члена, яичка, мочеточников, мочевого пузыря, почек или печени; рак прямой кишки; анальной области; карциному фаллопиевых труб, эндометрия, шейки матки, влагалища, вульвы, почечной лоханки, почечноклеточный рак; саркому мягких тканей; миксому; рабдомиому; тератому; холангиокарциному; гепатобластому; липому; ангиосаркому; гемангиому; гепатому; фибросаркому; хондросаркому; миелому; хронический или острый лейкоз; лимфоцитарные лимфомы; первичную лимфому ЦНС; новообразования ЦНС; опухоли спинного мозга; плоскоклеточные карциномы; синовиальную саркому; злокачественные плевральные мезотелиомы; гликому ствола мозга; аденому гипофиза; аденому бронха; хондроматозную гамартому; мезотелиому; болезнь Ходжкина или комбинацию одного ИЛИ нескольких из вышеперечисленных видов рака.

Следовательно, настоящее изобретение относится к способу лечения или снижения тяжести раковых заболеваний, выбранных из состоящей из опухоли головного группы, мозга $(\Gamma \Pi \Pi \Omega \Pi \Pi)$ глиобластомы, астроцитомы, мультиформной глиобластомы, синдрома Баннаяна-Зонана, болезни Коудена, болезни Лермитта-Дуклоса, опухоли Вильма, саркомы Юинга, рабдомиосаркомы, эпендимомы, медуллобластомы, опухолей головы и шеи, почки, печени, меланомы, яичника, поджелудочной железы, аденокарциномы, протоковой аденокарциномы, аденосквамозной карциномы, ацинарно-клеточной глюкагономы, инсулиномы, злокачественной опухоли карциномы, предстательной железы, саркомы, остеосаркомы, гигантоклеточной кости, рака щитовидной железы, Т-клеточного ОПУХОЛИ лимфобластного лейкоза, хронического миелогенного лейкоза, хронического лимфоцитарного лейкоза, волосатоклеточного лейкоза, острого лимфобластного лейкоза, острого миелогенного лейкоза, хронического нейтрофильного лейкоза, острого Т-клеточного лимфобластного лейкоза, плазмоцитомы, иммунобластной

лимфомы, крупноклеточной мантийноклеточной лимфомы, множественной миеломы, мегакариобластного лейкоза, множественной миеломы, острого мегакариоцитарного лейкоза, промиелоцитарного лейкоза, эритролейкоза, злокачественной лимфомы, лимфомы Ходжкина, неходжкинской лимфомы, Т-клеточной лимфобластной лимфомы, лимфомы Беркитта, фолликулярной лимфомы, нейробластомы, рака мочевого пузыря, уротелиального рака, рака шейки матки, рака эндометрия, рака почек, мезотелиомы, рака пищевода, рака слюнной железы, гепатоцеллюлярного рака, рака желудка, носоглотки, рака щеки, рака ротовой полости, GIST (желудочнокишечной стромальной опухоли) и рак яичка. В некоторых вариантах осуществления соединения по настоящему изобретению использовать для лечения солидных или жидких опухолей. некоторых вариантах осуществления соединения по настоящему изобретению могут быть использованы для лечения саркомы, рака молочной железы, колоректального рака, рака органов желудочнокишечного тракта, меланомы, немелкоклеточного рака (NSCLC), светлоклеточной почечноклеточной карциномы (RCC), лимфомы, плоскоклеточной карцинома головы и шеи (SCCHN), гепатоцеллюлярной карциномы (НСС) и/или неходжкинской лимфомы (NHL). Соответственно, настоящее изобретение относится к способу лечения или уменьшения тяжести предраковых заболеваний млекопитающего, включая человека, где предраковое заболевание выбрано из: цервикальной интраэпителиальной неоплазии, моноклональной гаммапатии неопределенного значения миелодиспластического синдрома, апластической анемии, поражения кожи (премеланомы), простатической шейки матки, невуса интраэпителиальной (внутрипротоковой) неоплазии внутрипротоковой карциномы (DCIS), полипов толстого кишечника и тяжелого гепатита или цирроза.

В одном аспекте человек имеет солидную опухоль. В одном аспекте опухоль выбрана из злокачественных опухолей головы и шеи, рака желудка, меланомы, почечноклеточной карциномы (РСС), рака пищевода, немелкоклеточного рака легкого, рака предстательной железы, колоректального рака, рака яичников и рака поджелудочной железы. В одном аспекте у человека имеет

одно или несколько из следующих заболеваний: место колоректальный рак (CRC), рак пищевода, шейки матки, мочевого пузыря, молочной железы, злокачественые опухоли головы и шеи, рак яичника, меланома, почечноклеточная карцинома (RCC), EC, плоскоклеточная немелкоклеточная карцинома легкого, мезотелиома и рак предстательной железы. В еще одном аспекте у человека имеет место жидкая опухоль, такая как диффузная В-(DLBCL), множественная клеточная крупноклеточная лимфома миелома, хронический лимфобластный лейкоз (CLL), фолликулярная лимфома, острый миелоидный лейкоз и хронический миелолейкоз.

В одном варианте осуществления соединения по настоящему изобретению могут быть пригодны для лечения рака кожи (например, немеланомного рака кожи, плоскоклеточной карциномы, базально-клеточной карциномы) или актинического кератоза. В дополнение к локальному эффекту с элиминацией поверхностных раков кожи соединения по настоящему изобретению могут предупреждать развитие последующего рака кожи и предракового актинического кератоза у пациентов, получавших лечение.

Соединения по настоящему изобретению также могут быть пригодны в лечении одного или более заболеваний, поражающих млекопитающих, которые характеризуются клеточной пролиферацией в поражений, связанных с неоваскуляризацией области сосудистой проницаемостью, включая пролиферативные заболевания кровеносных сосудов, в том числе, артрит (ревматоидный артрит) и рестеноз; фиброзные расстройства, в том числе, цирроз печени и атеросклероз; мезангиальные пролиферативные заболевания включают гломерулонефрит, нефропатию, диабетическую злокачественный нефросклероз, тромботические микроангиопатии, пролиферативные ретинопатии, отторжение трансплантата и гломерулопатии; метаболические расстройства включают псориаз, сахарный диабет, хроническое заживление ран, воспаление и нейродегенеративные заболевания.

Соединения по настоящему изобретению можно использовать в лечении нейродегенеративных заболеваний. Типичные нейродегенеративные заболевания включают, не ограничиваясь этим, рассеянный склероз, болезнь Хантингтона, болезнь Альцгеймера,

болезнь Паркинсона, амиотрофический боковой склероз (ALS).

Соединения по настоящему изобретению можно использовать в лечении инфекционного заболевания, которое представляет любое заболевание, вызванное или совпадающее с заражением патогеном. В смысле патогены определяются широком как любые виды микрорганизмов, чужеродные для среды человеческих тканей. К распространенных болезнетворных патогенов относятся бактерии (многие, такие как возбудитель туберкулеза), вирусы (многие, такие как HBV, ВИЧ, вирус гриппа) и паразитические простейшие (например, P. falciparum, вызывающие Соединения по настоящему изобретению можно использовать для лечения инфекционных заболеваний, вызванных бактериями, таких туберкулез (Mycobacterium tuberculosis), хламидиоз, (Francisella tularensis), плазмодийная инфекция или туляремия инфекции, вызванные ДНКили РНК-содержащими вирусами. Соединения по настоящему изобретению могут быть использованы для лечения инфекционных заболеваний, вызванных семействами ДНКсодержащих вирусов: Herpesviridae (вирус простого герпеса типа 1, ассоциированный с саркомой Капоши вирус, и вирус Эпштейна-Барра), Papillomaviridae (вирус папилломы человека), аденовирус и Hepadnaviridae (вирус гепатита В). Примеры семейств РНКсодержащих вирусов включают Retroviridae (вирус иммунодефицита человека), Flaviviridae (вирус лихорадки денге, вирус гепатита C), Orthomyxoviridae (вирус гриппа) и Coronaviridae (коронавирус человека и коронавирус, возбудитель SARS).

Соединения по настоящему изобретению можно использовать самостоятельно или в комбинации с другими терапевтическими агентами. В качестве модуляторов иммунного ответа соединения по настоящему изобретению также можно использовать в монотерапии или использовать в комбинации с другим терапевтическим агентом в лечении заболеваний и состояний, при которых модуляция STING является полезной. Следовательно, комбинированная терапия по настоящему изобретению включает введение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли и, по меньшей мере, одного другого терапевтически активного агента. В одном варианте осуществления комбинированная терапия по

настоящему изобретению включает введение, по меньшей мере, ипумаоф (I-N), (I-P) или (I) или одного соединения его фармацевтически приемлемой соли и, по меньшей мере, одного другого терапевтического агента. Соединение (я) формулы (I-N), (I-P) или (I) и его фармацевтически приемлемые соли, и другой терапевтический агент (ы) ОНЖОМ вводить вместе В одной фармацевтической композиции или по отдельности, и при введении отдельности OTC иты проходить одновременно или любом порядке. Количество соединения (й) последовательно в формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемых солей и другого терапевтического агента (ов) и относительные временные интервалы введения выбирают для достижения желаемого комбинированного терапевтического эффекта. Таким образом, обеспечивается аспекте комбинация, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, и один или более других терапевтических агентов.

формулы (I-N), (I-P) Соединения ИЛИ (I) ИX фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации с одним или более другими терапевтическими агентами, которые могут быть пригодны в профилактике или лечении аллергических заболеваний, воспалительных заболеваний ИЛИ аутоиммунных заболеваний, например, такими как иммунотерапевтические препараты на основе антигенов, антигистаминные препараты, нпвс, стероиды, бронходилататоры (например, бета-2-агонисты, адренергические агонисты, антихолинергические средства, теофиллин), метотрексат, модуляторы лейкотриенов и аналогичные агенты; препараты на основе моноклональных антител, такие как анти-IqE, анти-TNG, анти-IL-5, анти-IL-6, анти-IL-12, анти-IL-1 и подобные агенты; рецепторные препараты, например, этанерцепт и аналогичные средства; неспецифические иммунотерапевтические агенты на основе антигенов (например, интерферон или другие цитокины/хемокины, модуляторы рецепторов цитокинов/хемокинов, агонисты или антагонисты цитокинов, агонисты TLR и аналогичные агенты).

Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их

фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации с лучевой терапией и/или хирургическим вмешательством и/или, по меньшей мере, одним другим терапевтическим агентом, может быть пригоден в лечении рака и предраковых заболеваний. Любой противоопухолевый агент, который обладает активностью в отношении чувствительной опухоли, подлежащей лечению, может быть использован в комбинации. Типичные противоопухолевые агенты, пригодные в настоящем изобретении, включают антимикротрубочковые агенты, такие как дитерпеноиды И алкалоиды барвинка; координационные комплексы платины; алкилирующие агенты, азотистые иприты, оксазафосфорины, алкилсульфонаты, нитрозомочевины и триазены; антибиотические агенты, такие как актиномицины И антрациклины, блеомицины; ингибиторы топоизомеразы II, такие как эпиподофиллотоксины; антиметаболиты, такие как пуриновые и пиримидиновые аналоги и антифолатные соединения; ингибиторы топоизомеразы І, такие как камптотецины; сигнальной пормоны И аналоги гормонов; ингибиторы путей трансдукции; антиангиогенные препараты на основе ингибиторов нерецепторной тирозинкиназы; иммунотерапевтические агенты; проапоптотические агенты; и ингибиторы сигналов клеточного цикла, иммуно-онкологические агенты и иммуностимулирующие агенты.

Антимикротрубочковые или антимитотические агенты представляют фазоспецифические агенты, активные против микротрубочек опухолевых клеток во время М-фазы или фазы митоза клеточного цикла. Примеры антимикротрубочковых агентов включают, не ограничиваясь этим, дитерпеноиды и алкалоиды барвинка.

Дитерпеноиды, которые получены из природных источников, являются фазоспецифическими противоопухолевыми агентами, которые действуют в фазах G2/M клеточного цикла. Полагается, что дитерпеноиды стабилизируют субъединицу β -тубулина микротрубочек посредством связывания с этим белком. Затем разборка белка ингибируется, и митоз останавливается, и следует гибель клетки. Примеры дитерпеноидов включают, не ограничиваясь этим, паклитаксел и его аналог доцетаксел.

 5β , 20-эпокси-1, 2α , 4, 7β , 10β , 13α -Паклитаксел, гексагидрокситакс-11-ен-9-он 4,10-диацетат-2-бензоат-13-сложный эфир с (2R, 3S)-N-бензоил-3-фенилизосерином, представляет собой природный дитерпеновый продукт, выделенный из Тихоокеанского тисового дерева (Taxus brevifolia), и является коммерчески доступным в виде инъекционного раствора $TAXOL^{\circledast}$. Он представляет член таксанового семейства терпенов. Паклитаксел был одобрен для клинического применения в лечении рефрактерного рака яичников в Соединенных Штатах (Markman et al., Yale Journal of Biology and Medicine, 64: 583, 1991; McGuire et al., Ann. Lntem, Med., 111: 273, 1989) и для лечения рака молочной железы (Holmes et al., J. Nat. Cancer Inst., 83: 1797, 1991). Он является потенциальным кандидатом для лечения новообразований кожи (Einzig et. al., Proc. Am. Soc. Clin. Oncol., 20:46) и карциномы головы и шеи (Forastire et al., Sem. Oncol., 20:56, 1990). Соединение также показывает активность в лечении поликистозных заболеваний почек (Woo et al., Nature, 368: 750, 1994), рака легкого и малярии. Лечение пациентов паклитакселом приводит к супрессии костного мозга (множественные клеточные линии, Ignoff R.J. et al., Cancer Chemotherapy Pocket Guide, 1998), связанной с продолжительностью введения выше пороговой концентрации (50 нм) (Kearns C.M. et al Kearns, C.M. et. al., Seminars in Oncology, 3(6) p.16-23, 1995).

Доцетаксел, (2R,3S)-N-карбокси-3-фенилизосерин, N-третбутиловый эфир, 13-сложный эфир с 5β -20-эпокси-1,2 α ,4,7 α ,10 β , 13 α -гексагидрокситакс-11-ен-9-он 4-ацетат-2-бензоатом тригидратом; коммерчески доступен в виде инъекционного раствора ТАХОТЕКЕ®. Доцетаксел показан для лечения рака молочной железы. Доцетаксел является полусинтетическим производным паклитаксела q.v., полученным с использованием природного предшественника 10-деацетилбаккатина III, экстрагированного из европейского желтого дерева.

Алкалоиды барвинка являются фазоспецифическими противоопухолевыми агентами, полученными из растения барвинка розового. Алкалоиды барвинка воздействуют на M-фазу (митоз) клеточного цикла посредством специфического связывания с

тубулином. Следовательно, связанная молекула тубулина не может полимеризоваться в микротрубочки. Полагается, что митоз останавливается в метафазе с последующей гибелью клетки. Примеры алкалоидов барвинка включают, не ограничиваясь этим, винбластин, винкристин и винорелбин.

Винбластин, винкалейкобластина сульфат, коммерчески доступен как препарат VELBAN® в виде инъекционного раствора. Несмотря на возможное показание в качестве терапии второй линии солидных опухолей, В ДЛЯ различных первую очередь OHрекомендован для лечения рака яичка и различных лимфом, включая Ходжкина; лимфоцитарные и гистиоцитарные лимфомы. Миелосуппрессия является побочным эффектом, ограничивающим дозу винбластина.

Винкристин, винкалейкобласти, 22-оксосульфат, коммерчески доступен как $ONCOVIN^{\otimes}$ в виде инъекционного раствора. Винкристин показан для лечения острых лейкозов, а также нашел применение в схемах лечения злокачественных ходжкинской и неходжкинской лимфом. Алопеция и неврологические эффекты являются наиболее распространенным побочным эффектом винкристина и в меньшей степени возникают миелосупрессия и мукозит желудочно-кишечного тракта.

Винорелбин, 3',4'-дидегидро-4'-дезокси-С'норвинкалейкобластин $[R-(R^*,R^*)-2,3-дигидроксибутандиоат$ (соль)], коммерчески доступный в виде инъекционного раствора тартрата (NAVELBINE®), представляет винерелбина собой полусинтетический алкалоид барвинка. Винорелбин показан применения в качестве самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами, такими как цисплатин, различных солидных опухолей, В немелкоклеточного рака легкого, рака молочной железы на поздних стадиях и гормон-рефрактерного рака предстательной является наиболее распространенным Миелосуппрессия ограничивающим дозу побочным эффектом винорелбина.

Координационные комплексы платины являются нефазоспецифическими противоопухолевыми агентами, которые взаимодействуют с ДНК. Платиновые комплексы поступают в опухолевые клетки, подвергаются гидратации и образуют внутри- и межцепочечные поперечные связи с ДНК, вызывая губительные для опухоли биологические эффекты. Примеры координационных комплексов платины включают, не ограничиваясь этим, цисплатин и карбоплатин.

Цисплатин, цис-диаминдихлорплатина, коммерчески доступен в виде инъекционного раствора $PLATINOL^{\otimes}$. Цисплатин прежде всего показан для лечения метастатического рака яичка и рака яичников и рака мочевого пузыря на поздних стадиях.

Карбоплатин, платина, диамин [1,1-циклобутан-дикарбоксилат (2-)-0,0'] коммерчески доступен как PARAPLATIN® в виде инъекционного раствора. Карбоплатин в основном показан в качестве первой и второй линии лечения карциномы яичников на поздних стадиях.

Алкилирующие агенты представляют собой нефазоспецифические противоопухолевые агенты И сильные электрофилы. алкилирующие агенты образуют ковалентные связи, посредством алкилирования, с ДНК через нуклеофильные группы молекулы ДНК, такие как фосфатная, амино, сульфгидрильная, гидроксильная, карбоксильная И имидазольная группы. Такое алкилирование нарушает функцию нуклеиновой кислоты, приводя к гибели клеток. Примеры алкилирующих агентов включают, не ограничиваясь этим, иприты, такие как циклофосфамид, азотистые мелфалан хлорамбуцил; алкилсульфонаты, такие как бусульфан; нитрозомочевины, такие как кармустин; и триазены, такие как дакарбазин.

Циклофосфамид, 2-оксид 2-бис[2-хлорэтил) амино] тетрагидро-2H-1,3,2-оксазафосфорина моногидрат, коммерчески доступен в виде инъекционного раствора или таблеток как СҮТОХАХ $^{\otimes}$. Циклофосфамид показан в качестве самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами при лечении злокачественных лимфом, множественной миеломы и лейкозов.

Мелфалан, 4-[бис(2-хлориэтил)амино]-L-фенилаланин, коммерчески доступен в виде инъекционного раствора или таблеток

в виде $ALKERAN^{\otimes}$. Мелфалан показан для паллиативного лечения множественной миеломы и неоперабельной эпителиальной карциномы яичника. Супрессия костного мозга является наиболее распространенным побочным эффектом мелфалана, который ограничивает его дозу.

Хлорамбуцил, 4-[бис (2-хлорэтил) амино] бензолбутановая кислота, коммерчески доступен в виде таблеток LEUKERAN $^{\otimes}$. Хлорамбуцил показан для паллиативного лечения хронического лимфатического лейкоза и злокачественных лимфом, таких как лимфосаркома, гигантклеточная фолликулярная лимфома и болезнь Холжкина.

Бусульфан, 1,4-бутандиола диметансульфонат, коммерчески доступен в виде таблеток MYLERAN $^{\otimes}$. Бусульфан показан для паллиативного лечения хронического миелогенного лейкоза.

Кармустин, 1,3-[бис(2-хлорэтил)-1-нитрозомочевина, коммерчески доступен в виде отдельных ампул лиофилизованного препарата как $BiCNU^{(8)}$. Кармустин показан для паллиативного лечения в виде самостоятельного агента или в комбинации с другими агентами опухолей головного мозга, множественной миеломы, болезни Ходжкина и неходжинских лимфом.

Дакарбазин, 5-(3,3-диметил-1-триазено) имидазол-4-карбоксамид, коммерчески доступен в виде отдельных ампул с материалом как DTIC-Dome®. Дакарбазин показан для лечения метастатической злокачественной меланомы и в комбинации с другими агентами для второй линии лечения болезни Ходжкина.

противоопухолевые Антибиотические агенты являются нефазоспецифическими агентами, которые связываются или ДНК. Обычно, в результате интеркалируют в такое действие приводит к образованию стабильных комплексов с ДНК или разрыву цепей ДНК, что нарушает обычную функцию нуклеиновых кислот, K гибели клеток. Примеры антибиотических противоопухолевых агентов включают, не ограничиваясь актиномицины, такие как дактиномицин, антроциклины, такие как даунорубицин и доксорубицин; и блеомицины.

Дактиномицин, известный также как актиномицин D,

коммерчески доступен в инъеционной форме в виде $COSMEGEN^{\otimes}$. Дактиномицин показан для лечения опухоли Вильмса и рабдомиосаркомы.

Даунорубицин, (8S-цис-)-8-ацетил-10-[(3-амино-2,3,6-тридеокси-а-L-ликсогексопиранозил)окси]-7,8,9,10-тетрагидро-6,8,11-тригирокси-1-метокси-5,12-нафтацендиона гидрохлорид, является коммерчески доступным в виде липосомной инъекционной формы как DAUNOXOME® или в виде инъекционного препарата как CERUBIDINE®. Даунорубицин показан для индукции ремиссии при лечении острого нелимфоцитарного лейкоза и ВИЧ-ассоциированной саркомы Капоши на поздних стадиях.

Доксорубицин, (8S,10S)-10-[(3-амино-2,3,6-тридеокси-а-L-ликсогексопиранозил)окси]-8-гликолоил-7,8,9,10-тетрагидро-6,8,11-тригидрокси-1-метокси-5,12-нафтацендиона гидрохлорид, коммерчески доступен в виде инъеционной формы как RUBEX® или ADRIAMYCIN RDF®. Доксорубицин в основном показан для лечения острого лимфобластного лейкоза и острого миелобластного лейкоза, а также как полезный компонент при лечении некоторых солидных опухолей и лимфом.

Блеомицин, смесь цитотоксичных гликопептидных антибиотиков, выделенных из штамма Streptomyces verticillus, коммерчески доступен как $BLENOXANE^{@}$. Блеомицин показан в качестве паллиативного лечения, в виде самостоятельного агента или в комбинации с другими агентами, плоскоклеточной карциномы, лимфом и карцином яичка.

Интибиторы топоизомеразы II включают, не ограничиваясь этим, эпиподофиллотоксины. Эпиподофиллотоксины являются фазоспецифическими противоопухолевыми агентами, полученными из растения мандрагоры. Эпиподофиллотоксины обычно воздействуют на клетки в S- и G2-фазе клеточного цикла посредством образования третичных комплексов с топоизомеразой II и ДНК, вызывая разрывы цепей ДНК. Разрывы цепей накапливаются, и следует гибель клеток. Примеры эпиподофиллотоксинов включают, не ограничиваясь этим, этопозид и тенипозид.

Этопозид, 4'-деметилэпиподофиллотоксин9-[4,6-0-R) этилиден- β -

D-глюкопиранозид] коммерчески доступен в виде инъеционного раствора или капсул как $VePESID^{\circledast}$ и обычно известен как VP-16. Этопозид показан в качестве самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении рака яичка и немелкоклеточного рака легких.

Тенипозид, 4'-деметилэпиподофиллотоксин 9-[4,6-0-(R)-тенилиден- β -D-глюкопиранозид], коммерчески доступен в виде инъеционного раствора как VUMON® и обычно известен как VM-26. Тенипозид показан в качестве самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении острого лейкоза у детей.

Противоопухолевые агенты на основе антиметаболитов являются фазоспецифическими противоопухолевыми агентами, которые могут функционировать в S-фазе (синтез ДНК) клеточного цикла посредством ингибирования синтеза ДНК или ингибирования синтеза пуриновых или пиримидиновых оснований, тем самым, ограничивая синтез ДНК. Следовательно, S-фаза не протекает, и следует гибель клеток. Примеры антиметаболических противоопухолевых агентов включают, не ограничиваясь этим, фторурацил, метотрексат, цитарабин, мекаптопурин, тиогуанин и гемцитабин.

5-Фторурацил, 5-фтор-2,4-(1H,3H)-пиримидиндион коммерчески доступен как фторурацил. Введение 5-фторурацила приводит к ингибированию синтеза тимидилата, и также он включается в РНК и ДНК. Результатом обычно является гибель клеток. 5-Фторурацил показан в виде самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами при лечении карцином молочной железы, ободочной кишки, прямой кишки, желудка и поджелудочной железы. Другие аналоги фторпиримидинов включают 5-фтордезоксиуридин (флоксуридин) и 5-фтордезоксиуридин монофосфат.

Цитарабин, 4-амино-1- β -D-арабинофуранозил-2(1H)-пиримидинон, коммерчески доступен как CYTOSAR-U [®] и обычно известен как Ara-C. Полагается, что цитарабин проявляет фазоспецифичность клеток в S-фазе посредством ингибирования элонгации цепи ДНК в результате включения цитарабина в растущую цепь ДНК. Цитарабин показан в

виде самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении острого лейкоза. Другие аналоги цитидина включают 5-азацитидин и 2',2'-дифтордезоксицитидин (гемцитабин).

Меркаптопурин, 1,7-дигидро-6H-пурин-6-тион моногидрат, коммерчески доступен как PURI-NETHOL®. Меркаптопурин проявляет фазоспецифичность клеток в S-фазе ингибированием синтеза ДНК по еще неопределенному механизму. Меркаптопурин показан в виде самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении острого лейкоза. Пригодным аналогом меркаптопурина является азатиоприн.

Тиогуанин, 2-амино-1,7-дигидро-6Н-пурин-6-тион, коммерчески доступен как TABLOID®. Тиогуанин проявляет фазоспецифичность S-фазе ингибированием синтеза ДНК еще неопределенному механизму. Тиогуанин показан виде самостоятельного агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении острого лейкоза. Другие аналоги пентостатин, эритрогидроксинониладенин, пурина включают флударабина фосфат и кладрибин.

Гемцитабин, 2'-дезокси-2',2'-дифторцитидина моногидрохлорид (β -изомер), коммерчески доступен как GEMZAR®. Гемцитабин проявляет фазоспецифичность клеток в S-фазе посредством блокирования продвижения клеток через границу GI/S-фаз. Гемцитабин показан в комбинации с цисплатином при лечении локально продвинутого немелкоклеточного рака легких и в виде самостоятельного средства при лечении локально продвинутого рака поджелудочной железы.

Метотрексат, N-[4-[[(2,4-диамино-6-птеридинил)метил]метиламино]бензоил]-L-глутаминовая кислота, коммерчески доступен как метотрексат натрия. Метотрексат проявляет фазоспецифические эффекты для клеток, особенно в <math>S-фазе, посредством ингибирования синтеза, репарации и/или репликации ДНК через ингибирование дигидрофолатредуктазы, которая необходима для синтеза пуриновых нуклеотидов и тимидилата. Метотрексат показан в качестве самостоятельного

агента или в комбинации с другими химиотерапевтическими агентами в лечении хориокарциномы, менингеальной лейкемии, неходжинской лимфомы и карцином молочной железы, головы, шеи, яичников и мочевого пузыря.

Камптотецины, включающие камптотецин И производные камптотецина, доступны или находятся на стадии разработки в качестве ингибиторов топоизомеразы І. Полагается, ЧТО цитотоксическая активность камптотецинов связана С его ингибирующей активностью ДЛЯ топоизомеразы I. Примеры камптотецинов включают, не ограничиваясь ЭТИМ, иринотекан, топотекан и различные оптические формы 7-(4-метилпиперазинометилен) -10, 11 - этилендиокси -20 - камптотецина, описанного ниже.

(4S)-4,11-диэтил-4-гидрокси-9-[(4-Иринотекан, пиперидинопиперидино) карбонилокси] -1Hпирано [3', 4', 6, 7] индолизино [1, 2-b] хинолин-3, 14-(4H, 12H) дион HCl, коммерчески доступен в виде инъеционного раствора CAMPTOSAR®. Иринотекан является производным камптотецина, которое связывается, наряду с его активным метаболитом комплексом топоизомераза І-ДНК. Полагается, что цитотоксичность проявляется в результате необратимых разрывов двойных цепей, вызываемых взаимодействием комплекса топоизомераза иринотекан или SN-38 с ферментами репликации. Иринотекан показан для лечения метастатического рака ободочной кишки или прямой кишки.

(S) - 10 - [(диметиламино) метил] - 4 - этил - 4, 9 -Топотекан, дигидрокси-1H-пирано [3', 4', 6, 7] индолизино [1, 2-b] хинолин-3, 14-(4H, 12H) дион моногидрохлорид, коммерчески доступен инъеционного раствора ${\tt HYCAMTIN}^{\tt B}$. Топотекан является производным камптотецина, которое связывается с комплексом топоизомераза І-ДНК и предотвращает повторное лигирование разрывов одиночных цепей, вызванное топоизомеразой I в ответ торсионную на деформацию молекулы ДНК. Топотекан показан в качестве второй ЛИНИИ лечения метастатической карциномы яичников мелкоклеточного рака легких.

Гормоны и аналоги гормонов являются пригодными соединениями

для лечения злокачественных заболеваний, при которых имеется взаимосвязь между гормоном(и) и ростом, и/или отсутствием роста злокачественной опухоли. Примеры гормонов и аналогов гормонов, пригодных для лечения рака, включают, не ограничиваясь адренокортикостероиды, такие как преднизон и преднизолон, которые пригодны в лечении злокачественной лимфомы и острого лейкоза у детей; аминоглютетимид и другие ингибиторы ароматазы, такие как анастрозол, летразол, воразол и эксеместан, пригодные адренокортикальной карциномы и лечения гормон-зависимой ДЛЯ карциномы молочной железы, имеющей эстрогеновые рецепторы; прогестрины, такие как мегестрола ацетат, пригодные для лечения гормон-зависимого рака молочной железы и карциномы эндометрия; эстрогены, андрогены и антиандрогены, такие как нилутамид, бикалутамид, ципротерона ацетат, И 5α -редуктазы, дутастерид, такие как финастерид и пригодные для лечения карциномы предстательной железы и доброкачественной гипертрофии предстательной железы; и антиэстрогены, такие как тамоксифен, торемифен, ралоксифен, дролоксифен, йодоксифен, эстрогеновых рецепторов селективные модуляторы (SERMS), описанные в патентах США № 5681835, 5877219 и 6207716, пригодные для лечения гормон-зависимой карциномы молочной железы и других чувствительных злокачественных опухолей; и гонадотропин-рилизинг гормон (GnRH) и его аналоги, которые стимулируют высвобождение гормона (LH) и/или фолликулостимулирующего люитинизирующего гормона (FSH), для лечения карциномы предстательной железы, например, агонисты и антагонисты LHRH, такие как гозерелина ацетат и леупролид.

Ингибиторы путей сигнальной трансдукции представляют ингибиторы, которые блокируют или ингибируют химический процесс, который вызывает внутриклеточные изменения. Как здесь использутся, данным изменением является пролиферация ИЛИ дифференцировка клеток. Ингибиторы сигнальной трансдукции, пригодные изобретении, включают ингибиторы настоящем путей рецепторных тирозинкиназ, нерецепторных сигнальных тирозинкиназ, блокаторы SH2/SH домена, серин/треонинкиназы,

фосфотидилинозит-3-киназы, миоинозитола, и онкогены Ras.

Некоторые протеинтирозинкиназы катализируют фосфорилирование специфических тирозильных остатков в различных белках, участвующих в регуляции роста клеток. Такие протеинтирозинкиназы в широком смысле подразделяются на рецепторные и нерецепторные киназы.

Рецепторные тирозинкиназы представляют трансмембранные белки. имеющие внеклеточный лиганд-связывающий домен, тирозинкиназный домен. Рецепторные трансмембранный домен и тирозинкиназы участвуют в регуляции клеточного роста и обычно называются рецепторами факторов роста. Показано, несоответствующая или неконтролируемая активация многих ИЗ данных киназ, т.е. аберрантная активность киназного рецептора факторов роста, например, за счет сверхэкспрессии или мутации, приводит в результате к неконтролируемому росту клеток. Следовательно, аберрантная активность таких киназ связана со злокачественным ростом ткани. Соответственно, ингибиторы таких киназ могут обеспечить способы лечения рака. Рецепторы факторов роста включают, например, рецептор эпидермального фактора роста (EGFr), рецептор тромбоцитарного фактора роста (PDGFr), erbB2, erbB4, рецептор сосудистого эндотелиального фактора (VEGFr), тирозинкиназу с доменами гомологии с иммуноглобулином и эпидермальным фактором роста (TIE-2), рецептор инсулинового фактора роста-I (IGFI), рецептор колониестимулирующего фактора роста макрофагов (cfms), BTK, ckit, cmet, рецепторы фактора роста фибробластов (FGF), рецепторы Trk (TrkA, TrkB и TrkC), рецепторы эфрина (eph) и протоонкоген RET. Некоторые ингибиторы рецепторов факторов роста находятся на стадии разработки и включают антагонисты лигандов, антитела, ингибиторы тирозинкиназы И антисмысловые олигонуклеотиды. Рецепторы факторов роста и агенты, которые ингибируют функцию рецепторов факторов роста, описаны, например, в публикации Kath, John C, Exp. Opin. Ther. Patents (2000) 10(6):803-818; Shawver et al. DDT Vol 2, No 2 февраль 1997; и Lofts, F. J. et al., «Growth factor receptors as targets», New Molecular Targets for Cancer Chemotherapy, ed. Workman, Paul and Kerr, David, CRC press 1994,

London.

Тирозинкиназы, которые не являются киназами рецепторов роста, называются нерецепторными тирозинкиназами. Нерецепторные тирозинкиназы для применения В настоящем изобретении, которые являются мишенями или потенциальными мишенями противоопухолевых лекарственных средств, включают cSrc, Lck, Fyn, Yes, Jak, cAbl, FAK (фокальная адгезионная киназа), тирозинкиназа Брутона и Bcr-Abl. Такие нерецепторные киназы и агенты, которые ингибируют функцию нерецепторных тирозинкиназ, описаны в публикации Sinh, S. and Corey, S.J., (1999) Journal of Hematotherapy and Stem Cell Research 8 (5): 465-80; и Bolen, J,B., Brugge, J.S., (1997) Annual review of Immunology, 15:371-404.

Блокаторы SH2/SH3-доменов представляют агенты, которые разрушают связывание SH2- или SH3-домена в широком ряду ферментов или белков-адаптеров, включая субъединицу р85 PI3-K, киназы семейства Src, адаптерные молекулы (Shc, Crk, Nek, Grb2) и Ras-GAP. SH2/SH3-домены в качестве мишени для противоопухолевых лекарственных средств описаны Smithgall, T.E. (1995), Journal of Pharmacological and Toxicological Methods 34(3) 125-32.

Ингибиторы серин/треониновых киназ, включают блокаторы каскада киназы МАР, в том числе блокаторы киназ Raf (rafk), митоген-активируемых или активируемых внеклеточными стимулами (МЕК-азы) и активируемых внеклеточными стимулами киназ (ERK-азы); и блокаторы членов семейства протеинкиназы С, включающие блокаторы РКС (альфа, бета, гамма, эпсилон, лямбда, йота, зета), семейство киназ IkB (IKKa, IKKb), семейство киназ РКВ, члены семейства киназы act и рецепторные киназы TGFбета. Такие серин/треониновые киназы и их ингибиторы описаны в публикациях Yamamoto T., Taya S., Kaibuchi K., (1999), Journal of Biochemistry, 126 (5) 799-803; Brodt P., Samani A., and Navab R. (2000), Biochemical Pharmacology, 60, 1101-1107; Massague J., Weis-Garcia F. (1996) Cancer Surveys. 27:41-64; Philip P.A., Harris A.L. (1995), Cancer Treatment and Research. 78: 3-27, Lackey K. et al. Bioorganic and Medicinal Chemistry Letters,

(10), 2000, 223-226; патенте США 6268391; и Martinez-Iacaci L. et al., Int. J. Cancer (2000), 88(1), 44-52.

Ингибиторы членов семейства фосфотидилинозит-3-киназы, включающие блокаторы киназы РВ, АТМ, ДНК-РК и Ки, также могут быть пригодными в настоящем изобретении. Такие киназы описаны Abraham R.T. (1996), в Current Opinion in Immunology, 8 (3) 412-8; Canman C.E., Lim D.S. (1998), Oncogene 17 (25) 3301-3308; Jackson S.P. (1997), International Journal of Biochemistry and Cell Biology. 29 (7):935-8; и Zhong H. et al., Cancer Res., (2000) 60(6), 1541-1545.

Также пригодными в настоящем изобретении являются ингибиторы сигнальных путей миоинозитола, такие как блокаторы фосфолипазы С и аналоги миоинозитола. Такие ингибиторы сигнальных путей описаны Powis G. and Kozzikowski A., (1994) New Molecular Targets for Cancer Chemotherapy ed., Paul Workman and David Kerr, CRC press 1994, London.

Еще одной группой ингибиторов путей сигнальной трансдукции являются ингибиторы онкогена Ras. Такие ингибиторы включают ингибиторы фарнезилтрансферазы, геранилгеранилтрансферазы и протеазы СААХ, а также антисмысловые олигонуклеотиды, рибозимы и иммунотерапевтические агенты. Показано, что такие ингибиторы блокируют активацию ras в клетках, содержащих мутантные ras типа, функционируя, тем самым, в качестве антипролиферирующих агентов. Ингибирование онкогена Ras публикациях Scharovsky O.G., Rozados обсуждается в Gervasoni S.I. Matar P. (2000), Journal of Biomedical Science. 7(4) 292-8; Ashby M.N. (1998), Current Opinion in Lipidology 9(2) 99-102; и BioChim. Biophys. Acta, (1999) 1423 (3): 1930.

Как указывалось выше, антагонисты на основе антител для связывания лиганда рецепторных киназ также могут служить в качестве ингибиторов сигнальной трансдукции. Данная группа ингибиторов путей сигнальной трансдукции включает использование гуманизированных антител к внеклеточному лиганд-связывающему домену рецепторных тирозинкиназ. Например, специфическое антитело к EGFR Imclone C225 (см. Green M.C. et al., Monoclonal Antibody Therapy for Solid Tumors, Cancer Treat. Rev., (2000),

26(4), 269286); Herceptin(r) erbB2 антитела (см. Tyrosine Kinase Signalling in Breast cancer: erbB Family Receptor Tyrosine Kinases, Breast cancer Res., 2000, 2(3), 176-183); и специфическое антитело к VEGFR 22CB (см. Brekken R.A. et al., Selective Inhibition of VERGFR2 Activity by a monoclonal anti-VEGF antibody blocks tumor growth in mice, Cancer Res. (2000) 60, 5117-5124).

Антиангиогенные терапевтические агенты, включая нерецепторную киназу МЕК, также могут быть пригодными в настоящем изобретении. Антиангиогенные агенты, такие как агенты, которые ингибируют эффекты фактора роста эндотелия сосудов (например, антитела против фактора роста эндотелия сосудов, бевацизумаб [AvastinTM] и соединения, которые функционируют другими механизмами (например, линомид, ингибиторы функции интегрина $\alpha v \beta 3$, эндостатина и ангиостатина).

Агенты, используемые в иммунотерапевтических схемах, также могут быть пригодными в комбинации с соединениями формулы (I-N), (І-Р) или (І). Иммунотерапевтические подходы, включая, например, методы ex-vivo и in-vivo, для повышения иммуногенности опухолевых клеток у пациентов, такие как трансфекция цитокинами, такими как интерлейкин 2, интерлейкин 4 или гранулоцитарномакрофагальный колониестимулирующий фактор, подходят для снижения активности Т-клеток, подходы, в которых используются трансфицированные иммунные клетки, такие как цитокинтрансфицированные дендритные клетки, подходы, В используются цитокин-трансфицированные линии опухолевых клеток и подходы с использованием антиидиотипических антител.

Терапевтические агенты, используемые в проапоптотических схемах (например, антисмысловые олигонуклеотиды bcl-2), также можно использовать в комбинации по настоящему изобретению.

Ингибиторы сигнальных путей клеточного цикла ингибируют молекулы, участвующие в регуляции клеточного цикла. Семейство протеинкиназ, называемое циклинзависимыми киназами (CDK-азы), и их взаимодействие с семейством белков, называемых циклинами, регулирует продвижение через клеточный цикл эукариот.

Координация активации и инактивации различных циклин/СDКкомплексов необходима для нормального продвижения через клеточный цикл. На стадии разработки находится несколько ингибиторов сигнальных путей клеточного цикла. В частности, примеры циклинзависимых киназ, включая CDK2, CDK4 и CDK6, и их ингибиторы описаны, например, в публикации Rosania et al., Exp. Opin. Ther. Patents (2000) 10 (2): 215-230.

В одном варианте осуществления комбинация по настоящему изобретению включает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I), и/или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль, и, по меньшей мере, один противоопухолевый выбранный из группы, состоящей из антимикротрубочковых агентов, координационных комплексов платины, алкилирующих агентов, антибиотических агентов, ингибиторов топоизомеразы антиметаболитов, ингибиторов топоизомеразы I, гормонов И аналогов гормонов, ингибиторов путей сигнальной трансдукции, ангиогенных агентов на основе ингибиторов нерецепторных тирозинкиназ, иммунотерапевтических агентов, проапоптотических агентов и ингибиторов сигнальных путей клеточного цикла.

В одном варианте осуществления комбинация по настоящему изобретению включает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль, и по меньшей мере, один противоопухолевый агент, который является антимикротрубочковым агентом, выбранным из дитерпеноидов и алкалоидов барвинка.

В дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент представляет дитерпеноид. В дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент представляет алкалоид барвинка.

В одном варианте осуществления комбинация по настоящему изобретению включает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль, и по меньшей мере, один противоопухолевый агент, который представляет координационный комплекс платины.

В дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент представляет паклитаксел,

карбоплатин или винорелбин. В дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент представляет карбоплатин. В дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент В представляет винорелбин. дополнительном варианте осуществления, по меньшей мере, один противоопухолевый агент представляет паклитаксел. В одном варианте осуществления комбинация по настоящему изобретению включает соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или соль, в частности, его фармацевтически приемлемую соль, и, по меньшей мере, один противоопухолевый агент, который является ингибитором путей сигнальной трансдукции.

В еще варианте осуществления ингибитор путей сигнальной трансдукции представляет ингибитор рецепторной киназы факторов pocta VEGFR2, TIE2, PDGFR, BTK, erbB2, EGFr, IGFR-1, TrkA, TrkB, TrkC или c-fms. В еще одном варианте осуществления ингибитор является трансдукции путей сигнальной модотибитни серин/треониновой киназы rafk, akt РКС-зета. ИЛИ дополнительном варианте осуществления ингибитор путей сигнальной трансдукции представляет ингибитор нерецепторной тирозинкиназы, выбранной из семейства киназ src. В дополнительном варианте осуществления ингибитор путей сигнальной трансдукции является ингибитором c-src. В дополнительном варианте осуществления ингибитор путей сигнальной трансдукции является ингибитором онкогена Ras, выбранным из ингибиторов фарнезилтрансферазы и геранилгеранилтрансферазы. В дополнительном варианте осуществления ротибитини путей сигнальной трансдукции представляет ингибитор серин/треониновой киназы, выбранной из группы, состоящей из РІЗК.

В дополнительном варианте осуществления ингибитор путей сигнальной трансдукции представляет двойной ингибитор EGFr/erbB2, например N- $\{3-x$ лор-4-[(3-фторбензил)окси]фенил $\}-6-[5-(\{[2-(метансульфонил)этил]амино<math>\}$ метил)-2-фурил]-4- хиназолинамин.

В одном варианте осуществления комбинация по настоящему изобретению включает соединение формулы (IN), (IP) или (I) или

соль, в частности его фармацевтически приемлемую соль, и, по меньшей мере, один противоопухолевый агент, который является ингибитором сигналов клеточного цикла. В дополнительном варианте осуществления ингибитор сигналов клеточного цикла представляет ингибитор CDK2, CDK4 или CDK6.

Дополнительные примеры других терапевтических агентов (например, противоопухолевого агента) для применения в комбинации или совместном введении с соединением формулы (I-N), (I-P) или (I), представляют иммуномодуляторы.

здесь используется, «иммуномодуляторы» относятся любому соединению, включая моноклональные антитела, которые воздействуют на иммунную систему. Иммуномодуляторы использоваться в качестве противоопухолевых средств для лечения рака. Например, иммуномодуляторы включают, не ограничиваясь этим, антитела против CTLA-4, такие как ипилимумаб (YERVOY) и PD-1(Опдиво/ниволумаб антитела против Кейтруда/пембролизумаб). Другие иммуномодуляторы включают, не ограничиваясь этим, антитела к ICOS, антитела к ОХ-40, антитела к PD-L1, антитела к LAG3, антитела к ТІМ-3, антитела к 41ВВ и антитела к GITR.

Дополнительные примеры других терапевтических (противоопухолевого агента) для применения в комбинации или совместном введении с соединением по настоящему изобретению являются агентами против PD-L1. Анти-PD-L1-антитела и способы их получения известны в данной области. Такие антитела к PD-L1 могут быть поликлональными ИЛИ моноклональными рекомбинантными, и/или гуманизированными. Типичные антитела PD-L1 раскрыты в патентах США № 8217149, 8383796, 8552154, 91212224 и 877108 и в публикациях заявок на патент США 20110280877, 2014/0341902 и 20130045201. Дополнительные иллюстративные антитела к PD-L1 (также называемые CD274 или B7-H1) и способы их применения раскрыты в патентах США № 7943743, 8168179 и 7595048; WO2014055897, WO2016007235 и в публикациях заявок на патент США 20130034559, 20130034559 и 20150274835. Анти-PD-L1-антитела находятся на стадии разработки в качестве иммуномодулирующих агентов или иммуномодуляторов для лечения рака.

В варианте осуществления анти-PD-L1-антитело ОДНОМ представляет собой антитело, раскрытое в патенте США № 8217149. В еще одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело включает CDR антитела, раскрытого в патенте США № 8217149. В еще одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело представляет собой антитело, раскрытое в патенте США № 8779108. В еще ОДНОМ осуществления анти-PD-L1-антитело содержит CDR варианте антитела, раскрытого в заявке на патент США № 8779108. В еще одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело представляет раскрытое в публикации заявки на США анти-PD-L1-антитело анти-PD-L1-антитело содержит CDR антитела, раскрытого в публикации заявки на патент США 20130045201. В одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело представляет BMS-936559 (MDX-1105), которое было описано в WO 2007/005874. B еще одном варианте осуществления анти-PD-L1антитело представляет MPDL3280A (RG7446). В еще одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело представляет MEDI4736, которое является моноклональным анти-PD-L1-антителом, 2011/066389 и US 2013/034559. В еще одном варианте осуществления анти-PD-L1-антитело представляет $TECENTRIQ^{TM}$ (атезолизумаб), которое является иммунотерапевтическим препаратом против PDL1, 2016 года который был одобрен в США В мае ДЛЯ определенных типов рака мочевого пузыря. В еще одном варианте анти-PD-L1-антитело YW243.55.S70, осуществления представляет анти-PD-L1-антителом, является описанным 2010/077634 и патенте США № 8217149. Примеры анти-РD-L1-антител, пригодных для способов по настоящему изобретению, и способы их WO 2010/077634, WO 2007/005874, получения описаны в РСТ 2011/066389, патенте США № 8217149 и заявке на патент США 2013/034559.

Другие примеры mAb, которые связываются с PD-L1 человека, и являются пригодными в способе лечения, лекарственных средствах и применениях по настоящему изобретению, описаны в WO 0201/019906, W02010/077634 A1 и US8383796. Конкретные mAb против человеческого PD-L1, пригодные в качестве антагониста PD-1 в

способе лечения, лекарственных средствах и применениях по настоящему изобретению, включают MPDL3280A, BMS-936559, MEDI4736, MSB0010718C.

Дополнительные примеры других терапевтических агентов (противоопухолевого агента) для применения в комбинации или совместном введении с соединением по настоящему изобретению представляют антагонист PD-1.

«Антагонист PD-1» означает любое химическое соединение или биологическую молекулу, которые блокируют связывание PD-L1, экспрессированного в раковой клетке, с PD-1, экспрессированного иммунной клетке (Т-клетке, В-клетке или NKT-клетке) и предпочтительно также блокируют связывание экспрессированного в раковой клетке, с экспрессированным в иммунной клетке PD-1. Альтернативные названия или синонимы для PD-1 и его лигандов включают: PDCD1, PD1, CD279 и SLEB2 для PD-1; PDCD1L1, PDL1, B7H1, B7-4, CD274 и B7-H для PD-L1; и PDCD1L2, PDL2, B7-DC, Btdc и CD273 для PD-L2. В любых вариантах осуществления аспектов или вариантах осуществления настоящего изобретения, в которых человек нуждается в лечении, антагонист PD-1 блокирует связывание человеческого PD-L1 с PD-1 человека и предпочтительно блокирует связывание как человеческого PD-L1, так и PD-L2, с PD-1 человека. Аминокислотные последовательности человеческого PD-1 можно найти в NCBI Locus No: NP 005009. Аминокислотные последовательности человеческих PD-L1 и PD-L2 No: NP 054862 NP 079515 ОНЖОМ найти в NCBI Locus соответственно.

Антагонисты PD-1, пригодные в любом из аспектов настоящего изобретения, включают моноклональное антитело (mAb) или его антигенсвязывающий фрагмент, которые специфически связываются с PD-1 или PD-L1 и предпочтительно специфически связываются с PD-1 mAbчеловека или PD-L1 человека. может быть человеческим антителом, гуманизированным антителом или химерным антителом, и может включать константную область человека. В некоторых вариантах осуществления константная область человека выбрана из группы, состоящей из константных областей IgG1, IgG2, IqG3 и IqG4, и в предпочтительных вариантах константная область

человека представляет собой константную область IgG1 или IgG4. В некоторых вариантах осуществления антигенсвязывающий фрагмент выбран из группы, состоящей из фрагментов Fab, Fab'-SH, $F(ab')_2$, scFv и Fv.

Примеры mAb, которые связываются с человеческим PD-1 и пригодны в различных аспектах и вариантах осуществления настоящего изобретения, описаны в US 7488802, US 7521051, US8008449, US8354509, US8168757, WO2004/004771, WO2004/072286, WO2004/056875 и US2011/0271358.

Специфические mAb к человеческому PD-1, пригодные качестве антагониста PD-1 в любом из аспектов и вариантов настоящего изобретения, осуществления включают: MK-3475, гуманизированное IqG4 mAb со структурой, описанной в WHO Drug Infillemation, Vol. 27, \mathbb{N} 2, pp. 161-162 (2013), и которое содержит аминокислотные последовательности тяжелой и легкой цепей, показанные на фиг.6; ниволумаб, человеческое IgG4 mAb со структурой, описанной в WHO Drug Infillemation, Vol. 27, № 1, (2013), И которое содержит аминокислотные pp. последовательности тяжелой и легкой цепей, показанные на фиг. 7; гуманизированные антитела h409A11, h409A16 и h409A17, которые описаны в W02008/156712 и AMP-514, которые разрабатываются Meidmmune.

Другие антагонисты PD-1, используемые в любом из аспектов и осуществления настоящего изобретения, включают который специфически связывается с иммуноадгезин, PD-1предпочтительно специфически связывается с человеческим PD-1, например, слитый белок, содержащий внеклеточный ИЛИ связывающий фрагмент PD-L1 или PD-L2, слитый с константной областью, такой как Гс-область молекулы иммуноглобулина. Примеры молекул иммуноадгезии, которые специфически связываются с PD-1, описаны в WO 02010/027827 и WO2011/066342. Специфические слитые белки, пригодные в качестве антагониста PD-1 в способе лечения, лекарственных средствах и применениях по настоящему изобретению, AMP-224 (также известный B7-DCIg), который включают как представляет слитый белок PD-L2-FC и связывается с PD-1 человека.

Кейтруда/пембролизумаб является анти-PD-1-антителом, имеющимся на рынке для лечения рака легкого производства Merck. Аминокислотная последовательность пембролизумаба и способы его применения раскрыты в патенте США № 8168757.

Опдиво/ниволумаб является ПОЛНОСТЬЮ человеческим моноклональным антителом, коммерчески доступным от Bristol Myers направленным против негативного иммунорегуляторного Squibb, рецептора клеточной поверхности человека PD-1(рецептора программируемой смерти-1 или рецептора программируемой смерти клеток-1/РСD-1) с активностью потенцирования иммуного ответа. Ниволумаб связывается С И блокирует активацию трансмембранного белка надсемейства Iq, его лигандами PD-L1 и PD-L2, что приводит к активации Т-клеток и опосредуемых клетками ответов против опухолевых клеток ИЛИ Активированный PD-1 негативно регулирует активацию и эффекторную функцию Т-клеток посредством подавления активации пути PI3K/Akt. Другие названия для ниволумаба включают: BMS-936558, MDX-1106 и ONO-4538. Аминокислотная последовательность ниволумаба и способы применения и получения раскрыты в патенте США № 8008449.

Дополнительные примеры других терапевтических агентов (противоопухолевого агента) для применения в комбинации или совместном введении с соединением формулы (I-N), (I-P) или (I) представляют антитела к ICOS.

является костимулирующим Т-клеточным рецептором, отношением по структуре и функции к суперсемейству CD28/CTLA-4-Ig (Hutloff et al., «ICOS is an inducible T-cell co-stimulator structurally and functionally related to CD28», Nature, 397: 263-266 (1999)). Активация ICOS происходит посредством связывания ICOS-L (B7RP-1/B7-H2). B7-1 или B7-2 (лиганды для CD28 и CTLA4) не связывают или не активируют ICOS. Однако показано, что ICOS-L слабо связывается как с CD28, так и с CTLA-4 (Yao S. et al., «B7-H2 is a costimulatory ligand for CD28 in (5), 729-40 (2011)). Оказалось, human», Immunity, 34 экспрессия ICOS ограничивается Т-клетками. Уровни экспрессии ICOS различаются между различными субпопуляциями Т-клеток и в зависимости от статуса активации Т-клеток. Экспрессия ICOS была

показана на покоящихся ТН17-клетках, фолликулярном Т-хелпере (ТFH) и регуляторных Т-клетках (Treg); однако, в отличие от CD28; он не экспрессируется на высоком уровне в популяциях ТН1 и TH2 наивных Т-клеток (Paulos C.M. et al., «The inducible costimulator (ICOS) is critical for the development of human Th17 cells», Sci. Transl. Med., 2 (55), 55ra78 (2010)). Экспрессия ICOS сильно индуцируется на CD4+ и CD8+ эффекторных Т-клетках после активации через TCR-взаимодействие (Wakamatsu E. et al., «The inducible costimulator (ICOS) is critical for the development of human Th17 cells», Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 110 (3), 1023-8 (2013)).

CDR мышиных антител к ICOS человека, обладающих агонистической активностью, описаны в PCT/EP2012/055735 (WO 2012/131004). Антитела к ICOS также раскрыты в WO 2008/137915, WO 2010/056804, EP 1374902, EP1374901 и EP1125585.

Агонистические антитела к ICOS или ICOS-связывающим белкам 0201/13004, WO 2014/033327, WO описаны WO 201621207, US20160215059 и US20160304610. В одном варианте осуществления агонистические антитела к ICOS включают ICOS-связывающие белки или их антигенсвязывающие участки, содержащие одно или более из: CDRH1, последовательность показана в SEQ ID NO: 1; CDRH2, последовательность SEQ ID NO: 2; CDRH3, показана В последовательность SEQ ID NO: 3; показана в CDRL1, последовательность показана в SEO ID NO: 4; CDRL2, 5 и/или последовательность показана в SEQ ID NO: CDRL3, последовательность показана В SEQ ID NO: 6, или эквивалент каждого CDR, где близкий эквивалент имеет не более двух аминокислотных замен в указанном CDR, как описано в WO 02016/120789, которая включена в настоящее описание посредством ссылки во всей ее полноте. В одном варианте осуществления ICOSсвязывающий белок и.пи его антигенсвязывающий участок представляет агонистическое антитело к ICOS, содержащее область VH, включающую аминокислотную последовательность, по меньшей 90% идентичную аминокислотной последовательности, представленной в SEQ ID NO: 7, и/или область VL, содержащую 90% аминокислотную последовательность, по меньшей мере,

идентичную аминокислотной последовательности, представленной в SEQ ID NO: 8, как раскрыто в WO 2016/120789, где указанный ICOSсвязывающий белок специфически связывается с ICOS человека. В одном варианте осуществления ICOS-связывающий белок является агонистическим ICOS, содержащим антителом к область VH, включающую аминокислотную последовательность, представленную в 7, SEO NO: и область VL, включающую аминокислотную последовательность, представленную в SEQ ID NO: 8, как раскрыто в WO 02016/120789.

Ервой (ипилимумаб) является полностью человеческим анти-CTLA-4-антителом, производства Bristol Myers Squibb. Белковая структура ипилимумаба и способы применения описаны в патентах США \mathbb{N} 6984720 и 7605238.

CD134, также известный как ОХ40, является суперсемейства TNFR-рецепторов, который не экспрессируется конститутивно на покоящихся наивных Т-клетках, в отличие от CD28. OX40 является вторичной костимулирующей молекулой, экспрессируемой через 24-72 ч после активации; его лиганд, OX40L, также не экспрессируется на покоящихся антигенпрезентирующих клетках, но экспрессируется после NX активации. Экспрессия ОХ40 зависит от полной активации Т-клетки; без CD28 экспрессия ОХ40 замедляется, и его уровень в четыре раза ниже. Антитела к ОХ-40, слитые белки ОХ-40 и способы их применения раскрыты в патентах США № 750501; 7758852; 7858765; 7550140; 7960515; международных W02012027328; заявках W02013028231.

В одном варианте осуществления антиген ОХ40-связывающий WO 02012/027328 представляет собой описанный В (PCT/US2011/ 048752), дата подачи международной заявки 2011 В августа Γ . еще одном варианте осуществления антигенсвязывающий белок содержит CDR антитела, раскрытого в WO 02012/027328 (PCT/US2011/ 048752), дата подачи международной заявки 23 августа 2011 г., или CDR с 90% идентичностью с раскрытыми последовательностями CDR. В еще ОДНОМ варианте осуществления антигенсвязывающий белок содержит VH, VL или оба антитела, раскрытого в WO 02012/027328 (PCT/US2011/048752), дата подачи международной заявки 23 августа 2011 г., или VH или VL с 90% идентичностью к раскрытым последовательностям VH или VL.

В еще одном варианте осуществления антиген ОХ40-связывающий белок раскрыт в WO 02013/028231 (PCT/US2012/024570), дата подачи международной заявки 9 февраля 2012 г., которая включена здесь посредством ссылки в полном объеме. В еще ОДНОМ осуществления антигенсвязывающий белок содержит CDR антитела, раскрытого в WO 2000/002231 (PCT/US2012/024570), дата подачи 9 февраля 2012 г., или CDR 90% международной заявки идентичностью с раскрытыми последовательностями CDR. В еще одном варианте осуществления антигенсвязывающий белок содержит VH, VL раскрытого В WO 02013/028231 антитела, (PCT/US2012/024570), дата подачи международной заявки 9 февраля или VH или VL с 90% идентичностью с раскрытыми последовательностями VH или VL. В одном варианте осуществления ОХ40-связывающий белок представляет выделенное агонистическое антитело к ОХ40, содержащее вариабельную область легкой цепи, имеющую последовательность, по меньшей мере, на 90% идентичную аминокислотной последовательности SEQ ID NO: 10, как раскрыто в WO 02013/028231, и вариабельную область тяжелой цепи, имеющую последовательность, по меньшей мере, на 90% идентичную аминокислотной последовательности SEQ ID NO: 4, как раскрыто в WO 02013/028231. В одном варианте осуществления антиген ОХ40связывающий белок представляет выделенное антитело, содержащее вариабельную область легкой цепи, содержащую аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 10, как раскрыто 02013/028231, и вариабельную область тяжелой цепи, содержащую аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 4, как раскрыто в W02013/028231.

Таким образом, в одном варианте осуществления обеспечиваются способы лечения человека, нуждающегося в этом, включающие введение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли и, по меньшей мере, одного иммуномодулятора. В одном варианте осуществления иммуномодулятор выбран из агонистического антитела к ICOS, антитела к ОХ-40 или антитела к PD-1. В одном варианте осуществления человек страдает раком. Также здесь

обеспечивается применение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли в комбинации, по меньшей мере, с одним иммуномодулятором для лечения человека, нуждающегося в этом.

Дополнительные примеры других терапевтических агентов для применения в комбинации или совместном введении с соединением формулы (I-N), (I-P) или (I) или его солью представляют иммуностимулирующие агенты.

Как здесь используется, термин «иммуностимулирующий агент» относится к любому агенту, который может стимулировать иммунную систему. Как здесь используется, иммуностимулирующие агенты включают, не ограничиваясь этим, вакцинные адъюванты, такие как агонисты типа Toll-подобных рецепторов, блокаторы иммунных контрольных точек Т-клеток, такие как mAb к PD-1 и СТL4, и агонисты иммунных контрольных точек Т-клеток, такие как агонистические mAb к ОХ-40 и ICOS. Как здесь используеся, термин «иммуностимулирующий агент» относится к любому агенту, который может стимулировать иммунную систему. Как здесь используется, иммуностимулирующие агенты включают, не ограничиваясь этим, вакцинные адъюванты.

Термин «Toll-подобный рецептор» (или «TLR»), используемый члену семейства белков Toll-подобных здесь, относится K рецепторов или его фрагменту, который является сенсором микробного продукта и/или инициирует адаптивный иммунный ответ. В одном варианте осуществления TLR активирует дендритную клетку (DC). Toll-подобные рецепторы (TLR) представляют собой семейство паттерн-распознающих рецепторов, которые первоначально идентифицированы в качестве сенсоров врожденной системы, которые распознают микробные патогены. TLR распознают различные структуры в микробах, часто называемые (патоген-ассоциированные молекулярные паттерны). Связывание лиганда с TLR вызывает каскад внутриклеточных сигнальных путей, которые индуцируют продукцию факторов, связанных с воспалением и иммунитетом. У людей было определено наличие десяти TLR. TLR, которые экспрессируются на поверхности клеток, включают TLR-1, -2, -4, -5 и -6, тогда как TLR-3, -7/8 и -9 экспрессируются в компартменте ER. Субпопуляции DC человека можно идентифицировать

на основе различных паттернов экспрессии TLR. В качестве примера миелоидная или «обычная» субпопуляция DC (mDC) экспрессирует TLR 1-8 при стимуляции, и продуцируется каскад маркеров активации CD86, (например, CD80, MHC класса I И II, CCR7), провоспалительных цитокинов И хемокинов. Результатом этой стимуляции и полученной экспрессии является антигенспецифическое праймирование CD4+ и CD8+ Т-клеток. Данные DC приобретают повышенную способность захватывать антигены и презентировать их соответствующей форме Т-клеткам. В противоположность, плазмоцитоидная субпопуляция DC (pDC) экспрессирует только TLR7 и TLR9 при активации, с последующей активацией NK-клеток, также Т-клеток. Поскольку погибающие опухолевые клетки могут неблагоприятное влияние функцию DC, на высказано предположение, что активация DC агонистами TLR может быть полезна для праймирования противоопухолевого иммунитета в иммунотерапевтическом подходе к Также лечению рака. было высказано предположение, что для успешного лечения рака молочной железы с использованием лучевой терапии и химиотерапии требуется активация TLR4.

Агонисты TLR, известные в данной области, и которые можно использовать в настоящем изобретении, включают, не ограничиваясь этим, следующее: Pam3Cys, агонист TLR1/2; CFA, агонист TLR2; MALP2, arohuct TLR2; Pam2Cys, arohuct TLR2; FSL-I, arohuct TLR-TLR-2; полиинозиновая:полицитидиловая Hib-OMPC, агонист кислота (Poly I:C), агонист TLR3; полиадениловая-полиуридиловая кислота (поли AU), агонист TLR3; полиинозиновая-полицитидиловая стабилизированная кислота, поли-L-лизином карбоксиметилцеллюлозой (Hiltonol), агонист TLR3; бактериальный флагеллин, агонист TLR5; имиквимод, агонист TLR7; резиквимод, агонист TLR7/8; локсорибин, агонист TLR7/8; и неметилированный СрG-динуклеотид (CpG-ODN), агонист TLR9.

Дополнительные агонисты TLR, известные в данной области, и которые можно использовать в настоящем изобретении, включают, не ограничиваясь этим, аминоалкилглюкозаминидфосфаты (AGP), которые, как известно, связываются с рецептором TLR4, пригодны в качестве вакцинных адъювантов и иммуностимулирующих агентов для

стимуляции продукции цитокинов, активируя макрофаги, способствуя ответу врожденной иммунной системы и увеличивая продукцию антител у иммунизированных животных. Примером природного TLR4 является бактериальный LPS. агониста Примером полусинтетического агониста TLR4 является монофосфорил-липид А (MPL). AGP и их иммуномодулирующие эффекты через TLR4 раскрыты в патентных публикациях, таких как WO 2006/016997, WO 2001/090129 и/или в патенте США № 61131918, и были описаны в литературе. Дополнительные производные AGP раскрыты в патенте США № 7122919, патенте США № 6525028 и патенте США № 6911434. Некоторые AGP функционируют в качестве агонистов TLR4, в то время как другие признаны антагонистами TLR4.

В одном варианте осуществления иммуностимулирующим агентом для применения в комбинации с соединениями по настоящему изобретению является агонист TLR4. В одном варианте осуществления агонист TLR4 относится к CRX-601 и CRX-527. Их структуры приведены ниже:

Кроме того, в еще одном предпочтительном варианте осуществления используется агонист TLR4, CRX 547, имеющий структуру, показанную ниже.

CRX 547

Другие варианты осуществления включают AGP, такие как CRX 602 или CRX 526, обеспечивающие повышенную стабильность к AGP, имеющие более короткие вторичные ацильные или алкильные цепи.

CRX 602

Таким образом, ОДНОМ варианте осуществления В обеспечиваются способы лечения человека, нуждающегося в этом, включающие введение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли и, по меньшей мере, одного иммуностимулирующего агента. одном варианте осуществления иммуностимулирующим агентом является агонист TLR4. В одном варианте осуществления иммуностимулирующим агентом является AGP. В еще одном варианте осуществления агонист TLR4 выбран из соединения, имеющего формулу CRX-601, CRX-527, CRX-547, CRX-602 или CRX-526. В одном варианте осуществления человек страдает раком. Также здесь

обеспечивается применение соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) или его соли в комбинации, по меньшей мере, с одним иммуностимулирующим агентом для лечения человека, нуждающегося в этом.

В дополнение к иммуностимулирующим агентам, описанным выше, ПО настоящему изобретению МОГУТ композиции дополнительно содержать другие терапевтические агенты, которые за счет их адъювантной природы могут функционировать с обеспечением стимуляции иммунной системы в отношение ответа на опухолевые В присутствующие инактивированной опухолевой клетке(ах). Такие адъюванты включают, не ограничиваясь этим, липиды, липосомы, инактивированные бактерии, которые индуцируют врожденный иммунитет (например, инактивированные или ослабленные Listeriamonocytogenes), композиции, которые опосредуют активацию врожденной иммунной системы через NOD-подобные рецепторы (NLR), рецепторы RLR, подобные продукту гена-I (RIG-I), индуцируемому ретиноевой кислотой, и/или рецепторы лектинов С-типа (CLR). РАМР включают липопротеины, липополипептиды, пептидогликаны, зимозан, липополисахарид, порины Neisseria, флагеллин, профиллин, галактоцерамид, мурамилдипептид. Пептидогликаны, липопротеины и липотейхоевые кислоты являются компонентами клеточной стенки грамположительных бактерий. Липополисахариды экспрессируются большинством бактерий, где ИЗ примеров является MPL. Флагеллин относится СТРУКТУРНОМУ компоненту бактериальных жгутиков, секретируется патогенными и комменсальными бактериями. rt.-Галактозилцерамид (rt.-GalCer) является активатором естественных Т-клеток-киллеров (NKT). Мурамилдипептид является биологически активным мотивом пептидогликана, общего для всех бактерий.

За счет их адъювантных свойств агонисты TLR предпочтительно используются в комбинации с другими вакцинами, адъювантами и/или иммуномодуляторами, и могут комбинироваться в различных комбинациях. Таким образом, в некоторых вариантах осуществления описанные здесь соединения формулы (I-N), (I-P) или (I), которые связываются с STING и индуцируют зависимую от STING активацию ТВКІ и инактивируют опухолевую клетку, которая экспрессирует и

секретирует один или более цитокинов, которые стимулируют индукцию, рекрутмент и/или созревание DC, как здесь описано, можно вводить вместе с одним или более агонистами TLR для терапевтических целей.

Индолеамин-2,3-диоксигеназа 1 (IDO1) является ключевым иммуносупрессивным ферментом, который модулирует иммунный ответ, способствуя противоопухолевый генерации регуляторных Т-клеток и блокируя активацию эффекторных Т-клеток, тем самым облегчая рост опухоли, позволяя опухолевым клеткам избегать иммунного надзора (Lemos H. et al., Cancer Res., 2016, Apr. 15, 76 (8): 2076-81), (Munn D.H. et at., Trends Immunol, 193-207). Другие активные 2016 Mar., 37 (3): ингредиенты (противоопухолевые агенты) для применения в комбинации совместном введении с соединениями по настоящему формулы (I-N), (I-P) или (I) представляют ингибиторы Эпакадостат, ((Z)-N-(3-бром-4-фторфенил)-N'-гидрокси-4-[2-(сульфамоиламино) этиламино] -1, 2, 5-оксадиазол-3-карбоксамидин) является высокоэффективным и селективным ингибитором фермента IDO1 для перорального введения, который отменяет опухольассоциированную иммунную супрессию и восстанавливает эффективные противоопухолевые иммунные ответы. Эпакадостат раскрыт в патенте CIIIA № 8034953.

Дополнительные примеры других терапевтических агентов (противоопухолевого агента) для применения в комбинации или совместном введении с соединением формулы (I-N), (I-P) или (I) представляют ингибиторы CD73 и антагонисты аденозина A2a и A2b.

В одном варианте осуществления соединение по изобретению может быть использовано с другими терапевтическими способами лечения инфекционного заболевания. В частности, предусматриваются противовирусные и антибактериальные средства.

Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, пригодным для профилактики или лечения бактериальных и вирусных инфекций. Примеры таких агентов включают, без ограничения: ингибиторы полимеразы, такие как описанные в WO 2004/037818-A1,

а также раскрытые в WO 2004/037818 и WO 2006/045613; JTK-003, JTK-019, NM-283, HCV-796, R-803, R1728, R1626, а также описанные 2006/018725, 2004/074270, WO WO2003/095441, US2005/0176701, WO 2006/020082, WO 2005/080388, WO 2004/064925, WO 2004/065367, WO 2003/007945, WO 02/04425, WO 2005/014543, WO 2003/000254, EP 1065213, WO 01/47883, WO 2002/057287, WO 2002/057245 и аналогичные агенты; ингибиторы репликации, такие как ацикловир, фамцикловир, ганцикловир, цидофовир, ламивудин и аналогичные агенты; ингибиторы протеаз, такие как ингибиторы протеазы ВИЧ саквинавир, ритонавир, индинавир, нелфинавир, ампренавир, фосампренавир, бреканавир, атазанавир, типранавир, палинавир, лазинавир, и ингибиторы протеазы HCV (вируса гепатита VX-950, SCH503034; BILN2061, И аналогичные нуклеозидные и нуклеотидные ингибиры обратной транскриптазы, такие как зидовудин, диданозин, ламивудин, залцитабин, абакавир, ставидин, адефовир, адефовир дипивоксил, фозивудин, тодоксил, эмтрицитабин, аловудин, амдоксовир, элвуцитабин, и аналогичные ненуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы агенты; (включая агент, обладающий антиокислительной активностьб, такой как иммунокал, олтипраз и так далее), такие как невипарин, делавердин, эфавиренз, ловирид, иммунокал, олтипраз, каправирин, ТМС-278, ТМС-125, этравирин и аналогичные агенты; ингибиторы проникновения в клетку, такие как энфувиртид (T-20), PRO-542, PRO-140, TNX-355, BMS-806, 5-Helix, и аналогичные агенты; ингибиторы интегразы, такие как L-870,180 и аналогичные агенты; ингибиторы почкования, такие как РА-344 и РА-457, аналогичные агенты; ингибиторы хемокиновых рецепторов, такие как викривирок (Sch-C), Sch-D, ТАК779, маравирок (UK-427,857), ТАК449, а также раскрытые в WO 02/74769, WO 2004/054974, WO 2004/055012, WO 2004/055010, WO 2004/055016, WO 2004/055011 и WO 2004/054581, И аналогичные агенты; фармакокинетические усилители, такие как кобицистат; ингибиторы нейраминидазы, такие как CS-8958, занамивир, осельтамивир, перамивир, и аналогичные агенты; блокаторы ионных каналов, такие как амантадин или римантадин, и аналогичные агенты; и интерферирующая как ISIS-14803 антисмысловые олигонуклеотиды и такие

аналогичные агенты; противовирусные агенты с неопределенным механизмом действия, например, раскрытые в WO 2005/105761, WO 2003/085375, WO 2006/122011, рибавирин и аналогичные агенты.

формулы (I-N), (I-P) Соединения ИЛИ (I)XN фармацевтически приемлемые соли также можно использовать В комбинации с другими терапевтическими агентами, которые могут пригодными В лечении герпесвирусных инфекций, быть ассоциированных с саркомой Капоши (KSHV и KSHV), включают, без ограничения, химиотерапевтические агенты, такие как блеомицин, винбластин, винкристин, циклофосфамид, преднизон, алитретиноин и липосомальные антрациклины, такие как доксорубицин, даунорубицин, иммунотерапевтические средства, такие как ритуксимаб, тоцилизумаб, силтуксимаб и другие, такие как паклитаксел и рапамицин.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент является антимикобактериальным агентом или бактерицидным антибиотиком. Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемые соли также можно использовать в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, который быть пригоден в лечении туберкулезной инфекции может (Mycobacterium tuberculosis) и Tularemia (Francisella tularensis), включают, без ограничения, препараты первой линии для перорального введения изониазид, рифампицин, пиразинамид, рифабутин; этамбутол, стрептомицин, инъекционные включающие канамицин, амикацин, капреомицин, стрептомицин; фторхинолоны, включающие лексифлоксацин, моксифлоксацин, офлоксацин; пероральные бактериостатики на основе парааминосалициловой кислоты, циклосерин, теризидон, тионамид, протионамид; SQ-109 PNU-100480, рифапентин, линезолид, PA-824 AZD5847, гатифлоксацин, моксифлоксацин, Сиртуро (бедаквилин), деламанид (ОРС-67683) и средства с неопределенным механизмом действия в лечении лекарственно-устойчивого туберкулеза, включая линезолид, амоксициллин/клавуланат, тиоацетазон, клофазимин, имипенем/циластатин, изониазид в высоких дозах, кларитромицин, ципрофлоксацин. Соединения формулы (IN), (IP) или (I) и их

фармацевтически приемлемые соли также можно использовать в комбинации с антимикобактериальным агентом (таким как изониазид (INH), эгамбутол (Myambutol®), рифампин (Rifadin®) и пиразинамид (PZA)), бактерицидный антибиотик (такой как рифабутин (микобутин) или рифапентин (Priftin®)), аминогликозид (капреомицин), фторхинолон (левофлоксацин, моксифлоксицин, офлоксацин), тиоамид (эхионамид), циклоспорин (Sandimmune®), парааминоалициловую кислоту (Paser®), циклосерин (Seromycin®), канамицин (Kantrex®), стрептомицин, виомицин, капреомицин (Capastat®)), стеарилхинат фумарат (Sirturo®), оксазолидинон (Sutezolid®), PNU-100480 или деланид (OPC-67683).

Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемые соли также могут быть использованы в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, который может быть пригоден в лечении хламидийной инфекции, включая без ограничения, азитромицин, доксициклин, эритромицин, левофлоксацин, офлаксацин.

Соединения по настоящему изобретению также можно использовать в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, который может быть пригоден в лечении инфекции, вызываемой плазмодиями, которые включают, без ограничения, хлорохин, атовакуон-прогуанил, артеметерлюмефантрин, мефлохин, хинин, хинидин, доксоциклин, циннамицин, артесунат, примаквин.

При лечении амиотрофического бокового склероза (ALS) соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации с блокатором глутаматных рецепторов (ритузолом (Rilutek®)), хинидином (Nuedexta®), антихолинергиками (амитриптилином®, Artane®, скополаминовый пластырь (Transderm Scop®)), симпатомиметиками (псевдоэфедрином), муколитиками (гвайфенезином) или анальгетиками (трамадолом (Ultram®), кеторолаком (торадолом), морфином, пластырь с фентанилом (Duragesic®)).

При лечении рассеянного склероза соединение формулы (I-N),

(I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации с кортикостероидами (преднизоном, метилпреднизолоном), интерфероном бета-1A (Avonex®, Extavia®, Rebif®, Betaseron®), пегинтерфероном бета-1A (Plegridy®), глатирамером ацетатом (Сорахопе®); глатирамером ацетатом (Glatopa® - дженериковый эквивалент копаксона); диметилфумаратом (Tecfidera®); финголимодом (Gilenya®)); терифлуномидом (Aubagio®); далфампридином (Ampyra®); даклизумабом (Zinbryta®); алемтузумабом (Lemtrada®); натализумабом (Tysabri®); или митоксантроном гидрохлоридом (Novantrone ®).

Соединения по настоящему изобретению также могут быть использованы в качестве адъювантов для повышения иммунного ответа, индуцированного к любому конкретному антигену, и/или снижения реактогенности/токсичности у пациента, особенно человека, нуждающегося в этом. При этом соединение по настоящему изобретению можно использовать в комбинации с вакцинными композициями для модификации, особенно для усиления иммунного ответа, например, увеличением уровня или продолжительности защиты и/или обеспечения снижения дозы антигена.

формулы (I-N), (I-P) или (I) и Соединения фармацевтически приемлемые соли можно использовать в комбинации с одной или более вакцинами или иммуногенными антигенами, пригодными для профилактики или лечения вирусных инфекций. Такие вакцины или иммуногенные антигены включают, без ограничения, белки ИЛИ частицы, полученные из патогенов, такие аттенуированные вирусы, вирусные частицы и вирусные белки, обычно используемые в качестве иммуногенных соединений. Примеры вирусов и вирусных антигенов включают, без ограничения, полиовирусы, циронавириды и коронавирусы, риновирусы (все подтипы), аденовирусы (все подтипы), вирус гепатита А, вирус гепатита В, вирус гепатита С, вирус гепатита D, папилломавирусы человека (включая все подтипы), вирус бешенства (все подтипы), Т-лимфотропный вирус человека (все подтипы), вирус краснухи (все подтипы), вирус эпидемического паротита, вирус Коксаки В (все подтипы), энтеровирусы человека, герпесвирусы, включая

цитомегаловирус, вирус Эпштейна-Барра, вирус простого герпеса, вирус варицелла-зостер, вирус иммунодефицита человека (ВИЧ) (все вирус Эпштейна-Барра, реовирусы (все филовирусы, включая вирус Марбург и вирус Эбола (все штаммы), аренавирусы, включая вирус лимфоцитарного хориоменингита, вирус Ласса, вирусы Хунин и вирус Мачупо, арбовирусы, включая вирус лихорадки Западного Нила, вирусы денге (все серотипы), вирус вирус клещевой лихорадки Колорадо, вирус Синдбис, Зика, тогавирусы, флавивирусы, буньявирусы, реовирусы, рабдовирусы, ортомиксовирусы, поксвирусы, включая ортопоксвирусы натуральной оспы, вирус оспы обезьян, вирус осповакцины), ятапоксвирусы (танапоксвирус, вирус, вызывающий опухоли моллюскипоксвирус, парапоксвирус, вирус лихорадки, хантавирусы, включая вирус Хантаан, вирус Сеул, вирус Добрава, вирус Син Номбре, вирус Пуумала и Добрава-подобный вирус Сааремаа, вирусы парагриппа человека и вирусы гриппа (все H1N1 и свиного гриппа, респираторнотипы), вирусы гриппа синцитиальный вирус (все подгруппы), ротавирусы, в том числе ротавирусы человека АЕ, бычий ротавирус, ротавирус макакрезусов, полиомавирусы, включая вирус обезьян 40, вирус ЈС, вирус ВК, колтивирусы, вирус Иач, кальцивирусы и парвовирусы, включая депендовирус, парвовирус и эритровирус.

Следовательно, настоящее изобретение обеспечивает иммуногенную композицию, содержащую антиген или антигенную композицию, и соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль. Также обеспечивается вакцинная композиция, содержащая антиген или антигенную композицию, и соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль.

Соединения формулы (I-N), (I-P) или (I) и их фармацевтически приемлемые соли также можно использовать в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, который может быть пригоден в профилактике или лечении вирусных инфекций, например, в иммунной терапии (например, интерферон или другие цитокины/хемокины, модуляторы рецепторов цитокинов/хемокинов, агонисты или антагонисты цитокинов и

аналогичные агенты); и терапевтические вакцины, противофиброзные агенты, противовоспалительные агенты, такие как кортикостероиды или НПВС (нестероидные противовоспалительные средства) и аналогичные средства.

Соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с Другими противовоспалительными агентами, включая пероральные или местные кортикостероиды, анти-TNF агенты, 5-аминосалициловую кислоту и препараты на основе мезаламина, гидроксиоклохины, тиопурины, метотрексат, циклофосфамид, циклоспорин, ингибиторы кальциневрина, микофеноловую кислоту, ингибиторы mTOR, ингибиторы JAK, ингибиторы Syk, противовоспалительные биологические препараты, включая анти-IL6 биологические препараты, анти-IL1 биологические препараты, анти-IL17 биологические препараты, анти-CD22, анти-интегрин-агенты, анти-IFNa, анти-CD20 или анти-CD4 и другие ингибиторы цитокинов или биологические агенты к рецепторам Т-клеток или В-клеток или интерлейкинам.

Например, при лечении системной красной волчанки и связанных с волчанкой расстройств соединение, которое модулирует STING, в частности соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации, по меньшей мере, с одним другим терапевтическим агентом, включая кортикостероид (такой как преднизолон (Delatsone®, Orapred, Millipred, Omnipred, Econopred, Flo-Pred), иммунодепрессант (такой как метотрексат (Rhuematrex®, Trexall®), дексаметазон (Decadron®, Solurex®), микофенолата мофетил (Cellcept®), Тастоlimus®, Sirolimus®), В-клеточную терапию (белимумаб (Benlysta®), В-клеточный ингибитор (Atacicept®, Apratuzumab® (анти-CD22), SBI-087 (анти-CD20), антитело против ВАFF (LY2127399, A623), Velcade®), азатиоприн (Azasan®, Imuran®), триамщинолон (Clinacort®, Kenalog-10®), гидроксихлорохин (Plaquenil®), талидомид (Immunoprin®, Contergan®),

иммуноглобулиновую терапию (HyQiva®, Flebogamma®, Gamunex®, Privigen®, Gammagard®), анти-интерферон-альфа терапию (Rontalizumab®, Sifalimumab®, AGS-009®, IFN Kinoid), блокаторы TLR7 и TLR9 (IMO-3100), анти-цитокин-агенты (анти-IL6 (CNTO-136), анти-интерферон-гамма (AMG811), иммуномодулирующие препараты (Lupuzor™, Abatacept, Orencia®, AMG557, Laquinimod, Paquinimod, Leflunomide, анти-ICOS (Medi-570), анти-CD40-лигандантитело (CDP7657)) и/или ингибитор агрегации тромбоцитов (аспирин).

При лечении васкулита и заболевания с воспалением сосудов малого или среднего размера соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с алкилирующими агентами (циклофосфамид, Cytoxan®), противоревматическое анти-CD20-антитело (Rituxan®, Rituximab®) и ингибиторы на основе анти-TNF α (Etanrcept®).

При лечении псориаза соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I), или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с иксекизумабом, тилдракизумабом (MK-3222) или секукинумабом (AIN457).

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент выбран из ингаляционного кортикостероида, бета-агониста с длительным действием, комбинации ингаляционного кортикостероида и бета-агониста с длительным действием, бета-агониста с коротким действием, модификатора лейкотриенов, анти-IgE, бронхолитика метилксантина, ингибитора тучных клеток и мускаринового антагониста длительного действия. Например, при лечении астмы соединение, которое ингибирует STING, в частности соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с ингаляционным кортикостероидом ((ICS), таким как флутиказона ацетат $(Flovent^{\otimes})$, беклометазона дипропионат $(QVAR^{\otimes})$, будесонид (Pulmicort),

триамцинолона ацетонид (Azmacort®), флунизолид (Aerobid®), мометазон фуорат (Asmanex®, Twisthaler®) или циклесонид $(Alvesco^{(8)})$, бета-агонистом длительного действия (LABA), таким формотерола фумарат (Foradil®), салметерола ксинафоат $(Serevent^{\circledast})$), комбинация ICS и LABA (таких как флутиказона фуроат вилантерол (Breo Ellipta®), ингаляционный препарат (Symbicort®), формотерол/будесонид беклометазон дипропионат/формотерол (Inuvair®) и флутиказона пропионат/салметерол (Advair $^{\otimes}$), бета-агонистом короткого действия ((SABA), таким как альбутеролсульфат (ProAir®, Proventil HFA®, Ventolin HFA®, AccuNeb® ингаляционный раствор), левалбутерола тартрат (Хорепех® HFA), ипратропия бромид/альбутерол (Combivent® Respimat®), ипратропия бромид (Atrovent® HFA), модификатором лейкотриенов (таким как монтелукаст натрий (Singulair $^{\$}$), зафирлукаст (Accolate®) или зилейтон (Zyflo®) и анти-IgE (например, омализумаб (Xolair $^{(8)}$), бронхолитиком метилксантином (таким как теофиллин (Accurbron®, Aerolate®, Aquaphyllin®, Asbron[®], Bronkodyl[®], Duraphyl[®], Elixicon[®], Elixomin[®], Elixophyllin®, Labid®, Lanophyllin®, Quibron-T®, Slo-Bid®, Slo-Phyllin®, Somophyllin®, Sustaire®, Synophylate®, T-Phyll®, Theo-24[®], Theo-Dur[®], Theobid[®], Theochron[®], Theoclear[®], Theolair[®], Theolixir[®], Theophyl[®], Theovent[®], Uni-dur[®], Uniphyl[®]), ингибитором тучных клеток (таким как кромолин натрий (Nasalcrom $^{\otimes}$) и недокромил натрий (Tilade $^{(8)}$), мускариновым антагонистом длительного действия (LAMA), таким как мометазона фуроат/формотерола фумарат дигидрат (Dulera®)).

Другие агенты, которые могут быть пригодны для применения в комбинированной терапии в лечении астмы, включают ингибитор протеинтирозинкиназ (маситиниб), антагонист CRTH2/D-простаноидного рецептора (AMG 853), индакатерол (Arcapta®Neohaler®), аэрозоль с эпинефрином для ингаляции (E004), флутиказона фуроат/флутиказона пропионат, винатерол для

ингаляций/флутиказона фуроат порошок (RelovairTM), флутиказона пропионат/эфотерола фумарат дегидрат (Flutiform[®]), реслизумаб, сухой порошок сальбутамола для ингаляций, тиотропия бромид (Spiriva[®]HandiHaler[®]), формотерол/будесонид (Symbicort[®]SMART[®]), флутиказона фуроат (Veramyst[®]), Vectura VR506, лебрикизумаб (RG3637), комбинация ингибитора фосфодиэстеразы (PDE)-3 и (PDE)-4 (RPL554).

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент выбран из бетаагониста длительного действия, ингаляционного антихолинергического или мускаринового антагониста длительного действия, ингибитора фосфодиэстеразы, комбинации ингаляционного кортикостероида и бета-агониста длительного действия, бетаагониста короткого действия и ингаляционного кортикостероида. Например, при лечении COPD соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с (например, сальметеролом ксинафоатом (Serevent), умеклидинием/вилантеролом (Anuro Ellipta®), умеклидинием (Incruse Ellipta®), аформотеролом тартратом (Brovana®), формотеролом фумаратом порошком для ингаляций (Foradil $^{\$}$), индакатеролом (Arcapta[®] Neohaler[®]) или флутиказоном малеатом пропионатом/эфотеролом фумаратом дегидратом (Flutiform $^{\otimes}$)), ингаляционным антихолинергическим антагонистом (или мускариновым антагонистом) длительного действия, таким как тиотропия бромид (Spiriva®) и аклидиния бромид (Tudorza® Pressair®), ингибитором фосфодиэстеразы (PDE-r) (таким как рофлумилат, Daliresp®), комбинацией ICS/LABA (например, флутиказона вилантерола (Breo Ellipta®), флутиказона пропионатом/сальметерола будесонида/формотерола (Symbicort®), мометазона/формотерола (Dulera®), ипратропия бромида/альбутерола сульфата (Duoneb®, Atrovent®), албутерол/ипратропий (Combivent Respimat®)), SABA (таким как ипратропия бромид (Atrovent®) и альбутерола сульфат ($ProAir^{\$}$, $Proventil^{\$}$)) и ICS (таким как будесонид ($Pulmicort^{\$}$) и флутиказона пропионат ($Flovent^{\$}$), беклометазона дипропионат ($QVAR^{\$}$).

Другие агенты, которые могут быть пригодны для применения в комбинированной терапии при лечении СОРД, включают SCH527123 (антагонист СХСR2), гликопиррония бромид ((NVA237) Seebri® Breezhaler®), гликопиррония бромид и индакатерола малеат ((QVA149) Ultibro® Breezhaler®), гликопирроний и формотерола фумарат (РТ003), индакатерола малеат (QVA149), оладатерол (Striverdi® Respimat®), тиотропий (Spiriva®)/олодатерол (Striverdi® Respimat®) и аклидиний/формотерол для ингаляций.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент выбран из перорального кортикостероида, антитимоцитарного глобулина, талидомида, хлорамбуцила, блокатора кальциевых каналов, местного успокаивающего средства, ингибитора АСЕ, ингибитора обратного захвата серотонина, ингибитора рецептора эндотелина-1, антифибротического агента, ингибитора протонного насоса или иматиниба, ARG201 и тоцилизумаба. Например, при лечении системной склеродермии соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с пероральным кортикостероидом (таким как преднизолон (Delatsone®, Orapred, Millipred, Omnipred, Econopred, Flo-Pred), иммунодепрессантом (таким как метотрексат (Rhuematrex®, Trexall $^{\$}$), циклоспорин (Sandimmune $^{\$}$), антитимоцитарный глобулин $(Atgam^{\$})$, микофенолат мофетил $(CellCept^{\$})$, циклофосфамид (Cytoxan[®]), FK506 (такролимус), талидомид (Thalomid[®]), хлорамбуцил (Leukeran®), азатиоприн (Imuran®, Azasan®)), блокатором кальциевых каналов (таким как ни ϕ eдипин (Procardia $^{\otimes}$, Adalat®) или никардипин (Cardene®), местным успокаивающим средством (нитроглицериновая мазь), ингибитором АСЕ (таким как лизиноприл (Zestril®, Prinivil®), дилтиазем (Cardizem®, Cardizem

SR®, Cardizem CD®, Cardia®, Dilacor®, Tiazac®)), ингибитором обратного захвата серотонина (таким как флуоксетин $(Prozac^{\otimes})$), ингибитором рецептора эндотелина-1 (таким как босентан (Tracleer®) или эпопростенол (Flolan®, Veletri®, Prostacyclin®)) антифибротическим агентом (таким как колхицин парааминобензойной кислотой (PABA), диметилсульфоксидом (DMSO) и D-пеницилламином (Cuprimine[®], Depen[®]), интерфероном-альфа и интерфероном-гамма (INF-g)), ингибитором протонного насоса (таким как омепразол (Prilosec®), метоклопрамид (Reglan®), лансопразол (Prevacid®), эзомепразол (Nexium®), пантопразол (Protonix®), рабепразол (Aciphex®)) или иматиниб (Gleevec®) ARG201 (arGentis Pharmaceutical), белимумаб (Benlysta®), тоцилизумаб ($Actema^{\$}$).

При лечении синдрома Шегрена соединение, которое модулирует STING, в частности соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с противоревматическими агентами (гидроксихлорохином и Plaquenil®, Ridaura®, Kineret®), холинергическими агонистами (Salagen®, Evoxac®), ингибиторами JAK (Xelijanz® и анти-TNF α) (Remicade®, Humira®, Enbrel®, Cimzia®, Simponi®).

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент представляет цилиарный нейротрофический фактор роста или агент переноса генов. Например, при лечении пигментного ретинита соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с цилиарным нейротрофическим фактором роста (NT-501-CNTF) или агентом для переноса генов, UshStat®.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент выбран из трехвалентной (IIV3) инактивированной противогриппозной вакцины, четырехвалентной (IIV4) инактивированной противогриппозной вакцины, трехвалентной рекомбинантной противогриппозной вакцины, четырехвалентной живой аттенуированной противогриппозной

вакцины, противовирусного агента или инактивированной противогриппозной вакцины. Например, при лечении соединение, которое модулирует STING, в частности соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую вводить в комбинации с трехвалентной соль, ОНЖОМ инактивированной (IIV3) противогриппозной вакциной (такой как Afluria[®], Fluarix[®], Flucelvax[®], FluLaval[®], Fluvirin[®], Fluzone[®]), четырехвалентной (IIV4) инактивированной противогриппозной вакциной (такой как Quadrivalent Fluarix®, Quadrivalent Flulaval®, Flugone® Quadrivalent), трехвалентной рекомбинантной противогриппозной вакциной (такой как $FluBlok^{(8)}$), четырехвалентной живой аттенуированной противогриппозной вакциной (такой как FluMist® QuadMivalent), противовирусным средством (таким как осельтамивир (Tamiflu®), занамивир (Relenza®), римантадин (Flumadine®) или амантадин (Symmetrel®)) или Fluad®, Fludase, FluNhance®, Preflucel или VaxiGrip®

При лечении стафилококковой инфекции соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с антибиотиком (таким как β -лактамный антибиотик цефалоспорин (Duricef®, Kefzol®, Ancef®, Biocef® и др.), нафциллин (Unipen®), сульфонамид (сульфаметоксазол и триметоприм (Bacrim®, Septra®), сульфасалазин (Azulfidine®), ацетилсульфизоксазол (Gantrisin®) и т. д.) или ванкомицин (Vancocin®)).

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, по меньшей мере, один другой терапевтический агент выбран из местного иммуномодулятора или ингибитора кальцинейрина, местного кортикостероида, перорального кортикостероида, интерферона гамма, антигистаминового препарата или антибиотика. Например, при лечении атопического дерматита соединение, которое модулирует STING, в частности, соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль, можно вводить в комбинации с местным иммуномодулятором или ингибитором

кальцинейрина (таким как мазь с пимекролимусом (Elidel $^{\otimes}$) или такролимусом (Protopic $^{(8)}$), местным кортикостероидом (таким как гидрокортизон (Synacort®, Westcort®), бетаметазоном (дипролин®), флурандренолидом (Cordan®), флутиказоном (Cutivate®), триамцинолоном (Kenalog $^{(8)}$), флуоцинонидом (Lidex $^{(8)}$) и клобетазолом $(Temovate^{\otimes}))$, пероральным кортикостероидом (таким гидрокортизон (Cortef®), метилпреднизолон (Medrol®) ИЛИ преднизолон (Pediapred®, Prelone®), иммунодепрессантом (таким как циклоспорин (Neoral $^{\otimes}$) или интерферон-гамма (Alferon N $^{\otimes}$, Infergen $^{\text{®}}$, Intron A, Roferon-A $^{\text{®}}$)), антигистаминным препаратом (от зуда, таким как Atarax®, Vistaril®, Benadryl®), антибиотиком (таким как производные пенициллина флуклоксациллин (Floxapen $^{@})$ или диклоксациллин (Dynapen®), эритромицин (Eryc®, T-Stat®, Erythra-Derm® и т. д.)), нестероидным иммунодепрессантом (таким как азатиоприн (Imuran $^{\text{®}}$, Azasan $^{\text{®}}$), метотрексат (Rhuematrex $^{\text{®}}$, Trexall $^{\otimes}$), циклоспорин (Sandimmune $^{\otimes}$) или микофенолат мофетил (CellCept®)).

Соединения по изобретению могут также быть формулированы с вакцинами в качестве адъювантов для модуляции их активности. Такие композиции могут содержать антитело(а) или фрагмент(ы) антитела или антигенный компонент, включая, не ограничиваясь этим, белок, ДНК, живые или мертвые бактерии и/или вирусы или вирусоподобные частицы вместе с одним или более компонентами с адъювантной активностью включая, не ограничиваясь этим, соли алюминия, масляные и водные эмульсии, белки теплового шока, препараты и производные липида А, гликолипиды, другие агонисты TLR, такие как СрG-ДНК или аналогичные агенты, цитокины, такие как GM-CSF или IL-12 или аналогичные агенты.

В дополнительном аспекте изобретения обеспечивается вакцинный адъювант, включающий соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую соль. Также обеспечивается вакцинная композиция, содержащая соединение формулы (I-N), (I-P) или (I) или его фармацевтически приемлемую

соль, и антиген или антигенную композицию.

Терапевтически «эффективное количество» означает такое соединения, которое при введении пациенту, нуждающемуся в таком лечении, является достаточным для эффективного лечения или профилактики, как здесь определено. Таким образом, например, терапевтически эффективное количество соединения формулы (IN), (IP) или (I) или его фармацевтически приемлемой соли представляет количество агента по изобретению, которое при введении человеку, нуждающемуся в этом, является достаточным для модуляции активности STING, так что заболевание, которое опосредовано этой активностью, подавляется, облегчается или предотвращается. Количество конкретного соединения, которое будет соответствовать такому количеству, будет варьироваться в зависимости от таких факторов, как конкретное (например, эффективность (pIC_{50}) , эффективность (EC_{50}) биологический полураспада конкретного соединения), период болезненное состояние и его тяжесть, идентичность (например, возраст, размер и масса тела) пациента, нуждающегося в лечении, но, тем не менее, может быть определено специалистом в данной области. Аналогично, продолжительность лечения и период введения (период между дозами и время введения доз, например, до/с/после будет варьироваться соединения В зависимости идентичности млекопитающего, нуждающегося в лечении (например, масса тела), конкретного соединения и его свойств (например, фармакокинетических свойств), заболевания или расстройства и его тяжести, а также конкретной композиции и способа, которые могут быть использованы, но тем не менее могут быть определены специалистом в данной области.

«Лечить» или «лечение» подразумевает, по меньшей мере, ослабления заболевания или расстройства у пациента. Способы лечения для ослабления заболевания или расстройства включают применение соединений по настоящему изобретению любым общепринятым способом, например, для замедления, терапии или лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, как описано выше. В одном варианте осуществления «лечить», «лечение» или «проводить лечение» применительно к раку относится к

ослаблению рака, устранению или уменьшению одного или более симптомов рака, замедлению или устранению прогрессирования рака и задержке рецидива состояния у пациента или субъекта, ранее перенесшего рак или с диагнозом рак.

«Предотвращение», «предупреждение» ИЛИ «профилактика» относится к профилактическому введению лекарственного средства для уменьшения вероятности возникновения или задержки начала развития заболевания или биологического проявления. его Профилактическая терапия подходит, например, когда субъект рассматривается в качестве субъекта с высоким риском развития рака, например, когда субъект имеет сильную семейную историю рака или когда субъект подвергается воздействию канцерогена.

Соединения по изобретению можно вводить любым подходящим способом введения, включая как системное введение, так и местное Системное введение включает пероральное введение, введение. парентеральное введение, трансдермальное введение, ректальное введение и введение путем ингаляции. Парентеральное введение введения, отличным относится К MRTVN \circ энтерального, трансдермального или путем ингаляции, и обычно проводится путем инъекции ИЛИ инфузии. Парентеральное введение включает внутривенную, внутримышечную и подкожную инъекцию или инфузию. будь Ингаляция относится к введению в легкие пациента, ингаляция через рот или через носовые ходы. Местное введение включает нанесение на кожу.

В дополнение к вышеописанным способам введения, пригодным для лечения онкологических заболеваний, фармацевтические композиции могут быть адаптированы ДЛЯ введения интратуморальной или перитуморальной инъекции. Предполагается, что интратуморальная или перитуморальная инъекция соединения по настоящему изобретению непосредственно в одну солидную опухоль или рядом с ней может вызвать иммунный ответ, который может атаковать уничтожать опухолевые клетки телу, существенно уменьшая и в некоторых случаях элиминируя опухоль из организма больного субъекта. Активация иммунной системы таким образом, чтобы элиминировать опухоли в отдаленном месте, широко качестве абскопального эффекта известна В И была

продемонстрирована на животных с многочисленными терапевтическими модальностями (van der Jeught et al., Oncotarget, 2015, 6 (3), 1359-1381). Еще одним преимуществом локального или интратуморального или перитуморального введения является способность достичь эквивалентной эффективности в значительно более низких дозах, что сводит к минимуму или устраняет проявление неблагоприятных событий, которые могут наблюдаться в гораздо более высоких системных дозах (Marabelle, A., et al., Clinical Cancer Research, 2014, 20 (7), p1747-1756).

Соединения по изобретению можно вводить один раз или в соответствии с режимом дозирования, при котором количество доз вводят с различными интервалами времени в течение определенного периода времени. Например, дозы могут вводиться один, два, три или четыре раза в день. Дозы могут вводиться до тех пор, пока не будет достигаться желаемый терапевтический эффект или в течение неопределенного срока для поддержания желаемого терапевтического эффекта. Подходящие схемы дозирования для соединения изобретению зависят от фармакокинетических свойств конкретного соединения, таких как всасывание, распределение и полувыведения, которые могут быть определены специалистом в данной области. Кроме того, подходящие режимы дозирования, включая продолжительность таких режимов, вводят, поскольку изобретению зависят \circ T заболевания соединение ПО или расстройства, которое подвергается лечению, тяжести заболевания расстройства, которое подвергается лечению, возраста физического состояния пациента, подвергаемого лечению, истории болезни пациента, подлежащего лечению, характера сопутствующей терапии, желаемого терапевтического эффекта и подобных факторов, которые находятся в пределах знаний и опыта квалифицированного специалиста в данной области. Также специалистам в данной области техники будет понятно, что для подходящих режимов дозирования может потребоваться корректировка с учетом реакции отдельного пациента на режим дозирования или с течением времени, когда каждый отдельный пациент нуждается в изменении лечения. Общая суточная доза составляет от 1 мг до 2000 мг, предпочтительно, общая суточная доза составляет от 1 мг до 250

 $M\Gamma$.

Для применения в терапии соединения по изобретению обычно, но не обязательно, должны быть формулированы в фармацевтической композиции для введения пациенту. Следовательно, изобретение фармацевтическим также относится к композициям, содержащим изобретению соединение ПО и, ПО меньшей мере, ОДИН фармацевтически приемлемый эксципиент.

Фармацевтические композиции по изобретению могут быть получены упакованы в объемной форме, где эффективное И количество соединения по изобретению можно извлечь и ввести пациенту, например, в виде порошков, сиропов и растворов инъекций. Альтернативно, фармацевтические композиции изобретению могут быть приготовлены и упакованы в лекарственную форму. Для перорального применения, например, МОЖНО вводить ОДНУ ИЛИ более таблеток ИЛИ капсул. Доза фармацевтической композиции содержит, ПО меньшей мере, терапевтически эффективное количество соединения по настоящему изобретению (т. е. соединения формулы (IN), (IP) или (I) или его соли, в частности ее фармацевтически приемлемой соль). разовой лекарственной форме фармацевтические формуляции В композиции могут содержать от 1 мг до 1000 мг соединения по настоящему изобретению.

Как здесь предусмотрено, разовые лекарственные формы (фармацевтические композиции), содержащие от 1 мг до 1000 мг соединения по изобретению, можно вводить один, два, три или четыре раза в день, предпочтительно один, два или три раза в день, и более предпочтительно один или два раза в день, для лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING.

Фармацевтические композиции по изобретению обычно содержат одно соединение по изобретению. Однако в некоторых вариантах осуществления фармацевтические композиции изобретению ПО содержат более одного соединения по изобретению. Кроме того, фармацевтические композиции по изобретению могут необязательно дополнительно содержать ОДИН ИЛИ более дополнительных терапевтических агентов (например, фармацевтически соединений).

Как здесь используется, термин «фармацевтически приемлемый эксципиент» относится к фармацевтически приемлемому материалу, композиции или носителю, используемым в придании формы или консистенции фармацевтической композиции. Каждый эксципиент должен быть совместим с другими ингредиентами фармацевтической идп смешивании таким образом, чтобы композиции избежать взаимодействий, которые могли бы существенно СНИЗИТЬ эффективность соединения по изобретению при введении пациенту и взаимодействий, которые приводят к фармацевтическим композициям, которые не являются фармацевтически приемлемыми. Кроме каждый эксципиент должен, конечно, иметь достаточно высокую чистоту, чтобы он был фармацевтически приемлемым.

Соединения по изобретению и фармацевтически приемлемый эксципиент или эксципиенты обычно формулируют в дозированную адаптированную для введения пациенту желаемым путем введения. Обычные лекарственные формы включают формы, которые адаптированы для (1) перорального введения, такие как таблетки, капсулы, капсулы, пилюли, пастилки, порошки, сиропы, эликсиры, суспензии, растворы, ЭМУЛЬСИИ, саше И крахмалы; (2)парентерального введения, как стерильные такие растворы, суспензии и порошки для восстановления; (3) трансдермального введения, такие как трансдермальные пластыри; (4) ректального введения, такие как суппозитории; (5) ингаляционного введения, такие как аэрозоли и растворы; и (6) местного введения, такие как кремы, мази, лосьоны, растворы, пасты, спреи, пены и гели.

Подходящие фармацевтически приемлемые эксципиенты будут зависимости конкретной варьироваться В \circ T выбранной Кроме того, подходящие фармацевтически лекарственной формы. приемлемые эксципиенты могут быть выбраны для определенной функции, которую они могут выполнять в композиции. Например, некоторые фармацевтически приемлемые эксципиенты могут быть выбраны за счет их способности облегчать получение однородных лекарственных форм. Некоторые фармацевтически приемлемые эксципиенты могут быть выбраны, основываясь на их способности облегчать получение стабильных лекарственных форм. Некоторые фармацевтически приемлемые эксципиенты могут быть выбраны на

основе их способности облегчать перенос или транспорт соединения или соединений по изобретению после введения пациенту из одного органа или части тела в другой орган или часть тела. Некоторые фармацевтически приемлемые эксципиенты могут быть выбраны с учетом их способности улучшать комплаентность пациента.

Подходящие фармацевтически приемлемые эксципиенты включают следующие типы эксципиентов: разбавители, наполнители, связующие вещества, разрыхлители, смазывающие вещества, скользящие вещества, гранулирующие агенты, агенты для нанесения покрытия, смачивающие агенты, растворители, сорастворители, суспендирующие агенты, эмульгаторы, подсластители, ароматизаторы, ароматизатор агенты, красящие агенты, противослеживающие агенты, увлажнители, хелатирующие пластификаторы, агенты, агенты, вязкость, антиоксиданты, консерванты, стабилизаторы, поверхностно-активные вещества и буферные агенты. Специалисту в области некоторые данной техники будет понятно, ЧТО фармацевтически приемлемые эксципиенты могут выполнять более чем функцию И могут выполнять альтернативные функции ОДНУ зависимости от того, сколько эксципиента присутствует в составе и какие другие ингредиенты присутствуют в составе.

Специалисты обладают знаниями и навыками в данной области техники, чтобы позволить им выбрать подходящие фармацевтически приемлемые эксципиенты в соответствующих количествах применения в изобретении. Кроме того, имеется ряд источников, специалисту в ДОСТУПНЫ данной области, в описываются фармацевтически приемлемые эксципиенты, и они могут быть полезны при выборе подходящих фармацевтически приемлемых эксципиентов. Примеры включают Remington's Pharmaceutical Publishing Company), Sciences (Mack The Handbook Pharmaceutical Additives (Gower Publishing Limited), and The of Handbook Pharmaceutical Excipients (the American Pharmaceutical Association and the Pharmaceutical Press).

Фармацевтические композиции по изобретению получают с использованием методов и способов, известных специалистам в данной области. Некоторые из методов, обычно используемых в данной области, описаны в Remington's Pharmaceutical Sciences

(Mack Publishing Company).

изобретение относится к одном аспекте твердой лекарственной форме для перорального введения, как эффективное таблетка ИЛИ капсула, содержащей количество изобретению И разбавитель или наполнитель. соединения ПО Подходящие разбавители и наполнители включают лактозу, сахарозу, декстрозу, маннит, сорбит, крахмал (например, кукурузный крахмал, картофельный крахмал И предварительно крахмал), целлюлозу и желатинизированный ee производные (например, микрокристаллическую целлюлозу), сульфат кальция и двухосновный фосфат кальция. Твердая лекарственная форма для перорального введения может дополнительно содержать связующее Подходящие связующие вещства включают вещество. картофельный (например, кукурузный крахмал, крахмал предварительно желатинизированный крахмал), желатин, аравийскую камедь, альгинат натрия, альгиновую кислоту, трагакант, гуаровую камедь, повидон И целлюлозу и ee производные (например, микрокристаллическую целлюлозу). Твердая лекарственная форма для перорального введения тэжом дополнительно содержать дезинтегратор. Подходящие дезинтеграторы включают кросповидон, натрий крахмала гликолят, кроскармелозу, альгиновую кислоту и натрий карбоксиметилцеллюлозу. Твердая лекарственная форма для перорального введения может дополнительно содержать смазывающее вещество. Подходящие смазывающие вещества включают стеариновую кислоту, стеарат магния, стеарат кальция и тальк. таблетки можно приготовить обычными способами и формулировать следующим образом: соединение, 5 микрокристаллическая $M\Gamma$; целлюлоза, 100 мг; лактоза, 100 мг; натрий крахмала гликолят, 30 мг; стеарат магния, 2 мг; общая масса: 237 мг. Капсулы могут быть получены обычными способами и формулированы следующим образом: соединение, 15 мг; высушенный крахмал, 178 мг; стеарат магния, 2 мг; общая масса: 195 мг.

Следует понимать, что соединения по настоящему изобретению также могут быть формулированы с вакцинами в качестве адъювантов для модуляции их активности. Такие композиции могут содержать антитело(а) или фрагмент(ы) антитела или антигенный компонент,

включая, не ограничиваясь этим, белки, ДНК, живые или мертвые бактерии и/или цельные, инактивированные или расщепленные вирусы или вирусоподобные частицы, рекомбинантные белки или антигенные их фрагменты, необязательно вместе с одним или более другими компонентами с адъювантной активностью, включая, не ограничиваясь этим, соли алюминия, масляные и водные эмульсии, белки теплового шока, сапонины, препараты и производные липида А, гликолипиды, липосомы, агонисты TLR, такие как СрG ДНК или аналогичные агенты, цитокины, такие как GM-CSF или IL-12, или аналогичные агенты.

Некоторые соединения по изобретению могут быть эффективными иммуномодуляторами и, соответственно, следует проявлять осторожность при их обращении.

Примеры

Следующие примеры иллюстрируют изобретение. Эти примеры не предназначены для ограничения объема настоящего изобретения, а в большей степени для TOPO, чтобы предоставить указания специалисту по приготовлению и применению соединений, композиций и способов по настоящему изобретению. Несмотря на то, что осуществления конкретные варианты описаны настоящего изобретения, специалист в данной области понимает, что могут быть сделаны различные изменения и модификации без отклонения от сущности и объема изобретения.

Следует понимать, что некоторые соединения по изобретению могут быть эффективными иммуномодуляторами и, следовательно, следует проявлять осторожность при их обращении.

Реакции, описанные здесь, применимы для получения соединений ПО изобретению, имеющих несколько различных заместителей (например, R^1 , R^2 и т. д.), как здесь определено. Специалисту в данной области техники будет понятно, что, если определенный заместитель несовместим с синтетическими способами, описанными здесь, заместитель может быть защищен подходящей защитной группой, которая устойчива к условиям реакции. Специалистам в данной области хорошо известны подходящие защитные группы и способы защиты и снятия защиты с различных заместителей с использованием таких подходящих защитных групп,

примеры которых можно найти в монографии Т. W. Greene «Protective Groups in Organic Synthesis» (4th edition, J. Wiley and Sons, 2006). Если не указано иное, то все исходные вещества были получены от коммерческих поставщиков и использованы без дальнейшей очистки.

Некоторые промежуточные соединения, описанные здесь, образуют еще один аспект изобретения.

Общие синтетические способы

Соединения по настоящему изобретению можно получить использованием синтетических процедур, показанных ниже на схемах реакций, которые можно легко адаптировать для получения других соединений по изобретению, опираясь на знания специалистов в области органической химии. Синтезы, представленные схемах, применимы для получения соединений по изобретению, имеющих многочисленные различные R-групп с использованием предшественников, которые ХИШКДОХДОП при необходимости соответствующим образом защищаются, ДЛЯ обеспечения совместимости с реакциями, описанными здесь. Последующее снятие защиты, когда это необходимо, дает соединения со свойствами, раскрытыми здесь. Несмотря на то, что схемы показаны C соединениями только формулы (I-N), (I-P)ИЛИ (I), способы, которые могут быть использованы иллюстрируют получения соединений по изобретению. Промежуточные соединения (соединения, используемые при получении соединений изобретению) также могут находиться в виде солей.

Способ 1: соответствующий нитрогалогенбензамид (1A) можно обработать амином (аллиламином, используемым в качестве примера) в щелочных условиях или в условиях, опосредованного металлом сочетания, с получениемь анилина (1B). Последующее восстановление нитрогруппы в соответствующих условиях дает дианилин (1С). Взаимодействие с цианогенбромидом обеспечивает аминобензимидазол (1D). Пептидное сочетание аминобензимиазола и пиразолкарбоновой кислоты (1E)образует мономер амидобензимидазола (1F). Реакция кросс-метатезиса между двумя молекулами (1F) дает ненасыщенный димер (1G), который можно гидрировать с получением насыщенного димера 1Н.

Способ 1:

2: Способ две молекулы соответствующего нитрогалогенбензамида (2A) можно обработать диамином в щелочных условиях или в условиях, опосредованного металлом сочетания, с бис-сочетанного анилина (2B). получением Последующее бисвосстановление нитрогрупп в соответствующих условиях обеспечить дианилин (2С). Взаимодействие с цианогенбромидом дает димер аминобензимидазола (2D). Пептидное сочетание бис-амина (2D) и двух молекул пиразолкарбоновой кислоты (2E) дает димер амидобензимидазола (2F).

Способ 2:

обрабатывают Способ 3: фторнитробензамид (3A) монозащищенным диамином в щелочных условиях или в условиях, опосредованного металлом сочетания, с получением анилина (3В). нитрогруппы в соответствующих Последующее восстановление условиях может обеспечить дианилин (3С). Взаимодействие с аминобензимидазол (3D). Пептидное цианогенбромидом дает амина (3D) и пиразолкарбоновой кислоты (3E) сочетание амидобензимидазол (31), с которого в соответствующих условиях снята защита удалением аминозащитной группы получением амина (3G). Амин (3G) можно сочетать с подходящим галогеннитробензамидом (3H) с получением соединения (3I); восстановление нитрогруппы может дать дианилин (3J). Обработка соединения (3J) цианогенбромидом приводит к образованию аминобензимидазола (ЗК), который ОНЖОМ обработать пиразолкарбоновой кислотой (ЗЕ) в условиях амидного сочетания с получением несимметричного димера (3L).

Способ 3:

Способ 4: соответствующий нитрогалогенбензамид (4A)обрабатывают монозащищенным диамином в щелочных условиях или в опосредованного металлом сочетания, получением С аллиланилина (4В). Последующее восстановление нитрогруппы в соответствующих условиях обеспечивает дианилин (4C). Взаимодействие с цианогенбромидом дает аминобензимидазол (4D). Пептидное сочетание амина (4D) и пиразолкарбоновой кислоты (4E)

дает амидобензимидазол (4F), с которого в соответствующих условиях может быть снята защита удалением аминозащитной группы с получением амина (4G). Амин (4G) можно сочетать с фторнитробензамидом (4H) с получением соединения (4I), и затем восстановление нитрогруппы дает дианилин (4J). Обработка (4J) цианогенбромидом дает аминобензимидазол (4K), который можно обработать пиразолкарбоновой кислотой (4E) в условиях амидного сочетания с получением несимметричного димера (4L).

Способ 4:

Способ 5: две молекулы соответствующего фенола (5A) подвергают взаимодействию С бис-электрофилом, таким как дибромпропан, с получением димера, связанного с эфиром (5В). Затем димер (5В) подвергают взаимодействию с соответствующим (5C). диамином с получением макроцикла Восстановление нитрогруппы с последующей обработкой цианогенбромидом дает бисаминобензимидазол (5D). Амидное сочетание с подходящей кислотой (5E) дает макроциклический бис-амидобензимидазол (5F).

Способ 5:

Способ 6: бис-пиразолкарбоновую кислоту 6A (способ 8) подвергают взаимодействию с димером аминобензимидазола (6B) в условиях амидного сочетания с получением макроциклического амидобензимидазола (6C), где каждый R может быть одинаковым или различным.

Способ 6:

Способ 7: бис-пиразолкарбоновую кислоту 7А (способ 8) подвергают взаимодействию с двумя молекулами аминобензимидазола (7В) в условиях амидного сочетания с получением пиразолсвязанного димера (7С). Реакция метатезиса с замыканием кольца позволяет получить ненасыщенный макроцикл (7D), который можно гидрировать с получением насыщенного макроциклического амидобензимидазола (7Е).

Способ 7:

Способ 8: замещенный (пент-4-ин-1-ил)-1Н-пиразолкарбоксилат (8C) можно получить N-алкилированием замещенного пиразолкарбоксилата с использованием (5-хлорпент-1-ин-1-(8A) ил) триметилсилана десилилированием. 4-Иод-1Н-С последующим пиразолкарбоксилат (8F) может быть получен этерификацией соответствующей 1H-пиразолкарбоновой кислоты (8D) с последующим 1-иодпирролидин-2,5-диона. иодированием С использованием Катализируемое палладием сочетание замещенного (пент-4-ин-1-ил)-(8C) c 4-иод-1Н-пиразолкарбоксилатом 1Н-пиразол-карбоксилата алкинилсвязанный бис-пиразол (8G). Гидрирование алкинилсвязанного бис-пиразола С последующим могилодил бис-пиразолкарбоновую обеспечивает кислоту, используемую способах 6 и 7 (6А/7А) выше.

Способ 9: соответствующий нитрогалогенбензамид (9A) можно обработать монозащищенным диамином (таким как 9B) в щелочных условиях или в условиях, опосредованного металлом сочетания, с

получением сочетанного анилина (9С). Последующее снятие защиты с амина обеспечивает амин 9D. Второй первичного галогенбензамид (9Е) можно подвергнуть взаимодействию с амином 9D в щелочных условиях или в условиях, опосредованного металлом сочетания, с получением бис-нитродимерного бензамида (9F). Двойное восстановление нитрогрупп в соответствующих условиях (9G). Взаимодействие обеспечить дианилин цианогенбромидом дает димер аминобензимидазола (9H). Пептидное сочетание бис-амина 9Н и двух молекул пиразолкарбоновой кислоты (91) образует димер амидобензимидазола (9J).

Способ 9:

Способ 10: тетраанилин (10A, полученный способом 9 или другим общим способом) можно обработать изотиоцианатом (10B) до полного завершения реакции. После завершения стадии 1 добавляют

EDC (или другой подходящий реагент для сочетания) и триэтиламин (или другое подходящее основание) и реакционную смесь перемешивают до завершения с получением димера амидобензимидазола $(10\,^{\circ}\text{C})$.

Способ 10:

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

Способ 11: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), (I-P) или формуле (I). Соответствующим образом замещенный галогеннитробензамид (11А) подвергают взаимодействию 11B, c с монозащищенным диамином, таким как соединение нитроанилина 11С. Снятие получением защиты удалением аминозащитной группы дает амин 11D, который можно подвергнуть взаимодействию с галогеннитрофенильным производным получением бис-нитро-11 F. Восстановление обеих нитрогрупп будет давать бис-анилин 11G, который обрабатывают цианогенбромидом с получением бис-аминобензимидазола 11Н. Амидное сочетание с пиразолкарбоновой кислотой, такой как 111, дает замещенный димер амидобензимидазола 11J. Когда соответствующие функциональные группы присутствуют в 11Ј, то дальнейшая функционализация этих групп дает возможность получить дополнительные соединения, такие как 11К.

Способ 11:

Способ 12: в способе 12 $R^{C2}=R^{14}$, $R^{17}=R^{15}$ и $R^{16}=R^{C1}$, все остальные переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Тетраанилин (12A, полученный способом 11, 16 или другим общим способом) можно обработать изотиоцианатом, таким как 12B, до полного завершения реакции. После завершения стадии 1 добавляют EDC (или другой подходящий реагент для сочетания) и триэтиламин (или другое подходящее основание), и реакционную смесь перемешивают до завершения реакция с получением димера амидобензимидазола (12°C).

Способ 12:

$$R^{16}$$
 R^{16} R^{17}

Способ 13: в способе 13 все переменные имеют определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). С использованием данного способа можно получить макроциклические соединения с замещениями. Замещенное галогеннитрофенильное производное (13A) обрабатывают подходящим диамином (13B), содержащим линкерную группу (В) между двумя аминогруппами, с получением амина 13С. Восстановление нитрогруппы с последующей обработкой цианогенбромидом может дать аминобензимидазол 13D. Амидное сочетание соединения 13D и моно-бис-пиразолкарбоновой кислоты (такой как 13Е), содержащей линкерную группу (С) между двумя пиразолами, позволит получить амидобензимидазол (13F). Снятие защиты с аминогруппы дает возможность присоединения ко второму замещенному галогеннитрофенилу (13G) с получением Восстановление нитрогруппы соединения 13Н с нитроэфира 13Н. последующей обработкой цианогенбромидом дает аминобензимидазол 131. Затем гидролиз сложного пиразолового эфира обеспечивает образование макроциклического амида ДЛЯ получения макроциклического амидобензимидазола 13J. Когда подходящие функциональные группы присутствуют В 13J, то дальнейшая функционализация этих групп дает возможность получения дополнительных соединений, таких как 13К.

Способ 13:

Способ 14: -O-M¹ определяется как необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси, как определено для R^{A1} , когда q равно 0 в формуле (I) формулы (I-N) или формуле (I-P). Все остальные переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (І). Димерный амидобензимидазол, содержащий (I-P) или формуле такой как соединение 14А, полученный одним из общих фенол, способов синтеза, описанных здесь, может быть алкилирован в феноле с использованием подходящего алкилирующего агента, такого как алкилбромид и основание, такое как карбонат калия. Когда подходящие функциональные группы присутствуют 14B, В TO

дальнейшая функционализация этих групп дает возможность для получения дополнительных соединений.

Способ 14:

Способ 15: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Соответствующим образом замещенное галогеннитрофенильное производное (15A) подвергают взаимодействию с диамином, содержащим линкерную группу (В), такую как 15В, с получением бис-нитродимера 15С. Восстановление обеих нитрогрупп будет давать тетраанилин 15D, который можно превратить в димер амидобензимидазола (15Е), одним из двух способов: 1) обработкой цианогенбромидом с получением бис-аминобензимидазола с последующим амидным сочетанием с пиразолкарбоновой кислотой, такой как 15F; или 2) обработкой изотиоцианатом (15G) до полного завершения реакции, добавлением EDC (или другого подходящего реагента для сочетания) триэтиламина (или другого подходящего основания), и реакционную смесь перемешивают до завершения реакции. Когда подходящие функциональные группы присутствуют 15E, дальнейшая функционализация этих групп дает возможность для получения дополнительных соединений.

Способ 16: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Соответствующим замещенное галогеннитрофенильное производное образом подвергают взаимодействию с монозащищенным диамином, содержащим линкерную группу (В), таким как 16В, с получением нитроанилина 16С. Снятие защиты удалением аминозащитной группы дает амин 16D, который можно подвергнуть взаимодействию с галогеннитрофенильным производным 16Е с получением бис-нитродимера 16F. Восстановление обеих нитрогрупп будет обеспечивать тетраанилин 16G, может быть превращен в димер амидобензимидазола (16H), одним из двух способов: 1) обработкой цианогенбромидом с получением бисаминобензимидазола С последующим амидным сочетанием пиразолкарбоновой кислотой, такой как 161; или 2) обработкой изотиоцианатом (16J) до полного завершения реакции, добавлением EDC (или другого подходящего реагента для сочетания) триэтиламина (или другого подходящего основания), реакционную смесь перемешивают до завершения реакции. Когда подходящие функциональные группы присутствуют 16H, В

дальнейшая функционализация этих групп дает возможность для получения дополнительных соединений.

Способ 16:

17: M^2 Способ представляет C_1 - C_6 алкил, или $COOM^2$ тежом любой сложный эфир, который представлять неактивен для гидрогенолиза бензилового эфира. Все остальные переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P)формуле (I). Замещенный пиразоловый эфир, такой как (пент-4-ин-1-ил)-1Н-пиразол-карбоксилат (17D),может быть получен этерификацией замещенного 1Н-пиразол-карбоксилата (17A)получением сложного эфира 17В с последующим N-алкилированием в условиях реакции Мицунобу. 4-Иодпиразоловый эфир (17G) может быть получен этерификацией соответствующей пиразолкарбоновой кислоты (17E) с последующим иодированием с использованием 1-иодпирролидин-2,5-диона (NIS). Катализируемое палладием сочетание алкилированного пиразола, такого как 17D, с 4-иодпиразоловым эфиром (17G) дает связанный бис-пиразол (17H). Восстановление и гидрогенолиз связанного бис-пиразола будет давать бис-пиразолкарбоновую монокислоту (17I).

Способ 17:

Метод 18: все переменные имеют значения, определенные в формуле (A). (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид (18A) можно обработать метансульфонилхлоридом и триэтиламином. После завершения стадии 1 полученный мезилат (18B) обрабатывают амином (NHRARB) и K_2CO_3 и реакционную смесь нагревают при $50-80^{\circ}$ С до полного завершения реакции с получением целевых соединений

(18°C).

Способ 18:

Способ 19: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Соответствующим образом замещенный бис-аминобензимидазол (19B), содержащий линкерную группу (B), полученный с помощью одного из способов, описанных здесь, подвергают взаимодействию с бис-пиразолом (19A), содержащим линкерную группу (C), и реагентами амидного сочетания с получением макроциклического бис-амидобензимидазола.

Способ 19:

Способ 20: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Соответствующим образом замещенное галогеннитрофенильное производное (20A) подвергают взаимодействию с монозащищенным диамином, содержащим линкерную группу (В), таким как 20В, с получением нитроанилина 20С. Восстановление нитрогруппы в соответствующих условиях дает дианилин 20D, который можно превратить в амидобензимидазол 20F, одним из двух способов: 1) обработкой цианогенбромидом с с последующим амидным сочетанием с пиразолкарбоновой кислотой, такой как 20Е; или 2) обработкой изотиоцианатом (20L) до полного завершения реакции, затем добавлением EDC (или подходящего реагента для сочетания) и триэтиламина (или другого подходящего основания), и реакционную смесь перемешивают завершения реакции. Снятие защиты удалением аминозащитной группы дает амин 20G, который можно подвергнуть взаимодействию галогеннитрофенильным производным 20Н с получением димерного нитроанилина 201. Восстановление нитрогруппы обеспечит бис-20Ј, который может быть анилин превращен димер амидобензимидазола (20К), одним из двух способов: 1) обработкой цианогенбромидом с получением бис-аминобензимидазола последующим амидным сочетанием с пиразолкарбоновой кислотой, такой как 20M; или 2) обработкой изотиоцианатом (20N) до полного завершения реакции, затем добавлением EDC (или подходящего реагента для сочетания) и триэтиламина (или другого подходящего основания), и реакционную смесь перемешивают завершения реакции. Когда подходящие функциональные присутствуют в 20К, то дальнейшая функционализация этих групп дает возможность получить дополнительные соединения.

Способ 20:

Способ 21: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-Р) или формуле (I). Две молекулы подходящего функционализированного нитрогалогенфенила (21A)димеризуют с получением бис-нитродимера 21B, содержащего (A). 21B линкерную группу Затем соединение подвергают взаимодействию с амином или диамином с получением дианилина 21С. Восстановление нитрогрупп дает тетраанилин 21С, который можно

димер амидобензимидазола (21G), одним из двух превратить в обработкой цианогенбромидом с получением бисспособов: 1) аминобензимидазола С последующим амидным сочетанием пиразолкарбоновой кислотой, такой как 21Е; или 2) обработкой изотиоцианатом (21F) до завершения реакции, затем добавлением EDC (или подходящего реагента для сочетания) другого триэтиламина (или другого подходящего основания), и реакционную смесь перемешивают до завершения реакции. Когда подходящие присутствуют в 21G, функциональные группы TOдальнейшая функционализация XNTE групп дает возможность дополнительные соединения. Общим примером димеризации является взаимодействие подходящего нитрофенола (21Н) с бис-галогенидом и основанием с получением димера бис-фенола 21J.

Способ 21:

Восстановление нитрогруппы
$$R^4$$
 R^3 R^3 R^4 R^4 R^5 R^6 R^8 R^8

Способ 22: все переменные имеют значения, определенные в формуле (I-N), формуле (I-P) или формуле (I). Соответствующим образом замещенный аминобензимидазол (22A), полученный одним из способов, описанных здесь, подвергают взаимодействию с биспиразолом (22B), содержащим линкерную группу (C), и реагентами для амидного сочетания с получением димерного бисамидобензимидазола. Когда подходящие функциональные группы присутствуют в 22C, то дальнейшая функционализация этих групп

дает возможность для получения дополнительных соединений.

Способ 22:

Способ 23: все переменные имеют значения, определенные для формулы (I-N), формулы (I-P) или формулы (I). Соответствующим образом замещенный аминобензимидазол (23A), полученный одним из способов, описанных здесь, подвергают взаимодействию с биспиразол-монокарбоновой кислотой (23B), содержащей линкерную группу (С), и реагентами для амидного сочетания с получением эфира амидобензимидазола, такого как 23C. Гидролиз сложного пиразолового эфира дает кислоту 23D, которую можно сочетать со вторым аминобензимидазолом (23E), с получением димерного бисамидобензимидазола (23F). Когда подходящие функциональные группы присутствуют в 23F, то дальнейшая функционализация этих групп дает возможность для получения дополнительных соединений.

Способ 23:

$$R^{4}$$
 R^{81} R

 M^2 Способ представляет C_1 - C_6 алкил, $COOM^2$ или тэжом любой сложный представлять эфир, который неактивен ДЛЯ гидрогенолиза бензилового эфира. Все остальные переменные имеют значения, определенные для формулы (I-N), формулы (I-P)формулы (І). Замещенный сложный пиразоловый эфир, такой как (пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразолкарбоксилат (24D), может быть получен 1Н-пиразол-карбоксилата этерификацией замещенного (24A)получением сложного эфира 24В с последующим N-алкилированием в подходящих условиях, таких как присутствие алкилгалогенида В использования (5-хлорпент-1-ин-1основания. случае ил) триметилсилана, последующее десилилирование дает пиразоловый 4-иодпиразоловый qube (24G)ОНЖОМ получить этерификацией соответствующей пиразолкарбоновой кислоты (24E) с последующим иодированием с использованием 1-иодпирролидин-2,5диона (NIS). Катализируемое палладием сочетание алкилированного пиразола, такого как 24D, с 4-иодпиразоловым эфиром (24G) дает бис-пиразол (24Н). Восстановление и связанный гидрогенолиз связанного биспиразола будет обеспечивать бис-пиразолмонокарбоновую кислоту (241), которую можно дополнительно гидролизовать, чтобы получить бис-пиразол-дикислоту 24J.

Способ 24:

Понятно, что в любом из способов, описанных выше, может быть изменен точный порядок стадий синтеза, с помощью которых различные группы и фрагменты вводятся в молекулу. Специалисту в данной области техники должно быть понятно, что последующие преобразования и реакции не будут влиять на группы или фрагменты, введенные на одной стадии способа, и соответственно выбор порядка синтетических стадий.

Названия промежуточных и конечных соединений, описанных здесь, были образованы с использованием программ для наименования химических соединений ChemDraw Pro 12.0.2.1076 Plug-In inside Perkin Elmer E-Notebook или MarvinSketch 5.11.4 b82 (Chemaxon).

Специалистам в данной области техники будет понятно, что в некоторых случаях эти программы могут называть структурно изображенное соединение в виде таутомера или изомера этого

соединения. Следует понимать, что любая ссылка на названное соединение или структурно изображенное соединение предназначена для охвата всех таутомеров или изомеров таких соединений и любых смесей таутомеров и/или их изомеров.

Определения для условий анализа XX-MC, перечисленные ниже, и относятся ко всем соединениям.

ЖХ-МС метод	ЖХ-МС метод А			
Длина волны	214 нм и 254 нм			
Прибор	Agilent 1200-6110			
Колонка	Halo C18 4,6×50 мкм			
Скорость потока	1,8 мл/мин			
Градиентный				
метод	Время (мин)	ACN (0,05% ΤΦΚ)	Η ₂ Ο (0 , 05% ΤΦΚ)	
	0	5	95	
	1	95	5	
	2	95	5	
	2,5	5	95	
ЖХ-МС метод		ЖХ-МС метод	В	
Длина волны	214 нм и 2	54 нм		
Прибор	Shimadzu 2020			
Колонка	Halo C18 4,6×50 mkm			
Скорость потока	1,5 мл/мин			
Градиентный				
метод	Время (мин)	ACN (0,05% ΤΦΚ)	Η ₂ Ο (0 , 05% ΤΦΚ)	
	0	5	95	
	1	95	5	
	4	95	5	
	4,5	5	95	
	5 5 95			

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод С

Прибор

ЖХ:	Shimadzu 10Avp (контроллер, насосы и УФ-детектор)		
УФ:	Shimadzu 10AVp (214 нм)		
ELS	Sedere Sedex 75C (45C)		
MC:	PE Sciex 150EX с одиночным квадруполем		
	Полярность (положительная); режим (профиль);		
	время сканирования $(0,33 c)$; стадия $(0,2 m/z)$		
	капилляр В (5500); конус В (25-45)		
	или Waters ZQ с одиночным квадруполем		
	Полярность (положительная); режим (континуум);		
	время сканирования $(0,25 c)$; стадия $(0,2 m/z)$		
	капилляр В (3500); конус В(25-35)		

Автосампле р	СТС Leap; пе инжектирования=			андартный	й объем
Колонка:	Thermo Hypersi частиц 1,9 мкм)	l Gold (C18,		2,1 MM,	диаметр
Нагревател ь:	Phenomenex 50-5	55°C			
Растворите ль А:	H ₂ O, 0,02% ТФК				
Растворите ль В:	MeCN, 0,02% ΤΦΚ				
Градиент:					
	Время (мин)	Поток (мл/м	ин)	Раствори	итель В
	0,02	1,4		4,0	
	1,90			95	5,0
	1,91			4	, 0
	2,00	СТОП			

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод D

Прибор

ЖХ:	Waters Acquity Manager 55C	Binary Solvent I	Manager, колонка	
Автосамплер	CTC Leap PAL			
УФ:	Waters Acquity PDA (210-360 HM)			
ELS	Waters Acquity ELSD (50C) или Sedere Sedex 75C (45C)			
MC:	Waters Acquity SQD Полярность (положительная или отрицательная); режим (континуум); время сканирования (0,15 с); капилляр В (3500); конус В (25-35);			
Колонка:	Thermo Hypersil Gold (C18, 20×2,1 мм, диаметр частиц 1,9 мкм)			
Растворитель А:	Н2О, 0,02% ТФК			
Растворитель В:	MeCN, 0,02% ΤΦΚ			
Градиент				
	Время (мин)	Поток (мл/мин)	Растворитель В	
	0,02	1,6	2,0	
	1,90		95,0	
	1,91	СТОП	4,0	

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод Е

Прибор

ЖХ:	Waters Acquity I-Class Binary Solvent
	Manager, колонка Manager 55С

Автосамплер:	CTC Leap PAL 3			
УФ:	Waters Acquity PDA (210-360 нм)			
ELS	Waters Acquity ELSD (50C) или Sedere Sedex 75C (45C)			
MC:	масс-детектор Waters Acquity QDa Полярность (положительная или отрицательная); режим (континуум); время сканирования (10 Гц); капилляр кВ (0,8); конус В (12);			
Колонка:	Thermo Hypersil Gold (C18, 20×2,1 мм, диаметр частиц 1,9 мкм)			
Растворитель А:	H ₂ O, 0,02% ΤΦΚ			
Растворитель В:	MeCN, 0,02% ΤΦΚ			
Градиент				
	Время (мин)	Поток (мл/мин)	Растворитель В	
	0,02	1,6	0,5	
	1,90		90 до 95	
	1,91	СТОП	0,5	

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод F

Прибор

ЖX:	Waters Acquity Binary Solvent Manager,			
	колонка Manager 55C			
Автосамплер:	CTC Leap PAL 3			
УФ:	Waters Acquity PDA (210-360 нм)			
ELS	Waters Acquity ELSD (50C) или Sedere Sedex 75C (45C)			
MC:	Waters Acquity SQD Полярность (положительная или отрицательная); режим (континуум); время сканирования (0,15 с); капилляр В (3500); конус В (22-35);			
Колонка:	Waters BEH (C18, 30×2,1 мм, диаметр частиц 1,7 мкм)			
Растворитель А:	H ₂ O, 0,02% ΤΦΚ			
Растворитель В:	MeCN, 0,02% ΤΦΚ			
Градиент				
	Время (мин)	Поток (мл/мин)	Растворитель В	
	0,02	1,5	1,0	
	4,90		85,0	
	4,91		1,0	
	5,00	СТОП	1,0	

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод G

Анализ UPLC проводили на Acquity UPLC CSH C18 колонка (50 мм \times 2,1 мм)

Внутренний диаметр упаковки 1,7 мкм при 40°C.

Используемыми растворителями были:

A=0,1% раствор муравьиной кислоты в воде об./об.

B=0,1% раствор муравьиной кислоты в ацетонитриле об./об.

Используемым градиентом был:

Время (мин)	Скорость потока (мл/мин)	%A	%B
0	1	97	3
1,5	1	5	95
1,9	1	5	95
2,0	1	97	3

УФ-детектирование представляло собой суммарный сигнал при длинах волн от 210 нм до 350 нм.

Объем инжектирования: 0,5 мкл.

Условия МС

MC: Waters ZQ

Режим ионизации: чередующееся положительное и отрицательное сканирование с электрораспылением.

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод Н

Анализ UPLC проводили на Acquity UPLC CSH C18 колонка (50 мм \times 2,1 мм)

внутренний диаметр упаковки 1,7 мкм при 40°C.

Используемыми растворителями были:

A=10 мМ бикарбонат аммония в воде с доведением до pH 10 раствором аммиака.

В=ацетонитрил.

Используемым градиентом был:

Время (мин)	Скорость потока (мл/мин)	%A	%B
0	1	97	3
0,05	1	97	3
1,5	1	5	95
1,9	1	5	95
2,0	1	97	3

уф-детектирование представляло собой суммарный сигнал при длинах волн от 210 нм до 350 нм.

Объем инжектирования: 0,3 мкл.

Условия МС

MC: Waters ZQ

Режим ионизации: чередующейся положительный и отрицательный

ЖX-MC метод: ЖX-MC метод I

Анализ UPLC проводили на Acquity UPLC CSH C18 колонка (50 мм \times 2,1 мм)

внутренний диаметр упаковки 1,7 мкм при 40°C.

Используемыми растворителями были:

A=10 мМ бикарбонат аммония с доведением до pH 10-25% раствором гидроксида аммония.

В=ацетонитрил

Используемым градиентом был:

Время (мин)	Скорость потока (мл/мин)	%A	%B
0	1	97	3
0,05	1	97	3
1,5	1	5	95
1,9	1	5	95
2,0	1	97	3

 $У\Phi$ -детектирование представляло собой суммарный сигнал при длинах волн от 210 нм до 350 нм.

Объем инжектирования: 0,5 мкл.

Условия МС

MC: масс-детектор Waters Acquity SQD или QDa

Режим ионизации: чередующийся положительный и отрицательный

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод Ј

Анализ UPLC проводили на Acquity UPLC CSH C18 колонка (50 мм \times 2,1 мм)

внутренний диаметр упаковки 1,7 мкм при 40°С.

Используемыми растворителями были:

A=0,1% раствор муравьиной кислоты в воде об./об.

B=0,1% раствор муравьиной кислоты в ацетонитриле об./об.

Используемым градиентом был:

Время (мин)	Скорость потока (мл/мин)	%A	%B
0	1	97	3
1,5	1	5	95
1,9	1	5	95
2,0	1	97	3

 $У\Phi$ -детектирование представляло собой суммарный сигнал при длинах волн от 210 нм до 350 нм.

Объем инжектирования: 0,5 мкл.

Условия МС

MC: масс-детектор Waters Acquity SQD или QDa

Режим ионизации: чередующийся положительный и отрицательный

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод К

Анализ UPLC проводили на Acquity UPLC CSH C18 колонка (50 мм \times 2,1 мм)

внутренний диаметр упаковки 1,7 мкм при 40°C.

Используемыми растворителями были:

A=0,1% раствор $T\Phi K$ в воде об./об.

B=0,1% раствор $T\Phi K$ в ацетонитриле об./об.

Используемым градиентом был:

Время (мин)	Скорость потока (мл/мин)	%A	%B
0	1	97	3
1,5	1	5	95
1,9	1	5	95
2 - 0	1	97	3

уф-детектирование представляло собой суммарный сигнал при длинах волн от 210 нм до 350 нм.

Объем инжектирования: 0,5 мкл.

Условия МС

MC: масс-детектор Waters Acquity SQD или QDa

Режим ионизации: чередующийся положительный и отрицательный

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод L

Прибор

ЖХ:	Waters Acquity Binary Solvent Manager,
	колонка Manager 55C
Автосамплер:	CTC Leap PAL 3
УФ:	Waters Acquity PDA (210-360 нм)
ELS	Sedere Sedex 85C (45C)

MC:	масс-детекто	p Waters Acquity	SQD
	Полярность (положительная или	и отрицательная);
	режим (конт	инуум); время (сканирования (10
	Гц); капилля	р В (0,8); конус	B (12);
Колонка:	Thermo Hyper	sil Gold (C18, 20)×2,1 мм,
	диаметр част	иц 1,9 мкм)	
Растворитель	H ₂ O, 0,02% To	ÞΚ	
A:			
Растворитель	MeCN, 0,02% ΤΦΚ		
B:			
Градиент			
	Время (мин)	Поток (мл/мин)	Растворитель В
	0,02	1,6	0,5
	1,90		95
	1,91		0,5
	2,00	СТОП	

ЖХ-МС метод: ЖХ-МС метод М

Анализ ЖХ-МС проводили на колонке Waters Sunfire C18 (50 мм \times 3,0 мм внутренний диаметр упаковки 5 мкм) при комнатной температуре на Agilent 1200 HPLC с масс-спектрометром Model 6140 Quad

Используемыми растворителями были: A=0,1% раствор $T\Phi K$ в воде об./об. B=0,1% раствор $T\Phi K$ в ацетонитриле об./об.

Используемым градиентом был:

Время	Поток	%A	%B
0	1 мл	90	10
2,5	1 мл	0	100
4,2	1 мл	0	100

Длина волны УФ-детектирования (ширина полосы пропускания

8): 220 нм и 254 нм. Объем инжектирования: 1 мкл

Условия МС

MC: Agilent 6140 Quad MS

Режим ионизации: положительный

XX-MC метод: XX-MC метод X

Анализ ЖХ-МС проводили на Agilent Zorbax XDB-C18 (150 мм \times 4,6 мм внутренний диаметр упаковки 5 мкм) при комнатной температуре на Agilent 1200 HPLC с масс-спектрометром Model 6140 Quad MS

Используемыми растворителями были: A=0,1% раствор $T\Phi K$ в воде об./об. B=0,1% раствор $T\Phi K$ в ацетонитриле об./об.

Используемым градиентом был:

Время	Поток	%A	%B
0	1 мл	90	10
12	1 мл	0	100
13	1 мл	0	100

Длина волны УФ-детектирования (ширина полосы пропускания

8): 220 нм и 254 нм. Объем инжектирования: 1 мкл

Условия МС

MC: Agilent 6140 Quad MS

Режим ионизации: положительный

В данном описании могут использоваться следующие сокращенные обозначения:

Сокращенное Значение обозначение Acoh уксусная кислота aq. водный трибромид бора BBr_3 трет-бутоксикарбонил BOC, tBOC насыщенный раствор соли brine бутанол BuOH дейтерированный хлороформ CDCl₃ 1,1'-карбонилдиимидазол CDT метиленхлорид или дихлорметан CH₂Cl₂ или DCM ацетонитрил CH₃CN или MeCN метиламин CH_3NH_2 СУТКИ d трифторид диэтиламиносеры DAST DCE 1,2-дихлорэтан DIEA или DIPEA диизопропилэтиламин DMA диметилацетамид 4-диметиламинопиридин DMAP N, N-диметилформамид DMF диметилсульфоксид DMSO 1-этил-3-(3-EDC диметиламинопропил) карбодиимид equiv ЭТИЛ Εt Et₃N или TEA триэтиламин дифе йывопитеид Et₂O EtOAc этилацетат ELOH этанол FCC колоночная флэш-роматография h, hr гексафторфосфат О-(7-азабензотриазол-1-HATU

	ил)-N,N',N'-тетраметилурония
HCl	соляная кислота
HOAt	1-гидрокси-7-азабензотриазол
HOBt	гидроксибензотриазол
	высокоэффективная жидкостная
HPLC	хроматография
ICl	монохлорид иода
IPA	изопропиловый спирт
i-Pr₂NEt	N', N'-диизопропилэтиламин
K ₂ CO ₃	карбонат калия
KHMDS	бис (триметилсилил) амид калия
KO <i>t-</i> Bu	трет-бутоксид калия
КОН	гидроксид калия
₩X-MC	жидкостная хроматография-масс-
	спектроскопия
LiAlH ₄	алюмогидрид лития
Lihdms	гексаметилдисилазид лития
LiOH	гидроксид лития
Me	метил
МеОН или СН ₃ ОН	метанол
MgSO ₄	сульфат магния
min	MNH (PI)
MS	масс-спектр
μw	микроволновый
NaBH ₄	борогидрид натрия
Na ₂ CO ₃	карбонат натрия
NaHCO ₃	бикарбонат натрия
NaOH	гидроксид натрия
Na ₂ SO ₄	сульфат натрия
NBS	N-бромсукцинимид
N_2H_2	гидразин
NH ₄ Cl	хлорид аммония
NH ₄ OH	гидроксид аммония
NiCl ₂ ·6H ₂ O	хлорид никеля (II)гексагидрат
NMP	N-метил-2-пирролидон
NMR	ядерный магнитный резонанс
Pd/C	палладий на угле
Ph	фенил
POCl ₃	фосфорилхлорид
PSI	фунт-сила на квадратный дюйм
RB	круглодонная
rm или rxn mixture	реакционная смесь
rt/RT	комнатная температура
satd.	насыщенный
sm	исходное вещество
<u>L</u>	I

TBAF	фторид тетра-н-бутиламмония
TFA	трифторуксусная кислота
THF	тетрагидрофуран
TMEDA	тетраметилэтилендиамин
TMSI	триметилсилилиодид
TMSN ₃	триметилсилилазид
T3P	2,4,6-трипропил-1,3,5,2,4,6- триоксатрифосфоринан-2,4,6-триоксид
t _R или Rf или R _t	время удержания
TsOH	п-толуолсульфоновая кислота

Промежуточное соединение 1

Стадия 1: 4-хлор-3-метокси-5-нитробензамид

Метил-4-хлор-3-метокси-5-нитробензоат (1000 мг, 4,07 ммоль) перемешивали в NH_4OH (10 мл, 77 ммоль) при комнатной температуре в течение 24 ч. Затем температуру реакции повышали до $50^{\circ}C$ в течение 2 ч. В сосуд добавляли еще 2 мл (примерно 3,7 экв.) NH_4OH . После дополнительного перемешивания в течение 2 ч при $50^{\circ}C$ (общее количество 4 ч) реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры. Твердое вещество отфильтровали и промывали холодной водой. Твердое вещество высушивали в вакууме и лиофилизировали с получением 4-хлор-3-метокси-5-нитробензамида (710 мг, 2,99 ммоль, выход 73%) в виде желто-коричневого твердого вещества. ^{1}H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $^{1}G_{0}$) $^{1}G_{0}$ ррт 8,31 (шир. с, 1H), 8,06 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,88 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,81 (шир. с, 1H), 4,02 (с, 3H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,71 мин, $^{1}G_{0}$

Стадия 2: 4-хлор-3-гидрокси-5-нитробензамид

4-Хлор-3-метокси-5-нитробензамид (1 г, 4,34 ммоль) суспендировали в сухом DCM (15 мл) и перемешивали при комнатной температуре. К реакционной смеси добавляли по каплям BBr $_3$ (17,4 мл, 1 М раствор в DCM). Выстро образовывалась суспензия, которую перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере азота. Реакционную смесь выливали в ледяную воду (300 мл) и энергично перемешивали в течение 30 мин. Полученную суспензию фильтровали и твердые частицы высушивали с получением указанного в заголовке соединения (610 мг, 2,82 ммоль, выход 65%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ; ppm 11,53 (шир.с, 1H), 8,17 (шир.с, 1H), 7,92 (с, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,66 (шир. с, 1H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,60 мин, [М+H] $^+$ =217.

Промежуточное соединение 2

4-(5-(5-Карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновая кислота

Стадия 1:

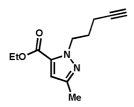
Этил 3-метил-1-(5-(триметилсилил) пент-4-ин-1-ил)-1H- пиразол-5-карбоксилат

Смесь этил 3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (22 г, 143 ммоль), (5-хлорпент-1-ин-1-ил) триметилсилана (24,94 г, 143 ммоль), K_2CO_3 (39,4 г, 285 ммоль) и ДМФА (4 мл) перемешивали при 60° С в течение ночи в атмосфере газообразного азота. Затем смесь растворяли в DCM и промывали водой. Органическую фазу высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле (смесь петролейный эфир/EtOAc=10:1) с получением этил 3-метил-1- (5-(триметилсилил) пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксилата (12,5 г, 42,7 ммоль, выход 30%) в виде бесцветного масла. ЖХ-МС

(XX-MC метод A): время удерживания=2,43 мин, $[M+H]^+=293$.

Стадия 2:

Этил 3-метил-1-(пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксилат



Смесь этил 3-метил-1-(5-(триметилсилил) пент-4-ин-1-ил)-1Hпиразол-5-карбоксилата (37,7 г, 129 ммоль), K_2CO_3 (44,5 г, 322 ммоль) и EtOH (800 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Затем смесь фильтровывали, и фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в промывали водой, высушивали над безводным фильтровали и концентрировали при пониженном давлении с 3-метил-1-(пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5получением ЭТИЛ карбоксилата (20 г, 91 ммоль, выход 70,4%) в виде бесцветного масла. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=2,08 мин, $[M+H]^{+}=221.$

Стадия 3:

Бензил 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Смесь 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (20 г, 130 ммоль), (бромметил) бензола (22,2 г, 130 ммоль), K_2CO_3 (26,9 г, 195 ммоль) и ДМФА (200 мл) перемешивали при 60° С в течение ночи. Затем смесь растворяли в DCM, промывали водой, высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле (смесь петролейный эфир/EtOAc=10:1) с получением бензил 1-этил-3-метилпиразол-5-карбоксилата (31,4 г, 129 ммоль, выход 99%) в виде бесцветного масла. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=2,09 мин, $[M+H]^+=245$.

Стадия 4:

Бензил 1-этил-4-иод-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксилат

Смесь бензил 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (31,6 г, 129 ммоль), 1-иодпирролидин-2,5-диона (34,9 г, 155 ммоль) и ДМФА (400 мл) перемешивали при 90°С в течение 2 суток. Затем смеси давали охладиться до комнатной температуры, растворяли в DCM и промывали насыщенным водным раствором тиосульфата натрия. Органический слой высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровывали, концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле (смесь петролейный эфир/EtOAc=10:1) с получением бензил 1-этил-4-иод-3-метил-1H-пиразол- 5-карбоксилата (42,6 г, 115 ммоль, выход 89%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время выдерживания=2,31 мин, $[M+H]^+=371$.

Стадия 5:

Бензил 4-(5-(5-(этоксикарбонил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пент-1-ин-1-ил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Смесь этил 3-метил-1-(пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксилата (10,0 г, 45,4 ммоль), бензил 1-этил-4-иод-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (16,8 г, 45,4 ммоль), иодида меди (I) (0,864 г, 4,54 ммоль), бис (трифенилфосфин) палладия (II) хлорида (0,319 г, 0,454 ммоль) и $\rm Et_3N$ (200 мл) перемешивали при 60°С в течение ночи в атмосфере газообразного азота. Затем смесь растворяли в DCM и промывали водой. Органическую фазу высушивали над безводным $\rm Na_2SO_4$, фильтровали, концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле (смесь петролейный эфир/ $\rm EtOAc=5:1$) с получением бензил 4-(5- (5- (этоксикарбонил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пент-1-ин-1-ил)-1-этил-

3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (9,5 г, 20,5 ммоль, выход 45,3%) в виде желтого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод В): время удерживания=2,66 мин, $[M+H]^+=463$.

Стадия 6:

4-(5-(5-(9токсикарбонил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил)-1-9тил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновая кислота

Смесь бензил 4-(5-(5-(этоксикарбонил)-3-метил-1H-пиразол-1ил) пент-1-ин-1-ил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксилата (19,0 г, 41,10 ммоль), 10% Pd/C (0,22 г, 2,05 ммоль) и $T\Gamma\Phi$ (500)мл) перемешивали при комнатной температуре в атмосфере газообразного водорода (4 атм) в течение 2 суток. Затем реакционную смесь фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток перекристаллизовывали из смеси EtOAc/петролейный эфир (1:5, об./об.) с получением 4-(5-(5-(этоксикарбонил) -3-метилпиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3метилпиразол-5-карбоновой кислоты (10,5 г, 27,90 ммоль, выход 67,9%). 1 Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ ppm 6,63 (c, 1H), 4,57-4,48 (м, 4H), 4,38-4,32 (M, 2H), 2,74-2,62 (M, 2H), 2,32 (C, 3H), 2,23(c, 3H), 1,91-1,86 (M, 2H), 1,59-1,54 (M, 2H), 1,45-1,37 (M, 2H)8H). XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,59 мин, $[M+H]^{+}=377.$

Стадия 7:

4-4-(7-(5-Карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) гептил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновая кислота

К суспензии 4-(5-(5-(этоксикарбонил)-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил)-1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (9,0 г, 23,9 ммоль) в МеОН (120 мл) и воде (120 мл), перемешиваемой при комнатной температуре, добавляли 2 М водный раствор NaOH (60

мл, 119,5 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Затем смесь подкисляли до рН 4 с добавлением 6 М раствора НС1, при этом из реакционной смеси выпадало в осадок твердое вещество. Твердое вещество собирали фильтрованием и высушивали при пониженном давлении с получением 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (6,5 г, 18,7 ммоль, выход 78,1%) в виде белого твердого вещества. ^1H ЯМР (400 МГц, ДМСО- $^1\text{d}_6$) $^1\text{d}_6$ ррм 6,57 (с, 1H), 4,40-4,34 (м, 4H), 2,53 (т, J=7,6 Гц, 2H), 2,16 (с, 3H), 2,09 (с, 3H), 1,74-1,67 (м, 2H), 1,44-1,37 (м, 2H), 1,27-1,16 (м, 5H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,40 мин, [М+H] 1 =349.

Промежуточное соединение 3

(3-Бромпропокси) (трет-бутил) диметилсилан

К 1H-имидазолу (13,4 г, 197 ммоль) в DCM (100 мл) добавляли 3-бромпропан-1-ол (13,7 г, 99 ммоль), затем медленно третбутилхлордиметилсилан (17,8 г, 118 ммоль) в DCM (20 мл). Через 3 ч при комнатной температуре реакционную смесь концентрировали до объема примерно 100 мл и выливали в ЕtOAc (800 мл), промывали 5% водным раствором лимонной кислоты (2 × 200 мл) и насыщенным соли. Органический слой высушивали раствором над $Maso_{4}$ концентрировали с получением указанного фильтровали И заголовке соединения (10,0 г, 39,5 ммоль, выход 40%). ¹Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 3,78 (т, J=5,70 Гц, 2H), 3,56 (т, J=6,46 Γ ц, 2H), 2,07 (т, J=5,83 Γ ц, 2H), 0,94 (с, 9H), 0,11 (с, 6H).

Промежуточное соединение 4

2,2,3,3-Тетрафторбутан-1,4-диамин

$$H_2N$$
 F
 F
 NH_2

$$NaN_3$$
 N_3 F F N_3 H_2 H_2N F F N_3 H_2

Стадия 1: 2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил бис (4-метилбензолсульфонат)

К 2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диолу (10,0 г, 61,7 ммоль) в (150 мл) при 0°C побавляли 4-метилбензол-1пиридине сульфонилхлорид (29,4 г, 154 ммоль) в течение 5 мин, и затем реакционную смесь нагревали до 55°C. Через 1 сутки реакцию гасили ледяной водой полученное твердое вещество собирали И фильтрованием, растворяли в DCM (200 мл) и промывали 5% водным раствором H_2SO_4 (100 мл \times 3). Органический слой высушивали над ${\rm Na_2SO_4}$ и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (27,3 г, 58,0 ммоль, выход 94%) в виде белого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,750 мин, $[M+H]^+=470,9$

Стадия 2: 1,4-диазидо-2,2,3,3-тетрафторбутан

$$N_3$$
 F
 F
 N_3

2,2,3,3-Тетрафторбутан-1,4-диил-бис(4-метилбензолсульфонат) (10,0 г, 21,3 ммоль) и азид натри (5,53 г, 85,0 ммоль) в ДМФА

(40 мл) перемешивали при 110° С в течение ночи. Реакцию гасили NaClO (водным раствором) и экстрагировали DCM (5 мл \times 3). Объединенные органические слои промывали водой (10 мл), высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (3,5 г, 16,5 ммоль, выход 78%). ЖX-МС (ЖX-МС метод A): время удерживания=1,520 мин, [M+H] $^{+}$ =213,1.

Стадия 3: 2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диамин

$$\mathsf{H}_2\mathsf{N} \underbrace{\qquad \qquad \mathsf{F} \qquad \mathsf{F}}_{\mathsf{F} \qquad \mathsf{N} \mathsf{H}_2}$$

К раствору 1,4-диазидо-2,2,3,3-тетрафторбутана (36,0 г, 170 ммоль) в МеОН (350 мл) добавляли 10% Рd на угле (18,1 г, 17,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 40°С в атмосфере водорода (4 атм) в течение 16 ч. Смесь фильтровали через слой целита, промывали МеОН и фильтрат концентрировали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (22,0 г, 124 ммоль, выход 73%). 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 3,12-3,37 (м, 4H), 1,43 (шир.с, 4H).

Промежуточное соединение 5

1-Этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонилизотиоцианат

$$N-N$$
 Оксалилхлорид $N-N$ $N-N$ $N-N$ $N-N$ $N-N$ $N-N$

В круглодонную колбу емкостью 1 л добавляли 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновую кислоту (25 г, 162 ммоль) и DCM (500 мл). К этому гетерогенному раствору добавляли ДМФА (0,1 мл, 1,291 ммоль) с последующим медленным добавлением оксалилхлорида (15,61 мл, 178 ммоль). Во время добавления отмечали образование пузырей. После перемешивания в течение 1 ч при комнатной температуре летучие вещества удаляли в вакууме и сырой продукт дважды выпаривали с дихлорметаном (по 100 мл каждый раз). Предполагалось, что имел место 100% выход, и неочищенный 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонилхлорид (28,0 г, 162 ммоль, 100% выход)) использовали непосредственно, как таковой в следующей

реакции.

В сухую круглодонную колбу емкостью 1 л добавляли KSCN 195 ммоль) и ацетон (463 мл). Этот прозрачный раствор охлаждали до 0°C. Через 5 мин гомогенный перемешивании при 0°C добавляли 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбонилхлорид (28 г, 162 ммоль) в виде раствора в ацетоне (25 мл). После окончания добавления реакционную смесь перемешивали при 0°C. Через 1 мин добавляли дополнительное количество KSCN (примерно 2 г) и реакционную смесь перемешивали в течение еще 20 мин. В это время к реакционной смеси добавляли гексан (200 мл) и неочищенный гетерогенный раствор концентрировали в вакууме до трети объема. Процесс добавления и концентрирования гексана повторяли дважды (300 мл гексана каждый раз). После последнего концентрирования добавляли гексан (200 мл) и твердое вещество удаляли фильтрованием, промывали гексаном (100 мл). Полученный прозрачный светло-желтый фильтрат концентрировали и очищали хроматографией (колонки Gold с силикагелем элюируя смесью 0-20% ЕtOAc/гексан). Целевой продукт элюируется примерно при 7% ЕtOAc/гексан. Целевые фракции объединяли 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5концентрировали С получением карбонилизотиоцианата (27,5 г, 139 ммоль, выход 86%) в виде прозрачной бесцветной жидкости. 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 6,77 (с, 1H), 4,54 (кв, J=7,10 Гц, 2H), 2,34 (с, 3H), 1,44 $(T, J=7,22 \Gamma \mu,$ (ЖX-MC метод D): время удерживания=1,16 мин, $[M+H]^+=196,1$. Продукт ацилизотиоцианат со временем разрушается, и поэтому готовили и замораживали примерно 0,4 М раствор в 1,4-диоксане для того, чтобы избежать/было медленное разложение. Данный раствор оттаивали и использовали непосредственно в последующих реакциях.

Промежуточное соединение 6

(E) -1-(4-Аминобут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидрохлорид

Стадия 1: (E)-трет-бутил(4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино)бут-2-ен-1-ил) карбамат

Смесь 4-фтор-3-нитробензамида (10,0 г, 54,3 ммоль), (Е)-трет-бутил (4-аминобут-2-ен-1-ил) карбамата (10,62 г, 57,0 ммоль) и K_2CO_3 (15,01 г, 109 ммоль) в ДМСО (200 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь выливали в воду (2000 мл) и перемешивали в течение 30 мин. Полученное твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (18,3 г, 52,2 ммоль, выход 96%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,38 мин, $[2M+H]^+=700,5$.

Стадия 2: (E)-трет-бутил(4-((2-амино-4-карбамоилфенил)амино)бут-2-ен-1-ил)карбамат

К (Е)-трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) карбамату (18,3 г, 52,2 ммоль) в ДМФА (300 мл) добавляли хлорид олова дигидрата (58,9 г, 261 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение ночи реакционную смесь добавляли по каплям к насыщенному раствору $NaHCO_3$ (2000 мл) и экстрагировали EtOAc (5 × 500 мл). Объединенные органические слои промывали насыщенным раствором соли (200 мл), высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (16,5 г, 51,5 ммоль, выход 99%) в виде желтого масла. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,275 мин, $[M-BOC+H]^+=221,1$.

Стадия 3: (E)-трет-бутил(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) карбамат

Смесь (E)-трет-бутил (4-((2-амино-4-карбамоилфенил)амино)но-2-ен-1-ил) карбамата (16,5 г, 51,5 ммоль) и цианогенбромида 77 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (200 мл) нагревали с обратным (8,18 r,холодильником в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли насыщенным водным раствором $NaHCO_3$ (500 мл) и экстрагировали EtOAc (5 \times 300 мл). Объединенные органические слои промывали насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали на силикагеле, элюируя DCM в МеОН от 50:1 до 20:1 (+3% NH_4OH) с получением указанного в заголовке соединения (13,7 г, 39,7 ммоль, выход 77%) в виде не совсем белого твердого

вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,150 мин, $[M+H]^+=346,1$.

Стадия 4: (E)-трет-бутил (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо [d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) карбамат

К 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоте (9,17 г, 59,5 ммоль) в DCM (500 мл) при 0° С добавляли EDC (20,53 г, 107ммоль) и HOBT (18,22 г, 119 ммоль). Через 15 мин добавляли смесь (E) -трет-бутил (4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1ил) бут-2-ен-1-ил) карбамата (13,7 г, 39,7 ммоль) в ДМФА (50 мл), с последующим добавлением ТЕА (27,6 мл, 198 ммоль). Реакционную смесь нагревали до комнатной температуры, перемешивали в течение ночи и концентрировали. Остаток разбавляли водой (500 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 × 300 мл) и объединенные органические фазы промывали насыщенным раствором высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали на силикагеле, элюируя смесью DC:MeOH от 50:1 до 20:1 с получением неочищенного продукта, который промывали DCM (300 мл) и собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (14,0 г, 29,1 ммоль, выход 73%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,84 (c, 1H), 8,00-7,97 (M, 2H), 7,80-7,78 (M, 1H), 7,49 (π , π) π Γ ц, 1 H), 7,34 (с, 1H), 6,95 (т, J=5,5 Γ ц, 1H), 6,66 (с, 1H), 5,73-5,65 (м, 2H), 4,83 (д, J=4,3 Гц, 2H), 4,62 (кв, J=7,0 Гц, 2H), 3,52 (c, 2H), 2,18 (c, 3H), 1,38-1,33 (M, 12H); XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,409 мин, $[M+H]^+=482,0$.

Стадия 5: (E)-1-(4-аминобут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидрохлорид

К суспензии (E)-трет-бутил (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2eh-1-ил) карбамата (3,00 г, 6,23 ммоль) в диоксане (60 мл) добавляли 4 H HCl в диоксане (15,6 мл, 62,3 ммоль) с последующим добавлением МеОН (15 мл) для растворения некоторого оставшегося вещества. Через 30 мин при комнатной температуре реакционная смесь становилась мутной и ее перемешивали в течение примерно 3 суток. Полученное твердое вещество собирали промывали DCM с получением фильтрованием и указанного заголовке соединения (2,0 г, 4,8 ммоль, выход 77%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 7,97-8,09 (шир.с, 1H), 7,82 (д, J=8,11 Гц, 1H), 7,50 (д, J=8,11 Гц, 1H), 7,38 (шир.с, 1H), 6,70 (с, 1H), 5,97-6,08 (м, 1H), 5,68-5,80 (м, 1H), 4,91 (д, J=4,31 Γ ц, 2 H), 4,60 (кв, J=6,67 Γ ц, 2H), 3,42 (шир.с, 2Н), 2,18 (с, 3Н), 1,36 (т, Ј=6,97 Гц, 3Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,53 мин, $[M+H]^+=382,2$.

Промежуточное соединение 7

1-(5-(5-(9токсикарбонил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-4-ил) пентил)-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновая кислота

Стадия 1: бензил 3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Смесь 3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (50 мг, 0,396 ммоль) и $KHCO_3$ (47,6 мг, 0,476 ммоль) в ДМСО (2 мл) перемешивали в течение 30 мин и добавляли (бромметил)бензол (0,045 мл, 0,377 ммоль). Смесь перемешивали в течение 4 ч при комнатной температуре, разбавляли EtOAc (20 мл), промывали водой и насыщенным раствором соли и высушивали над Na_2SO_4 . Смесь фильтровали и концентрировали и остаток очищали колоночной хроматографией (Combiflash, 0-50% EtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения (66 мг, 0,305 ммоль, выход 77%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 13,19 (шир.с, 1H) 7,34-7,48 (м, 5H), 6,52 (с, 1H), 5,29 (с, 2H) 2,27 (c, 3 H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,86 MMH, [M+H] +=216,9.

Стадия 2: бензил 3-метил-1-(пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5карбоксилат

Смесь DIAD (25,9 мл, 133 ммоль) и трифенилфосфина (34,9 г, 133 ммоль) в тетрагидрофуране (ТГФ) (600 мл) перемешивали в течение 30 мин при 0°С и добавляли пент-4-ин-1-ол (11,36 мл, 122ммоль). Смесь перемешивали в течение 30 мин и добавляли бензил 3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат (24 г, 111 ммоль). Смеси давали подогреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь разбавляли ЕtOAc (1000 мл), промывали насыщенным раствором $NaHCO_3$ и насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Маслянистый остаток обрабатывали 10% EtOAc В гексане (500 мл) образовывался белый осадок. Осадок отфильтровывали и промывали 10% ЕtOAc в гексане. Объединенные фильтраты концентрировали и остаток очищали колоночной хроматографией (Combiflash, 0-15% ЕtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения (27,5 г, 97 ммоль, выход 88%) в виде белого твердого вещества. 1 H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 7,34-7,47 (м, 5H), 6,68 (с, 1H) 5,33 (с, 2H), 4,63 (т, J=7,03 Гц, 2H), 2,30, 3H), 2,19-2,26 (м, 2H), 2,09 (квинт, J=7,09 Гц, 2H), 1,97 (шир. c, 1H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,21 мин, $[M+H]^{+}=283,0$.

Стадия 3: этил 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Оксалилхлорид (5,68 мл, 64,9 ммоль) добавляли к суспензии 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (5 г, 32,4 ммоль) в DCM (40 мл) при комнатной температуре в атмосфере N_2 и добавляли две капли ДМФА. Смесь перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре, концентрировали и высушивали в вакууме. Добавляли этанол (50 мл, 856 ммоль) и смесь перемешивали в течение 1 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали и высушивали в вакууме с получением светложелтого масла, которое собирали в EtOAc (100 мл), промывали насыщенным раствором NaHCO3 и насыщенным раствором высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и полученный остаток высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (5,5 г, 30,2 ммоль, выход 93%) в виде светло-желтого масла. 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 6,63 (с, 1H) 4,56 (кв, $J=7,11 \Gamma \mu$, 2H), 4,35 (KB, $J=7,11 \Gamma \mu$, 2H), 2,30 (c, 3H) 1,44 (T, J=7,2 Гц, 3H), 1,39 (т, J=7,2 Гц, 3H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод E): время удерживания=0,81 мин, $[M+H]^+=183,1$.

Стадия 4: этил 1-этил-4-иод-3-метил-1H-пиразол-5карбоксилат

Смесь этил 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (5,5 г, 30,2 ммоль) и NIS (8,15 г, 36,2 ммоль) в ДМФА (100 мл) нагревали до 90°С и перемешивали в течение 3 суток в атмосфере N_2 . Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли EtOAc (200 мл), промывали насыщенным раствором $Na_2S_2O_3$, 5% раствором LiCl и насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и полученный остаток очищали колоночной хроматографией (Combiflash, 0-7% EtOAc в Peccahe) с получением указанного в заголовке соединения (9,1 г, 29,5 ммоль, выход 98%) в виде бесцветного масла. Peccahe (400 мГц, хлороформ-d) Peccahe0 ррм 4,57 (кв, Peccahe1) Peccahe3 гц, 24), 4,43 (кв, Peccahe4) Peccahe6 (жх-мс метод D): время удерживания=1,12 мин, Peccahe6 (м, 3 н) 1,39-1,45 (м, 3 н). жх-мс (жх-мс метод D): время удерживания=1,12 мин, Peccahe6 ммоль, Peccahe7 мин, Peccahe8 мин, Peccahe9 мин,

Стадия 5: 1-этил 4-(5-(5-((бензилокси) карбонил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пент-1-ин-1-ил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксилат

В колбу, которую предварительно продували азотом, загружали Cs_2CO_3 (23,08 г, 70,8 ммоль), 1,10-фенантролин (1,915 г, 10,63 ммоль), хлорид меди(1) (0,175 г, 1,771 ммоль), бензил 3-метил-1-(пент-4-ин-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксилат (10 г, 35,4 ммоль),этил 1-этил-4-иод-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксилат (13,10 42,5 ммоль), $Pd[P(o-толил)_3]_2$ (0,760 г, 1,063 дегазированный толуол (100 мл). Смесь дегазировали в течение 15 мин, нагревали до 100°С и перемешивали в течение ночи (18 ч) в атмосфере N_2 . Реакционную смесь охлаждали комнатной ДО температуры и разбавляли EtOAc. Неорганические твердые частицы отфильтровывали и промывали ЕtOAc. Объединенные органические фазы концентрировали и остаток очищали хроматографией на силикагеле (смесь EtOAc/гексан 0-25%) с получением указанного в заголовке соединения (11,38 г, 24,60 ммоль, выход 69,5%) в виде бесцветного масла. 1 H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ррт 7,34-7,47 (м, 5H), 6,68 (с, 1H), 5,31 (с, 2H), 4,67 (т, J=7,03 Гц, 2H), 4,51 (кв, J=7,19, Гц, 2H), 4,39 (кв, J=7,03 Гц, 2H), 2,51 (т, J=7,28 Гц, 2H), 2,31 (с, 3H), 2,29 (с, 3H), 2,17 (с, т, J=7,15 Гц, 2H), 1,40 (т, J=7,03 Гц, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,43 мин, $[M+H]^+$ =463,3.

Стадия 6: 1-(5-(5-(этоксикарбонил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-4-ил) пентил)-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновая кислота

В колбу, загруженную этил 4-(5-(5-(6+3))) (бензилокси) карбонил) - 3-метил-1H-пиразол-1-ил) пент-1-ин-1-ил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилатом (11,3 г, 24,43 ммоль) и Pd/C (2,60 г, 2,443 ммоль) добавляли этанол (200 мл). Колбу продували N_2 , затем водородом (баллонный) и смесь перемешивали в атмосфере H_2 в течение ночи (18 ч). Катализатор отфильтровывали и фильтрат концентрировали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (8,89 г, 23,62 ммоль, выход 97%) в виде белого твердого вещества. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ ppm 13,14 (шир. с, 1H), 6,57 (c, 1H), 4,33-4,43 (м, 4H), 4,28 (м, J=7,09 Гц, 2H) 2,51-2,56 (м, 2H), 2,16 (c, 3H), 2,10 (c, 3H) 1,72 (м, J=7,34 Гц, 2H) 1,41 (м, J=7,58 Гц, 2H), 1,25-1,31 (м, 6H), 1,16-1,24 (м, 2H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,07 мин, [М+H] $^+$ =377,2.

Пример 1

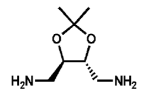
1,1'-((2R,3R)-2,3-Дигидроксибутан-1,4-диил)бис(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат

Стадия 1: (4R,5R)-4,5-бис (азидометил)-2,2-диметил-1,3-диоксолан

Смесь ((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен) бис (4-метилбензолсульфоната) (3,874 г, 8,23 ммоль) и азида натрия (1,338 г, 20,58 ммоль) в ДМФА (20 мл) нагревали при 80° С в течение 15 ч. Реакционную смесь концентрировали в вакууме для удаления ДМФА и остаток растворяли в смеси DCM/вода. Двухфазный раствор переносили в делительную воронку и слои разделяли. Слой DCM дважды промывали водой и один раз насыщенным

раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения в виде бледно-желтой жидкости (1,564 г, 7,37 ммоль, выход 90%). 1 H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 4,10 (дд, J=2,78, 1,26 Гц, 2H), 3,55-3,66 (м, 2H) 3,32-3,44 (м, 2H) 1,51 (с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод C): время удерживания=0,89 мин, $[M+H]^+=214$,0.

Стадия 2: ((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5диил) диметанамин



раствору (4R, 5R) - 4, 5-бис (азидометил) -2, 2-диметил-1, 3диоксолана (1,561 г, 7,36 ммоль) в сухом ТГФ (30 мл) при комнатной температуре в открытой круглодонной колбе емкостью 250 мл добавляли по каплям 2 M раствор LiAlH $_4$ в ТГФ (3,68 мл, 7,36 ммоль) в течение 10 мин. Затем реакционную смесь разбавляли ТГФ (30 мл) и смесь перемешивали в течение 30 мин. Реакцию гасили добавлением по каплям к реакционной смеси 1,24 мл насыщенного водного раствора Na_2SO_4 . Реакционную смесь желтого цвета после гашения перемешивали в течение 10 мин и затем оставляли осаждаться. Полученное твердое вещество удаляли фильтрованием и фильтрат высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде бледножелтого масла (977 мг, 6,1 ммоль, выход 83%). 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 3,72-3,91 (м, 2H) 2,71-3,11 (м, 4H) 1,18-1,65 (M, 6H). XX-MC (XX-MC metod C): время удерживания=0,11 мин, $[M+H]^{+}=161,0.$

Стадия 3: 4,4'-((((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (азандиил)) бис (3-нитробензамид)

Смесь 4-фтор-3-нитробензамида (2,233 г, 12,13 ммоль), ((4R, 5R) -2, 2-диметил-1, 3-диоксолан-4, 5-диил) диметанамина (0, 9713 г, 6,06 ммоль) и K_2CO_3 (1,843 г, 13,34 ммоль) в ДМСО (20 мл) перемешивали при 70°С в течение 90 мин. Реакционную смесь слегка охлаждали и разбавляли 200 мл воды. Полученную оранжевую суспензию энергично перемешивали в течение 60 мин, выделяли фильтрованием, отфильтрованное твердое вещество высушивали на воронке Бюхнера в течение 20 мин. Слегка влажное твердое вещество переносили в стакан, содержащий $\rm Et_2O$, и твердое вещество дополнительно измельчали шпателем для удаления избытка воды из вещества. Полученное твердого твердое вещество выделяли фильтрованием, переносили в круглодонную колбу емкостью 250 мл и высушивали в течение 3 суток при 56°C в вакуумной печи с получением указанного в заголовке продукта (2,31 г, 4,73 ммоль, выход 78%) в виде желтого порошка. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ррт 8,66 (д, Ј=2,27 Гц, 2Н), 8,50 (т, Ј=5,56 Гц, 2Н), 7,98-8,10 (м, 4H), 7,34 (шир. с, 2H), 7,19 (д, Ј=9,09 Гц, 2H), 4,22 (шир. C, 2H), 3,64-3,86 (M, 4H), 1,38 (C, 6H). XX-MC (XX-MC MeTOZ): время удерживания=0,78 мин, $[M+H]^+=489,2$.

Стадия 4: 4,4'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (азандиил)) бис (3-аминобензамид)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

Смесь 4,4'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (азандиил)) бис (3-нитробензамида) (2,293 г,4,69 ммоль) и 10% влажного Pd/C (230 мг) в NMP (25 мл) в круглодонной колбе емкостью 250 мл с обратным холодильником, из которой откачивали воздух, и помещали под баллонный водород на 18 ч при комнатной температуре с последующим нагреванием до 80° С в течение 20 ч. Затем реакционную смесь охлаждали и фильтровали через Celite®, промывая 4 мл NMP. Фильтрат, содержащий продукт, непосредственно использовали в следующей реакции в виде раствора в NMP. XX-MC (XX-MC метод C): время удерживания=0,50 мин, $[M+H]^+=429,2$.

Стадия 5: 1,1'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) дигидробромид

4,4'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5диил) бис (метилен)) бис (азандиил)) бис (3-аминобензамида) 2,334 ммоль) в NMP (16 мл) обрабатывали цианогенбромидом (0,618 г, 5,83 ммоль) и гомогенную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Добавляли дополнительное количество цианогенбромида (0,618 г) и реакционную смесь перемешивали в течение 18 ч при комнатной температуре. Затем добавляли дополнительное количество цианогенбромида (1,236 г, 5,0 экв) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре. Через 5,5 ч реакционную смесь нагревали при 72°C в течение 55 мин, охлаждали и разбавляли 160 мл EtOAc. Полученную суспензию перемешивали в течение 20 мин и твердое вещество отделяли фильтрованием, промывая EtOAc. Полученное темно-зеленое гигроскопичное твердое вещество переносили во флакон и высушивали в вакуумной печи при 40° С в течение 3 суток с получением указанного в заголовке продукта (1,35 г, 2,11 ммоль, выход 90%) в виде темно-коричневого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm: 12,99 (шир. c, 1H), 8,87 (шир. c, 3H), 8,10 (шир.c, 2H), 7,85-7,91 (м, 4H) 7,68 (д, J=9,09 Гц, 2H), 7,49 (шир. c, 2H), 4,69-4,76 (м, 2H), 4,55-4,63 (м, 2H), 4,36 (шир.c) 1,25 (с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,40 мин, $[M+H]^+$ =479,2.

Стадия 6: 1,1'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат

1,1'-((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5-диил) бис (метилен)) бис (2-амино-1Н-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида) дигидробромида (0,6647 г, 1,038 ммоль), 1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоновой кислоты (0,32 г, 2,076 ммоль), НАТИ (0,868 г, 2,284 ммоль) и DIPEA (1,088 мл, 6,23 ммоль) в NMP (4 мл) нагревали при 140°C в течение 30 мин в микроволновом реакторе. Реакционную смесь очищали непосредственно С обращеннофазовой ВЭЖХ (Gilson $^{\text{®}}$, смесь 13-43 $^{\text{*}}$ MeCN/0,1 $^{\text{*}}$ ТФК в 15 мин, колонка Luna). Целевые воде, градиент фракции объединяли, концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум на 15 ч с получением указанного в заголовке продукта (140,0) мг, 0,143 ммоль, 13,7% выход) в виде темно-зеленого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,94 (шир. c, 2H), 7,98 (c, 4H), 7,66-7,76 (M, 2H), 7,47 (π , J=8,59 $\Gamma \pi$, 2H), 7,38 (шир.с, 2H), 6,86 (с, 2H), 4,75 (д, J=10,11 Γ ц, 2H), 4,55-4,96 (м, 6Н), 4,40 (шир. с, 6Н), 1,37 (т, J=7,20 Γ Ц, 6Н), 1,14(с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,84 мин,

 $[M+H]^{+}=751,6.$

Стадия 7: 1,1'-((2R,3R)-2,3-дигидроксибутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат

1,1'-(((4R,5R)-2,2-диметил-1,3-диоксолан-4,5диил) бис (метилен)) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат (113,8 мг, 0,116 ммоль) растворяли в муравьиной кислоте (3,0 мл)и воде (0,3 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 4 суток. Реакционную смесь концентрировали в вакууме при комнатной температуре с получением зеленого твердого вещества. Неочищенное твердое вещество растворяли в 1,4 мл ДМСО и очищали с помощью ВЭЖХ (Gilson® Autoprep, кислотная колонка Luna, смесь 5-35% MeCN:0,1% в воде ТФК, 7-мин градиент). Целевые фракции концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум на 3 суток получением 1,1'-((2R,3R)-2,3-дигидроксибутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида) дитрифторацетата (27 мг, 0,029 ммоль, выход 24,7%) в виде не совсем белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,89 (шир. с, 2H) 8,00 (с, 4H), 7,79 (д, J=8,34 Гц, 2H), 7,55 (д, J=8,34 Гц, 2H), 4,51-4,67 (м, 4H), 4,27-4,47 (M, 4H), 4,09 (Mup.c, 2H), 5,50 (Mup.c, 2H), 4,51-4,67 (M, 4H), 4,27-4,47 (M, 4H), 4,09 (WMP.C, 2H), 2,09 (C, 6H), 1,32(T, J=7,07 Гц, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,67 мин, $[M+H]^+=711,6$.

Пример 2

(E) -1, 1'-(Бут-2-ен-1, 4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

Стадия 1: 1-аллил-2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидробромид

$$H_2N \xrightarrow{N} NH_3Br$$

К раствору $4-\Phi$ тор-3-нитробензамида (10,0 г, 54,3 ммоль) в ДМФА (60 мл) добавляли по каплям аллиламин (36,6 мл, 489 ммоль) при комнатной температуре и смесь перемешивали в течение 5 мин. По истечении этого периода одной порцией добавляли K_2CO_3 (15,01 г, 109 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 ДМФА MMH. Затем удаляли В вакууме, остаток 500 суспендировали В ΜЛ воды, полученный оранжевый отфильтровывали, промывали водой и высушивали в вакууме.

Вышеуказанный осадок растворяли в АсОН (600,0 мл), колбу помещали в водяную баню с температурой 20°С и осторожно небольшими порциями добавляли цинк (10,65 г, 163 ммоль). Реакцию контролировали с помощью ЖХ-МС, и дополнительное количество цинка (примерно 3 экв) добавляли небольшими порциями по мере необходимости до тех пор, пока восстановление не завершалось. По окончании реакции данным ЖХ-МС твердые частицы ПО отфильтровывали и фильтрат концентрировали в вакууме. Остаток после упаривания переводили в DCM (500 мл) и EtOH (150 мл) и промывали 15% водным раствором K_2CO_3 (100 мл). Органический слой отделяли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали в вакууме.

Вышеуказанный остаток после упаривания растворяли в МеОН одной порцией 5,0 добавляли М раствор цианогенбромида в CH_3CN (11,95 мл, 59,7 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. истечении этого периода реакционную смесь концентрировали в вакууме, затем снова растворяли в МеОН (200,0 мл). Добавляли смесь толуола (100 мл) и $\mathrm{CH_3CN}$ (100 мл) и полученную смесь концентрировали досуха при 40°C (0-1 мбар) и высушивали в вакууме в течение 16 ч с получением 1-аллил-2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида гидробромида (11,3 г, 38,0 ммоль, выход 70,0%) в виде темно-фиолетового порошка. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 8,83 (с, 2H), 8,07 (шир. с, 1H), 7,88 (д, J=1,00 Гц, 1H), 7,82 (дд, 8,41, 1,38 Гц, 1Н), 7,52 (д, Ј=8,53 Гц, 1Н), 7,43 (шир. с, 1H), 5,87-6,02 (м, 1H), 5,25 (дд, J=10,42, 0,88 Гц, 1H), 5,17 $(дд, J=17,32, 1,00 \Gamma ц, 1H), 4,84 (д, J=5,02 \Gamma ц, 2H); ЖХ-МС (ЖХ-$ MC метод C): время удерживания=0,38 мин, $[M+H]^+=216,9$.

Стадия 2: 1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

В круглодонную колбу емкостью 100 мл загружали 1-аллил-2-

амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидробромид (2,5 г, 8,41 ммоль), НАТИ (3,52 г, 9,25 ммоль), 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоновую кислоту (1,427 г, 9,25 ммоль) и ММР (25 мл). После перемешивания в течение 1 мин при комнатной температуре добавляли DIPEA (7,33 мл, 42,1 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 40 ч. По истечении этого периода добавляли 2,0 мл воды и смесь перемешивали в течение 30 мин при комнатной температуре. Затем смесь выливали в 500 мл ледяной воды и энергично перемешивали в течение 1 ч. Темно-фиолетовое твердое вещество отфильтровывали, добавляли насыщенный раствор соли (100 мл) и отфильтровывали следующую порцию осадка немного более светлого цвета. Полученный прозрачный розовый фильтрат выдерживали при комнатной температуре в течение 4 суток, во время чего из раствора выпадал самый светлый розовый осадок. Данный конечный осадок отфильтровывали, промывали водой и высушивали на воздухе с получением 1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида (1,88 г, 5,33 ммоль, выход 63,4%) в виде бледно-розового порошка. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,84 (шир. с, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,96 (шир.с, 1H), 7,78 (дд, J=8,44, 1,59 Γ ц, 1H), 7,46 (д, J=8,31 Гц, 1H), 7,32 (шир.с, 1H), 6,66 (с, 1H), 5,94-6,05 (м, 1H), 5,21 (дд, J=10,27, 1,22 Γ ц, 1H), 5,15 (дд, J=17,12, 1,22 Γ ц, 1H), 4,86 (д, J=5,14 Γ ц, 2H), 4,61 (кв, J=6,93 Γ ц, 2 H), 2,17 (c, 3H), 1,35 (T, J=7,09 Γ L, 3H). XX-MC (XX-MC MeTOD E): время удерживания=0,75 мин, $[M+H]^+=353,2$.

Стадия 3: (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5раствору карбоксамидо) -1Н-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида (70 мг, ммоль) в DCM (1,0 мл) и MeOH (1,0 мл) добавляли по каплям раствор п-толуолсульфоновой кислоты моногидрата (37,8 мг, 0,199 ммоль) в МеОН (1,0 мл) и полученный прозрачный раствор концентрировали вакууме. Стекловидный остаток В после выпаривания перемешивали с DCM (4,0 мл) до получения молочной суспензии. Катализатор Ховейды-Граббса 2-го поколения (18,67 мг, 0,030 ммоль) добавляли в герметично закрытую пробирку Biotage® емкостью 5 мл в атмосфере N_2 . Затем добавляли вышеуказанную молочную суспензию и смесь нагревали до 80°C в течение 4 ч в микроволновом реакторе. По истечении этого периода добавляли 5,0 мл MeOH с последующим добавлением раствора 1,0 M KHMDS в ТГФ $(0,25\,\mathrm{M}\pi)$ в МеОН $(1,0\,\mathrm{M}\pi)$. Смесь перемешивали в течение 5 мин комнатной температуре, концентрировали в вакууме подвергали нормальнофазовой хроматографии на силикагеле (Biotage® Ultra SNAP картридж с силикагелем 25 г, смесь 0-40% градиент MeOH/DCM) с получением зеленовато-белого твердого вещества. Затем твердое вещество промывали 0,2 мл МеОН для удаления темнозеленого остатка рутения с получением (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1Hдиил) бис (2бензо[d]имидазол-5-карбоксамида) (14 мг, 0,02 ммоль, 19,8%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,82 (шир. с, 2H), 7,97 (с, 2H), 7,94 (шир. с, 2H), 7,71 (дд, Ј=8,34, 1,26 Гц, 2H), 7,44 $(д, J=8,34 \Gamma ц, 2H), 7,34 (шир.с, 2H), 6,55 (с, 2H), 5,93 (шир.с,$ 2Н), 4,83 (шир. с, 4Н), 4,53 (кв, Ј=6,82 Гц, 4Н), 2,12 (с, 6Н), 1,27 (т, J=7,07 Гц, метод С): время удерживания=0,79 мин, $[M+H]^+=677,5$.

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (2E,2'E)-1,1'-((E)-бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5- карбоксамида)

Пример 3

1,1'-((Метилазандиил) бис (этан-2,1-диил)) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) трифторацетат

$$H_2N$$
 H_2N H_2N

диил) бис (азандиил)) бис (3-нитробензамид)

Смесь N^{1} -(2-аминоэтил)- N^{1} -метилэтан-1,2-диамина (0,318 г,

2,72 ммоль), K_2CO_3 (1,501 г, 10,86 ммоль) и 4-фтор-3- нитробензамида (1 г, 5,43 ммоль) в ДМСО (20 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием и высушивали при пониженном давлении с получением 4,4'-((метилазандиил) бис (этан-2,1-диил)) бис (азандиил)) бис (3-нитробензамида) (800 мг, 1,62 ммоль, выход 59,6%) в виде желтого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,01 мин, $[M+H]^+=446$.

Стадия 2: 1,1'-((метилазандиил)бис(этан-2,1-диил))бис(2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

4,4'-(((Метилазандиил)бис(этан-2,1-диил))бис(азандиил))бис (3-нитробензамид) (700 мг, 1,572 ммоль) и 10% Pd/C (84 мг, 0,079 ммоль) в смеси NMP (20 мл) и МеОН (30 мл) перемешивали в атмосфере газообразного водорода при комнатной температуре в течение ночи. Катализатор удаляли фильтрованием и МеОН удаляли при пониженном давлении. Затем добавляли цианогенбромид (416 мг, 3,93 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 60° C в течение 4 ч. Добавляли Et_2 O и полученный осадок собирали фильтрованием и высушивали при пониженном давлении с получением 1,1'- ((метилазандиил)бис(этан-2,1-диил))бис(2-аминобензо-1H-[d] имидазол-5-карбоксамида) (500 мг, 1,03 ммоль, выход 65,8%) в виде красного твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=0,94 мин, $[M+H]^+=435,8$.

Стадия 3: 1,1'-((метилазандиил) бис (этан-2,1-диил)) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид) трифторацетат

К 1,1'-((метилазандиил)бис(этан-2,1-диил))бис(2смеси амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида) (300 мг, 0,689 ммоль), 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (212 мг, 1,378 ммоль), HOAt (281 мг, 2,067 ммоль) и EDC гидрохлорида (396 мг, 2,067 ммоль) в ДМФА (25 мл) добавляли DIPEA (267 мг, 2,067 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Реакцию гасили водой (30 мл) и реакционную смесь экстрагировали DCM (3 \times 50 мл). Органический слой высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (колонка Gilson[®], Gemini[®] C18, градиент 35-95% MeCN: H_2O 0,1% $T\Phi K$) с 1,1'-((метилазандиил)бис(этан-2,1-диил))бис(2-(1получением этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5карбоксамида) трифторацетата (130 мг, 0,18 ммоль, выход 26%) в виде серого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,82 (c, 1H), 7,98 (c, 4H), 7,74 (π , J=8,0 $\Gamma \pi$, 2H), 7,47 (c, 2H), 7,37 (c, 2H), 6,59 (c, 2H), 4,56 (π , J=6,7 $\Gamma \mu$, 4H), 4,18 (c, 4H), 3,35 (c, 8H), 2,09 (c, 6H), 1,32-1,25 (M, 6H), XX-MC(XX-MC метод A): время удерживания=1,14 мин, $[M+H]^+=708$.

Пример 4

Метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксилат

Стадия 1: трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино) бутил) карбамат

трет-бутил (4-аминобутил) карбамата (5,00 г, 26,6 ммоль), 4-фтор-3-нитробензамида (4,89 г, 26,6 ммоль) и $K_2 CO_3$ (4,04 г, 29,2 ммоль) в ДМСО (25 мл) перемешивали при 70°С в течение 2 ч. Реакционную смесь охлаждали ДО комнатной температуры и медленно разбавляли 125 мл воды через капельную воронку. Полученное твердое вещество выделяли фильтрованием, высушивали на воронке Бюхнера и помещали в вакуумную печь при 56°C на 3 суток с получением указанного в заголовке соединения (9,2 г, 26,1 ммоль, выход 98%) в виде желтого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 8,67 (д, J=2,02 Гц, 1H) 8,40 (т, J=5,43 Гц, 1H), 8,01 (д, J=6,82 Гц, 2H), 7,30 (шир. с, 1H) 7,12 $(д, J=9,09 \Gamma ц, 1H), 6,87 (шир. с, 1H), 3,42 (кв, J=6,57 Г ц, 2H),$ 2,91-3,01 (м, 2 H) 1,60 (д, J=6,57 Гц, 2H) 1,43-1,54 (м, 2H) 1,38 (с, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,86 мин, $[M+H]^{+}=353.$

Стадия 2: трет-бутил (4-((2-амино-4-карбамоилфенил) амино) бутил) карбамат

В круглодонную колбу емкостью 500 мл загружали трет-бутил $(4-((4-\text{карбамоил}-2-\text{нитрофенил})\,\text{амино})\,\text{бутил})\,\text{карбамат}$ (9,2 г, 26,1 ммоль), 10% Pd/C (0,920 г, 8,64 ммоль) (влажный, Degussa), EtOH (100 мл) и МеОН (100 мл). Из колбы откачивали воздух и помещали под баллонный водород при перемешивании. Холодильник помещали в

верхню часть колбы, и водородный баллон помещали поверх холодильника. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 ч, затем из колбы откачивали воздух и суспензию фильтровали через слой Celite® с использованием EtOH для облегчения отмывки. Фильтрат концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум с получением указанного в заголовке соединения (8,4 г, 26,1 ммоль, 100% выход) в виде черного твердого вещества. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ ррт 7,44 (шир. с, 1H) 7,04-7,15 (м, 2H), 6,85 (т, J=5,43 Гц, 1H), 6,74 (шир.с 1 H), 6,37 (д, J=8,08 Гц, 1H), 4,89 (т, J=5,18 Гц, 1H), 4,60 (шир.с, 2H), 3,07 (кв, J=6,48 Гц, 2H), 2,97 (кв, J=6,40 Гц, 2H), 1,45-1,64 (м, 4H), 1,39 (с, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод C): время удерживания=0,68 мин, $[M+H]^+=323,1$.

Стадия 3: трет-бутил (4-(2-амино-5-карбамоил-1Hбензо[d]имидазол-1-ил) бутил) карбамат гидробромид

$$H_2N$$
 N
 N
 N
 N
 N

(4-((2-амино-4-карбамоилфенил)амино)бутил) трет-Бутил карбамат (8,40 г, 26,1 ммоль) растворяли в МеОН (110 мл) и добавляли через шприц 5 M раствор цианогенбромида в CH₃CN (5,73 28,7 ммоль). Темную реакционную смесь накрывали и МЛ, перемешивали в течение 15 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум с получением указанного в заголовке соединения (11,17 г, 26,1 ммоль, 100% выход) в виде темного твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (шир. с, 1H), 8,74 (шир. с, 2H), 8,08 (шир.c., 1H), 7,80-7,90 (м, 2H) 7,64 (д, J=8,34 Гц, 1H), 7,44 (шир. с, 1H), 6,89 (т, J=5,56 Γ ц, 1H), 4,15 (т, J=7,20 Γ ц, 2H), 2,96, J=6,32 Γ ц, 2H), 1,66 (д, J=7,07 Γ ц, 2H), 1,42-1,50 2Н), 1,38 (с, 9Н). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время (M, удерживания=0,62 мин, $[M+H]^+=348,1$.

Стадия 4: трет-бутил (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил) карбамат

трет-бутил (4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бутил) карбамата гидробромида (11,17 Γ , ммоль), 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (4,82 г, 31,3 ммоль), НАТИ (11,90 г, 31,3 ммоль), DIPEA (18,22 мл, 104 ммоль) и HOBt (1,997 г, 13,04 ммоль) в ДМФА (100 перемешивали при комнатной температуре в течение Реакционную смесь разбавляли 300 мл воды и 300 мл переносили в делительную воронку, слои разделяли и водный слой экстрагировали EtOAc (2 × 150 мл). Объединенные EtOAc слои промывали насыщенным NH_4Cl (2×200 мл), водой (1×200 мл) насыщенным раствором соли $(2 \times 200 \text{ мл})$. Органический высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали в вакууме и помещали В высокий вакуум. Твердое вещество очишали хроматографией на силикагеле (Isco® Combiflash, смесь MeOH: DCM, колонка 330 г, загружали в 50 мл DCM). Целевые фракции объединяли, концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум с получением указанного в заголовке соединения в виде фиолетового твердого вещества (9,53 г, 19,71 ммоль, выход 76%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,85 (с, 1H), 8,01 (шир.с, 2H), 7,81 (д, J=8,34 Гц, 1H), 7,59 (д, J=8,34 Гц, 1 H), 7,36 (шир. с, 1H), 6,80-6,86 (M, 1H), 6,68 (C, 1H), 4,64 (KB, J=6,82 Γ μ , 2H), 4,23 (т, J=6,44 Γ ц, 2 H) 2,98 (д, J=5,81 Γ ц, 2H), 2,19 (с, 3H) 1,76 (π , J=6,57 $\Gamma \pi$, 2H) 1,40-1,48 (π , 2H) 1,30-1,40 (π , 13 H). XX-MC (XX-MC метод C): время удерживания=0,89 мин, $[M+H]^+=484,3$.

Стадия 5: 1-(4-аминобутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид 2 гидрохлорид

Охлажденную на льду круглодонную колбу емкостью 500 мл, трет-бутил (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) карбамат (9,53 г, 19,71 ммоль) обрабатывали 4 М НСІ в 1,4-диоксане (42,0 мл, 168 ммоль). Ледяную баню удаляли и фиолетовую суспензию перемешивали при комнатной температуре в течение 2,5 ч. Затем реакционную смесь концентрировали в вакууме, помещали в высокий вакуум и полученное твердое вещество помещали в вакуумную печь при 50°C на 15 ч и охлаждали в высоком вакууме с получением сырого указанного в заголовке соединения в виде серого твердого вещества, которое также содержало 1,4 -диоксан (11,89 г, предположительно 19,7 ммоль, выход 100%). Вещество использовали как таковое без дополнительной очистки. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,91 (шир. с, 1H), 8,03 (д, J=1,26 Гц, 2H), 7,77-7,87 (м, 4H), 7,62 (д, J=8,34 Гц, 1H), 7,38 (шир. с, 1H), 6,70 (с, 1H), 6-5 (шир.с, 1H), 4,63 (кв, J=7,07 Γ ц, 2H), 4,28 (τ , J=6,57 Γ ц, 2H), 2,77-2,87 (M, 2H), 2,20 (c, 3H) 1,81-1,91 (M, 2H) 1,52-1,60 (м, 2H) 1,38 (т, J=7,07 Гц, 3 H). ЖX-MC (ЖX-MC метод C): время удерживания=0,60 мин, $[M+H]^+=384,2$.

Стадия 6: метил 4-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил) амино)-3-метокси-5-нитробензоат

В трехгорлую круглодонную колбу емкостью 250, снабженную

холодильником, большой мешалкой и внутренним термометром, 1-(4-аминобутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5загружали карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид (9,38 г, 20,55 ммоль) и метил 4-хлор-3-метокси-5-нитробензоат (5,048 г, 20,55 ммоль). Добавляли ДМСО (50 мл), затем DIPEA (17,95 мл, 103 ммоль) и темную суспензию нагревали при 100°С в течение примерно 24 ч, охлаждали и добавляли по каплям к 500 мл перемешиваемой воды. После завершения добавления полученную оранжевую суспензию перемешивали в течение 20 мин и фильтровали. Выделенную оранжево-красную пасту промывали водой и гексаном, высушивали на воронке Бюхнера и затем в вакуумной печи при 56°C в течение 20 ч. Затем красноватое твердое вещество растирали с Et_2O (60 мл) и отделяли фильтрованием. Растирание и фильтрование повторяли. Полученное твердое вещество помещали в вакуумную печь при 56° C на 3 суток с получением указанного в соединения (11,17 г, 18,85 ммоль, выход 92%) в виде красноватого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,78 (шир. с, 1H) 8,12 (с, 1H), 7,99 (с, 1H), 7,93 (д, J=7,53 Гц, 2H) 7,79 д, J=8,28 Гц, 1H), 7,53 (д, J=7,78 Гц, 1H), 7,36 (с, 1H), 7,31 (шир.с, 1H), 6,60 (с, 1H), 4,60 (д, J=7,03 Гц, 2H), 4,23 (шир. c, 2H), 3,84 (c, 3H), 3,80 (c, 3H) 3,53 (π , J=5,77 $\Gamma \pi$, 2H), 2,15(c, 3H) 1,82 (шир. c, 2H), 1,62 (шир. c, 2H), 1,35 (т, J=7,03Гц, 3H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,67 мин, $[M+H]^{+}=711,6.$

Стадия 7: метил 3-амино-4-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил) амин) -5-метоксибензоат

Метил 4-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-

карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) амино) -3-метокси-5нитробензоат (5,0 г, 8,44 ммоль) в основном растворяли в ДМФА при перемешивании при комнатной температуре емкостью 250 мл. круглодонной колбе Добавляли никель Ренея (никель Ренея в воде, примерно 10 мл суспензии, Aldrich) и к колбе присоединяли холодильник. Поверх холодильника помещали трехходовой запорный кран с присоединенным водородным баллоном и из установленной системы откачивали воздух, заполняли водородом, откачивали и, наконец, заполняли водородом. Реакционную смесь нагревали при 70°C в течение 7 ч. Добавляли еще 8 мл суспензии никеля Ренея и реакционную смесь нагревали при 70°C в течение 14 ч. Реакционную смесь охлаждали и фильтровали через $Celite^{\otimes}$, промывая ДМФА. Фильтрат, раствор ДМФА примерно 100 мл и 20 мл воды из суспензии никеля Ренея, содержащей целевой продукт, использовали виде раствора непосредственно В следующей Предположительно количественный выход. ЖХ-МС (XX-MC метод D): время удерживания=0,73 мин, $[M+H]^+=563,4$.

Стадия 8: метил 2-амино-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бутил)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилат гидробромид

Метил 3-амино-4-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бутил)амино)-5-метоксибензоат (раствор в смеси ДМФА/вода с предыдущей стадии) обрабатывали 5 М раствором цианогенбромида в CH_3CN (1,875 мл, 9,37 ммоль) и полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 22 ч. Реакционную смесь концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум с получением коричневого

полутвердого вещества. Полутвердый продукт растирали с EtOAc, энергично перемешивали в течение 30 мин и образовавшееся твердое вещество отделяли фильтрованием и высушивали на воронке Eoox в с получением сырого указанного в заголовке продукта в виде желто-коричневого твердого вещества (5,08 г). Данное сырое вещество использовали без очистки. Eoox Eo

Пример 4

Стадия 9: метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилат

Смесь метил 2-амино-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Нпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -7метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилата гидробромида (5,073 г, 7,59 ммоль), 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (1,277 г, 8,35 ммоль), НАТИ (3,46 г, 9,11 ммоль) и DIPEA (3,98 мл, 22,76 ммоль) в ДМФА (30 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 17 ч. Реакционную смесь концентрировали в вакууме, затем полученный остаток растирали с водой (100 мл) и перемешивали в течение 30 мин. Полученную суспензию фильтровали и частично высушивали на воронке Бюхнера с получением твердого вещества темного желто-коричневого цвета. Твердое вещество в основном растворяли в 150 мл смеси 10% ІРА:хлороформ, разбавляли водой фильтровали. Затем СЛОИ фильтрата разделяли органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и помещали в высокий вакуум с получением желтокоричневого твердого вещества. Твердое вещество растирали с

теплой смесью 10% ІРА:хлороформ (100 мл) и фильтровали. Слои ϕ ильтрата разделяли, органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, добавляли к исходному желто-коричневому твердому веществу, концентрировали в вакууме и помещали в высокий вакуум. Твердое вещество очищали хроматографией на силикагеле (Biotage® Isolera, колонка Gold 120 г, смесь 0-10% MeOH:DCM в течение 30 мин, наносили в виде раствора в смеси DCM/MeOH). Целевые фракции продукта объединяли, концентрировали и помещали в высокий вакуум получением светлого желто-коричневого твердого вещества. DCM (50 вещество растирали С мл) фильтрованием и помещали в вакуумную печь при 56°C на 30 ч с получением метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2- (1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H -бензо[d]имидазол-(1,0 r, 1,4)5-карбоксилата в виде белого твердого вещества ммоль, выход 18%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 12,89 (с, 1H) 12,82 (c, 1H) 7,90-8,01 (M, 2H) 7,70-7,81 (M, 2H), 7,53 (μ , 8,28 Γ ц, 1H), 7,30-7,40 (м, 2H), 6,59 (д, J=5,02 Γ ц, 2H), 4,50-4,44 (M, 4H), 4,38 (шир.с, 2H), 4,27 (шир. с, 2H), 3,87 (д, J=3,76 Гц, 6Н), 2,10 (с, 6Н), 1,86 (шир.с, 4Н), 1,23-1,39 (м, 6Н). ЖХ-MC (ЖХ-MC метод D): время удерживания=1,00 мин, $[M+H]^+=724,5$.

Пример 5

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-5- карбоксамид дитрифторацетат

Метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-

карбоксилат (0,1624 г, 0,224 ммоль) суспендировали в NH_4OH (50 мл, 725 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение 6 комнатной температуре. Реакционную при концентрировали в вакууме и остаток очищали с помощью ВЭЖХ $(Gilson^{\$}$ Autoprep, кислотная колонка Luna, загружали в виде раствора в ДМСО, смесь 20-50% МеСN:вода с 0,1% ТФК). Целевые фракции объединяли и концентрировали с получением белого Твердое вещество снова очищали (Gilson® твердого вещества. Autoprep, кислотная колонка Luna, загружали в виде раствора в ДМСО, смесь 20-50% МеСN:вода с 0,1% ТФК) и целевые фракции объединяли, концентрировали, помещали в высокий вакуум и затем высушивали в вакуумной печи в течение 15 ч при 56°C с получением 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида дитрифторацетата в виде белого твердого вещества (76 мг, 0,081 ммоль, выход 36%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,79 (шир. с, 1H) 7,97 (д, J=1,47 Γ ц, 3H) 7,76 (дд, J=8,56, 1,47 Γ ц, 1H) 7,64 $(д, J=1,22 \Gamma ц, 1H), 7,53 (д, J=8,31 \Gamma ц, 1H), 7,27-7,39 (м, 3H),$ 6,60 (д, J=8,31 Гц, 2 H) 4,57 (квинт, J=7,09 Гц, 4H), (шир.с, 2H), 4,28 (шир. с, 2H), 3,82 (с, 3H), 2,11 (д, J=4,16Гц, 6Н), 1,86 (шир.с 4Н) 1,31 (тд, Ј=7,03, 4,52 Гц, 6Н). ЖХ-МС (XX-MC метод E): время удерживания=0,85 мин, $[M+H]^+=709,5$.

Пример 6

(E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат

Стадия 1: 3-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-

хлор-5-нитробензамид

(3-Бромпропокси) (трет-бутил) диметилсилан (7,3 г, 28,8 ммоль) растворяли в сухом ДМФА (75 мл), добавляли 4-хлор-3гидрокси-5-нитробензамид (4,8 г, 22,16 ммоль) и затем K_2CO_3 (6,13 г, 44,3 ммоль) и перемешивали в течение 2 ч при 100°С в атмосфере азота. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, выливали в EtOAc (600 мл), промывали водой (600 мл), насыщенным раствором соли, высушивали над $MqSO_4$, фильтровали И концентрировали в вакууме. Остаток очищали хроматографией на силикагеле, элюируя смесью 20-80% гексан/ЕtOAc с получением указанного в заголовке соединения (7,43 г, 19,1 ммоль, выход 86%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 8,29 (шир. с, 1H), 8,05 (д, J=1,71 Гц, 1H), 7,89 (д, J=1,71 Гц, 1H), 7,77 (шир.с, 1H), 4,30 $(т, J=5,99 \Gamma \mu, 2H), 3,80-0,90 (м, 9H), 0,02 (с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-$ MC метод E): время удерживания=1,40 мин, $[M+H]^+=389$.

Стадия 2: 4-(аллиламино)-3-(3-((третбутилдиметилсилил)окси) пропокси)-5-нитробензамид

$$H_2N$$
 NO_2

 $3-(3-(({\rm трет-Бутилдиметилсилил})\,{\rm окси})\,{\rm пропокси})\,-4-{\rm хлор}-5-$ нитробензамид (2,05 г, 5,27 ммоль) растворяли в сухом NMP (12 мл), добавляли аллиламин (1,204 г, 21,08 ммоль) и реакционную смесь нагревали до $120\,^{\circ}$ С в микроволновом реакторе в течение 30 мин. К реакционной смеси добавляли дополнительное количество аллиламина (900 мг, 15,8 ммоль) и нагревали при $120\,^{\circ}$ С в течение еще 20 мин. Реакционную смесь выливали в EtOAc (150 мл), промываи водой (150 мл), насыщенным раствором соли, высушивали над $MgSO_4$, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали хроматографией на силикагеле, элюируя смесью $20-80\,^{\circ}$

гексан/ЕtOAc с получением указанного в заголовке соединения $(1,99~\mathrm{r},~4,86~\mathrm{ммоль},~\mathrm{выход}~92\%)$. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ррт 8,19 (c, 1H), 8,02 (шир.c, 1H), 7,74 (т, J=6,02 Гц, 1H), 7,57 (с, 1H), 7,31 (шир. c, 1H), 5,89 (ддт, J=16,53, 10,89, 5,36,5,36 Гц, 1H), 5,05-5,19 (м, 2H), 4,09-4,22 (м, 4H), 3,79 (т, J=5,90 Гц, 2H), 1,99 (т, J=5,77 Гц, 2H), 0,87 (с, 9H), 0,04 (с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,41 мин, $[\mathrm{M}+\mathrm{H}]^+=410$.

Стадия 3: 4-(аллиламино)-3-амино-5-(3-((третбутилдиметилсилил) окси) пропокси) бензамид

4-(Аллиламино)-3-(3-(трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -5-нитробензамид (1,91 г, 4,66 ммоль) растворяли в АсОН (13,3 мл), добавляли порошок цинка (1,220 г, 18,65 ммоль) (одной порцией) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере азота. Через 45 мин добавляли дополнительное количество цинка (610 мг, 9,32 ммоль) и перемешивали еще 2 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь фильтровали, фильтрат выливали в EtOAc (125 мл), промывали 10% водным раствором Na_2CO_3 (125 мл), насыщенным раствором соли, высушивали над $MgSO_4$, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 7,60 (шир. с, 1H), 6,93 (д, J=8,80 Гц, 1H), 6,85 $(\pi, J=1,71 \Gamma \mu, 1H) (\pi, J=1,96 \Gamma \mu, 1H), 5,82-5,95 (M, 1H), 5,14$ $(дд, J=17,12, 1,96 \Gamma ц, 1H), 4,95-5,08 (м, 1H), 4,68 (шир. с,$ 1H), 3,97-4,07 (м, 2H), 3,71-3,86 (м, 2H), 3,60 (д, J=5,87 Γ Ц, 1H), 1,84-1,96 (M, 4H), 0,75-0,92 (M, 9H), 0,02-0,08 (M, 6H). XX-MC (XX-MC метод D): время удерживания=1,04 мин, $[M+H]^{+=}380$.

Стадия 4: 1-аллил-2-амино-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси)пропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидробромид

$$- \underbrace{\overset{\mathsf{Si}}{\underset{\mathsf{O}}{\bigvee}}}_{\mathsf{H}_{2}\mathsf{N}} \underbrace{\overset{\mathsf{N}}{\underset{\mathsf{N}}{\bigvee}}}_{\mathsf{N}\mathsf{H}_{2}} \mathsf{N} \mathsf{H}_{2}$$

4-(Аллиламино)-3-амино-5-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси) пропокси) бензамид (1,769 г, 4,66 ммоль) растворяли в сухом МеОН (25 мл), добавляли цианогенбромид (0,543 г, 5,13 ммоль) реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере азота. Реакционную смесь концентрировали в вакууме и остаток перемешивали с EtOAc (20 мл) при комнатной температуре В течение 30 мин. Твердые частицы фильтрованием и высушивали с получением указанного в заголовке соединения $(1,56\ г,\ 3,21\ ммоль,\ выход <math>69\%)$. ¹Н ЯМР $(400\ МГц,$ ДМСО-d6) δ ppm 12,94 (шир. с, 1H), 8,60 (шир.с, 2H), 8,08 (шир.с, 1H), 7,51 (μ , J=0,98 μ , 1H), 7,43 (μ , J=0,98 μ , 2H), 5,92-6,08 (M, 1H), 5,21 (дд, J=10,51, 0,98 Γ Ц, 1H), 4,98-5,08 (M, 1H),4,92 (д, J=4,65 Гц, 1H), 4,16-4,29 (м, 2H), 3,74-3,81 (м, 2H), 1,93-2,07 (M, 2H) 0,81-0,91 (M, 9H), 0,04-0,07 (M, 6H). XX-MC(XX-MC метод D): время удерживания=1,02 мин, $[M+H]^+=405$.

Стадия 5: 1-аллил-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси) пропокси) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновую кислоту (0,579 г, 3,76 ммоль), НАТИ (1,429 г, 3,76 ммоль) и НОВТ (0,240 г, 1,565 ммоль) объединяли с сухим ДМФА (12 мл). Добавляли $\rm Et_3N$ (1,7 мл, 12,52 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 мин. К реакционной смеси добавляли 1-аллил-2-амино-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси)пропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидробромид (1,52 г, 3,13 ммоль) и перемешивали при комнатной температуре в течение ночи в

атмосфере азота. Реакционную смесь выливали в EtOAc (120 мл), промывали водой (120 мл), насыщенным раствором соли, высушивали $(MgSO_4)$, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали хроматографией на силикагеле, элюируя смесью 80-100% EtOAc/гексан с получением указанного в заголовке соединения $(1,07\ \text{г, }1,98\ \text{ммоль, выход }63\%)$. ¹Н ЯМР $(400\ \text{МГц, ДМСО-d6})\ \delta$ ppm 12,85 (mup. c, 1H), 7,91-8,05 (M, 1H), 7,67 (c, 1H), 7,37 (c, 1H), 7,32 (шир. с, 1H), 6,63 (с, 1H), 5,96-6,13 (м, 1H), 5,14 $(д, J=9,29 \Gamma ц, 1H), 4,91-5,03 (м, 3H), 4,61 (кв, J=7,01 \Gamma ц, 2H),$ 4,24 (T, J=5,87 PH, 2H), 3,81 (T, J=6,11 PH, 2H), 2,18 (C, 3H) 2,07 (M, 2H), 1,34 (T, J=7,09 Γ H, 3H), 0,80-0,92 (M, 9H), 0,04(с, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,40 мин, $[M+H]^{+}=541.$

Стадия 6: 1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

1-Аллил-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси)пропокси)-2-(1этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамид (700 мг, 1,30 ммоль) растворяли в сухом $T\Gamma\Phi$ (6 мл), добавляли АсОН (0,15 мл, 2,60 ммоль) с последующим добавлением ТВАГ (2,6 мл, 1 M раствор в $T\Gamma\Phi$). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере азота и выливали в EtOAc и воду (по 40 мл каждого) и энергично встряхивали. Нерастворимое вещество отфильтровали и высушивали с получением 1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида (460 мг, 1,08 ммоль, 83%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,84 (шир. с, 1H), 7,99 (шир. с, 1H), 7,67 (с, 1H), 7,38 (с, 1H) 7,32 (шир.с, 1H), 6,62 (с, 1H), 5,98-6,12 (м, 1H), 5,15 (д, J=9,05 Γ ц, 1H), 4,92-5,04 (м, 3H), 4,54-4,68 (м, 3H), 4,24 (π , J=6,24

 Γ ц, 2H), 3,63 (кв, J=6,11 Γ ц, 2H), 2,18 (с, 3H), 1,97 (квинт, J=6,17 Γ ц, 2H), 1,35 (т, J=7,09 Γ ц, 3H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,79 мин, $[M+H]^+=427$.

Пример 6

Стадия 7: (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид) дитрифторацетат

1-Аллил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид (100 0,23 ммоль) растворяли в смеси DCM: MeOH 1:1 (5 мл). К раствору добавляли $TsOH-H_2O$ (45 мг, 0,23 ммоль) в виде раствора в MeOH (1,5 мл) и реакционную смесь концентрировали в вакууме. остатку добавляли DCM (5 мл) и тонкую суспензию переносили во флакон для микроволнового реактора, содержащий хлорид (1,3диметилимидазолидин-2-илиден) (2-изопропоксибензилиден) рутения (VI) (22 мг, 0,035 ммоль). Колбу дегазировали и нагревали при 80°С в микроволновом реакторе в течение 3 ч. Реакционную смесь обрабатывали МеОН (3 мл) и выпаривали в атмосфере азота. Остаток очищали с помощью ВЭЖХ (Gilson®, элюируя смесью 10-60% ACN/вода/ 0.1% $T\Phi K)$. И фракции, содержащие продукт, собирали лиофилизировали с получением (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3гидроксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида)

дитрифторацетата (57 мг, выход 23%). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 12,84 (шир. c, 2H), 7,99 (шир.c, 2H), 7,64 (c, 2H), 7,35 (шир.c, 2H), 7,31 (c, 2H), 6,52 (c, 2H), 5,81 (шир. c, 2H), 4,91 (шир., 4H), 4,52 (кв, Ј=6,93 Гц, 5H), 4,02 (т, Ј=6,36 Гц, 5H), 3,41 (т, Ј=5,99 Гц, 4H), 2,06-2,15 (м, 6H), 1,59-1,70 (м, 4H),

1,27 (т, J=7,09 Γ ц, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,81 мин, $[M+H]^+=825$.

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (2E,2'E)-1,1'-((E)-бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида) дитрифторацетата

Пример 7

8-Этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-

тетрадекагидробензо [4,5] имидазо [1,2-а] бензо [4,5] имидазо [2,1-п] дипиразоло [5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

Стадия 1: 1-аллил-2-(1-(5-(5-((1-аллил-5-карбамоил-1Н-бензо[d]имидазол-2-ил) карбамоил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-4-ил) пентил) -3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо[d]имидазол-

5-карбоксамид

В герметично закрытую пробирку $Biotage^{®}$ емкостью 5,0 мл 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1загружали этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновую кислоту (634 мг, 1,820 1-аллил-2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид гидробромид (1352 мг, 4,55 ммоль), HATU (1730 мг, 4,55 ммоль) и NMP (13 мл). После перемешивания в течение 1 мин при комнатной температуре добавляли DIPEA (3,17 мл, 18,20 ммоль) и перемешивали при комнатной температуре в течение 5 мин, нагревали в микроволновом реакторе при 140°C в течение 1 ч. По истечении этого периода добавляли 5,0 мл воды перемешивали при комнатной температуре в течение 5 мин. Затем смесь выливали в 250 мл ледяной воды и энергично перемешивали в течение 1 ч. Полученное твердое вещество отфильтровывали, промывали водой, смывали с фильтра, используя смесь МеОН/DCM, подвергали хроматографии концентрировали в вакууме И силикагеле (колонка Biotage® Ultra SNAP SiO₂ 100 г: смесь 0-40% MeOH/EtOAc) с получением 1-аллил-2-(1-(5-(5-((1-аллил-5карбамоил-1H-бензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -1-этил-3-метил-1Hпиразол-4-ил) пентил) -3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамида (840 мг, 1,128 ммоль, выход 62%) в виде розового твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,88 (с, 1H), 12,81 (с, 1H), 7,99-8,02 (м, 2H), 7,97 (шир. (ддд, Ј=8,34, 3,66, 1,39 Гц, 2Н), 7,41 (дд, Ј=16,93, 8,34 Гц, 2H), 7,34 (шир.с, 2H), 6,65 (с, 1H) 5,87-6,02 (м, 2H), 4,99-5,22 (M, 4H), 4,82 (дд, J=11,62, 4,80 Гц, 4H), 4,50-4,61 (M, 4H),

2,73 (т, J=7,45 Гц, 2H), 2,15 (с, 3H), 2,08 (с, 3H), 1,71-1,85 (м, 2H), 1,45-1,55 (м, 2H), 1,27-1,34 (м, 5H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод C): время удерживания=0,93 мин, $[M+H]^+=745,7$.

Стадия 2: 8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,31-додекагидробензо[4,5]имидазо [1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-п]дипирозоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

В четыре герметично закрытые пробирки Biotage® емкостью 20 мл загружали вместе 1-аллил-2-(1-(5-(5-((1-аллил-5-карбамоил-1Hбензо[d]имидазол-2-ил) карбамоил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-4ил) пентил) -3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид (160 мг, 0,215 ммоль), катализатор Ховейды-Граббса второго поколения (26,9 мг, 0,043 ммоль) только дегазированный 1,2-дихлорэтан (DCE) (80 мл). Герметично закрытые пробирки нагревали в микроволновом реакторе в течение 4 ч при 100°С. После охлаждения смеси до комнатной температуры в каждую пробирку добавляли МеОН (1,0 мл) и полученный прозрачный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 5 мин. В каждую пробирку добавляли раствор 2-изоцианоацетата калия (15 мг в 1,5 мл МеОН) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 мин. Содержимое пробирок объединяли, концентрировали В вакууме, затем остаток выпаривали минимальном объеме смеси DCM/MeOH и очищали хроматографией на силикагеле (колонка Biotage® Ultra SNAP SiO₂ 100 г, смесь 0-40% MeOH/EtOAc) с получением целевого продукта (61 мг) в виде бледно-зеленого твердого вещества со смесью алкеновых изомеров. Продукт дополнительно очищали (колонка Biotage® Ultra SNAP SiO₂ 25 г, градиент смеси 0-20% МеОН/DCM) с получением 8-этил-10,18диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,31додекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]
дипиразоло[5,1e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин3,24-дикарбоксамида в виде смеси транс- и цис-изомеров 7:1 (54 мг, 0,075 ммоль, выход 35%). Характеристика транс-изомера: ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ ррт 12,87 (с, 1H), 12,84 (с, 1H), 7,98 (шир., 4H), 7,77 (дд, Ј=7,71, 3,16 Гц, 2H), 7,33-7,48 (м, 4H), 6,55 (с, 1H), 5,89-5,98 (м, 1H), 5,66-5,75 (м, 1H) д, Ј=7,83 Гц, 4H), 4,73 (т, Ј=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, Ј=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т, Ј=7,07 Гц, 5H); ЖХ-МС (ЖХ-МС МЕТОД С): время удерживания=0,82 мин, [М+H]+=717,6.

Пример 7

Стадия 3: 8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

В круглодонную колбу загружали 10% Pd/C (200 мг, 0,188 ммоль) и продували азотом. Добавляли раствор 8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-додекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-п]дипиразоло[5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамида (100 мг, 0,140 ммоль, смесь транс- и цисизомеров 7:1) в смеси МеОН (20,0 мл) и TГФ (20,0 мл), колбу продували водородом и реакционную смесь перемешивали в атмосфере водорода (1 атм) в течение 23 ч. Затем колбу открывали для поступления воздуха, интенсивно перемешивали в течение 15 мин и фильтровали, Pd/C промывали MeOH/TФК, фильтрат концентрировали в

вакууме и подвергали хроматографии на силикагеле (колонка Biotage® Ultra SNAP SiO_2 25 г, смесь 0-20% MeOH/DCM) с получением 8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-

6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-

тетрагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р] дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамида (56 мг, 0,078 ммоль, выход 55,8%) в виде бледно-розового твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ррт 12,88 (шир.с, 2H), 8,02 (с, 4H), 7,79-7,87 (м, 2H), 7,67 (д, Ј=8,34 Гц, 1H), 7,63 (д, Ј=8,34 Гц, 1H), 7,37 (шир.с, 2H), 6,57 (с, 1H), 4,74 (т, Ј=6,57 Гц, 2H), 4,48 (м, 2H), 2,16 (с, 3H), 2,08 (с, 3H), 1,91 (с, (м, 2H), 1,44-1,54 (м, 2H), 1,35-1,42 (м, 2H), 1,29 (т, Ј=7,07 Гц, 3H)); ЖХ-МС (ЖХ-МС МЕТОД С): время удерживания=0,81 мин, [М+H] +=719,7.

Пример 8

8-Этил-10,18,30-триметил-7,20-диоксо-

7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31,32-тетрадекагидро-1H-бензо [4,5]имидазо[2,1-b]бензо[4,5]имидазо[1,2-i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-t][1,3,6,9,11,14]гексаазациклодокозин-3,24-дикарбоксамид

Пример 8

8-Этил-10, 18, 30-триметил-7, 20-диоксо-

7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31,32-тетрадекагидро-1H-бензо [4,5]имидазо[2,1-b]бензо[4,5]имидазо[1,2-i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-t][1,3,6,9,11,14]гексаазациклодокозин-3,24-дикарбоксамид

К раствору гексафторфосфата 2-(7-аза-1H-бензотриазол-1-ил)-1,1,3,3-тетраметилурония (576 1,516 1,1'- $M\Gamma$, ммоль), ((метилазандиил) бис (этан-2,1-диил)) бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида) (300 мг, 0,689 ммоль, из примера 3) и 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (240 мг, 0,689 ммоль) в NMP (10 мл) добавляли DIPEA (267 мг, 2,067 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 0,5 ч и затем реакционную смесь нагревали в микроволновом реакторе при 140°C в течение 1 ч (150 Вт). Реакционной смеси давали охладиться до комнатной температуры, добавляли воду и смесь экстрагировали DCM. Органическую фазу промывали водой (2×20 мл), высушивали над безводным Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали препаративной ВЭЖХ (колонка Gilson®, Gemini® C18, градиент 2-95% MeCN: H_2O 0,1% ТФК) с получением 8этил-10,18,30-триметил-7,20-диоксо-7, 8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31,32-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[2,1-b]бензо[4,5]имидазо[1,2-i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-t] [1,3,6,9,11,14] гексаазациклодокозин-3,24-дикарбоксамида (25 мг, 0,03 ммоль, 4,56%) в виде коричневого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, CD₃OD) δ ppm 8,00 (д, J=12,0 Гц, 2H), 7,92-7,87 (м, 2H), 7,57 (π , J=8,0 $\Gamma \mu$, 2H), 6,76 (c, 1H), 4,77-4,77 (M, 2H), 4,70-4,67 (M, 2H), 4,57-4,51 (M, 4H), 3,98 (C, 2H), 3,78 (C, 2H), 3,15 (с, 3H), 2,78 (т, J=8,0 Γ ц, 2H), 2,18-2,15 (м, 6H), 1,81-1,74 (M, 2H), 1,39-1,33 (M, 6H), 1,17-1,07 (C, 2H). XX-MC

(ЖX-MC метод A): время удерживания=1,26 мин, $[M+H]^+=748$. Пример 9

1,15-бис (1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) - 8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15a,19a-тетразациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-c'd'] диинден-4,12-дикарбоксамид

Стадия 1: 5,5'-(пропан-1,3-диилбис(окси))бис(4-хлор-3нитробензамид)

$$\begin{array}{c|c} O & NH_2 & O & NH_2 \\ \hline O_2N & O & O & O & NO_2 \\ \hline \end{array}$$

4-Хлор-3-гидрокси-5-нитробензамид (2 г, 9,23 ммоль), 1,3дибромпропан (932 мг, 4,62 ммоль), DIPEA (3,23 мл, 18,47 ммоль) перемешивали в ММР (5 мл) во флаконе для микроволногого реактора Затем емкостью 20 мл. реакционную смесь нагревали микроволновом реакторе при 100°C в течение 15 мин. К реакционной смеси добавляли воду (30 мл) и осадок отделяли фильтрованием и промывали водой. Затем твердое вещество высушивали в вакууме при 55°С в течение ночи с получением указанного заголовке соединения (3 г, 5,71 ммоль, выход 61,8%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,99 мин, $[M+H]^+=473,1$.

Стадия 2: 1,13-динитро-7,8,14,15,16,17,18,19-октагидро-6H-дибензо[b,j][1,12,4,9]диоксадиазациклопентадецин-3,11-дикарбоксамид

$$O = \bigvee_{O_2N \quad HN} \bigvee_{NH \quad NO_2} \bigvee_{NH \quad NO$$

5,5'-(Пропан-1,3-диилбис (окси)) бис (4-хлор-3-нитробензамид) (2700 мг, 5,71 ммоль), бутан-1,4-диамин (503 мг, 5,71 ммоль), DIPEA (2,491 мл, 14,26 ммоль) перемешивали в ДМСО (8 мл) во флаконе для микроволнового реактора емкостью 20 мл. Затем его нагревали в микроволновой печи при 120° С в течение 15 мин. Реакционную смесь разбавляли водой и фильтровали с получением целевого продукта в виде оранжевого твердого вещества. Затем твердое вещество высушивали в вакууме при 55° С в течение ночи с получением оранжевого твердого вещества (примерно 2,5 г, 5,12 ммоль, выход 90%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- 1 до 1

Стадия 3: 1,13-диамино-7,8,14,15,16,17,18,19-октагидро-6Hдибензо [b,j][1,12,4,9]диоксадиазациклопентадецин-3,11дикарбоксамид

$$0 \longrightarrow NH_2$$

$$0 \longrightarrow NH_2$$

$$0 \longrightarrow NH_2$$

$$NH_2$$

$$NH_2$$

круглодонной колбе емкостью 50 ΜЛ 1,13-динитро-7,8,14,15,16,17,18,19-октагидро-6Н-дибензо[b,j][1,12,4,9] диоксадиазациклопентадецин-3,11-дикарбоксамид (2,5)ммоль) перемешивали в АсОН (14,7 мл, 256 ммоль). Затем порциями ЦИНК (1,67 г, 25,6 ммоль) и реакционную перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. реакционную смесь фильтровали и фильтрат концентрировали в вакууме. Вещество очищали с помощью ВЭЖХ (колонка Gilson®, Gemini®: CH_3CN , градиент 0,1% NH_4OH /вода 2-20%) с получением указанного в заголовке соединения (90 мг, 0,2 ммоль, 3,9%). ЖX-MC (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,39 мин, $[M+H]^{+}=429,3.$

Стадия 4: 1,15-диамино-8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15a,19a-тетраазациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-c'd'] диинден-4,12-дикарбоксамид

$$0 \xrightarrow{NH_2} 0 \xrightarrow{NH_2} NH_2$$

$$NH_2 \xrightarrow{NH_2} NH_2$$

реакционном флаконе емкостью 20 ΜЛ 1,13-динитро-7,8,14,15,16,17,18,19-октагидро-6Н-дибензо[b,j][1,12,4,9] диоксадиазациклопентадецин-3,11-дикарбоксамид (140 мг, 0,377 перемешивали В MeOH (5 мл) обрабатывали ммоль) И 0,653 ммоль). Реакционную смесь цианогенбромидом (69,2 мг, перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Затем к реакционной смеси добавляли воду (10 мл), твердое вещество выделяли фильтрованием и высушивали в вакууме в течение ночи с получением указанного в заголовке соединения (100 мг, 0,188 ммоль, выход 57,6%). 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,04 (д, J=2,01 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 6,97 (π , J=1,76 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 4,30 (c, 4H), 3,04(шир. с, 4H), 2,46-2,33 (м, 2H), 1,45 (шир.с, 4H). ЖХ-МС (ЖХ-МС

метод D): время удерживания=0,47 мин, $[M+H]^+=479,3$.

Пример 9

Стадия 5: 1,15-бис(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15a,19a-тетраазациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-с'd']диинден-4,12-дикарбоксамид

В реакционный флакон емкостью 20 мл добавляли 1-этил-3метил-1Н-пиразол-5-карбоновую кислоту (90 мг, 0,581 ммоль), гексафторфосфат 2-(3H-[1,2,3] триазоло[4,5-b] пиридин-3-ил)-1,1,3,3-тетраметилизоурония (V) (221 мг, 0,581 ммоль), ДИРЕА (0,135 мл, 0,775 ммоль), ДМФА <math>(5 мл) с последующим добавлением 1,15-диамино-8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15а, 19a-тетраазациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-c'd'] диинден-4,12дикарбоксамида (90 мг, 0,194 ммоль). Реакционный герметично закрывали и нагревали до 140°C в течение 30 мин. К раствору добавляли воду (20 мл) и полученное твердое вещество отделяли фильтрованием и высушивали на воздухе с получением коричневого твердого вещества. Затем неочищенный продукт растворяли в ДМСО (6 мл) и добавляли воду (20 мл). Полученное твердое вещество выделяли фильтрованием и высушивали в вакууме с 1,15-бис (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) получением 8,9,16,17,18,19-гексагидро-7H-6,10-диокса-2,14,15a,19aтетраазациклопентадека[1,2,3-cd:11,10,9-c'd'] диинден-4,12дикарбоксамида (50 мг, 0,063 ммоль, выход 32,7%) в виде светлокоричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,84 (шир. с, 2H), 8,00 (шир.с, 2H), 7,67 (с, 2H), 7,46 (с, 2H) 7,37 (шир.с, 2H), 6,59 (с, 2H), 4,60 (д, J=6,78 Γ ц, 4H), 4,48 $(д, J=4,52 \Gamma ц, 4H), 4,38 (шир.с, 4H), 2,55 (с, 6H), 2,12 (с,$

4H), 2,06 (д, J=6,02 Γ ц, 2H), 1,33 (т, J=7,03 Γ ц, 6H) ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,92 мин, $[M+H]^+=751,5$.

Пример 10

(E)-1-(4-(5-Kapбaмоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

OTBDMS
$$N_{N} = N_{N} + N_{N}$$

Стадия 1: (E) -1-(4-((2-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-карбамоил-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-9тил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

В пробирку для микроволнового реактора, содержащую (Е)-1-(4-аминобут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид (517 мг, 1,24 ммоль, в ДМСО (10 мл), добавляли ТЕА (0,28 мл, 2,0 ммоль), затем K_2CO_3 (274 мг, 1,98 ммоль) и 3-(3-((третбутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-хлор-5-нитробензамид мг, 0,990 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 75°C. Через 7 ч смесь концентрировали и остаток очищали на силикагеле, элюируя смесью 10-90% EtOAc, для удаления примесей, с последующим элюированием 0-10% МеОН в DCM с получением указанного в заголовке соединения (200 мг, 0,273 ммоль, выход 28%) в виде оранжевого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}), 1,6 (д, J=8,11 Γ ц, 2H), 7,50 (с, 1H), 7,31-7,43 (д, J=1,52 Γ ц, 1H), 7,94-8,08 (M, 3H) (M, 3H), 6,62 (C, 1H), 5,74-5,81 (M, 2H), 4,80(шир.с, 2H), 4,59 (д, J=6,84 Гц, 2H), 4,13 (шир. c, 2H), 4,01 $(T, J=6,08 \Gamma H, 2H), 3,63 (T, J=5,96 \Gamma H, 2H), 2. 16 (C, 3H),$ 1,76-1,88 (M, 2H), 1,33 (T, J=7,10 PH, 3H), 0,74-0,82 (M, 9H), -0,06 (c, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,23 мин, $[M+H]^{+}=734,6$

Стадия 2: (E)-1-(4-((2-амино-6-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси)-4-карбамоилфенил) амино) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

(E) -1- (4- ((2- (3- ((трет-Бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4карбамоил-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид г, 1,363 ммоль) суспендировали в МеОН (20 мл) и добавляли гидроксид аммония (4,62 мл, 34,1 ммоль) и перемешивали в течение 5 мин при комнатной температуре. Затем добавляли гидросульфит натрия (1,675 г, 8,18 ммоль) в воде (5 мл). Через 60 мин добавляли EtOAc (300 мл) и смесь экстрагировали водой (50 мл×3). Органическую фазу отделяли, высушивали нап концентрировали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (710 мг, 1,009 ммоль, выход 74,0%) в виде светлотвердого которое желтого вещества, использовали дополнительной очистки. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,80 (шир.с, 1Н), 8,00 (с, 1Н), 7,97 (шир.с, 1Н), 7,75 (дд, Ј=8,49, 1,14 Гц, 1Н), 7,63 (шир. с, 1Н), 7,28-7,41 (м, 2Н), 7,00 (шир.с, 1H), 6,84 (μ , J=1,52 μ , 1H), 6,74 (μ , J=1,52 μ , 1H), 6,65 (μ , 1H) 1H), 5,79-5,96 (м, 1H), 5,64-5,78 (м, 1H), 4,81 (д, J=4,82 Γ ц, 2H), 4,68 (шир. с, 2H), 4,61 (д, J=7,10 Гц, 2H), 3,92 (т, J=5,83Гц, 2Н), 3,84 (шир.с 1Н), 3,63 (т, Ј=6,08 Гц, 2Н), 3,57 (шир.с, 2H), 2,17 (c, 3H), 1,70-1,82 (M, 2H), 1,34 (τ , J=7,10 $\Gamma\mu$, 3H), 0,68-0,83 (м, 9Н), -0,06 (с, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод J): время удерживания=1,05 мин, $[M+H]^+=704,3$.

Стадия 3: (E)-2-амино-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид

(E)-1-(4-((2-amuho-6-(3-((Tpet-К раствору бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-карбамоилфенил) амино) бут-2ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамида (120 мг, 0,177 ммоль) в МеОН (5 мл) добавляли цианогенбромид (36 мг, 0,34 ммоль) при комнатной температуре. Через 2 часа реакционную смесь концентрировали и добавляли EtOAc (10 мл). После перемешивания в течение 30 мин твердое вещество выделяли фильтрованием и промывали EtOAc c получением указанного в заголовке соединения (120 мг, 0,165 ммоль, выход 97%) в виде светло-коричневого твердого вещества, которое использовали без последующей очистки. 1 Н ЯМР (400 МГц, МеОН- d_4) δ ppm 8,00 (д, J=1,27 Гц, 1H), 7,81 (дд, J=8,36, 1,77 Γ ц, 1H), 7,49 (д, J=1,27 Γ ц, 1 H), 7,39-7,45 (м, 1H), 7,36 (д, J=1,27 $\Gamma\mu$, 1H), 6,61 (c, 1H), 5,82-5,99 (M, 2H), 4,96-5,01 (M, 2H), 4,56-4,65 (M, 2H), 4,12 (T, J=6,21 FL, 2H), 3,62-3,75 (M, 2H), 2,18-2,29 (M, 3H), 1,79 (T, J=6,21 Γ L, 2H), 1,24-1,54 (M, 5Н), 0,84-0,98 (м, 9Н), -0,01-0,11 (м, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,97 мин, $[M+H]^+=729,5$.

Стадия 4: (E) -7-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) - 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) - 1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) <math>-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) - 1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

К раствору 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (33 мг, 0,21 ммоль) в ДМФА (3 мл) добавляли НАТИ (75 мг, 0,20 ммоль) и HOBt (12,6 мг, 0,082 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение 10 мин добавляли триэтиламин (0,09 мл, 0,66 ммоль) с последующим добавлением (E)-2-амино-7-(3-((трет-бутилдиметилсилил)окси)пропокси)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида (120 MF,0,165 ммоль) и реакцию продолжали при комнатной температуре. Через 3 суток твердое вещество осаждали из реакционной смеси добавлением ПО каплям воды. Твердое вещество выделяли фильтрованием и промывали водой. Затем твердое вещество очищали на силикагеле (колонка Gold HP 12 г), элюируя 0-20% MeOH в DCM. Целевые фракции объединяли И концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (29 мг, 0,034 ммоль, выход 20%) в виде не совсем белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, $T\Gamma\Phi-d_4$) δ ppm 12,53 (шир.с, 2H), 8,00 (д, J=1,01 Гц, 1H), 7,61 $(д, J=1,01 \Gamma ц, 1H)$ $(дд, J=8,36, 1,52 \Gamma ц, 1H), 7,36 <math>(д, J=6,84)$ Γ ц, 2H), 7,29 (д, J=1,01 Γ ц, 1H), 7,12 (д, J=8,36 Γ ц, 1 H), 6,83 (шир.с, 2H), 6,66 (д, J=2,28 Гц, 2H), 6,06 (дт, J=15,46, 5,58 Γ ц, 1H), 5,87 (дт, J=15,46, 5,83 Γ ц, 1H), 5,09 (д, J=5,32 Γ ц, 2H), 4,89 (д, J=5,58 Γ ц, 2H), 4,59-4,72 (м, 4H), 3,97 (τ , J=6,21 (M, 2H), 1,40 (тд, J=7,03, 1,14 Гц, 6H), 0,82-0,94 (M, 9H), -0,03-0,09 (м, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,21 MMH, $[M/2+H]^+=433$, 6.

Стадия 5: (E) -1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-

гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

(E) -7- (3- ((трет-бутилдиметилсилил) окси) К раствору пропокси) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5 карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамида (25 мг, 0,029 ммоль) и 1 М ТВАF в ТГ Φ (0,058 мл, 0,058 ммоль) в ТГ Φ (2 мл) при комнатной температуре добавляли уксусную кислоту (3,3 мкл, 0,058 ммоль). Через 12 ч реакционную смесь концентрировали, растирали с диэтиловым эфиром и EtOAc и очищали на силикагеле (колонка Gold 12 г), элюируя 0-25% метанола в DCM. Целевые фракции концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (7 мг, 9 мкмоль, выход 32%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ТГФ- d_{4}) δ ppm 12,51 (шир. с, 2H), 8,01 (д, J=1,01 Гц, 2H), 7,55-7,65 (м, 3H), 7,33 (д, J=1,01 Γ ц, 2H), 7,14-7,20 (м, 2H), 6,00-6,15 (м, 2H), 5,82-5,96 (м, 2H), 5,05-5,13 (м, 4H), 4,04 (τ , J=6,59 Γ μ , 4H), 3,78-3,90 (M, 5H), 2,19 (π , J=2,03 Γ π , 6H), 1,87-2,00 (M, 2H), 1,36-1,44 (M, 6H); XX-MC(XX-MC метод D): удерживания=0,79 мин, $[M+H]^+=751,4$.

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил)имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил)имин)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида

или (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида

Пример 11

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

Стадия 1: (Е) -трет-бутил (4- ((4-карбамоил-2-метокси-6- нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) карбамат

К суспензии 4-хлор-3-метокси-5-нитробензамида (1,50 г, 6,50 ммоль) в EtOH (25 мл) добавляли (E)-трет-бутил (4-аминобут-2-ен-1-ил) карбамат (1,454 г, 7,81 ммоль) и DIEA (3,4 мл, 20 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 120° С в герметично закрытой пробирке в течение ночи и давали ей охладиться до комнатной температуры. Полученное оранжевое твердое вещество собирали

фильтрованием и промывали ЕtOH с получением указанного в заголовке соединения $(2,10~\mathrm{r},~5,52~\mathrm{ммоль},~\mathrm{выход}~85\%)$. ¹H ЯМР $(400~\mathrm{M}\Gamma\mathrm{u},~\mathrm{ДМСО-d_6})$ δ ppm 8,19 $(\mathrm{u},~\mathrm{J=1,77}~\mathrm{Fu},~\mathrm{1H})$, 8,03 $(\mathrm{uup.c},~\mathrm{1H})$, 7,76 $(\mathrm{u},~\mathrm{J=6,08}~\mathrm{Fu},~\mathrm{1H})$ $\mathrm{J=1,52}~\mathrm{Fu},~\mathrm{1H})$, 7,34 $(\mathrm{uup.c},~\mathrm{c},~\mathrm{1H})$, 6,95 $(\mathrm{u},~\mathrm{J=5,45}~\mathrm{Fu},~\mathrm{1H})$, 5,53 $(\mathrm{uup.c},~\mathrm{2H})$, 4,09 $(\mathrm{uup.c},~\mathrm{2H})$ 3,88 $(\mathrm{c},~\mathrm{3H})$, 3,48 $(\mathrm{uup.c},~\mathrm{c},~\mathrm{2H})$, 1,35 $(\mathrm{c},~\mathrm{9H})$; $\mathrm{XX-MC}$ $(\mathrm{XX-MC}~\mathrm{Metod}~\mathrm{D})$: время удерживания=0,89 мин, $[\mathrm{M-t-Bu+H}]^+=325,1$.

Стадия 2: (E)-4-((4-аминобут-2-ен-1-ил) амино)-3-метокси-5- нитробензамид гидрохлорид

К суспензии трет-бутил (E)-(4-((4-карбамоил-2-метокси-6-нитрофенил)амино)бут-2-ен-1-ил) карбамата (20 г, 47,3 ммоль) в метаноле (50 мл) медленно добавляли 4 М НС1 в диоксане (100 мл, 400 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, затем полученное твердое вещество выделяли фильтрованием, промывали 3 раза $\rm Et_2O$ (100 мл×3) и высушивали в высоком вакууме с получением указанного в заголовке соединения (13,90 г, 43,9 ммоль, выход 93%). $\rm ^1H$ ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) $\rm \delta$ ррт 8,22 (д, J=2,03 Гц, 1H), 7,76-8,16 (шир.с, 5H), 7,60 (д, J=2,03 Гц, 1H), 7,37 (шир. c, 1H), 5,87 (дт, J=15,52,5,80 Гц, 1H), 5,62 (дт, J=15,65, 6,37 Гц, 1H), 4,18 (д, J=5,32 Гц, 2H), 3,90 (с, 3H), 3,40 (т, J=5,70 Гц, 2H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,41 мин, [M+H] $\rm ^+=281,1$.

Стадия 3: (E) -3-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-((4-((4-карбамоил-2-метокси-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) <math>-5-нитробензамид)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

К суспензии (E)-4-((4-аминобут-2-ен-1-ил) амино)-3-метокси-5-нитробензамида гидрохлорида (9,77 г, 30,9 ммоль) в 1-бутаноле (90 мл) добавляли бикарбонат натрия (5,18 г, 61,7 ммоль) и DIEA (22,45 мл, 129 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин, затем добавляли 3-(3-((третбутилдиметилсилил) окси) пропокси) -4-хлор-5-нитробензамид (10 г, 25,7 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 120°С в течение ночи. Раствору давали охладиться до комнатной температуры и полученный темно-оранжевое твердое вещество выделяли фильтрованием и промывали EtOH (15 мл). Затем неочищенное вещество перемешивали в воде (100 мкл) в течение 10 мин, фильтровали и снова промывали водой (100 мл), EtOAc (50 мл) и EtOH (20 мл). Вещество высушивали в вакуумной печи с получением указанного в заголовке соединения (10 г, 14,54 ммоль, 56,5%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 8,16 (т, J=1,77 Гц, 2H), 8,04 (шир.с, 2Н), 7,72 (д, Ј=5,83 Гц, 2Н) (с, 2Н), 7,35 (шир. с, 2H), 5,53-5,68 (м, 2H), 3,99-4,16 (м, 6H), 3,74 (τ , J=6,08 Γ μ , 2H), 3,43 (шир. с, 3H), 1,92 (т, J=6,08 Гц, 2H), 0,74-0,88 (м, 9Н), 0,00 (с, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=1,32 MMH, $[M+H]^+=633,4$.

Стадия 4: (E) -3-амино-4-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-метоксифенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) бензамид

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

К раствору (E) -3 - (3 - ((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси)-4-((4-((4-карбамоил-2-метокси-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) – 5-нитробензамида (5 г, 7,90 ммоль) в метаноле (120 мл) при 0°C добавляли гидросульфит натрия (16,19 г, 79 ммоль) в воде (50 мл) и гидроксид аммония (25,6 мл, 198 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться при комнатной температуры. Через 10 мин при комнатной температуре смесь экстрагировали ЕtOAc (100 мл), высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали в вакууме. Неочищенное вещество очищали хроматографией на силикагеле (колонка Isco), элюируя смесью гексан: (EtOH: EtOAc 3:1) с добавлением 2% NH4OH (градиент 0-100%) с получением указанного в заголовке соединения (2,1 г, 3,34 ммоль, выход 42,2%). ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6)$ δ ppm 7,63 (шир. с, 2H), 6,99 (д, J=5,58 Гц, 2H), 6,72-6,91 (м, 6H), 5,62-5,73 м, 2H), 4,66 (д, J=8,36 Гц, 4H), 4,00 (т, J=5,96 Гц, 2H), 3,69-3,84 (M, 4H), 3,40-3,49 (M, 2H), 3,35 (C, 3H), 1,90 $(T, J=6,08 \Gamma L, 2H), 0,79-0,91 (M, 9H), 0,03-0,07 (M, 6H); XX-MC$ (XX-MC метод K): время удерживания=0,46 мин, $[M+H]^+=573,3$.

Стадия 5: (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

К раствору (E)-3-амино-4- $((4-((2-амино-4-карбамоил-6-метоксифенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) бензамида <math>(1,02\ r,\ 1,78\ ммоль)$ в МеОН $(15\ мл)$ добавляли цианогенбромид $(943\ мr,\ 8,90\ ммоль)$. После перемешивания при комнатной температуре в течение $20\ мин$ выпадало в осадок светло-желтое твердое вещество, которое

собирали фильтрованием, промывали EtOAc и определяли с помощью ЖХ-МС в виде смеси, содержащей примерно 2/3 TBDMS-защищенного соединения (E)-2 амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-7-метокси-1Hбензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-(3-((третбутилдиметилсилил) окси) пропокси) -1H-бензо[d] имидазол-5карбоксамида и примерно 1/3 спиртового (E)-2-амино-1-(4-(2амино-5-карбамоил-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1ил) бут-2-ен-1-ил) -7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида со снятой защитой. Данную смесь (примерно 900 мл) добавляли после ТЕА (1,07 мл, 7,7 ммоль) к раствору 1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоновой кислоты (0,89 г, 5,78 ммоль), НАТИ (2,2 г, 5,78 ммоль) и HOBt (443 мг, 2,89 ммоль) в ДМФА (10 мл), смесь перемешивали в течение 15 мин при комнатной температуре. Через 20 ч добавляли 5 Н водный раствор NaOH (3 мл). Через 30 мин при комнатной температуре добавляли воду (30 мл) и полученный белый осадок собирали фильтрованием и очищали на силикагеле (колонка Isco 40 г), элюируя 0-30% MeOH в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (545 мг, 0,664 ммоль, выход 38% для 2 стадий). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,83 (шир. с, 2H), 7,99 (шир.с, 2H), 7,64 (д, J=3,04 Γ ц, 2H), 7,28-7,42 (м, 4H), 6,52 (c, 2H), 5,84 (шир.c, 2H), 4,91 (шир.c, 4H), 4,53 $(д, J=6,34 \Gamma ц, 1)$ 4H) 4,06 (τ , J=6,34 Γ ц, 2H), 3,75 (c, 3H), 3,45 (τ , J=5,96 Γ ц, 2H), 2,10 (д, J=2,53 Гц, 6H), J=6,08 Гц, 2H), 1,27 (тд, J=7,03, 1,90 Гц, 6H); ЖX-MC (ЖX-MC метод D): время удерживания=0,85 мин, $[M/2+H]^{+}=391,3833.$

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил)имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил)имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

или (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имин) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

Пример 12

(E)-1,1'-(Бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид)

Стадия 1: 4-хлор-3-(3-морфолинопропокси)-5-нитробензамид

$$H_2N$$
 NO_2
 CI

К суспензии 4-хлор-3-гидрокси-5-нитробензамида $(1,00\ r,4,62\ ммоль)$, 3-морфолинопропан-1-ола $(1,00\ r,6,89\ ммоль)$ и трифенилфосфина $(1,82\ r,6,93\ ммоль)$ в DCM $(46\ мл)$ добавляли ДИАD $(1,35\ мл,6,93\ ммоль)$. После перемешивания в течение $1\ ч$ добавляли дополнительное количество трифенилфосфина $(480\ мr,1,83\ ммоль)$ и еще через $30\ мин$ добавляли DIEA $(0,40\ мл,2,1\ ммоль)$. Через $1\ ч$ реакционную смесь распределяли между насыщенным водным раствором хлорида аммония и DCM. Органический слой высушивали и очищали на силикагеле (колонка ISCO-Rf $4\ r$),

элюируя 0-100% (3:1 EtOAc:EtOH) в гексане, с получением указанного в заголовке соединения (630 мг, 1,83 ммоль, выход 40%). 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- 1 G) δ ррм 8,30 (с, 1H), 8,05 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,88 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,80 (с, 1 H), 4,28 (т, J=6,21 Гц, 2H), 3,57 (т, J=4,56 Гц, 4H), 2,41-2,47 (м, 2H), 2,37 (шир.с, 4H), 1,97 (дд, J=13,94, 7,35 Гц, 2H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,51 мин, [M+H] $^{+}$ =344,1.

Стадия 2: (E)-4, 4'-(бут-2-ен-1, 4-диилбис (азандиил)) бис (3-(3-мор фолинопропокси)-5-нитробензамид)

К суспензии (Е)-бут-2-ен-1,4-диамина дигидрохлорида (171 ммоль) и 4-хлор-3-(3-морфолинопропокси)-5нитробензамида (630 мг, 1,65 ммоль) в EtOH (4 мл) добавляли DIEA $(1,0\,$ мл, $5,8\,$ ммоль). Реакционную смесь нагревали при 120° С в нагревательном блоке и через 47 ч добавляли дополнительное количество (Е)-бут-2-ен-1,4-диамина дигидрохлорида (30 мг, 0,19 ммоль). Нагревание продолжали при 120°C в течение примерно 3 суток, затем реакционую смесь сухой нагружали и очищали на силикагеле (колонка ISCO-Rf 120 г), элюируя 0-40% MeOH в DCM с получением указанного в заголовке соединения (130 мг, 0,186 ммоль, выход 11%) в виде светло-оранжевого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 8,18 (д, J=1,77 Гц, 2H), 8,04 (шир.с, 2H), 7,76-7,85 (м, 2H) J=1,52 $\Gamma ц, 2H)$, 7,35 (шир.с, 2H), 5,63 (шир.c, 2H), 4,13 (шир.c, 4H), 4,01 (т, J=6,34 Гц, 4H), 3,55 (т, J=4,56 Гц, 8H), 2,27-2,42 (м, 12H), 1,86 (т, J=6,72 Гц, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,53 мин, $[M+H]^{+}=701,4623.$

Стадия 3: (E)-4,4'-(бут-2-ен-1,4-диилбис (азандиил)) бис (3-амино-5-(3-морфолинопропокси) бензамид) дигидрохлорид

К хлориду олова (II) (40,6 мг, 0,244 ммоль) в концентрированном водном растворе HCl (892 мкл, 10,7 ммоль) (E) -4,4'-(бут-2-ен-1,4-диилбис(азандиил))бис(3-(3добавляли морфолинопропокси)-5-нитробензамид) (15 мг, 0,021 ммоль). Через 20 мин реакционной смеси давали охладиться в холодильнике и через 15 мин полученное твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (12 мг, 0,017 ммоль, выход 79%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 11,07 (шир.с, 2H), 7,99 (шир.с, 2H), 7,41 (шир.с, 2Н), 7,05 (с, 2 Н), 6,91 (шир. с, 2Н), 5,94 (шир. с, 2H), 3,97-4,08 (м, 8H), 3,78-3,88 (м, 8H), 3,48 (д, J=12,17 Γ ц, 4H), 3,35-3,34 (M, 4H), 3,05-3,19 (M, 4H), 2,21 (MUP.C, 4H); XX-(ЖХ-МС метод MC D): время удерживания=0,34 $[M/2+H]^{+}=321,3990.$

Стадия 4: (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-амино-7-(3-морфолинопропокси)-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид) дигидробромид

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

К раствору (E)-4, 4'-(бут-2-eh-1, 4-диилбис (азандиил)) бис (3-амино-5-(3-морфолинопропокси) бензамида) дигидрохлорида <math>(102 мг, 0,143 ммоль) в воде (1,4 мл) добавляли цианогенбромид (136 мг, 1,29 ммоль). Через 2 суток при комнатной температуре реакционную

смесь добавляли по каплям к ацетонитрилу (примерно 100 мл) и полученное белое твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (76 мг, 0,09 ммоль, выход 62%). 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 13,21 (шир. c, 2H), 11,16 (шир.c, 2H), 8,88 (шир. c, 2H), 8,13 (шир. c, 2H), 7,55 (c, 2H), 7,50 (шир. C, 2H), 7,42 (c, 2H), 5,71 (шир. c, 2H), 4,91 (шир.c, 4H), 4,13 (шир. c, 4H), 3,97 (шир.c, 4H), 3,82 (шир.c, 4H), 3,29-3,40 (м, 4H), 3,17 (шир.c, 4 H), 2,99-3,09 (м, 4H) 2,08 (шир.c, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,28 мин, $[M+H]^+=691,6058$.

Стадия 5: (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид)

К раствору 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (133 мг, 0,862 ммоль), НАТИ (328 мг, 0,862 ммоль) и НОВТ (66,0 мг, 0,431 ммоль) в N,N-диметилформамиде (ДМФА) (1150 мкл) добавляли суспензию (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-амино-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида) дигидробромида (209 мг, 0,245 ммоль) и ТЕА (240 мкл, 1,724 ммоль) в N,N-диметилформамиде (ДМФА) (4598 мкл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали досуха в потоке азота. Полученный остаток растворяли в метаноле и сухим нагружали на силикагель для очистки на колонке ISCO-Rf 40 г, 0-50% метанола, DCM. Целевые фракции концентрировали досуха с получением (Е)-1,1'- (бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-

карбоксамида) (112 мг, 0,115 ммоль, выход 47%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,84 (шир.с, 2H), 7,98 (шир.с, 2H), 7,66 (д, J=1,01 Гц, 2H), 7,36, с., 2H), 7,25 (с, 2H), 6,58 (с, 2H), 5,82 (шир.с, 2H), 4,92 (шир.с, 4H), 4,57 (кв, J=7,10 Гц, 4H), 3,85 (т, J=5,96 Гц, 4H), 3,45 (т, J=4,18 Гц, 8H), 2,09-2,24 (м, 18H), 1,54 (т, J=6,72 Гц, 4H), 1,32 (т, J=7,10 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,65 мин, $[M+H]^+=963,938$.

Пример 13

(E)-1-(4-(5-Kарбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Стадия 1: к (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ин-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамиду (17 мг, 0,023 ммоль) в ТГФ (3 мл) добавляли триэтиламин (9,5 мкл, 0,068 ммоль). Через 10 мин при комнатной температуре добавляли метансульфонилхлорид (2,1 мкл, 0,027 ммоль). Через 2 ч

результаты ЖХ-МС показали присутствие $(E)-3-((5-\text{карбамоил}-1-(4-(5-\text{карбамоил}-2-(1-этил-3-\text{метил}-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-7-ил)окси) пропилметансульфоната и реакционную смесь использовали непосредственно в следующей реакции. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,80 мин, <math>[M+H]^+=751,6010$.

Стадия 2: к раствору (Е)-3-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1Hбензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил)окси) пропилметансульфоната (18 мг, 0.022 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (5 добавляли морфолин (9,5 мкл, 0,11 ммоль) и K_2CO_3 (9,0 мг, 0,065 ммоль). Через 5 ч при комнатной температуре, реакционную смесь нагревали до 45° С в течение 2 ч и затем концентрировали. Остаток очищали на силикагеле, элюируя 0-20% МеОН в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (7 мг, 9 мкмоль, выход 39%). 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 7,99 (д, J=1,27 Гц, 1H), 7,73 (дд, J=8,36, 1,52 Γ ц, 1H), 7,59 (д, J=1,27 Γ ц, 1 H), 7,36 (д, J=8,62 Γ ц, 1H), 7,28 (д, J=1,27 Γ ц, 1H), 6,64 (с, 1H), 6,57 (с, 1H), 5,92-6,05,1 H), 5,73-5,88 (M, 1H), 4,51-4,71 (M, 4H), 4,00 (T, J=6,21 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 3,56-3,67 (M, 8H) 2,46 (M, 6H), 2,22 (π , J=10,39Гц, 6Н), 1,83 (дт, Ј=14,19, 6,84 Гц, 2Н), 1,26-1,44 (м, 6Н); ЖХ-MC (XX-MC метод D): время удерживания=0,73 MMH, $[M/2+H]^{+}=410,9876.$

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-)тил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-)тил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имин) -7-(3-)морфолинопропокси) -2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида

$$\begin{array}{c|c}
& & & & & & \\
& & & & & \\
N - N & & &$$

или (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида

Пример 14

Стадия 1: (E)-4-((4-(4-карбамоил-2-(3-морфолинопропокси)-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -3-метокси-5- нитробензамид

(E)-4-((4-Аминобут-2-ен-1-ил) амино)-3-метокси-5- нитробензамид гидрохлорид $(1,7\,$ г, $5,37\,$ ммоль), 4-хлор-3-(3-морфолинопропокси)-5-нитробензамид $(1,655\,$ г, $4,81\,$ ммоль), i-PrOH $(15\,$ мл) и DIPEA $(2,94\,$ мл, $16,85\,$ ммоль) разделяли на два флакона емкостью $24\,$ мл, затем флаконы закрывали и нагревали до 120° С в течение $42\,$ ч. Твердое вещество выделяли фильтрованием, промывали i-PrOH $(2\,$ х $3\,$ мл) с получением $(E)-4-((4-((4-карбамоил-2-(3-морфолинопропокси)-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -3-метокси-5-нитробензамида <math>(1,95\,$ г, $2,79\,$ ммоль, выход 51,9%) в

виде кирпично-красного твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод K): время удерживания=0,60 мин, $[M+H]^+=588,2$.

Стадия 2: (E)-3-амино-4-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-(3-морфолинопропокси) фенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-метоксибензамид

 $(E) - 4 - ((4 - \kappa a p б a m o u n - 2 - (3 - m o p ф o n u h o n p o n o k c u) - 6 - н u т p o ф e h u n)$ амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -3-метокси-5-нитробензамида (4,6 6,65 ммоль) в МеОН (83,0 мл) добавляли при комнатной температуре гидросульфит натрия (19,08 г, 93,0 ммоль) в воде (70 мл). Через 15 мин добавляли твердый бикарбонат натрия (24 г). Через 10 мин реакционную смесь фильтровали и твердое вещество промывали МеОН $(4 \times 20 \text{ мл})$. Объединенные фильтраты концентрировали на целите и очищали сухой загрузкой на силикагель (колонка Gold 80 г), элюируя 2-40% (10:1 МеОН:водный раствор NH₄OH) в DCM с получением указанного в заголовке соединения (1,81 г, 3,26 ммоль, выход 49%) в виде темно-желтой пленки. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 7,64 (шир. с, 2Н), 6,99 (шир.с, 2Н), 6,85 (дд, Ј=5,07, 1,77 Гц, 2H) (дд, J=4,31, 1,77 Γ ц, 2H), 5,63-5,72 (м, 2H), 4,66 (д, $J=8,11 \Gamma \mu$, 4H), 3,96 (τ , $J=6,21 \Gamma \mu$, 2H) 3,74 (c, 3H), 3,51-3,60 (M, 6H), 3,17 (шир.с, 4H), 2,43 (т, J=7,10 Гц, 2H), 2,35 (шир.с, 4H), 1,87 (т, J=6,72 Гц, 2H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,37 мин, $[M+H]^+=528,4$.

Стадия 3: (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид трис-гидрохлорид

(E) -3-амино-4-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-(3морфолинопропокси) фенил) амино) -бут-2-ен-1-ил) амино) -5метоксибензамиду (368 мг, 0,697 ммоль) в ДМФА (6,97 мл) при 0°С раствор 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-0,4 Μ карбонилизотиоцианата в диоксане (2,0 мл, 0,80 ммоль). Примерно через 10 мин добавляли еще одну порцию 0,4 М раствора 1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбонилизотиоцианата в диоксане (0,5 мл, 0,20 ммоль) с последующим добавлением через 15 мин конечной порции (0,5 мл, 0,20 ммоль). Через 35 мин общего времени реакции добавляли EDC (334 мг, 1,74 ммоль) с последующим добавлением триэтиламина (0,486 мл, 3,49 ммоль). Смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи (примерно 14 ч). Реакцию гасили смесью 3:1 вода:насыщенный водный раствор NH₄Cl (40 мл) и реакционную смесь экстрагировали хлороформ: этанол (2 \times 40 мл) 3:1. Объединенные органические фазы промывали водой (20 мл), высушивали над $MqSO_4$ и концентрировали. Полученный остаток очищали на силикагеле (колонка Gold 40 г), элюируя смесью 2-40% (10:1 MeOH:водный раствор NH_4OH) в DCM, с получением чистого вещества в виде свободного основания. Данный продукт растворяли в MeOH и обрабатывали 4 M HCl в диоксане (0,35 мл, 1,40 ммоль), затем концентрировали. Остаток растворяли в смеси MeCN-вода и лиофилизировали с получением указанного в заголовке соединения (403,6 мг, 0,421 ммоль, выход 60%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,70 (дд, J=2,66, 1,14 Γц, 2H), 7,42 (д, J=1,27 Γц, 2H), 6,72 (д, J=3,04 Гц, 2H), 5,79-6,12 (м, 2H), 5,19 (дд, J=11,03,

5,45 Гц, 4H), 4,61-4,81 (м, 4H), 4,00-4,25 (м, 4H), 3,79-3,96 (м, 5H), 3,45 (д, Ј=12,42 Гц, 2H), 3,28-3,36 (м, 2H), 3,14 (тд, Ј=12,23, 3,68 Гц, 2H), 2,28 (с, 6 H), 2,07-2,25 (м, 2H), 1,46 (тд, Ј=7,10, 3,80 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,68 мин, [М+H]+=850,6. Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (Е)-1-((Е)-4-((R)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида трис-гидрохлорида

или (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида трис-гидрохлорида

Пример 15

(E) -1- (4- (5-Карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-

карбоксамидо) –1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) –2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) –7- ((4-метоксибензил) окси) –1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Стадия 1: 4-хлор-3-((4-метоксибензил)окси)-5-нитробензамид

-Хлор-3-гидрокси-5-нитробензамид (942 мг, 4,35 ммоль) растворяли в ДМФА (7 мл), добавляли Cs_2CO_3 (1,559 г, 4,78 ммоль) с последующим добавлением 4-метоксибензилхлорида (0,622 мл, 4,57 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение 24 ч при комнатной температуре. При энергичном перемешивании добавляли по

каплям воду (15 мл) и полученное твердое вещество перемешивали в течение 5 мин, собирали фильтрованием и промывали водой с получением указанного в заголовке соединения (1,26 г, 3,74 ммоль, выход 82%) в виде светло-оранжевого твердого вещества. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ ppm 7,80 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,43 (д, J=8,6 Гц, 2H) д, J=8,6 Гц, 2H), 6,13 (шир. с, 1H), 5,82 (шир.с, 1H), 5,25 (с, 2H), 3,87 (с, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,03, [М+H] $^{+}$ =337,1.

Стадия 2: (E)-1-(4-((4-карбамоил-2-((4-метоксибензил)окси) -6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

смеси (E)-1-(4-аминобут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (1,543 г, 3,69 ммоль, промежуточное соединение 6) и ТЕА (1,871 мл, 13,42 ммоль), перемешиваемой в EtOH (7 мл) в течение 5 мин, добавляли 4-хлор-3-((4-метоксибензил)окси)-5нитробензамид (1,13 г, 3,36 ммоль) и смесь нагревали герметично закрытом флаконе для микроволнового реактора при 120°C в течение 18 ч. После охлаждения до комнатной температуры смесь разбавляли DCM (50 мл) и водой (50 мл) и появлялся темный остаток. Слои разделяли, и остаток объединяли с органическими фазами и концентрировали. К неочищенной смеси добавляли 10% МеОН в DCM и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали DCM. К концентрированному фильтрату снова добавляли 10% MeOH в DCM и образовавшееся твердое вещество собирали фильтрованием и промывали DCM. Обе партии твердого вещества объединяли с получением указанного в заголовке соединения (559

мг, 0,82 ммоль, выход 22%) в виде оранжевого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,86 (шир. с, 1H), 8,19 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,93-8,05 (м, 3H), 7,86 (т, J (Д, J=8,4, 1,3 Гц, 1H), 7,62 (с, 1H) (м, 1H), 4,93 (с, 2H), 4,75 Гц, 2H), 4,58 (кв, J=7,1 Гц, 2H), 4,05 (т, J=5,6 Гц, 2H), 3,69 (с, 3H), 2,16 (с, 3H), 1,31 (т, J=7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,98, $[M+H]^{+}=682$,5.

Стадия 3: (E)-1-(4-((2-амино-4-карбамоил-6-((4-метоксибензил) окси) фенил) амино) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

(E) -1 - (4 - ((4 - карбамоил - 2 - ((4 - метоксибензил) окси) - 6 -К нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамиду (557 мг, 0,817 ммоль) в ДМФА (10 мл) добавляли гидроксид аммония (1,136 мл, 8,17 ммоль) с последующим добавлением по каплям гидросульфита натрия (837 мг, 4,09 ммоль) в воде (5 мл). Через 1 ч при комнатной температуре реакционную смесь разбавляли EtOAc и водой. Водный экстракт экстрагировали EtOAc, объединенные органические фракции промывали насыщенным раствором NH₄Cl и насыщенным раствором соли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (335 мг, 0,51 ммоль, выход 57%) в виде оранжевого твердого вещества. $^1{\rm H}$ ЯМР (400 МГц, ДМСО d_6) δ ppm 12,85 (шир.с, 1H), 8,00 (с, 2H), 7,75 (дд, J=8,4, 1,5 Гц, 1Н), 7,66 1Н), 7,36 (шир.с, 2Н), 7,25-7,31 (м, 4Н), 7,03 (шир.с, 1H), 6,83-6,91 (м, 4H), 6,64 (с, 1H) (М, 1H), 4,89 (с,2H), 4,78 (д, J=5,1 Γ ц, 2H), 4,69 (шир.с, J=7,0 Γ ц, 2H), 4,59 (кв, J=7,0 Γ ц, 2H), 3,91 (т, J=7,0 Γ ц, 1H), 3,71 (с, 3H), 3,56

(шир.м, 2H), 2,17 (с, 3H), 1,32 (т, J=7,1 Γ ц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,76, $[M+H]^+=652,5$.

Стадия 4: (E)-2-амино-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-7-((4-метоксибензил) окси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид дигидробромид

суспензии метоксибензил) окси) фенил) амино) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида (333 мг, 0,460 ммоль) в МеОН (3 мл) добавляли цианогенбромид (97 мг, 0,920 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Полученное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали МеОН с получением указанного в заголовке соединения (235 мг, 0,28 ммоль, выход 58%) в виде светло-оранжевого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 13,07 (шир. с, 1H), 12,90 (с, 1H), 8,70 (шир.с, 1H), 8,09 (шир.с, 7,98-8,04 (м, 2Н), 7,73 (д, Ј=8,6 Гц, 1Н), 7,51 (с, 2Н), 7,46 (шир.с, 1H), 7,32-7,40 (м, 2H) д, J=8,6 Γ ц, 2H), 6,77 (д, J=8,4 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 6,54 (c, 1H), 5,83-5,92 (M, 1H), 5,53-5,62 (M, 1H), 2H), 4,79 (с, 2H), 4,78 (с, 2H), 4,53 (кв, J=7,2 Γ ц, 2H), 3,66 (с, 3H) 7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания= $0,72, [M+H]^+=677,5.$

Стадия 5: (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-((4-метоксибензил) окси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты Раствор (51,4 мг, 0,333 ммоль) и CDI (63,1 мг, 0,389 ммоль) в ДМФА (3 мл) перемешивали при 60°C в течение 10 мин, затем добавляли (E)-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- ((4метоксибензил) окси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид дигидробромид (233 мг, 0,278 ммоль) и DIPEA (0,194 мл, 1,111 ммоль). После нагревания при 90°С в течение 4 ч добавляли дополнительное количество CDI (20 мг) и 1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоновую кислоту (20 мг) и нагревание продолжали в течение 1,5 ч. После охлаждения до комнатной температуры и добавления небольших кусочков льда при перемешивании добавляли по каплям воду (5 мл). Полученное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали водой с получением указанного заголовке соединения (225 мг, 0,27 ммоль, выход 95%) в виде светло-коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,88 (шир.с, 2H), 8,00 (м, 2H), 7,64-7,72 (м, 2H), 7,46 (шир.с, 1H), 7,20 (д, J=7,9 Гц, 2H), 6,75 (д, J=7,6 Гц, 2H), 6,54 (с, 2H), 5,94 (м, 1H), 5,49, 1H), 4,97 (с, 2H), 4,85 (шир. с, 2Н), 4,78 (шир.с, 2Н), 4,53 (шир.с, 4Н), 3,65 (с, 3Н) с, 3Н), 2,10 (с, 3Н), 1,22-1,33 (м, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод F): время удерживания=2,27 мин, $[M+H]^+=813,9$.

Пример 16

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ил-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-гидрокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

К (E) -1- (4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) 2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- ((4-метоксибензил) окси) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамида (210 мг, 0,258 ммоль) в диоксане (2 мл) добавляли 4 H раствор HCl в диоксане (0,258 мл, 1,03 ммоль). Через 30 мин при комнатной температуре, реакционную смесь нагревали до 50°C в течение 18 ч. Добавляли дополнительное количество 4 H раствор HCl в диоксане (0,2 мл) нагревания еще в течение 5 ч реакционную смесь охлаждали и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали DCM с получением указанного в заголовке соединения (168 мг, 0,229 ммоль, 81% выход) в виде светло-коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 8,01 (д, J=1,3 Гц, 1H), 7,82 (дд, J=8,5, 1,6 Γ ц, 1H), 7,49-7,55 (м, 2H) 7,29 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 6,68 (с, 1Н), 6,58 (с, 1Н), 6,08-6,18 (м, 1Н), 5,89-5,99 (M, 1H), 5,30 (π , J=5,6 Γ μ , 2H), 4,98-5,04 (M, 2H), 4,65 (дкв, J=14,6, 7,2 Γ ц, 4H), 2,23 (с, 3H), 2,20 (с, 3 H), 1,37-1,46 (м, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод F): время удерживания=1,73 мин, $[M+H]^{+}=693,4.$

Пример 17

1,1'-(2,2,3,3-Тетрафторбутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

Стадия 1: 4,4'-((2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (зандиил)) бис (3-нитробензамид)

$$\begin{array}{c|c}
O_2N & & \\
& & \\
H_1N & & \\
F & & \\
F & & \\
NO_2 & & \\
\end{array}$$

К 2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диамину (промежуточному соединению 4) (1,25 г, 7,81 ммоль) и карбонату калия (3,24 г, 23,4 ммоль) в ДМФА (50 мл) при комнатной температуре добавляли

4-фтор-3-нитробензамид (3,59 г, 19,5 ммоль) в течение 5 мин и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Смесь гасили водой и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и растирали с МеОН с получением указанного в заголовке соединения (600 мг, 1,23 ммоль, выход 16%) в виде желтого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,367 мин, $[M+H]^+=489,0$.

Стадия 2: 4,4'-((2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (азандиил)) бис (3-аминобензамид)

4,4'-((2,2,3,3-Тетрафторбутан-1,4-диил) бис (азандиил)) бис (3-нитробензамид) (1,15 г, 2,36 ммоль) и Рd на угле (0,251 г, 2,36 ммоль) в МеОН (100 мл) перемешивали в атмосфере водорода при 30°С в течение ночи. Реакционную смесь фильтровали и фильтрат концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (250 мг, 0,584 ммоль, выход 25%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,165 мин, $[M+H]^+=429,1$.

Стадия 3: 1,1'-(2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

К 4,4'-((2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (азандиил)) бис (3-аминобензамиду) (20 мг, 0,047 ммоль) в МеОН (1 мл) и воде (2 мл) добавляли цианогенбромид (29,7 мг,

0,280 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 30° С в течение ночи. МеОН удаляли в вакууме и полученное твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (15 мг, 0,031 ммоль, выход 67%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=0,629 мин, $[M+H]^{+}=479,0$.

Стадия 4: 1,1'-(2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил) бис (2-(1- этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид)

Пример 18

К НАТU (763 мг, 2,01 ммоль) и 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (227 мг, 1,47 ммоль) в ДМФА (20 мл) при комнатной температуре добавляли EDC (385 мг, 2,01 ммоль), 1,1'- (2,2,3,3-тетрафторбутан-1,4-диил)бис(2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) (320 мг, 0,667 ммоль) и DIEA (0,467 мл, 2,68 ммоль) одной порцией. Реакционную смесь нагревали до 70°С в течение 12 ч, концентрировали и очищали с получением указанного в заголовке соединения (8 мг, 0,01 ммоль, выход 2%). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ ppm 13,05 (c, 2H), 8,01 (д, J=8,6 Гц, 4H), 7,81 (д, J=8,2 Гц, 2H), 7,53 (д, J=8,3 Гц, 2H), 7,38 (c, 2H), 6,73 (c, 2H), 5,32 (т, J=16,0 Гц, 4H), 4,59 (дд, J=14,0, 6,9 Гц, 4 H), 2,06 (c, 6H), 1,33 (т, J=7,1 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,367 мин, [М+H]+=751,1.

Ди-трет-бутил (3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-4-ил) окси) пропил) фосфат

Ди-трет-бутил (3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропил) фосфат

(E) -1 - (4 - (5 - карбамоил - 2 - (1 - этил - 3 - метил - 1 H -Суспензию пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида (1,00 г, 1,28 ммоль) и 0,45 М раствора 2Н-тетразола в ацетонитриле (14,2 мл, 6,40 ммоль) в ДМФА (5 мл) концентрировали на роторном испарителе для удаления ацетонитрила. Полученную гетерогенную смесь в ДМФА охлаждали до 0° С, затем добавляли раствор третбутилдиизопропилфосфорамидита (1,617 мл, 5,12 ммоль) в 5 мл ДМФА. Вскоре после добавления раствор становился гомогенным, но становился гетерогенным, когда реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще Температуру снижали до 0°С и добавляли H_2O_2 (30 мас. % в воде, 2,62 мл, 25,6 ммоль). После перемешивания в течение 20 мин добавляли еще 10 экв H_2O_2 и реакционную смесь перемешивали до гомогенного состояния (30 мин). К 200 мл воды добавляли порцию 2 мл водного раствора $NaHCO_3$ и $Na_2S_2O_3$ (0,4 M раствор $NaHCO_3$, 2M раствор $Na_2S_2O_3$). Когда реакционную смесь выливали раствор, то образовывался осадок. Затем осадок собирали на фильтре, растворяли в 200 мл $T\Gamma\Phi$, высушивали над MqSO₄ и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде не совсем белого твердого вещества (1,1 г, 1,13 ммоль, выход 88%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,8 (c, 2H), 10,2 (c, 1H), 7.98 (M, 2H), 7.65 (π , J=2.5 $\Gamma \mu$, 2H), 7.34 (M, 4H), 6,51 (μ , J=2,5 μ , 2H), 5,83 (μ , 2H), 4,91 (μ , 4H), 4,52 (μ , 4H), 4,09 (M, 2H), 3,93 (M, 2H), 3,74 (C, 3H), 3,60 (M, 2H), 2,11 (c, 6H), 1,90 (M, 2H), 1,76 (M, 2H), 1,4-1,3 (M, 18H, 1,27

(M, 6H), XX-MC (XX-MC метод I): время удерживания=1,09 мин, $[M+H]^+=973$,3.

Пример 19

3-(((Z)-6-Карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат

ди-трет-бутил (3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил)имино)-2,3-дигидро-1Hбензо[d]имидазол-4-ил)окси)пропил)фосфату (18 мг, 0,018 ммоль), суспендированному в диоксане (1 мл), при комнатной температуре добавляли 4 H раствор HCl в диоксане (0,028 мл, 0,11 ммоль). Сразу же образовывалось некоторое количество осадка. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч и добавляли дополнительное количество 4 Н раствора НС1 в диоксане (0,028 мл, 0,11 ммоль). Через 2 ч реакционную смесь помещали в морозильную камеру, и через 16 ч реакционную смесь разбавляли диэтиловым эфиром. рН смеси доводили до 2-3 концентрированным гидроксидом аммония. Осадок собирали фильтрованием и промывали диэтиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (15 мг, ммоль, выход 92%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (600 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (шир.с, 1H), 8,02 (шир.д, J=6,6 Гц, 2Н), 7,65 (д, Ј=5,7 Гц, 2Н) 7,41 (м, 2Н), 7,34 (шир. д, Ј=10,6 Γ ц, 2H), 6,51 (д, J=12,8 Γ ц, 2H), 5,74-5,89 (м, 2H), 4,92 (шир. дд, Ј=12,0, 4,9 Гц, 4Н), 4,50 (квинт, Ј=7,0 Гц, 4Н), 4,10 (шир.

т, J=6,1 Γ ц, 2H), 3,91-3,94 (м, 2H), 3,75 (с, 3H), 2,10 (д, J=3,1 Γ ц, 6H), 1,84-1,93 (м, 2H), 1,22-1,28 (м, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод I): время удерживания=0,68 мин, $[M+H]^+=861,2$.

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (E)-3-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d] имидазол-7-ил)окси) пропилдигидрофосфата

или 3-(((E)-6-карбамоил-3-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1- этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфата

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

Пример 20

Стадия 8: (E)-7-бром-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-метоксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

Стадия 1: 4-хлор-3-(3-метоксипропокси)-5-нитробензамид

К суспензии 4-хлор-3-гидрокси-5-нитробензамида (1,00 г,

4,62 ммоль) в ДМФА (15 мл) добавляли 1-бром-3-метоксипропан (1,06 г, 6,93 ммоль) и K_2CO_3 (1,91 мг, 13,9 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 60° С в герметично закрытой пробирке. Через 3 ч реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду. Полученный светло-желтый осадок собирали фильтрованием и промывали диэтиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,1 г, 3,8 ммоль, выход 83%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,84 мин, $[M+H]^+=289,0$.

Стадия 2: (E)-трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-(3-метоксипропокси)-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) карбамат

К суспензии 4-хлор-3-метокси-5-нитробензамида (1,50 г, 6,50 ммоль) в EtOH (25 мл) добавляли (E)-трет-бутил(4-аминобут-2-ен-1-ил) карбамат (1,45 г, 7,81 ммоль) и DIEA (3,41 мл, 19,5 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 120° С в герметично закрытой пробирке в течение ночи и оставляли охладиться до комнатной температуры. Полученный оранжевый осадок собирали фильтрованием и промывали EtOH с получением указанного в заголовке соединения (2,1 г, 5,5 ммоль, выход 85%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,96 мин, $[M+H]^+$ =439,2.

Стадия 3: (E)-4-((4-аминобут-2-ен-1-ил)амино)-3-(3-метоксипропокси)-5-нитробензамид дигидрохлорид

К (E)-трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-(3-метоксипропокси)-6нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) карбамату (1,43 г, 3,26 ммоль) в диоксане (10 мл) добавляли 4H раствор HCl в диоксане (12,2 мл, 48,9 ммоль). Через 1 ч при комнатной температуре реакционную смесь концентрировали и остаток растирали с диэтиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,3 г, 3,1 ммоль, выход 96%). XX-MC (XX-MC метод D): время удерживания=0,52 мин, $[M+H]^+=339,2$.

Стадия 4: (E) –3-бром-4-((4-((4-карбамоил-2-(3-метоксипропокси)-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) –5- нитробензамид

К раствору (E)-4-((4-аминобут-2-ен-1-ил) амино)-3-(3-метоксипропокси)-5-нитробензамида дигидрохлорида <math>(361 мг, 0,878 ммоль) в ДМФА (5 мл) добавляли 3-бром-4-фтор-5-нитробензамид <math>(220 мг, 0,836 ммоль) и ТЕА (0,47 мл, 3,4 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение ночи добавляли воду (20 мл) и полученное светло-коричневое твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (475 мг, 0,719 ммоль, выход <math>86%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,91 мин, $[M+H]^+=583,2$.

Стадия 5: (E)-3-амино-4-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-(3-метоксипропокси) фенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-бромбензамид

К раствору (E)-3-бром-4-((4-((4-карбамоил-2-(3-метоксипропокси)-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5- нитробензамида (400 мг, 0,585 ммоль) в концентрированном водном 12 М растворе HCl (5 мл, 60 ммоль) добавляли хлорид олова (II)

(665 мг, 3,51 ммоль). Через 5 мин при комнатной температуре добавляли 6 Н водный раствор NaOH для нейтрализации реакционной смеси и полученное твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (150 мг, 0,288 ммоль, выход 49%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,55 мин, $[M+H]^+=521,2$.

Стадия 6: (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-7-(3-метоксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-7-бром-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

К раствору (E)-3-амино-4-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-(3-метоксипропокси) фенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-бромбензамида (150 мг, 0,288 ммоль) в МеОН (3 мл) и ДМСО (1 мл) добавляли цианогенбромид (183 мг, 1,73 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, за это время осаждалось твердое вещество. Данное твердое вещество собирали фильтрованием с получением неочищенного указанного в заголовке соединения (120 мг, 0,210 ммоль, выход 73%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,47 мин, $[M+H]^+=573,2$.

Стадия 8: (E)-7-бром-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-метоксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

К 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоте (97 мг,

0,63 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли НАТИ (240 мг, 0,630 ммоль) и ${\tt HOBt}$ (48 мг, 0,32 ммоль). Через 15 мин при комнатной температуре добавляли ТЕА (0,18 мл, 1,3 ммоль) с последующим добавлением (E) - 2 -амино-1 - (4 - (2 -амино-5 -карбамоил-7 - (3 -метоксипропокси) - 1H бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-бром-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида (120 $M\Gamma$, 0,210 ммоль). После перемешивания в течение ночи добавляли воду (5 мл) и полученный светло-желтый осадок собирали фильтрованием. Данное сырое вещество очищали на силикагеле (колонка Isco Rf 25 г, элюируя 0-20% МеОН в DCM) с получением указанного в заголовке соединения (45 мг, 0,050 ммоль, выход 24%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 13,06 (шир.с, 1Н), 12,83 (шир.с, 1Н), 8,07 (шир.с, 1Н), 8,00 (д, J=8,62 Гц, 2H), 7,88-7,96 (м, 1H), 7,64 (с, 1H), 7,47 (шир.с, 1H), 7,28-7,39 (M, 2H), 6,49-6,59 (M, 2H), 5,70-5,92 (M, 2H), 5,09 (шир.с, 2Н), 4,93 (шир.с, 2Н), 4,44-4,60 (м, 4Н), 4,03 (т, J=6,46 Гц, 2H), 3,23-3,30 (м, 2H), 3,14 (с, 3H), 2,11 (д, J=12,17 Γ ц, 6H), 1,71-1,83 (м, 2 H), 1,27 (кв, J=7,10 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (XX-MC метод D): время удерживания=0,96 MMH, $[M/2+H]^{+}=422,1.$

Соединение, полученное вышеуказанным способом, может находиться в таутомерной или изомерной форме, например, в виде (E)-7-бром-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-)тил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-метоксипропокси) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-)тил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида

ИЛИ

метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) 7- (3-метоксипропокси) -2,3дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- ((1-этил-3метил-1H пиразол-5-карбонил) имин) -2,3-дигидро-1Hбензо[d] имидазол-5-карбоксамида

Пример 21

Стадия 9: этил (E) -3- (5-карбамоил-1- (4- (5-карбамоил-2- (1- этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-метоксипропокси) - 1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-7-ил) пропаноат

(E) -7-бром-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-Смесь пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-метоксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида (50 мг, 0,059 ммоль), $Pd(amфoc)Cl_2$ (20 мг, 0,028 ммоль) и бромида (3-этокси-3оксопропил) цинка (II) (1,5 мл, 0,750 ммоль) нагревали микроволновом реакторе при 100°C. Через 15 мин реакционную смесь охлаждали, концентрировали и неочищенное вещество обращеннофазовой ВЭЖХ (Gilson HPLC (смесь CH_3CN/H_2O 10-60%) с получением указанного в заголовке соединения (20 мг, 0,023 ммоль, выход 38,2%). 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 7,85 (д, J=1,52 Γ ц, 1H), 7,59 (д, J=1,01 Γ ц, 1H), 7,54 (д, J=1,52 Γ ц, 1H)

7,32 (д, J=1,01 Γ ц, 1H), 6,61 (д, J=7,10 Γ ц, 2H), 5,92 (д, J=15,72 Γ ц, 1H), 5,61-5,77 (м, 1H), 4,99-5,23 (м, 4H), 4,50-4,99 (м, 4H), 4,08 (т, J=6,34 Γ ц, 2H), 4,00 (кв, J=7,18 Γ ц, 2H), 3,41 (т, J=6,21 Γ ц, 2H), 3,28 (с, 3H), 3,12 (т, J=7,86 Γ ц, 2H), 2,53-2,65 (м, 2H), 2,22 (с, 6H), 1,85 (квин, J=6,27 Γ ц, 2H), 1,24-1,47 (м, 9H), 1,15 (т, J=7,10 Γ ц, 3H), ЖХ-МС (ЖХ-МС метод K): время удерживания=0,87 мин, $[M+H]^+=865,2$.

Пример 22

Стадия 10: этил (E)-3-(5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-метоксипропокси)- 1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-7-ил) пропановая кислота

(E) -этил 3-(5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-метоксипропокси) -1H-бензо [d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил) пропаноату (15 мг, 0,014 ммоль, пример 21) в $T\Gamma\Phi$ (0,3 мл) добавляли 1M экв LiOH (0,042 мл, 0,042 ммоль) в воде (0,3 мл). Через 1 ч при комнатной температуре ТГФ удаляли в вакууме и добавляли 5 Н водный раствор для нейтрализации реакционной смеси. HCl Полученное твердое вещество собирали фильтрованием и данное неочищенное вещество очищали ВЭЖХ (колонка Gilson, Sunfire C18 OBD 30 \times 100 мм с градиентом 10-60% ацетонитри (0,1% ТФК)/вода (0,1% ТФК) и скоростью потока 30 мл/мин, время градиента: 15 мин) получением указанного в заголовке соединения (2,4 мг, 3 мкмоль, выход 20%). 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,86 (д, J=1,52 Γ ц, 1H), 7,58 (дд, J=3,55, 1,27 Γ ц, 2H), 7,31 (д, J=1,01 Γ ц, 1

H), 6,60 (д, J=5,83 Γ ц, 2H), 5,92 (д, J=15,46 Γ ц, 1H), 5,69 (д, J=15,46 Γ ц, 1H), 5,12 (шир. H), 5,06 (д, J=4,82 Γ ц, 2H), 4,60 (дк, J=14,61, 7,21 Γ ц, 4H), 4,09 (т, J=6,46 Γ ц, 2H), 3,42 (т, J=6,08 Γ ц, 2H), 3,28 (с, J=16), 3,09-3,18 (м, J=16), 2,56-2,65 (м, J=16), 2,21 (д, J=16,82 Γ ц, J=16,21 Γ ц, J=16,42, 7,10 Γ ц, J=16,42, J=16,42, 7,10 I=16,42, I=16,43, I=16,43, I=16,43, I=16,43, I=16,43, I=16,43, I=16,44, I=16,44,

Пример 23

Метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксилат бис-трифторацетат

Стадия 1: 4-((4-((трет-бутоксикарбонил) амино) бутил) амино) -

3-нитробензойная кислота гидрохлорид

К трет-бутил (4-аминобутил) карбамату (4,00 г, 21,3 ммоль) и карбонату калия (8,81 г, 63,7 ммоль) в ДМСО (70,8 мл) при комнатной температуре добавляли 4-фтор-3-нитробензойную кислоту (3,93 г, 21,3 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 80°С в течение 18 ч, охлаждали до комнатной температуры и разбавляли EtOAc и водой. Смесь энергично перемешивали и осторожно доводили до pH 5 с помощью HCl. Органический слой отделяли, промывали водой и насыщенным раствором соли, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением неочищенного указанного в заголовке соединения (11,86 г, 21,3 ммоль, количественный выход) в виде желтого аморфного твердого вещества, которое использовали без последующей очистки. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,89 (шир. с, 1H), 8,63 (д, J=2,02 Гц, 1H), 8,50-8,60 (M, 1H) J=9,09 $\Gamma\mu$, 1H), 7,16 (π , J=9,35 $\Gamma\mu$, 1H), 6,88 (шир. с, 1Н), 3,44 (кв, Ј=6,57 Гц, 2Н), 3,38 (шир. с, 1Н), 2,98 (π , J=6,06 Γ π , 2H), 1,61 (π , J=6,57 Γ π , 2H), 1,43-1,54 (π , 2Н), 1,39 (с, 9Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,91 MNH, $[M+H]^+=354,1$.

Стадия 2: трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино) бутил) карбамат

К 4-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)бутил)амино)-3- нитробензойной кислоте гидрохлориду (10,7 г, 27,4 ммоль) и НАТИ (12,5 г, 32,9 ммоль) в DCM (91 мл) при комнатной температуре добавляли DIEA (10,5 мл, 60,3 ммоль), с последующим добавлением 7 м раствора аммиака в МеОН (7,83 мл, 54,8 ммоль). Через 3 ч полученное желтое твердое вещество собирали фильтрованием и промывали DCM с получением указанного в заголовке соединения

 $(8,52\ \Gamma,\ 21,8\ \text{ммоль},\ \text{выход}\ 79\%)$. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ ppm 8,41 (т, J=5,68 Гц, 1H), 8,34 (дд, J=4,04, 1,26 Гц, 1H), 8,13 (дд, J=8,34, 1,26 Гц, 1H), 7,31 (шир. с, 2H), 7,07-7,15 (м, 1H), 3,39-3,46 (м, 2H), 3,36 (шир. С, 1H), 2,97, J=6,57 Гц, 2H), 1,55-1,67 (м, 2H), 1,42-1,53 (м, 2H), 1,38 (с, 9H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,84 мин, $[M+H]^+=353,1$.

Стадия 3: 4-((4-аминобутил)амино)-3-нитробензамид дигидрохлорид

$$H_2N$$
 NO_2
 NO_2
 NO_2

К трет-бутил (4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино) бутил) карбамату (4,42 г, 12,6 ммоль) в диоксане (126 мл) при комнатной температуре добавляли 4 М раствор HCl в диоксане (62,8 мл, 251 ммоль). Через 24 ч реакционную смесь концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (4,08 г, 11,9 ммоль, выход 95%) в виде желто-оранжевого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 8,78 (дд, J=4,42, 1,39 Гц, 1H), 8,68 (д, J=2,02 Гц, 1H), 8,55 (дд, J=8,34, 1,52 Гц, 1 H), 8,03 (дд, J=9,09, 2,02 Гц, 2H), 7,90 (шир.с, 3H), 7,09-7,17 (м, 2H), 3,46 (д, J=6,06 Гц, 2H), 2,78-2,91 (м, 2H), 1,67 (шир. C, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод C): время удерживания=0,40 мин, $[M+H]^+=253$,0.

Стадия 4: метил 4-((4-((4-карбамоил-2-нитрофенил)амино) бутил)амино)-3-нитробензоат

К суспензии 4-((4-аминобутил)амино)-3-нитробензамида дигидрохлорида (1,84 г, 5,66 ммоль) и K_2CO_3 (2,346 г, 16,97 ммоль) в ДМСО (11,32 мл) при 23°С добавляли метил 4-фтор-3-

нитробензоат (1,13 г, 5,66 ммоль). Через 30 мин образовался яркий желтый осадок. Реакционную смесь разбавляли водой (25 мл) и твердое вещество собирали фильтрованием и высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (4,1 г, 5,6 ммоль, выход 99%). 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 8,64 (д, J=2,28 Гц, 1H), 8,61 (д, J=2,28 Гц, 2H), 8,42 (т, J=5,70 Гц, 1H), 7,93-8,03 (м, 3H), 7,30 (шир. c, 1H), 7,17 (д, J=9,38 Гц, 1H), 7,12 (д, J=9,12 Гц, 1H), 3,83 (с, 3H), 3,48 (д, 6,08 Гц, 4H), 1,73 (шир.c, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,97 мин, $[M+H]^+=432,2$.

Стадия 5: метил 2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо [d]имидазол-1-ил) бутил) -1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксилат дигидробромид

К 4-((4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино) метил бутил) амино) -3-нитробензоату (3,18 г, 7,37 ммоль) и 10% Рd/С (1,2 г, 1,128 ммоль) при комнатной температуре добавляли NMP (35 мл). Из колбы откачивали воздух и заполняли азотом, затем вновь откачивали и заполняли 1 атм H_2 , подаваемым из баллона. Смесь перемешивали при 70°C в течение 18 ч, затем фильтровали через целит. Фильтрат охлаждали до комнатной температуры обрабатывали бромистым цианом (2,95 мл, 14,7 ммоль). Через 2 ч реакционную смесь нагревали до 70°C в течение 2 ч, охлаждали до комнатной температуры и разбавляли EtOAc (120 мл) при энергичном перемешивании. Полученное cepoe твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения $(4,91\ \text{г},\ 5,90\ \text{ммоль},\ \text{выход}\ 80\%)$. ¹Н ЯМР $(400\ \text{МГц},\ \text{ДМСО-d}_6)\ \delta$ ppm 12,85 (шир.с, 2Н), 8,91 (шир.с, 2Н), 8,78 (с, 2Н), 8,08 (шир.с, 1H), 7,82-7,99 (M, 4H), 7,60-7,75 (M, 2H), 7,47 (Mup.c, 1H),

4,13-4,28 (м, 4H), 3,89 (с, 3H), 1,74-1,84 (м, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,49 мин, $[M+H]^+=422,2$.

Пример 23

Стадия 6: метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилат бис-трифторацетат

Содержимое флакона для микроволнового реактора с 1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислотой (0,502 г, 3,26 ммоль), НАТИ (1,27 г, 3,34 ммоль) и DIEA (1,497 мл, 8,57 ммоль) в NMP (5,71 мл), перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. Добавляли отдельный раствор метил 2-амино-1-(4-(2-амино-5карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-1H-бензо[d]имидазол-5карбоксилата дигидробромида (1,0 г, 1,7 ммоль), растворенного в минимальном количестве NMP, флакон герметично закрывали нагревали в микроволновом реакторе до 140°C. Через 30 мин реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры разбавляли водой (примерно 50 мл). Полученное серое твердое вещество собирали фильтрованием, растворяли минимальном количестве ДМСО и очищали обращеннофазовой ВЭЖХ (колонка Luna $C18 50 \times 30 \, \text{мм}, \, 47 \, \text{мл/мин}), \, элюируя <math>10 - 40\%$ ацетонитрилом в воде $(0,1% \ T\Phi K)$, с получением указанного в заголовке соединения (400 мг, 0,412 ммоль, выход 24%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,89 (с, 1H), 12,83 (c, 1H), 8,09 (c, 1H), 7,93-8,01 (M, 2H), 7,84 $(\Pi, J=8,59)$ Γ Π , 1H), 7,77 (д, J=8,08 Гц, 1H), 7,58 (дд, J=17,68, 8,34 Гц, 2H), 7,35 (шир.с, 1H) (м, 4H), 3,88 1,82-1,94 (м, 4H), 1,31 (т, J=6,82 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,86

MMH, $[M+H]^+=694,6$.

Пример 24

(E) -1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид)

Пример 24 можно получить согласно способу 1 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

1-аллил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-Раствор карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида (20 мг, 0,052 ммоль) в 1,2-дихлорэтане (2,1 мл) дегазировали N_2 при 90°С (нагревание необходимо для растворения) в течение 5 мин, затем добавляли катализатор Чжана 1B (CAS 918870-76-5, 5,76 мг, 7,84 мкмоль). После нагревания в течение 18 ч реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 суток. Добавляли еще 10 мг жидкого катализатора Чжана 1В и реакционную смесь повторно нагревали до 90°C. Через 1 ч смесь охлаждали и полученное твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (4 мг, 5 мкмоль, выход 10%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,84 (c, 2H), 7,91-8,24 (м, 2H), 7,64 (c, 2H), 7,33 (c, 4H), 6,53 (c, 2H), 5,70-6,16 (M, 2H), 4,91 (шир.с, 4H), 4,29-4,44 (м, 4H), 3,77 (с, 6H), 2,10 (с, 6H), 1,27 (c, 6H); ЖX-MC (ЖX-MC метод L): время удерживания=0,85 мин, $[M+H]^{+}=737,5.$

Пример 25

1,1'-(Бутан-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) дигидрохлорид

Пример 25 можно получить согласно способу 1 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

1,1'-(бутан-1,4-диил) бис (7-(3-((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамиду) (12 мг, 0,011 ммоль) в 1,4диоксане (1,5 мл) добавляли 4 H раствор HCl в диоксане (0,011 мл, 0,045 ммоль). Через 60 мин реакционную смесь концентрировали EtOAc, затем и растирали твердое вещество С фильтрованием и высушивали с получением указанного в заголовке соединения (10 мг, 0,011 ммоль, выход 98%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,77 (шир. c, 2H), 8,02 (шир.с, 2H), 7,57 (с, 2H), 7,29-7,39 (м, 4H), 6,58 (c, 2H), 4,56 (д, J=7,10 Гц, 4H), 4,36 (шир.с, 4H), 4,15 <math>(т, 4H)J=6,21 Гц, 4H), 3,48-3,54 (м, 6H), 2,10 (с, 6H), 1,86 (шир. с, 4H), 1,74-1,83 (м, 4H), 1,30 (т, J=7,10 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,78 мин, $[M+H]^+=827,4$.

Пример 26

(E) -8-этил-1,26-бис (3-гидроксипропокси) -10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,-13,14,15,20,21,28,31-додекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло-[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид бистидрохлорид

Пример 26 можно получить согласно способу 1 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

К (E) -4, 26-бис (3- ((трет-Бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -8этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,31додекагидрорбензо [4,5]имидазо [1,2-a]бензо [4,5]имидазо [2,1-p]дипаразоло [5, 1-e:4', 3'-1] [1, 3, 6, 15, 17] пентаазациклогенэйкозин-2,24-дикарбоксамиду (269 мг, 0,246 ммоль) в ТГФ (20 мл) при 0° С добавляли по каплям 4 Н раствор НС1 в диоксане (0,31 мл, 1,23 ммоль). Через 2 ч полученное белое твердое вещество собирали фильтрованием и промывали Et₂O с получением указанного в заголовке соединения (226 мг, 0,241 ммоль, выход 98%). ¹Н ЯМР (600 MF4, MeOH-d₄) δ ppm 7,71-7,74 (M, 2H), 7,38-7,41 (M, 2H), 6,82 (c, 1H), 5,72 (c, 2H) 5,07 (M, 4H), 4,77-4,83 (M, 2H), 4,67 (KB, J=7,2 Γ L, 2H), 3,88-3,98 (M, 4H), 3,39-3,34 (M, 4H), 2,85-2,92 (M, 2H), 2,41 (C, 3H), 2,38 (C, 3H), 1,93-2,02 (M, 2H),1,67 (τ , J=7,6 Γ μ , 2 H), 1,49 (τ , J=7,2 Γ μ , 5H), 1,34-1,44 (M, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод L): время удерживания=0,73 мин, $[M+H]^{+}=865,7017.$

Пример 27

 $(E) -1 - (4 - (5 - {\rm Карбамоил} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - (3 - {\rm гидроксипропокси}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -1 - {\rm ил})$ бут-2-ен-1-ил) -2 - (1-этил-3-метил-1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - (3 - {\rm метоксипропокси}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -5 - {\rm карбоксамид}, дигидрохлорид

Пример 27 можно получить согласно комбинации способов 2, 3 и 4 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

1-Этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновую кислоту (216 1,40 ммоль) и CDI (227 мг, 1,40 ммоль) перемешивали в ДМФА (0,7 мл) при 100°C. Через 10 мин добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2- 1-ил) -7- (3-метоксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид дигидробромид (255 мг, 0,350 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 110°C. Через 18 ч добавляли 10 М раствор NaOH (350 мкл, 3,50 ммоль) и реакционную смесь нагревали в течение 1 ч при 75°C для гидролиза небольшого количества побочного продукта сложного эфира (15%). Затем смесь выливали в насыщенный водный раствор NH_4Cl (10 мл) и полученное твердое вещество собирали фильтрованием. Твердое вещество суспендировали в горячем МеОН и фильтровали с получением белого порошка. Это твердое вещество суспендировали в диоксане (10 мл) и добавляли 4 H раствор HCl в диоксане (74 мкл, 0,30 ммоль). Через 10 мин твердое вещество собирали фильтрованием И промывали диэтиловым модифе получением указанного в заголовке соединения (110 мг, 0,121 ммоль, выход 35%). 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 7,66 (дд, J=5,32, 1,01 Γ ц, 2H), 7,39 (дд, J=13,18, 1,27 Γ ц, 2H), 6,68 (д, J=17,24 Гц, 2H), 5,93 (шир. с, 2H), 5,17 (шир. с, 4H), 4,61-4,75 (M, 4H), 4,06-4,22 (M, 4H), 3,61-3,72 (M, 2H), 3,45 (T, J=6,08) Γ ц, 2H), 3,31 (с, 3H), 2,28 (д, J=4,06 Γ ц, 6H), 1,88 (тд, $J=6,21, 2,28 \Gamma \mu, 4H), 1,35-1,50 (M, 6H); WX-MC (WX-MC MeTOG L):$ время удерживания=0,78 мин, $[M+H]^{+}=839,6204$.

Пример 28

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(2-метоксиэтокси)-1Н-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

Пример 28 можно получить согласно комбинации способов 2 и 3 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

Смесь НАТИ (894 мг, 2,35 ммоль), DIEA (425 мг, 3,29 ммоль), (E) -2-амино-1- (4- (2-амино-5-карбамоил-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) но-2-ен-1-ил) -7- (2-метоксиэтокси) -1H-бензо [d] имидазол-5карбоксамида (450 мг, 0,940 ммоль) и 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (362 мг, 2,35 ммоль) В ДМФА (8 мл) перемешивали при 65°C. Через 12 ч реакционную смесь охлаждали и обрабатывали водой. Полученное твердое вещество фильтрованием и очищали ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (350 мг, 0,466 ммоль, выход 50%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (с, 2H), 7,95-7,99 (м, 4H), 7,65-7,67 (м, 1H), 7,60 (c, 1H) 7,48 (M, 1H), 7,28-7,35 (M, 2H), 6,55 (π , J=4,0 Гц, 2H), 5,99 (дд, J=13,2, 7,7 Гц, 1H), 5,85 (дд, J=13,3, 7,5 Γ u, 1H), 4,94 (π , J=5,3 Γ u, 2H), 4,83 (π , J=4,9 Γ u, 2H), 4,58-4,49 (M, 4H), 4,15-4,12 (M, 2H), 3,58-3,49 (M, 2H), 3,16(c, 3H), 2,12 (c, 6H), 1,26-1,35 (M, 6H); XX-MC (XX-MC MeTOZ A): время удерживания=1,353 мин, $[M+H]^+=751,1$.

Пример 29

(E)-1,1'-(Бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-изопропокси-1H-бензо[d]имидазол-5-

карбоксамид)

Пример 29 можно получить согласно способу 2 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновую кислоту (89 мг, 0,58 ммоль) и CDI (107 мг, 0,659 ммоль) в ДМ Φ А (2 мл) перемешивали в течение 10 мин. Добавляли (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил)бис(2амино-7-изопропокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) дигидробромид (180 мг, 0,244 ммоль) и DIEA (0,18 мл, 1,1 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 90°С. Через 3 ч добавляли лед и полученное твердое вещество собирали фильтрованием, интенсивно перемешивали в течение 3 ч в EtOAc и выделяли. По данным ЖX-MC твердое вещество содержало примерно 5% моноамида, и (14 мг, 0,086 ммоль), 1-этил-3-метил-1Нобрабатывали CDI пиразол-5-карбоновой кислотой (12 мг, 0,078 ммоль) и DIEA (0,1 мл, 0,6 ммоль) в ДМФА (1,5 мл). Реакционную смесь нагревали до 90°С в течение 2 ч, и добавляли еще одну порцию реагентов. Через 4 ч реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, полученное твердое добавляли лед И вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (122 мг, 0,154 ммоль, выход 58%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,80 (с, 2H), 7,94 (шир.с, 2H), 7,59 (с, 2H), 7,32 (с, 2H), 2H), 6,55 (с, 2H), 5,85 (шир. с, 2H), 4,94 (шир.с, 4H), 4,74 $(дт, J=12,0, 5,8 \Gamma ц, 2H) 4,75 (д, J=7,0 \Gamma ц, 4H), 2,14 (с, 6H),$ 1,28 ($_{\text{T}}$, $_{\text{J}=7}$,0 $_{\text{\Gamma LL}}$, 6H), 1,10 ($_{\text{LL}}$, $_{\text{J}=6}$,1 $_{\text{\Gamma LL}}$, 12H); $_{\text{XX-MC}}$ ($_{\text{XX-MC}}$ метод D): время удерживания=1,03 мин, $[M/2+H]^+=397,4557$.

Пример 30

(E) -7- (Бензилокси) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Пример 30 можно получить согласно комбинации способов 2, 3 и 4 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

1-Этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновую кислоту (20,2 0,131 ммоль) и CDI (23,1 мг, 0,142 ммоль) в ДМФА (1 мл) перемешивали в течение 10 мин. Добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2амино-5-карбамоил-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1ил) -7- (бензилокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид дигидробромид (40 мг, 0,057 ммоль) и DIEA (0,07 мл, 0,4 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 90°С. Через 22 ч добавляли лед при интенсивном перемешивании и полученное твердое вещество собирали фильтрованием, промывали водой И последовательно растирали с этилацетатом и с метанолом с получением указанного в заголовке соединения (10 мг, 0,012 ммоль, выход 21%) в виде желто-коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 12,86 (д, Ј=5,8 Гц, 2Н), 7,99 (шир.с, 2Н), 7,67 (д, Ј=2,3 Гц, 2Н) (с, 1Н), 7,37 (шир.с, 2Н), 7,19-7,30 (м, 6Н), 6,53 (с, 1H), 6,49 (c, 1H), 5,74-5,84 (M, 1 H), 5,53-5,62 (M, 1H), 5,05(с, 2H), 4,86 (дд, J=11,8, 4,9 Γ ц, 4H), 4,44-4,58 (м, 4H), 3,64 (c, 3H), 2,12 (c, 3H), 2,09 (c, 3H), 1,19-1,31 (M, 6H); ЖX-MC (ЖX-MC метод D): время удерживания=1,02 мин, $[M/2+H]^+=407,4811$.

Пример 31

(E) -1- (4- (5-Карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-

карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метил-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Пример 31 можно получить согласно комбинации способов 2 и 4 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

Смесь НАТИ (568 мг, 1,49 ммоль), DIEA (0,31 мл, 1,8 ммоль) и 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (203 мг, 1,31 (5 мл) перемешивали при комнатной температуре. Через 1 ч добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1Hбензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-метил-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид (250 $\mathrm{M}\Gamma$, 0,597 ммоль) смесь перемешивали при 60°C в течение ночи. Реакционную смесь обрабатывали водой и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и очищали ВЭЖХ (колонка Gemini-C18, 150×21,2 мм, 5 мкм, 20-50% CH_3CN в H_2O , 0,1% $T\Phi K$) с получением указанного в заголовке соединения (3 мг, 4 мкмоль, выход 0,7%). ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 13,08-12,70 (м, 2H), 7,97 (д, J=10,4 Гц, 2H), 7,87 (д, J=13,0 Γ ц, 2H) д, J=8,6 Γ ц, 1H), 7,50 (с, 1H), 7,45 (д, $J=8,4 \Gamma \mu$, 1H), $7,32 (\pi, J=17,7 \Gamma \mu$, 2H), $6,54 (\pi, J=7,9 \Gamma \mu$, 2H), 5,96 $(\pi, J=15,3 \Gamma \mu, 1H)$, 5,52 $(\pi, J=15,6 \Gamma \mu, 1H)$, 4,99 (c, 2H), 4,83 (с, 2H) 4,53 (д, J=4,7 Γ ц, 4H), 2,51 (с, 3H), 2,12 (д, J=2,8 Γ ц, 6H), 1,27 (т, J=7,1 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,321 мин, $[M+H]^+=691,3$.

Пример 32

(E)-1,1'-(Бут-2-ен-1,4-диил) бис (7-бутокси-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-

карбоксамид)

Пример 32 можно получить согласно способу 2 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

К 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоте (17,4 мг, 0,113 ммоль) и CDI (18,3 мг, 0,113 ммоль) в ДМФА (650 мкл) при добавляли (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-амино-7-(3гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид) (25 0,045 ммоль) и ТЕА (38 мкл, 0,27 ммоль) и реакционную смесь 120°С. Через 18 ч добавляли дополнительное нагревали до количество раствора CDI (30 мг, 0,19 ммоль) и 1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоновой кислоты (30 мг, 0,19 ммоль) (нагревали в ДМФА в течение 10 мин при 60° С). Реакционную смесь охлаждали, добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием и растирали с горячим МеОН (1 мл) с получением указанного в заголовке соединения (6,9 мг, 8,4 мкмоль, выход 13%) в виде желто-коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 12,87 (с, 2Н), 7,96 (шир.с, 2Н), 7,65 (с, 2Н), 7,35 (шир.с, 7,26 (с, 2H), 6,56 (с, 2H), 5,81 (шир.с, 2H), 4,91 (шир.с, 4H), 4,49-4,42 (M, 4H), 3,84 (T, J=6,46 Γ U, 4H), 2,14 (C, 6H), 1,37-1,48 (м, 5H), 1,30 (т, J=6,97 Γ ц, 6H), 1,20 (дд, J=14,95, 7,60 Γ ц, 4H), 0,74 (т, J=7,48 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод L): время удерживания=1,06 мин, $[M+H]^+=821,7039$.

Пример 33

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-изопропокси-1Н-бензо [d]

имидазол-5-карбоксамид

Пример 33 можно получить согласно комбинации способов 2 и 4 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

Смесь НАТИ (190 мг, 0,500 ммоль), DIEA (0,16 мл, 0,93 ммоль) и 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (70 мг, 0,45 ммоль) в NMP (3 мл) перемешивали при комнатной температуре. Через 15 мин добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1Hбензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-изопропокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид (86 мг, 0,19 ммоль) и смесь перемешивали при 60°C в течение 16 ч. Реакционную смесь обрабатывали водой, и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и очищали ВЭЖХ (колонка Gemini-C18, 150×21,2 мм, 5 мкм, 30-50% CH₃CN B H₂O, 0,1% TΦK, 15 MMH) C ПОЛУЧЕНИЕМ УКАЗАННОГО В заголовке соединения (23 мг, 0,031 ммоль, выход 17%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,82 (с, 2Н), 7,96 (д, Ј=14,3 Гц, 3Н), 7,72 (д, Ј=8,5 Гц, 1Н), 7,61 (с, 1H), 7,44 (д, J=8,4 Γ ц, 1H), 7,31 (д, J=11,6 Γ ц, 3H), 6,55 (с, 2H), 5,96 (дд, J=13,5, 7,7 Γ ц, 1 H), 5,80 (д, J=15,7 Γ_{LL} , 1H), 4,94 (Γ_{LL} , J=5,4 Γ_{LL} , 2H), 4,84 (Γ_{LL} , J=4,9 Γ_{LL} , 2H), 4,73-4,79 (м, 1Н), 4,54 (тд, J=14,3, 7,1 Γ ц, 4Н), 2,13 (д, J=5,8 Γ ц, 6H), 1,28 (дт, J=12,1, 7,1 Γ ц, 6H), 1,14 (д, J=6,0 Γ ц, 6H); ЖХ-MC (ЖХ-MC метод A): время удерживания=1,413 мин, $[M+H]^+=735,2$.

Пример 34

(E)-1,1'-(Бут-2-ен-1,4-диил)бис(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-изопропоксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид) дигидрохлорид

Пример 34 можно получить согласно способу 2 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

К раствору 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (110 мг, 0,711 ммоль), НАТИ (271 мг, 0,711 ммоль) и НОВt (54,5 мг, 0,356 ммоль) в ДМФА (0,9 мл) добавляли суспензию (E)-1,1'-(бут-2-ен-1, 4-диил) бис (2-амино-7- (3-изопропоксипропокси) -1Hбензо[d]-имидазол-5-карбоксамида) (151 мг, 0,377 ммоль) и ТЕА $(0,20\,\mathrm{MJ},\ 1,4\,\mathrm{MMOJb})$ в ДМФА $(3,8\,\mathrm{MJ})$. После перемешивания при комнатной температуре в течение ночи реакционную разбавляли водой, экстрагировали EtOAc (2x), и объединенные органические экстракты промывали насыщенным раствором соли и концентрировали. Полученный остаток очищали на силикагеле (колонка Isco Rf 40 г), элюируя смесью 0-20% MeOH в DCM с свободного основания получением указанного В заголовке соединения (105 мг, 0,116 ммоль, выход 49%) в виде бледножелтого твердого вещества. Порцию данного вещества (80 мг, 0,088 ммоль) растворяли в MeOH (2 мл) и DCM (2 мл) и обрабатывали 4 H раствором HCl в диоксане (0,044 мл, 0,18 ммоль). Через 5 мин реакционную смесь добавляли к МеСМ (выпадало очень небольшое количество твердого вещества) И смесь концентрировали. Полученный остаток растирали с EtOAc с получением указанного в заголовке соединения (68 мг, 0,069 ммоль, выход 79%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 8,00 (шир.с, 2H), 7,65 (д, J=1,01 Гц, 2H), 7,35 (шир.с, 2H), 7,30 (д, J=1,01 Гц, 2H), 6,55 (с, 2H), 5,83 (шир. с, 2H), 4,94 (шир. с, 4H), 4,54 (KB, J=7,10 Γ L, 4 H), 4,00 (T, J=6,21 Γ L, 4H), 3,323,41 (м, 2H), 3,21-3,31 (м, 4H), 2,13 (с, 6H), 1,69 (т, J=6,21 Γ ц, 4H), 1,29 (т, J=7,10 Γ ц, 6H), 0,98 (д, J=6,08 Γ ц, 12H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,10 мин, $[M/2+H]^+=455,5857$.

Пример 35

(E) -2- (1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1- (4- (2- (1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (морфолинометил) - 1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид трифторацетат

Пример 35 можно получить согласно комбинации способов 2 и 3 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения:

Смесь 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (117 мг, 0,760 ммоль), НАТИ (347 мг, 0,912 ммоль) и DIEA (0,319 мл, 1,824 ммоль) В ДМФА (6 мл) перемешивали идп комнатной температуре. Через 30 мин добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-7-(морфолинометил) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамид (140 $M\Gamma$, 0,304 реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение ночи. Добавляли воду и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (10 мг, 12 мкмоль, выход 3,9%) в виде серого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,98 (шир.с, 2H), 10,59 (шир.с, 1Н), 7,91-8,01 (м, 2Н), 7,74 (д, 8,4 Гц, 1Н), 7,64 $(\pi, J=7, 6 \Gamma \mu, 1H), 7,42 (\pi, J=8, 4 \Gamma \mu, 1H), 7,24-7,39 (M, 3H),$ 6,56 (π , J=5,6 Γ μ , 2H), 5,93 (π , J=16 Γ μ , 2H), 5,38-5,50 (π , 2H), 5,10 (шир.с, 2H), 4,79 (шир.с, 2H), 4,48-4,55 (м, 4H), 3,69-3,85 (M, 4H), 3,03-3,32 (M, 4H), 2,13 (C, 6H), 1,21-1,40

(M, 6H); XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,328 мин, $[M+H]^+=733,2$.

Пример 36

 $(E) -1 - (4 - (5 - {\rm Карбамоил} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - (3 - ({\rm пиперидин} -4 - {\rm ил}) {\rm пропокси}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}]$ ${\rm имидазол} -1 - {\rm ил}) {\rm бут} -2 - {\rm eh} -1 - {\rm ил}) -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - {\rm метокси} -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -5 - {\rm карбоксамид},$ ${\rm гидрохлорид}$

нитрофенокси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат

4-Хлор-3-гидрокси-5-нитробензамид (1 г, 4,62 ммоль)), третбутил 4-(3-гидроксипропил) пиперидин-1-карбоксилат (1,348 г, 5,54 ммоль) и трифенилфосфин (2,059 г, 7,85 ммоль) смешивали в ТГФ (20 мл) при 0° С, и затем добавляли диизопропил (E)-диазол-1,2дикарбоксилат (1,545 мл, 7,85 ммоль). Реакцию поддерживали при комнатной температуре в течение 16 ч, затем желтый раствор концентрировали и остаток распределяли между водным раствором NaHCO3 и EtOAc. Органический слой промывали насыщенным раствором соли, высушивали над $MqSO_4$ и концентрировали до желтого остатка. Данный остаток очищали Isco Combiflash (10%-50% (смесь 3:1 EtOAc/EtOH)/гексан, с 2% NH_4OH , колонка RediSep 40 г). Собранные фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества (2,83 г, чистота 61%, 3,91 ммоль, выход 85%). ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 8,29 (с, 1H), 8,04 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,87 (д, J=1,52 Γ ц, 1H), 7,80 (с, 1H), 4,22 (τ , J=6,34 Γ ц, 2H), 3,93 (д, J=10,90 Γ ц, 2H), 2,68 (шир.с, 2H), 1,77-1,88 (м, 2H), 1,67 (д, J=11,41 Γ ц, 2H), 1,47 (шир. с, 1H), 1,34-1,42 (м, 11H), 0,89-1,05 (M, 2H); XX-MC (ЖХ-МС метод К): время удерживания=1,25 мин, $[M-100]^+=342,0$.

(E)-4-((4-Аминобут-2-ен-1-ил)амино)-3-метокси-5- нитробензамид трифторацетат (1 г, 2,54 ммоль) суспендировали в

н-бутаноле (10 мл) при комнатной температуре, затем добавляли DIPEA (2,66 мл, 15,22 ммоль) и трет-бутил 4-(3- (5-карбамоил-2-хлор-3-нитрофенокси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат (2,021 г, 2,79 ммоль). Затем реакционную смесь выдерживали при 120° С в течение 48 ч, затем реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры. Коричневое твердое вещество собирали фильтрованием и очищали Isco Combiflash (20%-80% (смесь 3:1 EtOAc/EtOH)/гексан с 2% NH₄OH, колонка RediSep 40 г). Собранные фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде красного твердого вещества (204 мг, выход 12%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод 200): время удерживания=1,25 мин, 200

Стадия 3: трет-бутил (E)-4-(3-(3-амино-2-((4-((2-амино-4-карбамоил-6-метоксифенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-карбамоилфенокси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат

Гидросульфит натрия (609 мг, 2,97 ммоль) растворяли в H_2O (5 мл) при комнатной температуре, и затем данный раствор добавляли к перемешиваемому раствору трет-бутил (E)-4-(3-(5-карбамоил-2-((4-((4-карбамоил-2-метокси-6-нитрофенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -3-нитрофенокси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат 0,297 ммоль) и гидроксида аммония (0,799 мл, 5,95 ммоль) в 20 мл MeOH. Затем реакционную смесь выдерживали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем смесь фильтровали и фильтрат частично концентрировали для удаления МеОН. Полученную желтую водную смесь распределяли между насыщенным раствором NaHCO3 (водным) И EtOAc. Органический слой промывали насыщенным раствором соли, высушивали над $MgSO_4$, концентрировали и очищали Isco Combiflash (смесь 2%-20% MeOH/CH₂Cl₂, 10% TEA B MeOH, колонка RediSep 40 г). Собранные фракции, содержащие продукт,

объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла (77 мг, выход 42%). ¹Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_4) δ ppm 6,94 (т, J=2,15 Гц, 2H), 6,89 (дд, J=4,56, 1,77 Гц, 2H), 5,74 (д, J=4,56 Гц, 2 H), 4,05 (д, J=13,43 Гц, 2H), 3,96 (т, J=6,34 Гц, 2H), 3,80 (с, 3H), 3,52-3,62 (м, 4H), 2,62-2,83 (м, 2H), 1,77-1,88 (м, 2H), 1,71 (д, J=11,91 Гц, 2H), 1,35-1,52 (м, 12H), 0,99-1,16 (м, 2H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,64 мин, $[M+H]^+=626,3$.

Стадия 4: трет-бутил (E)-4-(3-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-7-ил) окси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат

трет-Бутил E-4-(3-(3-амино-2-(4-(2-амино-4-карбамоил-6метоксифенил) амино) бут-2-ен-1-ил) амино) -5-карбамоилфенокси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат (77 мг, 0,123 ммоль) растворяли в ДМФА (3 мл) при 0° С, и затем добавляли 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонилизотиоцианат (0,308 ΜЛ, 0,123 ммоль). реакционную смесь выдерживали при 0°С в течение 15 мин, затем к реакционной смеси добавляли EDC (28,3 мг, 0,148 ммоль) и TEA (0,043 мл, 0,308 ммоль). Затем реакционную смесь выдерживали при течение 16 ч. Реакционную комнатной температуре в концентрировали и желтый остаток очищали на силикагеле (смесь 20-50% MeOH/CH₂Cl₂, 10% TEA в MeOH, колонка RediSep 40 г). Собранные фракции, содержащие продукт, объединяли концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (87 мг, выход 52%). ЖХ-МС (ЖХ-МС

метод K): время удерживания=1,11 мин, $[M+H]^+=948,3$. Пример 36

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3-(пиперидин-4-ил) пропокси)-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо)-7-метокси-1Н-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид гидрохлорид

5: трет-бутил (E)-4-(3-((5-карбамоил-1-(4-(5-Стадия карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил) окси) пропил) пиперидин-1-карбоксилат (87 $M\Gamma$, 0,092 суспендировали в MeOH (40 мл) и добавляли HCl (4 H раствор в мл, 2,30 ммоль). 1,4-диоксане) (0,575 Реакционную выдерживали при комнатной температуре в течение 48 ч, смесь концентрировали и остаток очищали ВЭЖХ (колонка XSELECT CSH C18, 150 мм×30 мм, внутренний диаметр 5 мкм, смесь 15%-85% 10 мМ раствор бикарбонат аммония в воде с ацетонитрилом). Целевые фракции объединяли и частично концентрировали в вакууме белый осадок с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (30 мг, выход 37%). 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_4) δ ppm 8,57 (c, 1H), 7,63 (д, J=1,01 Гц, 1H), 7,57 (c, 1H), 7,29 (c, 1H) (c, 1H), 6,67 (c, 1H), 6,58 (c, 1Н), 5,85 (шир.с, 2Н), 5,03 (шир.с, 4Н), 4,54-4,73 (м, 4Н), 3,81 $(т, J=6,46 \Gamma ц, 2H), 3,71 (с, 3H), 3,23 (д, J=12,93 \Gamma ц, 2H),$ 2,72-2,85 (M, 2H), 2,24 (π , J=12,17 $\Gamma \mu$, 6H), 1,74 (π , J=13,69 Γ ц, 2H), 1,12-1,54 (м, 13H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,72 мин, $[M+H]^+=848,6$.

Пример 37

 $(E) -1 - (4 - (5 - {\rm Карбамоил} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - (3 - ({\rm пиперазин} -1 - {\rm ил}) {\rm пропокси}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}]$ ${\rm имидазол} -1 - {\rm ил}) {\rm бут} -2 - {\rm eh} -1 - {\rm ил}) -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - {\rm метокси} -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -5 - {\rm карбоксамид}$

нитрофенокси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат

Трифенилфосфин (2,059 г, 7,85 ммоль), трет-бутил 4-(3гидроксипропил) пиперазин-1-карбоксилат (1,692 г, 6,93 ммоль) и диизопропил (Е)-диазен-1,2-дикарбоксилат (1,587 г, 7,85 ммоль) смешивали в $T\Gamma\Phi$ (20 мл) при 0°С, и затем добавляли 4-хлор-3гидрокси-5-нитробензамид (1 г, 4,62 ммоль). Реакционный раствор выдерживали при комнатной температуре в течение 16 ч, затем коричневый реакционный раствор распределяли между насыщенным раствором NaHCO₃ (водным) И EtOAc. Органический слой промывали насыщенным раствором соли, высушивали над $MgSO_4$, концентрировали и очищали на силикагеле (20%-80% (смесь 3:1 EtOAc/EtOH)/гексан, с 2% NH₄OH, колонка RediSep 330 г). Целевые фракции объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (970 мг, выход 47%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 8,30 (c, 1H), 8,05 (д, J=1,77 Гц, 1H), 7,88 $(д, J=1,77 \Gamma д, 1H), 7,80 (с, 1H), 4,28 (т, J=6,21 Г д, 2H), 3,31$ (шир.с, 4H), 2,48 (т, J=7,10 Гц, 2H), 2,33 (т, J=4,94 Гц, 4H), 1,96 (т, J=6,59 Γ ц, 2H), 1,40 (с, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,69 мин, $[M+H]^+= 443,4$.

Стадия 2: трет-бутил (E)-4-(3-(5-карбамоил-2-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) амино)-3-нитрофенокси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат

(E) -1- (4-Аминобут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

дигидрохлорид (242 мг, 0,499 ммоль) растворяли в н-бутаноле (10 мл) при комнатной температуре, и затем добавляли DIPEA (0,476 мл, 2,72 ммоль) с последующим добавлением трет-бутил 4-(3-(5карбамоил-2-хлор-3-нитрофенокси) пропил) пиперазин-1-карбоксилата (201 мг, 0,454 ммоль). Реакционную смесь выдерживали при 120°C в 16 ч. Реакционную смесь охлаждали течение ДО комнатной температуры и красное твердое вещество собирали фильтрованием (296 мг, выход 73%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 8,14 (д, J=1,77 Гц, 1H), 8,00 (шир.с, 2H), 7,84 (т, J=6,46 Гц, 1H), 7,66 (c, 1H), 7,44 (c, 1H), 7,30-7,41 (M, 3H), 6,59 (c, 1H), 5,61-5,87 (м, 2Н), 4,89 (д, Ј=5,58 Гц, 2Н), 4,58 (кв, Ј=7,35 Гц, 2Н), 4,14 (шир.с, 2H), 3,89 (т, J=6,34 Гц, 2H), 3,84 (с, 3H), 3,25(шир. С, 4H), 2,27 (т, J=6,72 Гц, 2H), 2,21 (шир.с, 4H), 2,16 (c, 3H), 1,75 (μ , 6,08 μ , 2H), 1,39 (c, 9H), 1,23-1,35 (μ , 3H); XX-MC (XX-MC метод K): время удерживания=0,78 мин, $[M+H]^+=$ 818,4.

Стадия 3: трет-бутил (E)-4-(3-(3-амино-5-карбамоил-2-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) амино) фенокси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат

Гидросульфит натрия (371 мг, 1,81 ммоль) растворяли в H_2O (2 мл) при комнатной температуре, и затем добавляли раствор третбутил (E)-4-(3-(5-карбамоил-2-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)амино)-3-нитрофенокси)пропил)пиперазин-1-карбоксилата (296 мг, 0,362 ммоль) и гидроксид аммония (0,486 мл, 3,62 ммоль) в 5 мл МеОН. Реакционную смесь выдерживали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем реакционную смесь фильтровали и фильтрат частично концентрировали для удаления

МеОН. Полученную желтую водную смесь затем экстрагировали ЕtOAc 3 раза, органические экстракты объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества (114 мг, выход 40%). ¹H ЯМР (400 МГц, метанол- 40%) врем 7,60 (д, 40%) ги, 40%) дето гоединения в виде желтого (д, 40%) вещества (114 мг, выход 40%). 40% (д, 40%) ги, 40% (д, 40%) ги, 40% (д, 40%) ги, 40% (д, 40%) ги, 40%) ги, 40% (д, 40%) ги, 40%) ги, 40% (д, 40%) ги, 40%) ги, 40%0 ги, 40%1 ги, 40%1 ги, 40%2 ги, 40%3 ги, 40%4 ги, 40%5 ги, 40%6 г

Стадия 4: трет-бутил (E)-4-(3-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-7-ил) окси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат

Трет-бутил (E)-4-(3-(3-амино-5-карбамоил-2-((4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) амино) фенокси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат (114 мг, 0,145 ммоль) растворяли в ДМФА (10 мкл) при 0°С, и затем добавляли 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонилизотиоцианат (0,362 мл, 0,145 ммоль). Реакционную смесь выдерживали при 0°С в течение 15 мин, затем к реакционной смеси добавляли ТЕА (0,050 мл, 0,362 ммоль) и ЕDC (33,3 мг, 0,174 ммоль). Реакционную смесь выдерживали при комнатной температуре в течение 16 ч. Затем реакционную смесь добавляли в перемешиваемый насыщенный раствор NaHCO3 (водный).

Полученный белый осадок собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (103 мг, выход 75%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод K): время удерживания=0,82 мин, $[M+H]^+=950,5$.

Пример 37

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-(пиперазин-1-ил) пропокси)-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1Н-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

5: трет-бутил (E)-4-(3-((5-карбамоил-1-(4-(5- κ арбамоил-2- $(1-9\tau$ ил-3-ме τ ил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил)окси) пропил) пиперазин-1-карбоксилат (103 мг, 0,109 ммоль) растворяли в MeOH (2 мл) и DCM (2 мл), затем добавляли HCl (4H раствор в 1,4-диоксане) (0,271 мл, 1,085 ммоль). Реакционную смесь выдерживали при комнатной температуре в течение 16 ч. Затем к реакционной смеси добавляли ДМСО (2 мл) и эту смесь фильтровали и фильтрат концентрировали и очищали ВЭЖХ (колонка XSELECT CSH C18, 150 мм×30 мм, внутренний диаметр упаковки 5 мкм, 30%-85% 10 мМ бикарбоната аммония в воде с ацетонитрилом). Чистые фракции после ВЭЖХ объединяли и частично концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде белого осадка (25 мг, выход 27%). ¹H ЯМР (400 МГц, метанол- d_4) δ ppm 7,57 (д, J=16,48 Γ ц, 2H), 7,14-7,30 (м, 2H), 6,50-6,70 (м, 2H), 5,81 (д, J=3,04 Γ ц, 2H), 4,99 (шир. с, 4H), 4,50-4,69 (м, 4H), 3,86 (т, J=5,70 Γ_{H} , 2H), 3,69 (c, 3H), 2,81 (T, J=4,69 Γ_{H} , 4H), 2,32-2,36 (M, 6H), 2,20 (д, J=12,93 Гц, 6H), 1,70 (шир.с, 2H), 1,25-1,45 (м, 6H), ЖX-MC (ЖX-MC метод K): время удерживания=0,67 мин,

 $[M+H]^{+}=849,8.$

Пример 38

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-7-этокси-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид

38 Пример получить согласно способу 20 ОНЖОМ модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: (E)-1-(4-((2-амино-4-карбамоил-6-(3-морфолинопропокси) фенил) амино) бут-2ен-1-ил) 7-этокси-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид (46 0,065 $M\Gamma$, ммоль) растворяли в ДМ Φ А (655 мкл) при 0 $^{\circ}$ С, и затем добавляли 1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбонилизотиоцианат (196 мкл, 0,079 ммоль). Реакционный раствор выдерживали при 0°С в течение 15 мин, затем добавляли EDC (15,06 мг, 0,079 ммоль) и ТЕА (22,81 мкл, 0,164 и реакционный раствор выдерживали ммоль) при комнатной температуре. Через 16 ч реакционную смесь концентрировали и желтый остаток очищали ВЭЖХ (колонка XSELECT CSH C18, 150 мм×30 мм, внутренний диаметр упаковки 5 мкм, 15%-55% 10 мМ бикарбоната аммония в воде с ацетонитрилом). Целевые фракции объединяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (19,2 мг, выход 34%). ¹H ЯМР (400 МГц, метанол- d_4) δ ppm 7,62 (д, J=1,27 Гц, 1H), 7,58 (д, J=1,27 Γ ц, 1H), 7,24 (д, J=1,27 Γ ц, 1H), 7,20 (д, J=1,27 Γ ц, 1H), 6,64 (c, 1H), 6,62 (c, 1H), 5,78 (μ , J=3,30 μ , 2H), 5,01 (μ , J=2,79

Гц, 4H), 4,63 (кв, J=7,10 Гц, 4H), 3,86-4,08 (м, 6H), 3,69-3,81 (м, 2H), 3,37 (шир.с, 2H) 3,16-3,23 (м, 2H), 2,97 3,13 (м, 2H), 2,23 (с, 6H), 1,96-2,04 (м, 2H), 1,39 (т, J=7,10 Гц, 6H), 1,15 (т, J=6,97 Гц, 3H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод К): время удерживания=0,76 мин, [М+H]+=864,5.

Пример 39

(E) -1- (4- (5-Карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7- (3- (диметиламино) пропокси) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид дигидрохлорид

пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (150 мг, 0,184 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (0,20 мл, 1,435 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С. При этой температуре добавляли метансульфонилхлорид (42,0 мг, 0,367 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при этой температуре в течение 1 ч, затем добавляли еще 1 экв метансульфонилхлорида (21,0 мг, 0,183 ммоль), и реакцию продолжали при 0° С в течение 1 ч. Затем к реакционной смеси добавляли K_2CO_3 (127 мг, 0,918 ммоль) с последующим добавлением 1 мл диметиламина (2 М раствор в ТГФ, 2,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°C в герметично закрытой пробирке в течение 2 ч, затем давали охладиться до комнатной температуры и неочищенное вещество очищали ВЭЖХ с разделением по массе. Анализ ВЭЖХ проводили на

колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: A=10 мМ бикарбонат аммония в H_2O , доведенный аммиаком до pH 10, B=MeCN B%:15-55. Собирали желаемые пики MW. Растворитель удаляли, и остаток растворяли в 1 мл MeOH. Добавляли 4 H раствор HCl в диоксане (1 мл). Раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. Удаляли растворитель и твердое вещество промывали этиловым эфиром (5 мл) с получением указанного в заголовке соединения (76 мг, 0,082 ммоль, выход 44,7%). 1 Н ЯМР (ДМСО- d_{6} , 600 МГц): δ ppm 12,89 (шир.с, 2H), 10,18-10,41 (м, 1H), 7,96-8,04 (м, 2H), 7,66 (д, J=10,0 Γ ц, 2H), 7,35-7,41 (м, 2H), 7,28-7,35 (м, 2H), 6,53 (д, J=2,8 Гц, 2H), 5,82 (дт, J=15,5, 5,3 Гц, 1H), 5,71 (дт, J=15,4, 5,6 Гц, 1Н), 4,85-4,98 (м, 4Н), 4,52 (квинт, Ј=6,5 Гц, 4Н), 3,96-4,04 (M, 2H), 3,70 (C, 3H), 3,00-3,09 (M, 2H), 2,66 (π , J=4,8 Γ ц, 6H), 2,11 (д, J=4,4 Γ ц, 6H), 1,85-2,03 (м, 2H), 1,20-1,32 (м, 6H); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,67 мин, $[M+H]^{+}=808,5.$

Пример 40

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-(метиламино)пропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол 5-карбоксамид дигидрохлорид

К раствору (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (100 мг, 0,122 ммоль) добавляли ТЕА (0,102 мл, 0,734 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С. Добавляли

метансульфонилхлорид (28,0 мг, 0,245 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч, затем добавляли еще 1 экв MsCl, и реакцию продолжали при 0°С в течение 2 ч. Затем к реакционной смеси добавляли K_2CO_3 (85 мг, 0,612 ммоль), с последующим добавлением 1 мл метанамина (2 М раствор в $T\Gamma\Phi$, 2,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°С в герметично закрытой пробирке в течение 2 ч, затем реакционной смеси давали охладиться до комнатной температуры и фильтровали. Сырой фильтрат очищали ВЭЖХ с разделением по массе. Анализ ВЭЖХ колонке XSELECT SCH C18. проводили на Элюенты: A=10Мм бикарбонат аммония в H_2O , доведенный аммиаком до pH 10, B=MeCN В%: 15-55. Собирали желаемые пики МW и удаляли растворитель. Вещество растворяли в 2 мл МеОН и добавляли 1 мл 4 Н раствора HCl в диоксане. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 15 мин, затем концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (33 мг, 0,037 ммоль, выход 30,2%). ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,90 (шир.с, 1H), 8,79 (шир.с, 2H), 8,03 (шир.c., 2H), 7,66 (д., J=7,10 Гц. 2H), 7,26-7,48 (м., 4H), 6,52 (с, 2H), 5,68-5,90 (м, 2H), 4,92 (дд, J=17,24, 4,06 Γ ц, 4H), 4,52 (KB, J=6,76 Γ U, 4H), 4,09 (T, J=5,58 Γ U, 2H) 3,73 (C, 3H), 2,90 (д, J=5,58 Γ ц, 2H), 2,46 (τ , J=5,32 Γ ц, 3H) c, 6H), 1,88-2,01 (м, 2Н), 1,27 (т, Ј=6,97 Гц, 6Н); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,66 мин, $[M+H]^+=794,4$.

Пример 41

(E) -7- (3-Аминопропокси) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид дитрифторацетат

К раствору пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида дигидрохлорида (100 мг, 0,117 ммоль) добавляли ТЕА (0,049 мл, 0,351 ммоль). Раствор охлаждали ДО 0°C. Добавляли метансульфонилхлорид (0,014 мл, 0,176 ммоль) и реакционную смесь оставляли подогреваться до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Затем добавляли еще 0,5 экв MsCl и перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, 0,5 затем добавляли еще экв MsCl И реакционную перемешивали еще 1 ч. Затем к реакционной смеси добавляли K_2CO_3 (81 мг, 0,586 ммоль) с последующим добавлением 7 М раствора аммиака в МеОН (0,177 мл, 1,171 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в герметично закрытой пробирке в течение ночи. Затем реакционную смесь фильтровали и сырой фильтрат очищали ВЭЖХ с разделением по массе с получением указанного в заголовке соединения (15,6 мг, 13,2%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: $A=H_2O$ (0,1% $T\Phi K$), B=MeCN (0,1% ТФК) В%: 15-55. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,86 (шир. с, 1H), 7,99 (шир.с, 2H), 7,76 (шир.с, 2H), 7,65 (дд, J=6,21, 0,89 Γ ц, 2H), 7,40 (шир.с, 2H), 7,28-7,36 (м, 2H), 6,51 (д, J=8,87 Γ ц, 2H), 5,77-5,88 (м, 4H), 4,91 (дд, J=9,50, 4,44 Γ ц, 4H), 4,43-4,59 (м, 4H), 4,10 (т, J=5,96 Гц, 2H), 3,72 (с, 3H) 2,83-2,97 (м, 2H), 2,11 (д, J=5,07 Гц, 6H), 1,90 (квинт, J=6,40 Гц, 2Н), 1,26 (тд, Ј=7,10, 4,82 Гц, 6Н) ; ЖХ-МС метод К: время

удерживания=0,65 мин, $[M+H]^+=780,5$.

Пример 42

(E)-1-(4-(5-Kapбaмоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7-(3-(3-гидроксипирролидин-1-ил) пропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2--(1-этил-3-метил-1H-пиразол-<math>5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

пиразол-5-карбоксамидо) -7- (3-гидроксипропокси) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида дигидрохлорида (100 мг, 0,117 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (71,1 мг, 0,703 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С. При этой температуре добавляли метансульфонилхлорид (26,8 мг, ммоль). Реакционную смесь перемешивали при этой температуре в течение 45 мин. Затем добавляли еще 1 экв MsCl (13,5 мг), продолжали перемешивать при 0°С в течение 2 Затем добавляли K₂CO₃ (97 $M\Gamma$, 0,703 ммоль) реакционной смеси последующим добавлением пирролидин-3-ола (102 мг, 1,17 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°C в герметично закрытой пробирке в 1 ч, затем реакционной течение смеси давали охладиться ДО комнатной температуры И реакционную фильтровали. Сырой фильтрат очищали ВЭЖХ с разделением по массе с получением указанного в заголовке соединения (56,6 мг, 0,063 ммоль, выход 54,0%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: A=10 мМ бикарбонат аммония в H_2O , доведенный аммиаком до pH 10, B=MeCN B%: 15-55. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ

ррм 12,84 (шир. с, 2H) 7,92-8,06 (м, 2H) 7,61-7,69 (м, 2H) 7,23-7,44 (м, 4H), 6,46-6,61 (м, 2H), 5,72-5,96 (м, 2H), 4,91 (дд, Ј=13,05, 4,18 Гц, 4H), 4,67 (шир.с, 1H), 4,52 (кв, Ј=7,18 Гц, 4H), 4,12 (шир. с, 1H), 3,97 (т, Ј=5,96 Гц, 2H), 3,35 (шир.с, 2H), 2,54-2,65 (м, 1H), 2,33-2,47 (м, 4H), 2,26 (шир.с, 2H), 2,12 (д, Ј=8,36 Гц, 6H) 1,81-1,96 (м, 1H) 1,60-1,76 (м, 2H) 1,46 (дд, Ј=8,24, 4,69 Гц, 1H), 1,19-1,37 (м, 6H); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,72 мин, [М+H] +850,9.

Пример 43

(E)-1-((E)-4-((E)-5-Карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-(4-(2-гидроксиэтил) пиперазин-1-ил) пропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2 -((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имин)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N \\
N & N$$

раствору (Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (80 мг, 0,098 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (0,136 мл, 0,979 ммоль) при комнатной температуре. Раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 15 мин, затем при этой температуре добавляли метансульфоновый ангидрид (51,1 мг, 0,294 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при мин. температуре в течение 45 Затем к реакционной добавляли K_2CO_3 (200 мг, 1,447 ммоль) с последующим добавлением 2-(пиперазин-1-ил) этан-1-ола (127 мг, 0,979 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°C в герметично закрытой пробирке в

течение 1 ч и при 50°С в течение ночи, затем реакционной смеси давали охладиться до при комнатной температуры и фильтровали. Сырой фильтрат ВЭЖХ с разделением по массе. Собирали желаемые пики МW. Удаляли растворитель с получением указанного в заголовке соединения (45,1 мг, 0,051 ммоль, выход 51,6%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: A=10 мМ бикарбонат аммония в H_2O , доведенный аммиаком до pH 10, B=MeCN B%: 15-55. 1H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (шир.с, 2H), 7,98 (шир.с, 2H), 7,61-7,71 (м, 2H), 7,21-7,45 (м, 4H) 6,47-4,65 (м, 4H), 4,34 (шир. c, 1H), 3,91 (т, J=5,96 Гц, 2H), 3,70 (с, 3H), 3,44 (кв, J=6,08 Гц, 2H), 2,18-2,93 (м, 10H), 2,14 (с, 3H) 1,57-1,70 (м, 2H), 1,29 (кв, J=7,10 Гц, 6H); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,66 мин, $[M+H]^{+=}893$,4.

Пример 44

(E)-1-((E)-4-((E)-5-Карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-(3-(3-(7идроксиметил) морфолино) пропокси) -2, 3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид дитрифторацетат

К раствору (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (100 мг, 0,122 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (0,20 мл, 1,435 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С и добавляли метансульфонилхлорид (28,0 мг, 0,245 ммоль) при этой

температуре. Реакционную смесь перемешивали при этой температуре в течение 1 ч. Затем добавляли еще 1 экв MsCl, продолжали перемешивать при 0°С еще 3 ч. Затем к реакционной смеси добавляли K_2CO_3 (85 мг, 0,612 ммоль) с последующим добавлением морфолин-3илметанола (86 мг, 0,734 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в герметично закрытой пробирке в течение ночи, затем реакционной смеси давали охладиться до комнатной температуры и фильтровали. Сырой фильтрат ВЭЖХ с разделением по массе с получением указанного в заголовке соединения (13,1 мг, 9,66%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: $A=H_2O$ (0,1% ТФК), B=MeCN (0,1% ТФК) В%: 15-55. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО d_6) δ ppm 12,49-13,47 (м, 1H), 9,64 (шир.с, 1H), 7,99 (д, J=9,89 Γ ц, 2H), 7,67 (д, J=7,60 Γ ц, 2H), 7,40 (шир. с, 2H), 7,31 (д, $J=8,11 \Gamma \mu$, 2H), 6,54 (μ , $J=1,77 \Gamma \mu$, 2H), 5,70-5,85 (μ , 2H) 5,01 (M, 6H), 4,54 $(ДД, J=6,72, 3,68 <math>\Gamma Ц, 4H)$ 3,84-4,13 (M, 5H) 3,73-3,81 (M, 1H) 3,54-3,66 (M, 2H) 3,43 (M, (M, 5H), 2,12; ЖX-MC метод К: время удерживания=0,72 мин, $[M+H]^{+}=880,5$.

Пример 45

(E)-1-((E)-4-((E)-5-Карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H- бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-(3-(этил(2- метоксиэтил) амино) пропокси) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбонил) имин) -2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

К раствору (E) -1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-

карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (100 мг, 0,122 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (0,171 мл, 1,224 ммоль) при комнатной температуре. При этой температуре добавляли метансульфоновый ангидрид (42,6 мг, 0,245 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при этой температуре в течение 1 ч. Затем добавляли еще 1 экв метансульфонового ангидрида, продолжали перемешивать при комнатной температуре в течение 30 мин. Затем к реакционной смеси добавляли K_2CO_3 (169 1,224 ммоль), с последующим добавлением N-этил-2метоксиэтан-1-амина (126 мг, 1,224 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°С в герметично закрытой пробирке, затем реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры фильтровали. Сырой фильтрат очищали ВЭЖХ с разделением по массе инжектирования). Собирали желаемые пики MWрастворитель с получением указанного в заголовке соединения (21,1 мг, 0,024 ммоль, выход 19,52%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: A=10 мМ бикарбонат аммония в $\rm H_2O$, доведенный аммиаком до pH 10, B=MeCN B%: 15-55. $^1\rm H$ ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,81 (шир.с, 2H), 7,98 (шир.с, 2H), 7,59-7,71 (M, 2H), 7,24-7,42 (M, 4H) 6,46 (M, 2H), 5,75-5,94 (M, 2H), 4,92 (дд, J=16,73, 4,06 Гц, 4H), 4,47-4,42 (м, 4H), 3,96 (т, J=5,83 $\Gamma \mu$, 2 H), 3,72 (c, 3H) 3,24 (π , J=6,08 $\Gamma \mu$, 2H) 3,11 (c, 3H), 2,41 (т, J=5,96 Γ ц, 4H), 2,34 (кв, J=7,10 Γ ц, 2 H), 2,12 $(д, J=10,39 \Gamma ц, 6H), 1,55-1,66 (м, 2H), 1,29 (кв, J=7,10 <math>\Gamma ц, 6H)$ 0,82 (т, J=6,97 Гц, 3Н); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,69 MиH, $[M+H]^+=866,4$.

Пример 46

(E)-1-((E)-4-((E)-5-Карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-(4-(2-метоксиэтил) пиперазин-1-ил) пропокси) -2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид тритрифторацетат

К (E) -1 - (4 - (5 - карбамоил - 2 - (1 - этил - 3 - метил - 1 H раствору пиразол-5-карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси) -1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамида гидрохлорида (100 мг, 0,122 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли ТЕА (0,171 мл, 1,224 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С. При этой температуре добавляли метансульфоновый ангидрид (42,6 мг, 0,245 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при этой температуре в ч. Добавляли еще один течение 1 ЭКВ MsCl, продолжали перемешивать при 0°С в течение 2 ч. Затем добавляли K_2CO_3 (85 мг, ммоль) с последующим добавлением 1-(2-метоксиэтил) $(176 \, \text{Mr},$ 1,224 ммоль) пиперазина и реакционную перемешивали при 50°C в герметично закрытой пробирке в течение ночи. Реакционную смесь затем охлаждали до комнатной температуры и фильтровали. Сырой фильтрат ВЭЖХ с разделением по массе. Собирали желаемые пики MW и удаляли растворитель с получением указанного в заголовке соединения (39,6 мг, 0,032 ммоль, выход 25,9%). Анализ ВЭЖХ проводили на колонке XSELECT SCH C18. Элюенты: $A=H_2O$ (0,1% $T\Phi K$), B=MeCN (0,1% $T\Phi K$) B%: 15-55. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,90 (шир.с, 2H) 8,00 (д, J=9,89 Гц, 2H) 7,66 (с, 2H), 7,40 (д, J=4,06 Гц, 2 H), 7,22-7,35 (м, 2H), 6,53 (д, J=4,06 Γ ц, 2H), 5,70-5,89 (м, 2H), 4,91 (дд, J=9,63, 4,56 Гц, 4Н), 4,53 (дд, J=7,10, 3,55 Гц, 6Н), 3,94-4,04 (м, 3Н), 3,70 (c, 3H), 3,60 (π , J=4,06 Γ μ , 2H) 3,31 (c, 3H), 3,09-3,25, 5H), 2,86 (шир.с, 4H), 2,12 (д, J=5,07 Γ Ц, 6H) 1,74-1,88 (м, 2H) 1,28 (тд, Ј=7,10, 3,30 Гц, 6Н); ЖХ-МС метод К: время

удерживания=0,66 мин, $[M+H]^+=907,4$.

Пример 47

8-Этил-23-((4-метоксибензил) (метил) амино)-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3-карбоксамид

Стадия 1: 3-фтор-N-(4-метоксибензил)-N-метил-2-нитроанилин

Раствор 1-(4-метоксифенил)-N-метилметанамина (5,23 г, 34,6)ммоль) в CHCl $_3$ (20 мл) добавляли к перемешиваемому раствору 1,3дифтор-2-нитробензола (5,5 г, 34,6 ммоль) и ТЕА (5,78 мл, 41,5 ммоль) в CHCl $_3$ (250 мл) при комнатной температуре в атмосфере N_2 . Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин и затем нагревали до 50°C в течение ночи. Добавляли насыщенный NaHCO₃, отделяли органический слой, водный экстрагировали DCM, и объединенные экстракты промывали насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (0-12% ЕtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения (8,5 г, 29,3 ммоль, выход 85%) в виде оранжевого масла. 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 7,29-7,34 (M, 1H) 7,20 $(Д, J=8,28 \Gamma Ц, 2H)$, 6,86-6,93 (M, 3H), 6,78 (Д, 3H)J=8,78 Γ_{H} , 1H) 4,29 (c, 2H), 3,82 (c, 3H), 2,80 (c, 3H); XX-MC(XX-MC метод D): время удерживания=1,28, $[M+H]^+=120,5$.

Стадия 2: трет-бутил (4-((3-((4-метоксибензил) (метил) амино) -2-нитрофенил) амино) бутил) карбамат

К раствору 3-фтор-N-(4-метоксибензил)-N-метил-2-нитроанилина (8,5 г, 29,3 ммоль) в N,N-диметилфирмолиде (ДМФА) (60 мл) добавляли трет-бутил(4-аминобутил) карбамат (8,27 г, 43,9 ммоль) при комнатной температуре и смесь перемешивали в течение 10 мин; Затем добавляли K_2CO_3 (8,09 г, 58,6 ммоль) и смесь перемешивали при 80° С в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли EtOAc (200 мл) и последовательно промывали водой (300 мл), 5% раствором LiCl и насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и полученный остаток очищали

колоночной хроматографией на силикагеле (0-30% EtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения (10,68 г, 23,29 ммоль, выход 80%) в виде красного масла. 1 Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ррт 7,09-7,28 (м, 3H), 6,87 (д, J=7,53 Гц, 2H), 6,40 (шир.с, 1H), 6,29 (д, 7,03 Гц, 1H), 4,57 (шир. c, 1H), 4,32 (шир.с, 2H), 3,81 (с, 3H), 3,11-3,30 (м, 4H), 2,77 (шир.с, H) 1,67-1,79 (м, 2H) 1,55-1,67 (м, 2H) 1,47 (с, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,37, [М+H] $^{+}$ =459,2.

Стадия 3: трет-бутил (4-((2-амино-3-((4-метоксибензил) (метил) амино) фенил) амино) бутил) карбамат

(4,66 г, 71,3 ммоль) добавляли порциями Цинк перемешиваемому раствору трет-бутил (4-((3-((4-метоксибензил) (метил) амино) -2-нитрофенил) амино) бутил) карбамата (10,9 г, 23,77 ммоль) в уксусной кислоте (200 мл). Смесь перемешивали в течение 3 ч и добавляли еще одну порцию цинка (4,66 г, 71,3 ммоль). Смесь перемешивали еще 30 мин. Твердое вещество отфильтровывали и фильтрат концентрировали в вакууме. Остаток растворяли в DCM (200 мл), промывали 15% раствором K_2CO_3 и насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и затем концентрировали в вакууме с получением указанного заголовке соединения (9,95 г, 23,22 ммоль, выход 98%) в виде коричневой пены, которую использовали на следующей стадии без очистки. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,24 (д, J=8,53 Гц, 2H), 6,85 (π , J=8,28 Γ μ , 2H), 6,66-6,73 (M, 1H), 6,57-6,63, 1H), 6,47 (д, J=7,78 Гц, 1H), 3,90 (с, 2H) 3,78 (с, 3H), 3,13 (дт, J=13,30, 6,65 Γ ц, 4H), 2,53 (с, 3H), 1,58-1,76 (м, 4H) 1,45 (с, 9H). XX-MC (XX-MC метод D): время удерживания=1,00, [M+H]⁺= 429,2.

Стадия 4: трет-бутил (4-(2-амино-4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) карбамат гидробромид

трет-Бутил (4-амино-3-((4-метоксибензил) (метил) амино) фенил) амино) бутил) карбамат (9,95 г, 23,22 ммоль) растворяли в метаноле (80 мл), добавляли цианогенбромид (4,64 мл, 23,22 ммоль). Смесь 18 Ч при комнатной температуре, перемешивали в течение концентрировали в вакууме до примерно 1/4 исходного объема и добавляли MeCN (50 мл) и толуол (50 мл). Смесь концентрировали досуха и высушивали в вакууме в течение 16 ч с получением заголовке соединения (12,54 г, количественный указанного в выход) в виде темно-коричневого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,04, $[M+H]^+=454,2$.

Стадия 5: этил 4-(5-(5-((1-(4-((трет-бутоксикарбонил) амино) бутил) -4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Смесь 1-(5-(5-(9токсикарбонил)-1-этил-3-метил-1Н-пиразол-4ил) пентил) -3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоты (1 г, 2,66 ммоль), трет-бутил (4-(2-амино-4-((4-метоксибензил)(метил))амино) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) карбамата гидробромида (1,704 г, 3,19 ммоль), ТЕА (1,111 мл, 7,97 ммоль), ЕДС (0,622 г, и HOBt (0,610 г, 3,98 ммоль) в 3,45 ммоль) NMP(25 мл) перемешивали течение ночи при комнатной температуре в В атмосфере азота. Реакционную смесь разбавляли ЕtOAc (100 мл), промывали насыщенным раствором NaHCO3, 5% раствором LiCl и насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (0-45% EtOAc в DCM) с получением указанного в заголовке соединения (1,3 г, 1,601 ммоль, выход 60,3%) в виде розового твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод E): время удерживания=1,56, $[M+H]^+=812,6$.

Стадия 6: этил 4-(5-(5-((1-(4-аминобутил)-4-((4-метоксибензил) (метил) амино)-1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил)
-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксилат дигидрохлорид

HCl (2,232 мл, 8,93 ммоль) раствор добавляли 4-(5-(5-((1-(4-((Tperперемешиваемому раствору Π NTE бутоксикарбонил) амино) бутил) -4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксилата (1,45)1,786 ммоль) в метаноле (15 мл). Смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере азота. Реакционную смесь концентрировали в вакууме примерно до 1/5 исходного объема и добавляли MeCN (10 мл) и толуол (10 мл). Смесь концентрировали высушивали в вакууме с получением указанного заголовке соединения (1,45 г, 1,792 ммоль, выход 100%) в виде оранжево-красного твердого вещества, которое использовали на следующей стадии без очистки. Предположительно количественный ЖХ-МС (XX-MC E): время удерживания=1,19, выход. метод $[M+H]^{+}=712,6.$

Стадия 7: этил 4-(5-(5-((1-(4-((4-карбамоил-2-нитрофенил) амино)бутил)-4-((4-метоксибензил) (метил)амино)-1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

К раствору RNTE 4-(5-(5-(1-(4-аминобутил)-4-((4метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксилата дигидрохлорида (100 мг, 0,124 ммоль) в ДМСО (1 мл) добавляли ТЕА (0,086 мл, 0,618 ммоль) с последующим добавлением 4-фенил-3-нитробензамида (22,76 мг, 0,132 ммоль) и смесь перемешивали идп 70°С в течение ночи. Реакционную смесь трижды экстрагировали EtOAc, разбавляли водой, промывали насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали флэш-хроматографией силикагеле (смесь EtOH/EtOAc 0-5%) с получением указанного в заголовке соединения (74 мг, 0,084 ммоль, выход 68,3%) в виде желтого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 8,69 (с, 1H) 7,91 (д, J=9,03 Γ ц, 1H), 7,18-7,31 (м, 3H) 7,09 (д, J=8,03 $\Gamma_{\rm H}$, 1 H), 6,96 (π , J=9,04 $\Gamma_{\rm H}$, 1H), 6,82-6,92 (M, 3H), 6,66 (c, 1H), 4,65 (τ , J=6,53 Γ μ , 2H), 4,20-4,43 (M, 8H), 3,76 (c, 3H), 3,48 (π , J=6,27 Γ μ , 2H), 2,88 (c, 3H), 2,59 (π , J=7,40 Гц, 2H), 2,21 (c, 3H), 2,11 (c, (м, 2H) 1,22-1,55 (м, 2H), 1,22-1,35 (м, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод Е): время удерживания=1,41, $[M+H]^{+}=877,5.$

Стадия 8: этил 4-(5-(5-((1-(4-карбамоилфенил) амино) бутил)-4 -((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

(0,240)3,66 ммоль) Γ , добавляли имкидаоп перемешиваемому раствору этил 4-(5-(5-(1-(4-(4-карбамоил-2нитрофенил) амино) бутил) -4-((4-метоксибензил)(метил) амино) -1Hбензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксилата (1,07 Γ, 1,221 ммоль) в уксусной кислоте (10 мл). Смесь перемешивали в течение 30 мин и добавляли еще одну порцию цинка (0,240 г, 3,66 Смесь перемешивали 30 мин, ммоль). еще твердое вещество отфильтровывали и фильтрат концентрировали в вакууме. Остаток растворяли в DCM (50 мл) и промывали 15% раствором K_2CO_3 и затем насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na_2SO_4 фильтровали И затем концентрировали вакууме получением указанного в заголовке соединения (1, 16)Γ, ммоль) в виде коричневой пены, которую использовали на следующей стадии без очистки. Предположительно количественный выход. ЖХ-МС (XX-MC метод E): время удерживания=1,29, $[M+H]^+=847,6$.

Стадия 9: этил 4-(5-(5-((1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо [d]имидазол-1-ил)бутил)-4-((4-метоксибензил) (метил)амино)-1H-бензо [d]имидазол-2-ил) карбамоил)-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилат

Этил 4-(5-(5-((1-(4-((2-амино-4-карбамоилфенил) амино) бутил) -4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо[d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Нпиразол-5-карбоксилат (1,03 г, 1,277 ммоль) растворяли метаноле (5 мл) и добавляли цианогенбромид (0,243 мл, 1,217 ммоль). Смесь перемешивали в течение 18 ч при комнатной смесь температуре. Реакционную концентрировали, растворяли в 10% растворе МеОН в DCM (100 мл) и промывали 10% раствором K_2CO_3 и насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали флэш-хроматографией на силикагеле (2M раствор NH₃ в смеси МеОН/DCM 0-10%) с получением указанного в заголовке соединения (870 мг, 0,999 ммоль, выход 82%) в виде светло-фиолетовой пены. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,75 (с, 1H), 7,55 (д, J=8,28 Γ ц, 1H), 7,18-7,99 (м, 3H), 7,15 (д, J=8,28 Γ ц, 1H), 7,00 (д, J=8,28 $\Gamma_{\rm H}$, 1H), 6,81-6,93 (M, 3H), 6,65 (C, 1H), 4,62 (T, J=6,65 Γ ц, 2H), 4,19-4,41 (м, 8H) 4,03-4,13 (м, 2 H), 3,75 (с, 3H), 3,37 (c, 1H), 2,88 (c, 3H) 2,58 (τ , J=7,40 Γ μ , 2H), 2,24 (c, 3H) 2,10 (c, 3H), 1,77-2,00 (M, 6H), 1,42-1,54 (M, 2H), 1,27 (T, J=7,03 Гц, 9H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод E): время удерживания=1,20, $[M+H]^{+}=872,5.$

Стадия 10: 4-(5-(5-((1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бутил) -4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1- этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновая кислота

К суспензии этил 4-(5-(5-((1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил) <math>-4-((4-метоксибензил) (метил) амино) - 1H-бензо[d]имидазол-2-ил) карбамоил) <math>-3-метил-1H-пиразол-1-ил)

пентил) -1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксилата (870 мг, 0,999 ммоль) в метаноле (8 мл) добавляли NaOH (4,99 мл, 4,99 ммоль) и полученный прозрачный гомогенный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Добавляли метанол (8 мл) последующим добавлением по каплям 1 М раствора НС1 (5 мл). Смесь концентрировали для удаления большей части метанола и добавляли воду. Частицы отфильтровывали, промывали водой, высушивали на воздухе и затем высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (782 мг, 0,928 ммоль, выход 93%) в виде светло-розового твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 7,83 (шир.с, 1H), 7,71 (с, 1H), 7,53 (д, J=8,07 Гц, 1H), 7,01-7,22 (м, 7H) 6,84 (д, J=8,31 Гц, 2H), 6,67 (шир. с, 1H), 4,42 (шир. с, 2H), 4,34 (кв, J=7,09 Гц, 2H), 4,12 (шир.с, 2H), 3,97-4,06 (M, 2H), 2,85 (C, 3H), 2,52-2,56 (M, 2H), 2,15 (C, 3H), 2,04 (с, 3H), 1,81 (шир.с, 2 H) 1,70 (д, J=6,36 Γ ц, 4H), 1,34-1,46 (м, 2H), 1,14-1,27 (м, 6H). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод E): время удерживания= $1,02, [M+H]^{+}=843,5.$

Пример 47

8-Этил-23-((4-метоксибензил) (метил) амино)-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3-карбоксамид

Раствор 4-(5-(5-((1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бутил) -4-((4-метоксибензил) (метил) амино) -1H-бензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1- этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (200 мг, 0,377 ммоль) в ДМФА (5 мл) медленно добавляли (8 ч) шприцевым насосом

к смеси 1H-бензо[d][1,2,3]триазол-1-ола (64,1 мг, 0,475 ммоль), DMAP (2,90 мг, 0,024 ммоль) и EDC (68,2 мг, 0,356 ммоль) в ДМФА (5 мл) при 60°C в атмосфере азота. Реакционную смесь перемешивали еще 24 ч, концентрировали в вакууме и остаток растворяли в 10%растворе MeOH в DCM. Добавляли насыщенный водный раствор NaHCO3 и смесь экстрагировали 10% раствором МеОН в DCM. Объединенные экстракты промывали насыщенным раствором соли, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали, концентрировали и остаток очищали флэшхроматографией на силикагеле (2M раствор NH_3 в смеси MeOH/DCM 0-10%) с получением указанного в заголовке соединения (40 мг, 0,048 ммоль, выход 20,44%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,88 (c, 2H) 8,02 (д, J=1,47 Гц, 2H), 7,82 (д, J=8,56 Гц, 1H) 7,49-7,65 (м, 1 H), 7,38 (шир. с, 1Н), 7,20 (шир.с, 3Н), 6,85 (шир.с, 3Н), 6,50-6,64 (м, 1H), 4,54-5,18 (м, 3H) 4,48 (д, J=7,09 Γ ц, 2H), 4,20 (шир.с, 5Н), 3,71 (с, 3Н), 2,72-2,91 (м, 5Н), 2,18 (шир. с, 3Н), 1,77-1,97 (м, 6H), 1,49 (шир. с, 2H), 1,30 (т, J=7,09 Γ ц, 5H). ЖХ-МС (XX-MC метод D): время удерживания=1,18, $[M+H]^+=825,8$.

Примеры 48-50

Пример 48

8-Этил-10,18-диметил-23-(метиламино)-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3-карбоксамид

Pd-C (0,258 г, 0,242 ммоль) добавляли к раствору 8-этил-23-((4-метоксибензил) (метил) амино) -10, 18-диметил-7, 20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5] имидазо [1,2-а] бензо [4,5] имидазо [2,1-р] дипиразоло [5, 1-e:4', 3'-1] [1, 3, 6, 15, 17] пентаазациклогенэйкозин-3карбоксамида (2,0 г, 2,424 ммоль) в MeOH (20 мл) и DCM (20 мл). Колбу продували азотом, затем водородом и смесь перемешивали в атмосфере водорода. Через 8 ч Pd/C отфильтровывали и фильтрат концентрировали в вакууме с получением белого твердого вещества, которое промывали МеОН с получением указанного в заголовке соединения (1,25 г, 1,773 ммоль, выход 73,2%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,86 (шир. с, 1H) 12,53 (шир.с, 1H), 8,02 (шир.с, 1H), 7,99 (шир.с, H), 7,81 $(д, J=8,07 \Gamma ц, 1H), 7,58 (д, J=8,07 \Gamma ц, 1H), 7,34 (шир.с, 1H),$ 7,13 (τ , J=7,70 Γ μ , 1H), 6,83 π , J=7,82 Γ μ , 1H), 6,72 (π , J=4,16 Γ ц, 1H), 6,55 (с, 1H), 6,41 (д, J=7,83 Γ ц, 1H), 4,75 (шир.с, 2H), 4,48 (д, J=6,85 Гц, 2H), 4,22 (шир.с, 4H), 2,82 (д, J=3,91Гц, 5Н) 2,16 (шир.с, 3Н), 2,09 (шир.с, 3Н), 1,90 (шир.с, 4Н), 1,81 (шир. с, 2Н), 1,49 (шир.с, 2Н), 1,38 (шир. с, 2Н) 1,30 (т, J=6,85 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,01, $[M+H]^{+}=705,5.$

Пример 49

2-((3-Карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-23-ил) (метил) амино)-2-

оксоэтилацетат

2-Хлор-2-оксоэтилацетат (0,069 мл, 0,638 ммоль) добавляли к 8-этил-10, 18-диметил-23-(метиламино)-7, 20-диоксосуспензии 6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин3-карбоксамида (300 0,426 ммоль) в пиридине (5 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали и остаток растворяли в 10% растворе МеОН в DCM (100 мл) и промывали водой и насыщенным раствором соли. Органический слой высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали флэшхроматографией на силикагеле (2M раствор NH_3 в смеси MeOH/DCM 0-10%) с получением указанного в заголовке соединения (198 мг, 0,246 ммоль, выход 57,8%) в виде светло-розового твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 7,97 (с, 1H) 7,86 $(д, J=8,28 \Gamma ц, 1H)$ 7,59 $(д, J=6,78 \Gamma ц, 1H)$ 7,38-7,53 (M, 2 H), 7,34 (д, J=7,78 Гц, 1H), 6,60-6,75 (м, 1H), 4,76 (шир.с,2H), 4,48-4,60 (м, 3H), 4,31 (шир.с, 5H), 3,54 (шир.с, 1H), 3,36 (с, 2H), 2,89 (шир.с, 2H), 2,26 (шир.с, 3 H), 2,18 (с, 3H), 2,04 (шир.с, 6H), 1,96 (с, 1H), 1,88 (д, J=6,53 Гц, 2H) 1,60 (шир.с,2H), 1,33-1,49 (м, 5H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,94, $[M+H]^+=805,6$.

Пример 50

8-Этил-23-(2-гидрокси-N-метилацетамидо)-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3-карбоксамид

раствору 2-((3-карбамоил-8-этил-10, 18-диметил-7, 20диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5] имидазо [1,2-а] бензо [4,5] имидазо [2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-23-ил) (метил) амино) -2-оксоэтилацетата (132 мг, 0,164 ммоль) МеОН (4 мл) добавляли гидроксид лития (1,640 мл, 1,640 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре. Через 3 ч к суспензии добавляли 1,64 мл 1 M раствора HCl с получением прозрачного раствора. Большую часть МеОН удаляли в вакууме, добавляли воду и твердое вещество выделяли фильтрованием, промывали водой, высушивали на воздухе и затем высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (119 мг, 0,156 ммоль, выход 95%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,87 (c, 2H), 7,93-8,06 (м, 2H), 7,83 $(д, J=7,58 \Gamma ц, 1H), 7,50-7,71 (м, 2H), 7,35 (шир. с, 2H), 7,25$ $(д, J=7,09 \Gamma L, 1H), 6,56 (шир. с, 1H), 4,54-4,88 (м, 3H), 4,49$ (кв, J=7,01 Γ ц, 2 H), 4,24 (шир.с, 5H), 3,49-3,88 (м, 2H), 3,22 (шир.с, 2Н), 2,82 (шир., 2Н), 2,16 (шир.) 2,10 (с, 3Н) 1,69-2,02 (м, 6H) 1,50 (шир. с, 2H) 1,31 (т, Ј=7,09 Гц, 5H); ЖХ-МС метод D: время удерживания=0,88 мин, $[M+H]^+=763,6$.

Пример 51

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(2-(тетрагидро-2Н-пиран-4-ил) этокси) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

51 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 14 модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: смесь 4-(2-бромэтил) тетрагидро-2H-пирана (12,54 мг, 0,065 ммоль), (Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -7-гидрокси-1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамида (45 мг, 0,065 ммоль) и карбоната калия (22,44 мг, 0,162 ммоль) нагревали в течение 3 ч при 85°C в ДМСО (650 мкл) и (650 мкл), затем охлаждали. Остаток очищали обращеннофазовой хроматографией (5-50% в 0,1% ТФК в МеСМ до 0,1% $T\Phi K$ в воде, колонка Phenomenex Eclipse C18, 50 мм \times 30 мм, 20-мин градиент). Чистые фракции распределяли между EtOAc и водным насыщенным бикарбонатом натрия, отделяли органический слой, высушивали над сульфатом натрия и выпаривали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (8 мг, выход 15,3%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (ДМСО- d_6 , 600 МГц): δ ppm 12,83 (шир.с, 2H), 7,97-8,00 (м, 1H), 7,93 (шир.с, 2H), 7,69 $(дд, J=8,4, 1,5 \Gamma ц, 1H), 7,63 (с, 1H), 7,41 (д, J=8,3 Г ц, 1H),$ 7,33 (шир.д, J=11,4 Γ ц, 2H), 7,29 (с, 1H) 6,55 (с, 1H), 6,52 (с, 1H), 5,96-6,02 (м, 1H), 5,70-5,79 (м, 1H), 4,93 (шир.д, J=5,0 Γ ц, 2H), 4,82 (шир.д, J=5,3 Γ ц, 2H), 4,49-4,58 (м, 4H), 3,96 (шир.т, J=6,7 Гц, 2H), 3,75 (шир.д, J=11,2, 2,9 Гц, 2H), 3,16-3,23 (м, 2H), 2,12 (д, J=12,7 Гц, 6H), 1,50-1,53 (м, 1H), 1,45-1,49 (м, 2Н), 1,43 (шир.д, Ј=11,9 Гц, 2Н), 1,28 (м, 6Н), 1,08 (шир.дд, J=12,0, 3,6 Гц, 2H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод K): время

удерживания=0,90 мин, $[M+H]^+=805,5$.

Пример 52

(E)-4-((5-Карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-7-ил) окси) бутановая кислота

Пример 24 можно получить согласно комбинации способа 14 и 16 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: метил (E)-4-((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1Hбензо [d] имидазол-7-ил) окси) бутаноат (40 мг, 0,050 растворяли в МеОН и ТГФ (по 1 мл каждого) и добавляли гидроксид натрия (101 мкл, 0,505 ммоль, 5 Н раствор), и смесь перемешивали при 25°C в течение 18 ч. Затем реакционную смесь распределяли межлу EtOAc 10% раствором гидросульфата И водным выпаривали Полученную липкую гелевую смесь почти досуха, растворяли в 2 мл МеОН с водным раствором гидроксида натрия (5 Н раствор) для растворения. Остаток очищали обращеннофазовой хроматографией (10-55% в 0,1% NH₄OH в воде до MeCN, колонка Phenomenex Gemini C18 110A, 50 мм \times 30 мм, 10-мин градиент). Чистые фракции собирали и продукт выделяли концентрированием в вакууме, затем высушивали в высоком вакууме с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, метанол- d_{4}) δ ppm 8,45-8,76 (M, 1H), 7,85-8,12 (M, 1H), 7,49-7,78 (M, 2H), 6,92-7,30 (M, 2H)

(М, 1H), 4,45-4,66 (м, 5H), 3,91-4,166 (м, 4H) H), 3,6 (кв, J=6,3 Гц, 4H), 2,31 (м, 2H), 2,18 (с, 6H), 1,29 (кв, J=6,1 Гц, 4H), 1,13 (т, J=6,1 Гц, 6H); ЖХ-МС метод К: время удерживания=0,75 мин, [М+H]+=779,4.

Пример 53

3-(((Z)-6-Карбамоил-3 -((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат дигидрохлорид

Стадия 1: дитрет-бутил (3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-4-ил) окси) пропил) фосфат

 $(E)-1-(4-(5-{\rm Карбамоил}-2-(1-{\rm ЭТИЛ}-3-{\rm МЕТИЛ}-1{\rm H-ПИРАЗОЛ}-5-{\rm Карбоксамидо})-1{\rm H-бензо}[{\rm d}]$ имидазол $-1-{\rm ил})$ бут $-2-{\rm ин}-1-{\rm ил})-2-(1-{\rm ЭТИЛ}-3-{\rm МЕТИЛ}-1{\rm H-ПИРАЗОЛ}-5-{\rm Карбоксамидо})-7-(3-{\rm ГИДРОКСИПРОПОКСИ})-1{\rm H-бензо}[{\rm d}]$ имидазол $-5-{\rm Карбоксамид}$ (100 мг, 0,133 ммоль) суспендировали в ДМФА (1 мл), добавляли 2H-тетразол в МеСN

(1,480 мл, 0,666 ммоль) и смесь концентрировали на роторном испарителе для удаления MeCN. Реакционную смесь охлаждали на ледяной водой, затем добавляли раствор бутилдиизопропилфосфорамидита (148 мг, 0,533 ммоль) в ДМФА (1 мл). Смесь перемешивали в течение 1 ч, медленно подогревали до комнатной температуры и оставляли на ночь на 16 ч, охлаждали на бане с ледяной водой и добавляли дополнительное количество 2 ЭКВ 2H-тетразола в MeCN и 2 ЭКВ ди-третбутилдиизопропилфосфорамидитата и реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч. Затем добавляли дополнительно 2 экв 2Н-тетразола MeCN 2 ЭКВ ди-трет-бутилдиизопропилфосфорамидитата реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч. Затем реакционную смесь охлаждали на бане с ледяной водой, добавляли H_2O_2 (0,272 мл, 2,66 ммоль, 30%) и перемешивание продолжали в течение 30 мин. Реакционную смесь выливали в воду (50 мл), содержащую смесь $NaHCO_3$ и Na_2S2O_3 (1:1, 2M, 1 мл). Липкую пасту отфильтровывали, промывали водой и высушивали на фильтре в течение 2 суток. Остаток растворяли в ТГФ, объединяли с экстрактами из фильтрата использованием смеси 3:1 $CHCl_3:EtOH$, органические СЛОИ высушивали над $MgSO_4$, концентрировали, высушивали на силикагеле 12 г) и очищали хроматографией на силикагеле использованием смеси 1-10% MeOH в DCM (+ 1% NH₄OH) в течение 5 мин, затем 10% в течение 15 мин с получением указанного в заголовке соединения (23 мг, 0,024 ммоль, выход 18,31%) в виде белого твердого вещества. Соединение использовали на последующей стадии непосредственно без очистки. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод I): время удерживания=1,03 мин, $[M+H]^+=943,3$.

Пример 53

3-(((Z)-6-Карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо [d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат дигидрохлорид

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_2N
 H_3N
 H_4N
 H_2N
 H_4N
 H_4N
 H_5N
 H_5N

(3-((Z)-6-карбамоил-3-(E)-4-(Z)-5-Ди-трет-бутил карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н пиразол-5-карбонил)имино)-2,3дигидро-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- ((1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Hбензо[d]имидазол-4-ил) окси)пропил)фосфат (22 мг, 0,023 ммоль) суспендировали в диоксане (1 мл), добавляли 3M раствор HCl в СРМЕ $(0,156 \, \text{мл}, 0,467 \, \text{ммоль} \, \text{при комнатной температуре})$. Через 2 ч добавляли диэтиловый эфир (50 мл), осадок отфильтровывали в атмосфере азота, промывали диэтиловым эфиром, высушивали вакуумной печи при 40°C в течение 2 ч с получением указанного в заголовке соединения (18 мг, 0,020 ммоль, выход 85%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (700 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,83 (шир.с, 2H), 7,92-8,05 (м, 4H), 7,73 (дд, J=8,4, 1,4 Гц, 1H), 7,64-7,67 (M, 1H), 7,43 (G, J=8,3 FU, 2H), 7,30-7,39 (M, 4H), 6,55 (с, 1H), 6,49 (с, 1H), 6,02 (дт, J=15,4, 5,5 Гц, 1H), 5,62-5,77 (м, 1н), 4,95 (шир.д, Ј=4,8 Гц, 3н), 4,83 (шир.д, Ј=5,4 Гц, 3H), 4,44-4,59 (м, 9H), 4,15 (шир.т, J=6,1 Γ ц, 5H), 3,94-3,99(M, 4H), 2,11 (C, 4H), 2,09 (C, 3H), 1,96 $(KBИH, J=6,0 \Gamma Ц, 3H)$, 1,25 (квинт, J=7,3 Гц, 8H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод I): время удерживания=0,64 мин, $[M+H]^+=831,2$.

Пример 54

3-Карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин -24-карбоновая кислота

Стадия 1: метил 3-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,-14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксилат

54 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 13 C модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной Приводится последняя стадия области. получения: 24-циано-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксосуспензии 6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо [1,2-a] бензо [4,5] имидазо [2,1-p] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3-карбоксамида 1,284 ммоль) в МеОН (40 мл) добавляли эфират трифторида бора (0,814 мл, 6,42 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°С в течение 48 ч, затем концентрировали в вакууме и выливали в ледяную воду. Осадок собирали фильтрованием, промывали водой и высушивали с получением указанного в заголовке соединения (600 мг, 0,818 ммоль, выход 63,7%) в виде серого твердого вещества. ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,406 мин, 733,7.

Пример 54

3-Карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1] [1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-24-карбоновая кислота

суспензии метил 3-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5] имидазо [1,2a] бензо [4,5] имидазо [2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксилата (420 мг, 0,572 ммоль) в МеОН (15 мл) и воде (15 мл) добавляли NaOH (229 мг, 5,72 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 25° С в течение 16 ч. Смесь разбавляли водой (20мл), подкисляли 2 H раствором HCl до pH=3 и осадок собирали фильтрованием с получением неочищенного продукта. Неочищенный продукт очищали препаративной ВЭЖХ (колонка OBD Gemini Prep C18, 5 мкм силикагель, диаметр 21,2 мм, длина 150 мм), используя в воды со снижающейся полярностью качестве элюентов смеси (содержащие 0,1% ТФУ) и МеСМ. Фракции, содержащие соединение, выпаривали досуха с получением указанного заголовке соединения (190 мг, 0,244 ммоль, выход 46,1%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ррт 12,89 (с, 1н), 8,13 (д, Ј=9,5 Гц, 1н), 7,87 (д, Ј=8,4 Гц, 1H), 7,71-7,52, 3H), 7,45 (д, J=4,7 Гц, 1H), 6,55 (с, 1H), 4,51 (кв, J=6,8 Γ ц, 2H), 4,36 (т, J=7,0 Γ ц, 2H), 4,17, 2H), 4,10 (д, J=6,8 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 2,65 (τ , J=7,3 $\Gamma_{\rm H}$, 2H), 2,10 (τ , J=9,2 $\Gamma_{\rm H}$, 6H), 1,87-1,61 (м, 6H), 1,46 (с, 2H), 1,28 (т, J=7,0 Γ ц, 3H), 1,19 (с, 2H); ЖХ-МС метод А: время удерживания=1,295 мин, $[M+H]^{+}=720,2.$

Пример 55

Метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-гидрокси-1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксилат дитрифторацетат

55 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 11 модификациями, известными специалисту обычной квалификации области. Приводится последняя стадия получения: круглодонной колбе емкостью 50 мл метил 1-(4-(5-карбамоил-2-(1этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилат (35 мг, 0,048 ммоль) перемешивали в DCM. Затем добавляли порциями трибромид бора (58,0 мкл, 0,058 ммоль) при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи (примерно 18 ч), после чего реакцию гасили МеОН и реакционную смесь концентрировали в вакууме. Сырой продукт, содержащий оба метоксипроизводное и фенольное производное, обращеннофазовой ВЭЖХ (автомат для работы с растворами Gilson жидкостей Gilson насос водных 333, ДЛЯ насос органических жидкостей Gilson 334, детектор Gilson UV/VIS-155, программное обеспечение Trilution v1.4. Колонка Luna: градиент 0-20%. Целевые ацетонитрил, 0,1% ТФК/вода, объединяли и высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (5 мг, 5,07 мкмоль, выход 10,47%). ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,62-13,04 (м, 2H) 10,69 (с, 1H), 7,99 (с, 2H), 7,72-7,82 (м, 1H), 7,65 (с, 1H), 7,54 (д, J=8,34 Γ ц, 1H), 7,34 (д, J=2,27 Γ ц, 2H), 6,59 (с, 2H), 4,57 (дд, J=6,82,

4,04 Гц, 5H), 4,44 (шир.с, 3H), 3,80-3,90 (м, 3H), 2,10 (д, J=4,55 Гц, 6H), 1,89 (шир.с, 4H), 1,31 (т, J=7,07 Гц, 6H), ЖХ-МС (ЖХ-МС метод С): время удерживания=0,87 мин, [М+H]+=710,6.

Пример 56

 $(E) -1 - (4 - (5 - {\rm Карбамоил} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -1 - {\rm ил}) бут -2 - {\rm e}{\rm H} -1 - {\rm ил}) -2 - (1 - {\rm этил} -4 - {\rm фтор} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -7 - (3 - {\rm морфолинопропокси}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -5 - {\rm карбоксамид}$

56 МОЖНО Пример получить согласно способу 20 С модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: (E) - 2 -амино-1 - (4 - (5)) карбамоил-2 - (1 -этил-3 -метил-1Нпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-(3-морфолинопропокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамида (50 мг, 0,073 ммоль) в ДМФА (2 мл) добавляли раствор 1-этил-3-фтор-4-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (31,5 мг, 0,183 ммоль), HOBt (16,8 мг, 0,110 ммоль), HATU (69,5 мг, 0,183 ммоль) и триэтиламина (0,04 мл, 0,3 ммоль) в ДМФА (2 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивали в течение ночи, затем нагревали до 50°C в течение 30 мин. Добавляли воду и мутный раствор охлаждали в холодильнике до осаждения осадка. Твердое вещество собирали фильтрованием и очищали на силикагеле (колонка Isco силикагель 4 г), элюируя 0-20% МеОН в DCMс получением указанного в заголовке соединения (4 мг, 4,77 мкмоль, выход 6,5%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,81 (шир.с,2H), 7,99-7,33 (м, 1H), 7,92-7,97 (м, 1H), 7,67-7,73 (M, 1H), 7,64 (C, 4H), 7,30-7,44 (M, 4H), 6,53 (MUP.

с, 1H), 5,93-6,04 (м, 1H), 5,68-5,82 (м, 1H), 4,90-4,97 (м, 2H), 4,76-4,84 (м, 2H), 4,45-4,57 (м, 4H), 3,98 (шир.с, 2H), 3,44-3,49 (м, 4H), 2,21-2,29 (м, 2H), 2,17-2,21 (м, 4H), 2,07-2,15 (м, 6H), 1,63-1,74 (м, 2H), 1,13-1,21 (м, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод J): время удерживания=0,65 мин, [М+H] +=838,3.

Пример 57

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-гидрокси-1Н-бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат

57 13 Пример ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1Hбензо[d]имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамиду трифторацетату (17 мг, 0,018 ммоль) в DCM (2 мл) при -78°C добавляли 1 M раствор BBr_3 в DCM (50 мкл, 0,050 ммоль). Через 1 ч реакционную смесь подогревали до комнатной температуры, и анализ ЖХ-МС показал окончание реакции. Реакционную смесь охлаждали до 0° С и добавляли еще 100 мкл 1 М раствора BBr_3 в DCM. Реакционной смеси давали медленно подогреться до комнатной температуры в течение 72 ч, возвращали к температуру 0°С, затем добавляли еще 100 мкл 1 M раствора BBr_3 в DCM. Еще через 24 ч добавляли MeOH (2 реакционную смесь концентрировали. Остаток мл) очищали обращеннофазовой ВЭЖХ, элюируя 20-45% MeCN в H_2O (0,1% $T\Phi K$), с получением указанного в заголовке соединения (8 мг, 0,01 ммоль, выход 55%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,80 (шир. с, 1H),

10,48 (с, 1H), 7,98 (д, J=1,27 Гц, 2H), 7,83 (шир.с, 1H), 7,75 (дд, J=8,36, 1,52 Гц, 1H), 7,83 (шир.с, 1H), 7,75 (дд, J=8,36, 1,52 Гц, 1H), 7,53 (д, J=8,36 Гц, 1H), 7,43 (д, J=1,27 Гц, 1H), 7,22 (с, 1H), 7,34 (шир.с, 1H), 7,14 (д, J=1,52 Гц, 1H), 7,10 (с, 1H), 6,97 (с, 1H), 6,58 (д, J=9,63 Гц, 2H), 4,49-4,65 (м, 4H), 4,43 (т, J=6,40 Гц, 2H), 4,27 (т, J=7,00 Гц, 2H), 2,10 (д, J=6,34 Гц, 6H), 1,82-1,95 (м, 4H), 1,30 (тд, J=7,03, 3,68 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,78 мин, [М+H]+=695,4.

Пример 58

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(2-гидроксиэтокси)-1Н-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид

58 можно получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к (Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1Hбензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -7-(2-метоксиэтокси) -1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамиду (300 мг, 0,400 ммоль) в DCM (5 мл) при 0°C добавляли BBr_3 (501 мг, 2,00 ммоль). Через 3 ч реакцию гасили (5 мл) и полученное твердое вещество фильтрованием. Данное твердое вещество очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (21 мг, 0,029 ммоль, выход 7%) в виде серого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,83 (с, 2H), 7,97 (д, J=12,2 Гц, 3H), 7,62-7,78 (M, 2H), 7,29-7,50 (M, 4H), 6,54 (π , J=14,1 $\Gamma \pi$, 2H),

5,99 (с, 1H), 5,86 (с, 1H), 4,99 (с, 3H) с, 2H), 4,53 (д, J=6,8 Гц, 4H), 4,07 (с, 2H), 3,63 (с, 2H), 2,11 (с, 6H), 1,27 (с, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,333 мин, [М+H]+=737,1. Пример 59

 $(E) -1 - (4 - (5 - {\rm Карбамоил} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] {\rm имидазол} -1 - {\rm ил}) бут -2 - {\rm e}{\rm H} -1 - {\rm ил}) -7 - {\rm этокси} -2 - (1 - {\rm этил} -3 - {\rm метил} -1 {\rm H} - {\rm пиразол} -5 - {\rm карбоксамидо}) -1 {\rm H} - {\rm бензо} [{\rm d}] \\ {\rm имидазол} -5 - {\rm карбоксамид}$

Пример 59 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (58 мг, 0,38 ммоль) в NMP (3 мл) при комнатной температуре добавляли НАТИ (171 мг, 0,450 ммоль) и DIPEA (0,14 мл, 0,77 ммоль). Через 15 мин добавляли (E) - 2 -амино- 1 - (4 - (2 -амино- 5 -карбамоил- 1Н-бензо [d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-этокси-1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамид (65 мг, 0,15 ммоль) и смесь нагревали до 60°С. Через 16 ч добавляли воду и полученное твердое вещество собирали фильтрованием. Данное вещество очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (35 мг, 0,047 ммоль, выход 33%) в виде желтого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (c, 2H), 7,97 (д, J=11,7 Гц, 3H), 7,72 $(\pi, J=8, 4 \Gamma \mu, 1H), 7, 64 (c, 1H), 7, 43 (\pi, J=8, 4 \Gamma \mu, 1H), 7, 32$ $(\pi, J=12,3, 3H), 6,55 (c, 2H), 5,91-6,02 (M, 1H), 5,78 (BB)$ $J=13,3,7,7 \Gamma \mu,1H),4,94 (\mu,J=4,7 \Gamma \mu,2 \Gamma \mu)H),4,83 (\mu,J=4,9)$ Γ ц, 2H), 4,50-4,57 (м, 4H), 3,99-4,06 (с, 2H), 2,12 (д, J=3,8 Γ ц, 6H), 1,28 (дд, J=12,7, 6,9 Γ ц, 6H), 1,18 (т, J=6,9 Γ ц, 3H); XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,382 мин, $[M+H]^+=721,2$.

Пример 60

(E) -7-Бром-1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1- этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

60 Пример ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: 1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоновую кислоту (1,12 г, 7,28 ммоль), (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) 7-бром-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид (1, 6 г, ммоль), НАТИ (3,14 г, 8,28 ммоль) и триэтиламин (1,01 г, 9,93 ммоль) нагревали до 60° С в ДМФА (30 мл). Через 12 ч добавляли воду (5 мл) И полученное твердое вещество собирали фильтрованием. Данное вещество очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (700 мг, ммоль, выход 28%) в виде коричневого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 13,05 (шир.с, 1H), 12,80 (с, 1H), 8,06 (c, 1H), 7,91-8,00 (M, 4H), 7,72 (π , J=8 $\Gamma \pi$, 1H), 7,43-7,47 (M, 2H), 7,33 (с, 1H), 6,54 (д, J=4 Γ ц, 2H), 5,95-6,05 (м, 1H), 5,60-5,70 (M, 1H), 5,06-5,13 (M, 2H), 4,75-4,81 (M, 2H), 4,45-4,61 (M, 4H), 2,12 (π , J=4 $\Gamma \pi$, 6H), 1,18-1,35 (M, 6H); XX-MC(XX-MC метод A): время удерживания=1,367 мин, $[M+H]^+=755,1$.

Пример 61

(E) -7- (Аминометил) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид трифторацетат

61 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к (Е)трет-бутил ((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1Hбензо[d]имидазол-7-ил) метил) карбамату (410 мг, 0,509 ммоль) MeOH (10 мл) при комнатной температуре добавляли 36,5% HCl (0,5)40°С и 0,51 ммоль). Реакционную смесь нагревали до МЛ, концентрировали через 3 ч. Остаток очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (9 мг, 11 мкмоль, выход 2%). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 13,07-12,88 (м, 1H), 8,34 (с, 3H), 8,00 (д, J=7,3 Γ Ц, 2H), 7,95 (с, 1H), 7,88 (с, 1H), 7,74 (π , J=8,4 $\Gamma\pi$, 1H), 7,43 (π , J=8,4, 2H), 7,35 (π , 1H), 6,56 (π , J=15,5 Γ μ , 2H), 5,92 (π , J=15,9 Γ μ , 1H), 5,58 (π , J=16,0 Γ_{H} , 1 H), 5,23-5,29 (M, 2H), 5,00 (c, 2H), 4,82 (c, 2H), 4,53 (дд, J=13,6, 6,6 Гц, 4H), 4,15 (д, 4,6 Гц, 2H), 2,12 (д, J=3,9 Гц, 6H), 1,28 (д, J=4,2 Гц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания= $1,183 \text{ мин}, [M+H]^+=706,3.$

Пример 62

(E) -8-Этил-1, 26-диметокси-10, 18-диметил-7, 20-диоксо-6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 20, 21, 28, 31-додекагидробензо [4, 5] имидазо [1, 2-а] бензо [4, 5] имидазо [2, 1-р] дипиразоло [5, 1-е: 4', 3'-1] [1, 3, 6, 15, 17] пентаазациклогенэйкозин-3, 24-дикарбоксамид бистрифторацетат

Пример 62 получить согласно способу ОНЖОМ модификациями, известными специалисту обычной квалификации Приводится последняя стадия получения: данной области. 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пентил) -1раствору этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоты (37,5 мг, 0,108 ммоль), НАТИ (101 мг, 0,267 ммоль) и ТЕА (86 мкл, 0,62 ммоль) в (E)-4,4'-(бут-2-ен-1,4-(4, 1)ДМФА мл) добавляли диилбис (азандиил) бис (3-амино-5-метоксибензамид) дигидрохлорид (50 мг, 0,10 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 100°С и через 3 ч воду. Полученное твердое вещество добавляли собирали фильтрованием и очищали ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (1 мг, 1 мкмоль, выход 1%, низкий выход частично за счет нарушения функционирования порта инжектирования во время очистки ВЭЖХ). 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 7,68 (c, 1H), 7,64 (c, 1H), 7,37 (μ , J=4,56 μ , 2H), 6,63 (c, 1H), 5,76 (μ , J=12,67 Γ ц, 2H), 5,05 (д, J=12,93 Γ ц, 4H), 4,70 (шир.с, 2H), 4,46-4,57 (M, 2H), 3,72 $(Д, J=8,36 \Gamma Ц, 6H)$, 2,81 $(Д, J=6,59 \Gamma Ц, 2H)$, 2,26 (с, 3H), 2,20 (с, 3H), 1,86 (шир. с., 2H), 1,58 (шир. с, 2H), 0,89-0,96 (м, 5H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,91 MMH, $[M/2+H]^+=389$, 5.

Пример 63

8-Этил-1,26-бис (3-гидроксипропокси) -10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тктрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид дигидрохлорид

Пример 63 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1,26бис (3- ((трет-бутилдиметилсилил) окси) пропокси) -8-этил-10, 18диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5]имидазо [1,2-a]бензо [4,5]имидазо р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамиду (18 мг, 0,016 ммоль) в ТГФ (0,5 мл) при 0°С добавляли 4 H раствор HCl (0,025 мл, 0,099 ммоль). Через 60 мин полученный осадок собирали фильтрованием и промывали EtOAc получением указанного в заголовке соединения (15 мг, 0,016 ммоль, выход 97%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 7,95-8,08 (м, 2H), 7,64-7,70 (M, 2H), 7,29-7,42 (M, 4H), 6,51-6,58 (M, 1H), 4,63-4,72 (M, 2H), 4,31-4,50 (M, 6H), 4,11-4,20 (M, 4H), 3,42-3,48 (M, 4H), 2,74-2,85 (M, 2H), 2,15 (C, 3H), 2,10 (C, 3H), 1,78-1,91 (M, 6H), 1,64-1,74 (M, 4H), 1,48-1,58 (M, 2H), 1,37-11,47 (м, 2H), 1,26-1,32 (м, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,82 мин, $[M+H]^+=867,5$.

Пример 64

(29R, 30R) -8-Этил-29, 30-дигидрокси-10, 18-диметил-7, 20-диоксо-6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 20, 21, 28, 29, 30, 31-тетрадекагидробензо[4, 5] имидазо[1, 2-а]бензо[4, 5] имидазо[2, 1-р] дипиразоло[5, 1-е: 4', 3'-1][1, 3, 6, 15, 17] пентаазациклогенэйкозин-3, 24-дикарбоксамид

Пример 64 получить согласно способу ОНЖОМ модификациями, известными специалисту обычной квалификации стадия области. Приводится последняя получения: (28aR, 31aR) -8-этил-10, 18, 30, 30-тетраметил-7, 20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,28a,31a,32тетрадекагидробензо [4,5] имидазо [1,2-а] бензо [4,5] имидазо [2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид (500 мг, 0,632 ммоль), муравьиную кислоту (15 мл, 391 ммоль) и воду (1,5 мл) перемешивали при 25°С. Через 48 ч смесь концентрировали и остаток очищали препаративной (колонка Gemini-C18, силикагель 5 мкм, диаметр 21 мм, длина 150 мм), элюируя смесью 10-30% воды в MeCN (0,1% муравьиной кислоты) с получением указанного в заголовке соединения (7,5 мг, мкмоль, выход 1,5%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 8,01 (д, J=13,1 Гц, 2H), 7,81-7,93 (м, 2H), 7,63-7,76 (M, 2H), 6,66 (C, 1H), 4,83 (C, 1H), 4,62-4,74 (M, 1H), 4,44-4,63 (M, 6H), 4,12-4,33 (M, 2H), 2,90-3,00 (M, 1H), 2,71-2,82 (M, 1H), 2,23 (π , J=18,2 $\Gamma \pi$, 6H), 1,84-2,00 (M, 2H), 1,61-1,73 (M, 2H), 1,37-1,47 (M, 2H), 1,38 (τ , J=7,1 $\Gamma\mu$, 3H); XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,295 мин, $[M+H]^+=751,2$.

Пример 65

8-Этил-10,13,13,18-тетраметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

65 Пример ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил)-3,3-диметилпентил)-1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (192 мг, 0,510 ммоль) в NMP (10 мл) добавляли НАТИ (194 мг, 0,510 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 40°C, и добавляли 1,1'-(пропан-1,3-диил) бис (2амино-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид) (200 мг, 0,510 ммоль). После нагревания в течение ночи реакционную смесь очищали препаративной ВЭЖХ С получением указанного В заголовке соединения (13 мг, 0,017 ммоль, выход 3,4%). ¹H ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 8,01 (π , J=8,4 Γ μ , 2 H), 7,85 (π , J=8,4 Γ μ), 7,51 $(T, J=8, 4 \Gamma H, 2H), 6,65 (C, 1H), 4,73-4,77 (M, 2H), 4,45-4,53 M,$ 2H), 4,28-4,33 (м, 4H), 2,78-2,87 (м, 2H), 2,29 (д, J=11,6 Γ ц, 6H), 1,98 (шир.с, 4H) 1,88 (т, J=7,6 Γ ц, 2H), 1,45-1,54 (м, 2H), 1,27-1,39 (м, 5н), 1,07 (с, 6н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,397 мин, $[M+H]^+=747,3$.

Пример 66

8-Этил-12,13-дигидрокси-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

Пример 66 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,14,15,20,21,28,29,30,31додекагидробензо [4,5] имидазо [1,2-а] бензо [4,5] имидазо [2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамиду (350 мг, 0,488 ммоль) и NMO (114 мг, 0,977 ммоль) в трет-ВиОН (9 мл) и воде (3 мл) добавляли тетраоксид осмия (7,7 мкл, 0,024 ммоль). Через 4 ч при 25°C реакцию гасили Na_2SO_3 и реакционную смесь разбавляли DCM (50 мл). промывали водой (30 мл) и насыщенным раствором соли (30 мл), и органический слой высушивали над Na_2SO_4 и концентрировали. Остаток очищали препаративной ВЭЖХ (колонка Gemini-C18, силикатель 5 мкм, диаметр 21 мм, 150 мм), элюируя смесью 20-40% MeCN в воде $(0,1% \ T\Phi K)$, с получением указанного в заголовке соединения (11 мг, 0,015 ммоль, выход 3,0%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 8,14 (c, 1H), 7,94 (дд, J=27,0, 8,4 Гц, 2H), 7,68 (дд, J=37,9, 8,5 Гц, 2H), 6,68 (c, 1H), 5,29-5,41 (M, 1H), 4,38-4,91 (M, 6H), 4,20-4,29 (M, 1H), 3,74 $(T, J=12,4 \Gamma L, 2H)$ дд, J=14,1, 10,2 $\Gamma L, 1H$, 2,95 $(\pi, J=11, 2 \Gamma \pi, 1H), 2,38-2,49 (M, 1H), 2,29 (C, 1H), 2,29 (C, 1H)$ 3H), 2,27 (c, 3H), 2,04-2,15 (M, 3H), 1,92-1,99 (M, 1H), 1,45(т, J=8 Гц, 3H); ЖX-MC (ЖX-MC метод A): время удерживания=1,270 MMH, $[M+H]^+=750,9$.

Пример 67

(1R, 39R) -14-Этил-16, 25-диметил-12, 28-диоксо-2, 9, 11, 14, 15, 23, 24, 29, 31, 38-декаазаоктацикло[37.2.2.0², ¹⁰, 0³, ⁸,0¹³, ¹⁷,0²³, ²⁷,0³⁰, ³⁸,0³²,³⁷] тритетраконта-3,5,7,9,13 (17), 15,24,26,30,32,34,36-додекаен-6,34-дикарбоксамид

67 согласно Пример ОНЖОМ получить способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил)-1-этил-3-метил-1Нпиразол-5-карбоновой кислоте (483 мг, 1,39 ммоль) в ДМФА (10 мл) при 25°C добавляли НАТИ (1,10 г, 2,89 ммоль) и DIEA (1,01 мл, 5,78 ммоль). Через 4 ч добавляли 1,1'-((1R,4R)циклогексан-1,4бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид) (500 мг, 1,16 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 80°С в течение 16 ч. Добавляли воду, появлялось коричневое твердое вещество и Твердый продукт дважды подвергали очистке с его собирали. получением продукта (3 мг, 4 мкмоль, выход 0,3%). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 13,04 (c, 2H), 8,07 (д, J=8,2 Гц, 6H), 7,88 $(д, J=8,2 \Gamma ц, 2H), 7,39 (с, 2H), 6,58 (с, 1H), 4,95 (шир.с, 2H),$ 4,69 (шир. с, 2H), 4,48 (шир. с, 2H), 2,60-2,85 (м, 6H), 1,99-2,24 (M, 10H), 1,80-2,01 (M, 3H), 1,49-1,65 (M, 4H), 1,34 (ШИР. с, 4H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,413 мин, $[M+H]^{+}=745,3.$

Пример 68

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-изопропокси-1Н-бензо [d] имидазол-5- карбоксамид

Пример 68 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (215 мг, 1,40 ммоль) в ДМФА (5 мл) при 25°С добавляли DIEA (0,489 мл, 2,80 ммоль) и НАТИ (638 мг, 1,68 ммоль). Через 30 мин добавляли 2-амино-1-(4-(2амино-5-карбамоил-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -7-изопропокси-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид (260 мг, 0,560 ммоль). Через 16 ч добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием и промывали МеОН с получением указанного в заголовке соединения (55 мг, 0,075 ммоль, выход 13%) в виде коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,80 (д, J=12,5 Гц, 2H), 7,88-8,01 (M, 3H), 7,75 (π , J=7,8 $\Gamma \pi$, 1H), 7,55-7,60 (M, 2H), 7,30 (шир.с, 3H), 6,59 (с, 2H), 4,74-4,84 (м, 1H), 4,52-4,63 (м, 4Н), 4,29-4,36 (м, 4Н), 2,11 (д, J=6,5 Γ Ц, 6Н), 1,77-1,94 (м, 4н), 0,98-1,44 (м, 12н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,428 мин, $[M+H]^+= 737,2$.

Пример 69

 $1-(4-(5-\mbox{Карбамоил}-2-(1-\mbox{этил}-3-\mbox{метил}-1\mbox{H-пиразол}-5-$ карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -7- $\mbox{этокси}-2-(1-\mbox{этил}-3-\mbox{метил}-1\mbox{H-пиразол}-5-$ карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5- карбоксамид

Пример 69 ОНЖОМ получить согласно способу специалисту обычной квалификации модификациями, известными данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (191 мг, 1,24 ммоль) в ДМФА (10 мл) при 25°С добавляли DIEA (0,550 мл, 3,15 ммоль) и HATU (600 мг, 1,58 ммоль). Через 30 мин добавляли 2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-7-этокси-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамид (270 мг, 0,599 ммоль). Через 16 ч добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием и промывали МеОН с получением указанного в заголовке соединения (28 мг, 0,039 ммоль, выход 6%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 8,00 (c, 2 H), 7,94 (c, 1 H), 7,74 (π , J=8,4 $\Gamma \mu$, 1 H), 7,59 (c, 1 H), 7,50 (д, J=8,4 Гц, 1 H), 7,35 (с, 2 H), 7,30 (с, 1 H), 6,59 (c, 2 H), 4,50-4,64 (M, 4 H), 4,31 (π , J=36,9 $\Gamma \mu$, 4 H), 4,12 (д, J=7,0 Гц, 2 Н), 2,10 (д, J=1,7 Гц, 6 Н), 1,86 (с, 4 Н), 1,29 (дд, J=7,7, 6,6 Γ ц, 6 H), 1,24 (д, J=7,0 Γ ц, 3 H); ЖХ-МС (XX-MC метод A): время удерживания=1,426 мин, $[M+H]^+=723,2$.

Пример 70

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метил-1Н-бензо [d] имидазол-5- карбоксамид

70 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 9 модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (331 мг, 2,15 ммоль) в NMP (10 мл) при комнатной температуре добавляли DIEA (0,900 мл, 5,15 ммоль) и НАТИ (979 мг, 2,58 ммоль). Через 30 мин добавляли 2-амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1ил) бутил) -7-метил-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид дигидробромид (500 мг, 0,859 ммоль) и реакционную нагревали до 60°C в течение ночи. Добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием и очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (45 мг, ммоль, выход 7,6%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (c, 2H), 7,98 (c, 2H), 7,91 (c, 1H) c), 7,77 (д, J=8,4 Γ ц, 1H), 7,54-7,64 (м, 2H), 7,32 (д, J=9,9 Γ ц, 2Н), 6,60 (д, Ј=15,5 Гц, 2Н), 4,56 (дд, Ј=10,8, 7,1 Гц, 4Н), 4,39 (с, 2H), 4,29 (с, 2H), 2,62 (с, 3H), 2,09 (д, 13,4 Гц, 6H), 1,89 (д, J=22,1 Γ ц, 4H), 1,30 (кв, J=7,3 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,341 мин, $[M+H]^+=693,3$.

Пример 71

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(морфолинометил) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Пример 71 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (302 мг, 1,96 ммоль) в NMP (3 мл) при комнатной температуре добавляли DIEA (0,777 мл, 4,45 ммоль) и НАТИ (846 мг, 2,23 ммоль). Через 1 ч добавляли 2амино-1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1ил) бутил) -7- (морфолинометил) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид $(450 \ {\rm Mr}, \ 0,890 \ {\rm MMOЛЬ})$ и реакционную смесь нагревали до $60^{\circ}{\rm C}$ в течение ночи. Добавляли воду и полученный осадок собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (70 мг, 0,090 ммоль, выход 10%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,99 (шир.с, 2H), 9,89 (шир. С., 2H), 7,99-8,11 (м, 5H), 7,87 (с, 1H), 7,76 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,51 (π , J=8,4 Γ π , 2H), 7,35 (c, 1H), 6,66 (c, 1H), 6,62 (c, 1H), 4,53-4,61 (м, 5H), 4,47 (с, 2H), 4,26 (с, 2H), 3,92 (шир.с, 2H), 3,60 (шир. с, 2 H), 3,36 (шир.с, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,07 (c, 3H), 1,83 (μ , J=22,7 μ , 4H), 1,23-1,45 (μ , 6H); μ MC метод A): время удерживания=1,255 мин, $[M+H]^+=778,3$.

Пример 72

4-(2-(Диметиламино)ацетамидо)-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,-15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамид

Пример 72 можно получить согласно способу 13 с модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-амино-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-

тетрадекагидробензо [4,5]имидазо [1,2-a]бензо [4,5]имидазо р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамиду (200 мг, 0,290 ммоль), 2-(диметиламино) уксусной кислоте (119 мг, 1,188 ммоль), НОВt (44,3 мг, 0,290 ммоль), DIEA (0,405 мл, 2,32 ммоль) и DMAP (17,7 мг, 0,145 ммоль) в ДМФА (5 мл) при 60° С добавляли 10 порциями HATU (661 мг, 1,74 ммоль) с интервалами 30 мин. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли водой и образовавшееся твердое вещество собирали фильтрованием, промывали водой и высушивали на воздухе. Затем твердое вещество очищали на силикагеле (колонка Combiflash Rf 120 г, 85 мл/мин), элюируя смесью 0-20% МеОН в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (205 мг, 0,251 ммоль, выход 87%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,90 (шир.с, 1H), 12,55 (шир. с, 1H), 10,37 (шир. с, 1H), 8,02 (с, 1H), 7,99 (шир. с., 1H), 7,83 $(дд, J=8,6, 1,5 \Gamma ц, 1H), 7,66 (д, J=8,6 \Gamma ц, 1H), 7,58 (д, J=7,8)$ Γ ц, 1H) д, J=7,6 Γ ц, 2H), 7,22-7,29 (м, 1H), 6,57 (с, 1H), 4,69-4,80 (M, 2H), 4,47 (π , J=7,1 $\Gamma \mu$, 2H), 4,14-4,34 (M, 4H), 3,25 (c, 2H), 2,81 (шир.с, 2H), 2,33 (с, 6H), 2,16 (с, 3H), 2,08 (с, 3H), 1,91 (шир.с, 4H), 1,76-1,86 (м, 2H), 1,48 (д, J=5,9 Γ ц, 2H), 1,38 (д, J=5,1 Гц, 2H), 1,29 (т, J=7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-MC метод D): время удерживания=0,82 мин, $[M+H]^+=776,7$.

Пример 73

7- (Аминометил) -1- (4- (5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2- (1- этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

Пример 73 можно получить в соответствии со способом 9 с модификациями, известными специалисту в данной Приводится последняя стадия получения: к трет-бутил карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) 1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо[d]имидазол-7-ил) метил) карбамату (200 мг, 0,248 ммоль) в МеОН (10 мл) при комнатной температуре добавляли 12 М раствор НСІ (0,5 мл, 16,5 ммоль). После перемешивания в течение ночи смесь концентрировали и очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (50 мг, 0,071 ммоль, выход 29%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6) δ ppm 8,21 (c, 1H), 7.89-8.01 (M, 5H), 7.76 (π , π) π , π (π), π , π), π , π J=8,4 Γ ц, 1Н), 7,33 (с, 2Н) 6,59 (д, J=12,7 Γ ц, 2Н), 4,47-4,42(M, 6H), 4,28 (c, 2H), 4,07 (c, 2H), 2,08 (д, J=10,8 Γ ц, 6H), 1,89 (д, J=17,6 Γ ц, 4H), 1,29 (кв, J=6,9 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,176 мин, $[M+H]^+=708,3$.

Пример 74

(E)-1,26-Дибром-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,31-додекагидробензо[4,5]имидазо [1,2-а]бензо[4,5]имидазо [2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

74 Пример МОЖНО получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-диил) бис (2-амино-7-бром-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамиду) (500 мг, 0,889 ммоль), 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоте (310 мг, 0,889 ммоль) и НАТИ (1,01 г, 2,67 ммоль) в ДМФА (15 мл) добавляли DIEA (0,466 мл, 2,67 ммоль) и реакционную смесь нагревали до 90°C. Через 1,5 ч смесь выливали в воду и полученное твердое вещество собирали фильтрованием. Неочищенное вещество очищали на силикагеле, элюируя смесью DCM: MeOH 5:1 с 0,1% водного раствора NH_3 , с получением указанного в заголовке соединения (250 мг, 0,245 ммоль, выход 24%) в виде коричневого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 13,04 (шир.с, 2H), 8,02-8,10 (M, 4H), 7,92 (C, 2 H), 7,47 (C, 2H), 6,51 (C, 1H), 5,72-5,78 (M, 2H), 5,01-5,25 (M, 4H), 4,52-4,66 (M, 4,39-4,50 (M, 2H), 2,71-2,77 (M, 2H), 2,17 (C, 3H), 2,10 (C, 3H), 1,62-1,76 (M, 2H), 1,45-1,54 (C, M, 2H), 1,24-1,40 (M, 5H); XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,448 мин, [M+H]⁺=873,2.

Пример 75

Пример 75 представляет собой смесь двух изомеров 28-Этил-17,26-диметил-14,30-диоксо-

4,11,13,18,19,27,28,31,33,40-декаазаоктацикло[42,3,1,0⁴, ¹²,0⁵,

¹⁰,0¹⁵, ¹⁹,0²⁵, ²⁹,0³², ⁴⁰,0³⁴, ³⁹]октатетраконта-1

(48),

5,7,9,11,15,17,25(29),26,32,34,36,38,44,46-пентадекаен-8,36дикарбоксамид

16-Этил-18,27-диметил-14,30-диоксо-4,11,13,16,17,25,26,31,33,40-декаазаоктацикло[42,3,1,0⁴,1²,0⁵,1⁰,01⁵,1⁹,02⁵,2⁹,03²,4⁰,03⁴,3⁹]октатетраконта-1(48),5,7,9,11,15(19),17,26,28,32,34,36,38,44,46-пентадекаен-8,36-дикарбоксамид

75 получить согласно способу 19 Пример ОНЖОМ модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил)-1-этил-3-метил-1Нпиразол-5-карбоновой кислоте (140 мг, 0,403 ммоль) в NMP (10 мл) добавляли при 40°C HATU (153 мг, 0,403 ммоль) и 2-амино-1-(3-(3-(2-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1ил) этил) фенил) пропил) -1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид (200 мг, 0,403 ммоль). После перемешивания в течение ночи реакционную смесь очищали препаративной ВЭЖХ с получением соединений в виде смеси (2 мг, 2 мкмоль, выход 0,6%). 1 Н ЯМР (400 МГц, МеОН- d_4) δ ppm 7,97 (с, 1H), 7,84-7,91 (м, 2H), 7,73 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,51 (π , J=8,4 $\Gamma \pi$, 1H), 7,20 (π , J=8,4 $\Gamma \pi$, 1H), 6,93-6,98 (π , 2H), 6,81-6,89 (M, 2H), 6,64 (C, 1H), 4,66-4,72 (M, 2H), 4,49-4,57 (M, 2H), 4,40-4,47 (M, 2H), 4,25-4,31 (M, 2H), 2,96-3,02(M, 2H), 2,78-2,84 (M, 2H), 2,60-2,66 (M, 2H), 2,28 (C, 3H),2,18, 3H), 1,83-1,92 (M, 2H), 1,56-1,64 (M, 2H), 1,29-1,39 (M, 2H)7Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,428 мин, $[M+H]^{+}=809,3.$

Пример 76

4-Амино-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-

6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а] бензо[4,5] имидазо[2,1-р] дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамид

76 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 13 модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к чистому трет-бутил (24-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5]имидазо [1,2-а]бензо [4,5]имидазо[2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-4-ил) карбамату (2,85 г, 3,60 ммоль) медленно добавляли ТФК (10 мл, 130 ммоль). Через 30 мин реакционную смесь концентрировали. Остаток суспендировали в воде, обрабатывали NaHCO3 до основного значения рН, фильтровали и промывали водой. Данное вещество очищали на силикагеле (колонка 120 г), элюируя смесью 0-20% МеОН в DCM (2,35 г, 3,23 ммоль, выход 90%), в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,90 (с, 1H), 12,36 (с, 1H) 8,02 (д, J=1,2 Гц, 1H), 7,99 (шир. с, 1H), 7,83 $(дд, J=8,4, 1,3 \Gamma ц, 1H), 7,64 (д, J=8,3 \Gamma ц, 1H), 7,34 (шир.с,$ 1H), 6,91-7,03 (м, 1H), 6,70 (д, J=7,8 Гц, 1H), 6,57 (с, 1H), 6,48 (π , 7,8 Γ μ , 1 μ), 5,92 (π , 2 μ), 4,74 (π , π , π)=7,1 π μ , 2 μ), 4,48 (кв, J=7,1 Гц, 2H), 4,26 (шир.с, 2H), 4,14 (шир.с, 2H), 2,74-2,88 (M, 2H), 2,16 (C, 3H), 2,08 (C, 3H), 1,72-1,96 (M, 6H),Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,91 мин, $[M+H]^{+}=691,5.$

Пример 77

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -7-(2-гидроксиэтокси) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

77 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: 1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5суспензии карбоксамидо) -1Н-бензо [d]имидазол-1-ил)бутил)-2-(1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7- (2-метоксиэтокси) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамида (100 мг, 0,133 ммоль) в DCM (5 мл) при комнатной температуре, добавляли по каплям BBr_3 (0,126 мл, 1,33 ммоль). Через 2 ч реакцию гасили МеОН, реакционную смесь концентрировали, и остаток очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (15 мг, 0,020 ммоль, выход 15%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,81 (шир.с, 2H), 7,93-8,01 (м, 3H), 7,75 $(\pi, J=8, 8 \Gamma \mu, 1H), 7,63 (c, 1H), 7,51 (\pi, J=8, 4 \Gamma \mu, 1H), 7,31-$ 7,38 (м, 3H), 6,59 (д, J=11,6 Γ ц, 2H), 4,94 (шир.с, 1H), 4,54-4,61 (M, 4H), 4,40-4,49 (M, 2H), 4,21-4,32 (M, 2H), 4,12-4,20 $(M, 2H), 3,70-3,76 (M, 2H), 2,08 (\Pi, J=5,6 \Gamma \Pi, 6H), 1,77-1,91$ (м, 4H), 1,22-1,35 (м, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,290 мин, $[M+H]^+=739,2$.

Пример 78

(E) -2- (1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1- (4- (2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -7-метокси-1H-бензо [d]имидазол-5-

карбоксамид бис-трифторацетат

78 получить согласно способу ОНЖОМ модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к (Е)-2амино-1-(4-(2-амино-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамиду (250) 0,178 ммоль), НАТИ (203 мг, 0,534 ммоль), НОВt (40,9 мг, 0,267 ммоль) и 1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоновой кислоте (82 мг, 0,53 ммоль) в ДМФА (3 мл) добавляли ТЕА (0,149 мл, 1,07 ммоль). После перемешивания в течение выходных реакционную смесь пропускали через шприцевой фильтр и очищали обращеннофазовой ВЭЖХ (колонка Gilson, Sunfire Prep C18 OBD, 5 мкм, 30 мм \times 100 мм), элюируя 20-90% МеСN в воде (0,1% ТФК) с получением указанного в заголовке соединения (18 мг, 0,020 ммоль, выход 11%). ¹H SMP (400 MFu, MeOH-d₄) δ ppm 7,60 (π , J=1,27 Fu, 1H), 7,33 (д, J=1,27 Гц, 1H), 7,26 (с, 1H) J=8,11 Гц, 1H), 6,87 (д, J=8,11 $\Gamma\mu$, 1H), 6,58 (c, 1H), 6,54-6,57 (M, 1H), 5,85-5,93 (M, 2Н), 5,14 (шир. с, 2Н), 5,06 (д, Ј=3,80 Гц, 2Н), 4,59 (дд, J=13,81, 6,97 Γ ц, 4H), 3,79 (с, 6H), 2,20 (д, J=1,77 Γ ц, 6H), 1,36 (тд, J=7,16, 2,91 Γ ц, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,02 мин, $[M+H]^+=694,5$.

Пример 79

8-4-(2-Аминоаацетамидо)-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамид

79 Пример ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к трет-(2-((24-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксобутил 6,7,8,11,12,13, 14, 15, 20, 21, 28, 29, 30, 31тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а] бензо[4,5]имидазо[2,1р] дипиразоло [5, 1-e:4', 3'-1] [1, 3, 6, 15, 17] пентаазациклогенэйкозин-4-ил) амино) -2-оксоэтил) карбамату (350 мг, 0,413 ммоль) медленно добавляли ТФК (3,00 мл, 38,9 ммоль). Через 30 мин реакционную смесь концентрировали. Полученный остаток суспендировали в воде и обрабатывали NaHCO3 до основного значения рН. Твердое вещество собирали фильтрованием и промывали водой. Данное вещество очищали на силикагеле (колонка 80 г), элюируя смесью 0-20% (2Н раствор NH_3 в MeOH) в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (270 мг, 0,333 ммоль, выход 83%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- $\mathrm{d_{6}}$) δ ppm 8,03 (д, J=1,2 Гц, 1H), 7,99 (шир.с, 1H), 7,83 (дд, J=8,3, 1,5 Гц, 1H), 7,58-7,69 (M, 2H), 7,34 (π , J=7,3 $\Gamma \pi$, 2H), 7,20-7,31 (M, 1H), 6,57 (с, 1H), 4,74 (т, J=7,1 H z, 2 H), 4,47 (кв, J=7,1 Гц, 2H), 4,14-4,34 (M, 4H), 3,54 (C, 2H), 2,76-2,85 (M, 2H), 2,16, 3H), 2,09 (с, 3H), 1,91 (шир. с., 4H), 1,82 (д, J=6,6 Гц, 2H), 1,48 (π , J=5,6 Γ π , 2H), 1,38 (π , J=4,9 Γ π , 2H), 1,29 (π , J=7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,78 мин, $[M+H]^{+}=748,6.$

Пример 80

8-Этил-10,17-диметил-7,19-диоксо-7,8,11,12,13,14,19,20,27,28,29,30-додекагидро-6H-бензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-о]дипиразоло[5,1-е:4',3'-k] [1,3,6,14,16]пентаазациклогенэйкозин-3,23-дикарбоксамид

80 Пример ОНЖОМ получить согласно способу 19 модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: смесь 4-(4-(5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) бутил) -1-этил-3-метил-1Hпиразол-5-карбоновой кислоты (165 мг, 0,492 ммоль), 1,1'-(бутанбис (2-амино-1H-бензо [d]имидазол-5-карбоксамида) мг, 0,492 ммоль), НАТИ (561 мг, 1,48 ммоль) и DIEA (382 мг, 2,95 ммоль) в NMP (8 мл) перемешивали при 120°С в течение 18 ч. Смесь концентрировали и остаток очищали на силикагеле, элюируя смесью DCM:MeOH:NH₄OH (водный раствор) 80:20:1. Неполностью продукт очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (7 мг, 10 мкмоль, выход 2%). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,83 (шир.с, 2H), 7,90-8,01 (м, 4H), 7,79 $(T, J=6 \Gamma H, 2H), 7,52 (M, 2H), 2H), 4,25 (шир. С, 4H), 2,90-3,01$ (M, 2H), 2,17 (c, 3H), 2,08 (c, 3H), 1,78-1,89 (Шир.м, 6H), 1,53-1,57 (M, 2H), 1,30 (T, J=6 Γ L, 3H); XX-MC (XX-MC Metog A): время удерживания=1,316 мин, $[M+H]^+=704,7$.

Пример 81

8-Этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,14,15,20,21,28,29,30,31-додекагидробензо[4,5]имидазо [1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3,24-дикарбоксамид

получить согласно Пример 81 ОНЖОМ способу 19 модификациями, известными специалисту обычной квалификации в данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-(5-(5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) пент-2-ен-1-ил) -1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (320 мг, 0,924 ммоль), 1,1'-(бутан-1,4-диил) бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамиду) (488 мг, 1,20 ммоль) и DIEA (0,484 мл, 2,77 ммоль) в NMP (10 мл) добавляли НАТИ (878 мг, 2,31 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80° С в течение 16 ч, затем выливали в Et_2 О (50 мл). Образовавшийся осадок собирали фильтрованием промывали Et_2O и водой. Неочищенный продукт очищали препаративной ВЭЖХ (колонка Gemini-C18, силикагель 5 мкм, диаметр 21 мм, длина 150 мм), элюируя смесью 20-40% МеСN в воде (содержащей 0,1% ТФК), с получением указанного в заголовке соединения (11 мг, 15 мкмоль, выход 1,7%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 8,00 (c, 1H), 7,93 (c, 1 H), 7,81 (т, J=9,7 Γ ц, 2H), 7,56-7,40 (м, 2H), 6,66 (с, 1H), 5,77 (д, J=15,2 Γ ц, 1H) π , J=15,5 $\Gamma \mu$, 1H), 4,78-4,85 (M, 1H), 4,68-4,52 (M, 2H), 4,37-4,22 (M, 4H), 3,62 (π , J=5,8 Γ π , 2 H), 2,82-2,49 (M, 2H), 2,23 (c, 3H), 2,13 (c, 3H), 2,09-1,93 (M, 5H), 1,41 (T, J=8,0 Γ ц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод A): время удерживания=1,376 мин, $[M+H]^{+}=716,9.$

Пример 82

35-Этил-5,37-диметил-8,33-диоксо-3,4,9,11,18,23,30,32,35,36-декаазаоктацикло[38,1,1,0³, 7 ,0¹ 0 ,1 8 ,0¹ 2 ,1 7 ,0² 3 ,3¹,0² 4 ,2 9 ,03 4 ,

14,27-дикарбоксамид

82 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-((3-((5-карбокси-3-метил-1H-пиразол-1-ил) метил) циклобутил) метил) -1этил-3-метил-1Н пиразол-5-карбоновой кислоте (175 мг, ммоль), 1,1'-(бутан-1,4-диил) бис (2-амино-1H-бензо[d]имидазол-5карбоксамиду) (220 мг, 0,541 ммоль) и НАТИ (559 мг, 1,47 ммоль) в NMP (2 мл) при комнатной температуре медленно добавляли DIEA (0,514 мл, 2,94 ммоль). Смесь нагревали до 70° С в течение 4 ч и выливали в воду. Неочищенный продукт собирали фильтрованием и фильтрат концентрировали с получением второй партии неочищенного продукта, которую промывали водой. Объединенный неочищенный продукт очищали препаративной ВЭЖХ (колонка Gemini-C18, 5 мкм силикагель, 21 мм диаметр, длина 150 мм), элюируя смесью 30-60% MeCN в воде (содержащей 0,1% $T\Phi K$), с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества. ¹H ЯМР (400 МГц, MeOH-d₄) δ ppm 12,87 (c, 2H), 8,02 (т, J=9,0 Гц, 4H), 7,83 $(дд, J=19, 9, 8, 4 \Gamma ц, 2 H), 7, 65 (дд, J=23, 0, 8, 2 \Gamma ц, 2H), 7, 37$ $(\pi, J=2,1 \Gamma \mu, 2H), 6,52 (c, 1H), 4,64 (\pi, J=5,3 \Gamma \mu, 2H), 4,44$ $(M, 2H), 4,28 (C, 4H), 2,91 (\Pi, J=7,3 \Gamma \Pi, 2H), 2,47 (M, 2H),$ 2,14 (c, 3H), 3H), 1,96 (c, 6H), 1,53 (M, 2H), 1,28 (T, J=7,1Гц, 3Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,351 мин, $[M+H]^{+}=731,3.$

Пример 83

(E)-1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-1-ил)-2-(1-этил-3метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоновая кислота

83 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к (Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5карбоксамидо) -1H-бензо [d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2- (1этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-5карбоксилату (1,26 ммоль) в МеОН (10 мл), ДМФА (10 мл) и воде (10 мл) при комнатной температуре добавляли NaOH (0,729 г, 18,2 ммоль). Через 3 ч добавляли еще одну порцию NaOH (0,729 г, 18,2 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Смесь концентрировали и остаток разбавляли водой (100 мл) и подкисляли раствором HCl до pH=3. Полученный осадок фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения $(1,06\ r,\ 1,56\ ммоль,\ выход\ 86\%)$ в виде желто-белого вещества. $^1{\rm H}$ ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,80-12,87 (м, 2H), 7,93-7,98 (м, 3H), 7,85 (д, J=8,3 Γ ц, 1H) 7,71 (д, J=8,2 Γ ц, 1H), 7,55 (д, J=8,3 Гц, 1H), 7,43 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,33 (с, 1H), 6,54 (д, J=6,6 Гц, 2H), 5,90-5,98 (м, 2H), 4,86 (д, J=20,0 Гц, 4H), 4,52 $(\Pi, J=6,7 \Gamma \Pi, 4H), 2,12 (c, 6H), 1,27 (M, J=6,8, 4,6 \Gamma \Pi, 6H);$ XX-MC (XX-MC метод A): время удерживания=1,376 мин, $[M+H]^+=677,9$.

Пример 84

23-(Аминометил) -8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-3-карбоновая кислота

Пример 84 ОНЖОМ получить согласно способу 13 модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к трет-((3-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксобутил 6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5]имидазо [1,2-а]бензо [4,5]имидазо[2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-23-ил) метил) карбамату (410 мг, 0,509 ммоль) медленно добавляли (3 мл, 38,9 ммоль). Через 30 мин реакционную смесь концентрировали. Полученный остаток суспендировали обрабатывали NaHCO3 до основного значения рН. Твердое вещество собирали фильтрованием и промывали водой. Данное вещество очищали на силикателе (колонка 80 г), элюируя смесью 0-20% (2 Н раствор NH_3 в MeOH) в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (340 мг, 0,458 ммоль, выход 90%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 8,02 $(д, J=1,2 \Gamma \mu, 1H), 7,98 (шир.с, 1H), 7,82 (дд, J=8,3, 1,5 \Gamma \mu,$ 1Н) 7,60 (д, Ј=8,3 Гц, 1Н), 7,48 (д, Ј=8,1 Гц, 1Н), 7,34 (шир.с, 1H), 7,24 (τ , J=7,8 Γ μ , 1H) 7,14 (π , J=7,6 Γ μ , 1H), 6,55 (c, 1H), 4,74 (τ , J=7,1 Γ μ , 2H), 4,47 (κ B, J=7,0 Γ μ , 2H), 4,18-4,32 (M, 4H), 4,12 (C, 2H), 2,77-2,88 (M, 2H), 2,15 (C, 3H), 2,05-2,11 (м, 3H), 1,91 (шир.с, 4H), 1,77-1,86 (м, 2H), 1,43-1,56 (м, 2H), 1,38 (м, 2H), 1,30 (т, J=7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=0,77 мин, $[M+H]^+=705,6$.

Пример 85

(E) -2- (1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1- (4- (2- (1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -4-метил-1H-бензо [d]

имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

85 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (208 мг, 1,35 ммоль) в NMP (8 мл) добавляли НАТU (616 мг, 1,62 ммоль) и DIEA (0,57 мл, 3,2 ммоль). Через 30 мин добавляли (E)-2-амино-1-(4-(2-амино-4метил-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1Hбензо[d]имидазол-5-карбоксамид дигидробромид (290 мг, 0,540 ммоль) и реакционную смесь нагревали до 60°С. После перемешивания в течение ночи добавляли воду и смесь экстрагировали EtOAc. Органический слой концентрировали и очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (45 мг, 0,069 ммоль, выход 13%) в виде не совсем белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,79 (шир. с, 1H), 12,19 (шир. с, 1H), 7,97 (c, 1H), 7,96 (c, 1H), 7,72-7,75 (M, 1H), 7,44-7,47 (M, 1 H), 7,37 (C, 1H), 7,24-7,27 (M, 1H), 7,00-7,12 (M, 2H),6,56 (c, 2H), 5,78-5,89 (M, 2H), 4,75-4,85 (M, 4H), 4,49-4,56(M, 4H), 2,48-2,52 (M, 3H), 2,13 (C, 6H), 1,21-1,29 (M, 6H); XX-MC (ЖХ-MC метод A): время удерживания=1,507 мин, $[M+H]^+=648,2$.

Пример 86

(E) -2-(1-Этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1-(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид

60 ОНЖОМ Пример получить согласно способу 9 модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоновой кислоте (295 мг, 1,92 ммоль) в NMP (8 мл) при комнатной температуре добавляли НАТИ (874 мг, 2,30 ммоль) и DIEA (0,803 мл, 4,60 ммоль). Через (E) - 2 - aмино - 1 - (4 - (2 - aмино - 7 - метокси - 1H добавляли бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -1H-бензо [d] имидазол-5карбоксамид (300 мг, 0,766 ммоль) и реакционную смесь нагревали до 60°C в течение ночи. Добавляли воду и полученное твердое вещество собирали фильтрованием и очищали препаративной ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения (78 мг, 0,12 ммоль, выход 15%). 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6}) δ ppm 12,75 (с, 2H), 7,95 $(д, J=12,1 \Gamma Ц, 2H), 7,70 (д, J=8,4 \Gamma Ц, 1H), 7,40 (д, J=8,4 \Gamma Ц,$ 1H), 7,33 (с, 1H), 7,17-7,09 (м, 2H), 6,80 (дд, J=6,8, 2,4 Гц, 1H), 6,53 (π , J=17,1 $\Gamma \mu$, 2H), 5,92-5,96 (M, 1H) 5,71 (M, 1H), 4,91 (д, J=4,9 Гц, 2H), 4,81 (д, J=5,4 Гц, 2H), 4,52 (кв, J=7,1 Γ ц, 4H), 3,69 (с, 3H), 2,11 (д, J=4,0 Γ ц, 6H), 1,26 (π д, J=7,1, 2,0 Гц, 6Н); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод А): время удерживания=1,494 мин, $[M+H]^{+}=664,2.$

Пример 87

4-((Диметиламино)метил)-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5]имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамид

87 ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: смесь 4-(аминометил) -8-этил-10, 18-диметил-7, 20-диоксо-6, 7, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 20,21,28,29,30,31тетрадекагидробензо [4,5]имидазо [1,2-а]бензо [4,5]имидазо[2,1р] дипиразоло [5,1-e:4',3'-1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-24-карбоксамида (100 мг, 0,142 ммоль) и формальдегида (37% в воде) (0,106 мл, 1,42 ммоль) в уксусной кислоте (5 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 мин и затем охлаждали до 0°C. Добавляли триацетоксиборогидрид натрия (301 мг, 1,42 ммоль), реакционную смесь перемешивали при 0°С в течение 1 ч и затем при комнатной температуре в течение ночи. Растворитель удаляли и остаток суспендировали в воде и обрабатывали NaHCO3 до получения основного значения pH. Смесь экстрагировали EtOAc (3×),

Остаток очищали на силикагеле (колонка 40 г), элюируя смесью 0-20% МеОН в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (30 мг, 0,039 ммоль, выход 27%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,89 (шир.с, 1H), 12,24 (1H), 7,96 (д, J=8,31 Гц, 1H), 7,51 (д, J=8,44, 1,59 Гц, 1H), J=7,82 Гц, 1H), 7,35 (шир. с, 1H), 7,26 (т, J=7,83 Гц, 1H), 7,14 (д, J=7,58 Гц, 1H), 1 H), 4,74 (т, J=7,09 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=7,01 Гц, 2H), 4,13-4,34 (м, 4H), 3,73 (с, 2H) - 2,88 (м, 2H), 2,23 (с, 6H), 2,16 (с, 3H), 2,09 (с, 3H), 1,92 (шир.с, 4H), 1,81 (м, 2H), 1,49 (м, 2H), 1,39 (м, 2H), 1,29 (т, J=7,09 Гц,

и объединенные органические слои промывали насыщенным раствором

соли $(2\times)$, высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали.

3H); WX-MC (WX-MC metog D): время удерживания=0,80 мин, $[\text{M+H}]^+=733,6$.

Пример 88

трет-Бутил ((3-карбамоил-8-этил-10,18-диметил-7,20-диоксо-6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,28,29,30,31-тетрадекагидробензо[4,5] имидазо[1,2-а]бензо[4,5]имидазо[2,1-р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-1][1,3,6,15,17]пентаазациклогенэйкозин-23-ил)метил) карбамат

88 Пример ОНЖОМ получить согласно способу модификациями, известными специалисту обычной квалификации данной области. Приводится последняя стадия получения: к 4-(5-(5-((1-(4-(2-амино-5-карбамоил-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-4-(((трет-бутоксикарбонил) амино) метил) -1H-бензо [d] имидазол-2-ил) карбамоил) -3-метил-1Н-пиразол-1-ил) пентил) -1-этил-3-метил-1Нпиразол-5-карбоновой кислоте (1,50 г, 1,82 ммоль), HOBt (0,335 г, 2,19 ммоль) и EDC (0,524 г, 2,73 ммоль) в ДМФА (100 мл) добавляли DIEA (1,27 мл, 7,29 ммоль) и DMAP (22 мг, 0,18 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 60°С. Через 6 ч смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли водой и экстрагировали EtOAc (3×). Объединенные органические фракции промывали насыщенным раствором NH_4Cl (2×) и насыщенным раствором соли (2×), высушивали над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Этот остаток очищали на силикагеле (колонка 120 г), элюируя смесью 0-20% МеОН в DCM, с получением указанного в заголовке соединения (860 мг, 1,0 ммоль, выход 56%) в виде не совсем белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ ppm 12,85 (c, 1H), 12,41 (c, 1H), 8,02 $(д, J=1,5 \Gamma \mu, 1H), 7,98 (шир.с, 1H), 7,82 (дд, J=8,6, 1,5 <math>\Gamma \mu$,

1H), 7,60 (д, J=8,6 Гц, 1H), 7,57 (шир.с, 1H), 7,54 (д, J=8,1 Гц, 1H), 7,34 (шир. с, 1H), 7,27 (т, J=7,8 Гц, 1H), 7,15 (д, J=7,6 Гц, 1H), 6,55 (с, 1H), 4,74 (т, 7,1 Гц, 2H), 4,48 (кв, J=7,1 Гц, 2H), 4,37 (д, J=5,9 Гц, 2H), 4,25 (м, 4H), 2,75-2,87 (м, 2H), 1,15 (с, 3H), 1,19 (м, 11H), 1,30 (т, J=7,1 Гц, 3H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод D): время удерживания=1,11 мин, [М+H] +=805,7.

В таблице 1 приводятся примеры 89-197. Соединения могут быть получены с использованием способов синтеза, описанных выше.

Пример	Структура/Название	Способ синтеза	ЯМР	ЖХ-MC
Пример	1-(((4R, 5R)-5-((5-	способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
89	карбамоил-2-(1-этил-3-		МГц, (метанол-	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		$d_4 \delta 7,58 (c,$	время
	карбоксамидо)-1Н-		l 1H), 7,48 (д,	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		Ј=8,4 Гц, 1Н),	ния=1 , 33
	ил) метил) -2,2-диметил-1,3-		7,33 (c, 1H),	8 мин,
	диоксолан-4-ил) метил)-2-		7,17 (д, J=8,4	[M+H]+=8
	(1-этил-3-метил-1H-		Гц, 1Н), 6,89	24,8
	пиразол-5-карбоксамидо)-7-		(c, 1H), 6,58	
	(3-гидроксипропокси)-1H-		(c, 2H), 5,11-	
	бензо[d]имидазол-5-		4,99 (M, 1H),	
	карбоксамид		4,93 (c, 1H),	
	ОН		4,61 (M, 5H),	
	NH ₂		4,46-4,36 (м,	
			1н), 4,31 (дд,	
			J=13,4, 3,2	
	N N N N N		Гц, 1Н), 4,19	
	NH HN		(дд, J=14,0,	
			3,4 Гц, 1Н),	
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		4,03 (дд,	
	y=n n i√		J=15,1, 6,4	
	/		Гц, 1Н), 3,88	
			(дд, J=14,9,	
			6,4 Гц, 1Н),	
			3,83-3,72 (M,	
			1H), 2,23 (c,	
			3H), 2,18 (c,	
			ЗН), 2,05 (дд,	
			J=11,5, 5,9	
			Гц, 2Н), 1,64	
			(д, Ј=10,3 Гц,	

90 ((диметиламино)метил)-2- 11 МГи, ДМСО-d ₆) м 6 ppm 12,86 В 11 пиразол-5-карбоксамидо) (с, 2H), 9,55 У 11 (с, 2H), 7,78 5 (с, 1H), 7,99 Н (с, 2H), 7,78 5 (с, 1H), 7,65 (г) пил бутил)-2-(1-этил-3- (с, 2H), 7,78 5 (г) пил бутил)-2-(1-этил-3- (с, 1H), 7,65 (г) пил бутил бис (2-(1-этил-3- (метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3- карбоксамидо)-7-(3- карбоксамидо)-7-(3- карбоксамид) безор (м, 2H), м 6,69 (м, 2H), м 5,78-5,93 (м, [5]	
90 ((диметиламино)метил)-2- (1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)- 1H-бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо) - 1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо) - 1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо) - 1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат один, лето, рего, р	
(1-этил-3-метил-1H-пиравол-5-карбоксамидо) - (с, 2H), 9,55	XX-MC
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- карбоксамидо) -7 (с, 2H), 7,23-7,37 метоксипропокси) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамидо) -7 (з- марбоксамидо) -7 (з- марбоксамидо) -1 (с, 2H), 7,23-7,37 метоксипропокси) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамидо трифторацетат (с, 2H), 7,23-7,37 метоксипропокси) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамидо (д. ин дета) (д.	метод А:
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- дил) бис (2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7 (3- марбоксамидо) -7	время
ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат ОНН ОНН ОНН ОНН ОНН ОНН ОНН	удержива
метил-1H-пиравол-5- карбоксамидо) -1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат о	ния=1 , 27
карбоксамидо) - 1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат о	5 мин,
бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат О	$[M+H]^{+}=6$
Карбоксамид трифторацетат О	93,3
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- диил)бис(2-(1-этил-3- метил-1H-пиравол-5- карбоксамидо) -7-(3- матоксипропокси) -1H- бензо[а]имидавол-5- карбоксамид) (Tu, 1H), 7,33 (T, J=7,9 Гц, 3H), 6,61 (д, J=9,9 Гц, 2H), 4,68 (д, J=4,9 Гц, 2H), 4,56 (дд, J=13,9, 6,8 Гц, 4H), 4,28 (с, 4H), 2,77 (д, J=4,5 Гц, 6H), 2,11 (с, 6H), 1,87 (с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) (метанол-сід) 8 м 7,52-7,65 (м, В) (метанол-сід) 8 м 7,52-7,65 (м, В) (м, 2H), 6,55- 6,69 (м, 2 H), 8,78-5,93 (м, [1]) 1,78-5,93 (м,	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- диил) бис(2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7-(3- метоксипропокси) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид) (т, J=7,9 Гц, ЗН), 4,56 (пд, J=4,9) Гц, 2H), 4,56 (пдн, J=13,9, 6,8 Гц, 4H), 4,28 (с, 4H), 2,77 (п, J=4,5) Гц, 6H), 2,11 (с, 6H), 1,87 (с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) (метанол-d ₄) δ м	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж метил-1H-пиравол-5- карбоксамид) -7-(3- метоксипропокси) -1H- бензо [d] имидавол-5- карбоксамид) (М, 2H), 6,55- 10 (М, 2H), 5,03-5,10 (М, 4H), 4,49-	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (дил) бис (2-(1-этил-3- карбоксамидо) -7-(3- карбоксамидо) -7-(3- карбоксамидо) - 1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо) - 5- карбоксамидо) - 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6- 6	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (с, 4H), 1,30 (т, Ј=7,0 Гц, 6H) Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (метанол-d ₄) δ м (метанол-d ₄) δ м (метанол-d ₄) δ м (метанол-об (м. 2H), 7,23-7,37 уметоксипропокси)-1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид) N-N Н Н N-N Н NH ₂ (м. 44,49 м. 15,03-5,10 (м. 4H), 4,49-	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (метанол-d ₄) δ м дилл бис (2-(1-этил-3- карбоксамидо) -7-(3- карбоксамидо) -7-(3- карбоксамидо) -1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамидо) - (5,78-5,93 (м, 2H), 5,03-5,10 = (м, 4H), 4,49- карбоксамидо) - (м, 4H), 4,49- карбоксами	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ Н ЯМР Ж (метанол-d ₄) 8 м детоксипропокси)-1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) (м, 2H), 6,55- Н бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) (м, 2H), 6,55-,10 карбоксамид) (м, 4H), 4,49- (м, 4H), 4,49-	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (метанол-d ₄) δ м метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3- метоксипропокси)-1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид) (Т, 2H), 5,03-5,10 = (м, 4H), 4,49-	
4,28 (с, 4H), 2,77 (д, J=4,5 Гц, 6H), 2,11 (с, 6H), 1,87 (с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)	
2,77 (д, J=4,5 Гц, 6H), 2,11 (с, 6H), 1,87 (с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) Пример (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (метанол-d ₄) 8 м (метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3- 2H), 7,23-7,37 уметоксипропокси)-1H- бензо[d]имидазол-5- 6,69 (м, 2 H), карбоксамид) N-N Карбоксамид) (м, 4H), 6,55- Но (м, 4H), 4,49- (м, 4H), 4,4	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж (метанол-d ₄) δ м метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид) (м. 2H), 5,03-5,10 (м. 4H), 4,49-	
(с, 6H), 1,87 (с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) Пример (Е)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж диил) бис (2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) & м метил-1H-пиразол-5- 7,52-7,65 (м, в карбоксамидо)-7-(3- 2H), 7,23-7,37 У метоксипропокси)-1H- (м, 2H), 6,55- Н бензо[d] имидазол-5- 6,69 (м, 2 H), м карбоксамид) 5,78-5,93 (м, [1]) N-N Карбоксамид) 5,78-5,93 (м, [1])	
(с, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж 91 диил)бис(2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) 8 м 7,52-7,65 (м, В 7,52-7,65 (м,	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж 91 диил)бис(2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) 8 м 7,52-7,65 (м, в 7,52-7,65 (м,	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж 91 диил) бис (2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) 8 м 7,52-7,65 (м, в 7,52-7,65 (м	
Пример (E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4- Способ 2 ¹ H ЯМР Ж диил) бис (2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) & м м метил-1H-пиразол-5- (жарбоксамидо)-7-(3- метоксипропокси)-1H- бензо[d] имидазол-5- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид)	
91 диил) бис (2-(1-этил-3- (метанол-d ₄) δ м 7,52-7,65 (м, В	
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-7-(3- метоксипропокси)-1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N	₩X-MC
карбоксамидо) -7-(3- метоксипропокси) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид) N-N N-N NH2 (M, 2H), 7,23-7,37 (M, 2H), 6,55- H: 6,69 (M, 2 H), 5,78-5,93 (M, [1] (M, 4H), 4,49-	метод F:
метоксипропокси) -1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N	время
бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N	удержива
карбоксамид) N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N-N N	ния=0,87
N-N $N-N$ $N+N$	мин,
N-N $N+1$ $N+2$ $(M, 4H), 4,49-$	[M+H] ⁺
	=853 , 7
4.70 (M. 4H)	
3,98-4,10 (M,	
4H), 3,36-3,46	
N N N (M, 6H), 2,24	
H_2N (c, 6H), 1,71-	
1,90 (M, 4H),	

			1,35-1,47 (M,	
			6 н)	
Пример	1,1'-(циклопентан-1,3-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
92	диил) бис (2- (1-этил-3-	15	МГц, метанол-	метод F:
	метил-1Н-пиразол-5-		d_6) δ ppm	время
	карбоксамидо) -7-(3-		7,59-7,78 (M,	
	гидроксипропокси)-1H-		2H), 7,46-7,55	
	бензо[d]имидазол-5-		(M, 2H), 6,57-	
	карбоксамид)		6,72 (м, 2H),	
	\		5,78-6,04 (M,	39 , 7
	N-N H N		2H), 4,48-4,71	
	NH2		(M, 4H), 4,32-	
	° Д С ОН		4,45 (M, 4H),	
			3,74-3,89 (M,	
	HO HO N-N		4H), 2,92-3,02	
			(M, 2H), 2,29-	
	H ₂ N χ		2,44 (M, 2H),	
	ĭ		2,15-2,26 (M,	
			4H), 2,09 (c,	
			6H), 1,32 (M,	
			6H), 0,84-0,99	
			(M, 2H)	
Пример	этил (Е)-3-(5-карбамоил-1-	Способ	¹H ЯМР (400	ЖХ-MC
93	(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-	10	МГц, ДМСО-d ₆)	метод F:
	3-метил-1H-пиразол-5-		δ ppm 12,66-	
	карбоксамидо)-1Н-		13,00 (м, 2Н),	
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		7,89-8,05 (M,	ния=0,86
	2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-		2H), 7,88 (c,	
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 7,71 (д,	/ [M+H] ⁺
	карбоксамидо) -1Н-		J=8,11 Гц,	=777,5
	бензо[d]имидазол-7-		1H), 7,53 c, 1	
	ил) пропаноат		Н), 7,42 (д,	
			л), 7,42 (д, J=8,36 Гц,	
			1H), 7,34 (д,	
	NH ₂ NH ₂		J=9,38 Гц,	
			2H), 6,53 (д,	
			J=3,55 Гц,	
	N N HN		2H), 5,95-6,07	
	O NH NH		(M, 1H), 5,49-	
			5,65 (M, 1H),	
)=n' \^n' \		4,96-5,08 (M,	
			2H), 4,79-4,88	
			211), 4,/9-4,00	

			(м, 2Н), 4,37-	
			4,63 (м, 4н),	
			3,97 (кв,	
			<i>J</i> =7 , 10 Гц,	
			2Н), 3,03-3,15	
			(м, 2Н), 2,63	
			(т, <i>Ј</i> =7,73 Гц,	
			3Н), 2,12 (д,	
			<i>J</i> =6,08 Гц, 6	
			Н), 1,28 (д,	
			<i>J</i> =3,80 Гц, 6	
			н), 1,09 (т,	
			<i>J</i> =7 , 10 Гц , 3	
			H)	
Пример	метил (Е)-4-((5-карбамоил-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
94	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	10	мгц, дмсо-d ₆)	метод К:
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,71-	время
	карбоксамидо)-1Н-		12,97 (м, 2Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		7,98 (д,	ния=0,85
	2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-		<i>J</i> =1,27 гц,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		2Н), 7,91-7,96	[M+H] ⁺ =7
	карбоксамидо)-1Н-		(м, 1н), 7,67-	93,5
	бензо[d]имидазол-7-		7,76 (м, 1н),	
	ил) окси) бутаноат		7,59-7,66 (м,	
			1н), 7,42 (д,	
	•		<i>J</i> =7,60 Гц,	
	o ⇒ NH ₂		1H), 7,33-7,39	
			(м, 2Н), 7,28-	
			7,32 (м, 1н),	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		6,47-6,58 (м,	
	o NH HN		2H), 5,92-6,05	
	N N		(м, 1н), 5,67-	
)=n' \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		5,80 (м, 1н),	
			4,91-4,99 (м,	
			2H), 4,78-4,87	
			(м, 2н), 4,46-	
			4,58 (M, 4H),	
			4,03 (c, 2H),	
			3,55 (c, 3 H),	
			2,29-2,39 (м,	
			2Н), 2,12 (д,	
			<i>J</i> =3,80 Гц,	

		1	6H), 1,71-1,93	
			(м, 2H), 1,22-	
			1,32 (M, 6H)	
Пример	(E)-1-((E)-4-((E)-5-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
95	карбамоил-2-((1-этил-3-	14	MГц, ДМСО-d ₆)	метод К:
	метил-1Н-пиразол-5-	111		
	_		δ ppm 12,62-	
	карбонил) имино) -2,3-		12,93 (м, 1н),	
	дигидро-1н-		7,91-8,05 (м,	
	бензо[d]имидазол-1-ил) бут-		3Н), 7,71 (д,	мин,
	2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-		<i>J</i> =8,11 Гц,	[M+H] ⁺ =7
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 7,58-7,68	65 , 5
	карбонил) имино) -7-(3-		(м, 1н), 7,41	
	гидрокси-2-метилпропокси)-		(д, <i>J</i> =7,86 Гц,	
	2,3-дигидро-1H-		1H), 7,28-7,37	
	бензо[d]имидазол-5-		(м, 3Н), 6,47-	
	карбоксамид		6,55 (м, 2Н),	
	NH ₂		5,93-6,08 (м,	
	° ₹ -		1H), 5,70-5,84	
			(м, 1Н), 4,90-	
	N-W		5,00 (M, 2H),	
	N N O		4,77-4,87 (M,	
	NH L HN		2Н), 4,62 (т,	
			<i>J</i> =5,80 Гц,	
			1H), 4,45-4,58	
			(M, 4 H),	
			3,99-4,08 (M,	
	H ₂ N		2H), 3,84-3,93	
	HO		(M, 1H), 2,11	
			(c, 6H), 1,87	
			(M, 1H), 1,27	
			(д, <i>J</i> =6,84 Гц,	
			6H), 0,80-0,89	
			(м, 3н)	
Пример	(Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	XX-MC
96	(1-этил-3-метил-1H-	14	$M\Gamma$ ц, $ДМСО-d_6)$	метод К:
	пиразол-5-карбоксамидо)-		δ ppm 12,64-	
	1H-бензо[d]имидазол-1-		13,10 (м, 2Н),	удержива
	ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-		7,97-8,13 (м,	ния=0,85
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		1H), 7,86-7,97	мин,
	карбоксамидо)-7-(3-		(м, 1н), 7,66-	[M+H] ⁺ =7
	гидрокси-3-метилбутокси)-		7,76 (M, 1H),	79 , 5
	1H-бензо[d]имидазол-5-		7,58-7,66 (м,	

	карбоксамид		1H), 7,37-7,47	
	\ ,он		(м, 1н), 7,21-	
	1		7,37 (м, 3н),	
			6,53 (c, 2 H),	
	H ₂ N N		5,87-6,09 (м,	
			1H), 5,60-5,87	
			(м, 1н), 4,98	
	NH HN		(д, <i>J</i> =4,82 Гц,	
			2Н), 4,81 (д,	
			<i>J</i> =4,80 Гц,	
			2H), 4,44-4,67	
)=0 H₂N		(м, 5Н), 4,40	
	11214		(c, 1H), 3,98-	
			4,19 (м, 2Н),	
			2,11 (c, 6H),	
			1,70 (т,	
			<i>J</i> =7,10 Гц,	
			2Н), 1,28 (м,	
			6H), 1,07 (c,	
			6 н)	
Пример	(E)-1-(4-(5-карбамоил-2-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
97	(1-этил-3-метил-1н-		мгц, дмсо-d ₆)	метод F:
	пиразол-5-карбоксамидо)-7-		δ ppm 12,91	время
	(3-метоксипропокси)-1H-		(шир. с, 1н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		7,89-8,16 (м,	ния=2,33
	2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-		4H), 7,64 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 7,47	[M+H]+=8
	карбоксамидо) -7-изобутил-			22,1
	1H-бензо[d]имидазол-5-		7,25-7,40 (м,	
	карбоксамид трифторацетат		2H) 6,47-6,60	
			(м, 2Н)5,82	
			(д, <i>J</i> =15,72	
	HN—NH ₂		Гц, 1Н) 5,54	
	N N		(д, <i>J</i> =15,72	
			Гц, 1 Н), 4,91	
			(шир. с, 4Н)	
	N. O		4,41-4,65 (м,	
	H ₂ N NH		4H), 4,03 (т,	
			<i>J</i> =6,46 Гц, 2	
			н) 3,29 (т,	
			<i>J</i> =6,08 Гц,	
			2H), 3,14 (c,	

			3H), 2,55(
			шир.с, 2Н),	
			2,11 (д,	
			<i>J</i> =12 , 17 Гц ,	
			6H) 1,69-1,84	
			(м, 2Н),	
			1,36(м, 1H),	
			1,27 (q,	
			<i>J</i> =7,10 Гц,	
			6H), 0,69(c,	
			<i>J</i> =6,3 Гц, 6H)	
Пример	(Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
98	(1-этил-3-метил-1н-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	пиразол-5-карбоксамидо)-		δ ppm 12,98	время
	1H-бензо[d]имидазол-1-		(c, 1H), 7,98	удержива
	ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-		(м, 4н), 7,77-	ния=1,30
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		7,65 (м, 2Н),	мин,
	карбоксамидо)-7-		7,44 (д, <i>J</i> =8,4	$[M+H]^{+}=7$
	(метоксиметил)-1H-		Гц, 2Н), 7,35	21,4
	бензо[d]имидазол-5-		(с, 2н), 6,53	
	карбоксамид		(д, <i>J</i> =6,8 Гц,	
			2Н), 5,95 (д,	
			<i>J</i> =15,8 Гц,	
	HN NH ₂		1н), 5,52 (д,	
) N		<i>J</i> =15,8 Гц,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		1H), 4,95 (c,	
			2H), 4,81 (c,	
	→ N		2Н), 4,52 (д,	
	H ₂ N, NH		<i>J</i> =7,0 Гц, 6H),	
	N N N		3,15 (c, 3H),	
	°		2,11 (c, 6H),	
			1,26 (тд,	
			<i>J</i> =7,1, 3,7 Гц,	
			6H)	
Пример	(Е)-2-(5-карбамоил-1-(4-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
99	(5-карбамоил-2-(1-этил-3-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,87	время
	карбоксамидо) -1Н-		(c, 3H), 8,02-	удержива
	бензо[d]имидазол-1-ил) бут-		7,87 (м, 4н),	ния=1,30
	2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-		7,71 (д, <i>J</i> =8,4	
	метил-1Н-пиразол-5-		Гц, 1Н), 7,57	
	карбоксамидо)-1Н-		(c, 1H), 7,41	35,4

	бензо[d]имидазол-7-		(д, Ј=8,4 Гц,	
	ил)уксусная кислота		1H), 7,32 (c,	
			2Н), 6,52 (д,	
			<i>J</i> =14,4 Гц,	
	HN NH2		2Н), 5,95 (д,	
	N		<i>J</i> =15,0 Гц,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		1Н), 5,48 (д,	
	о́н		<i>J</i> =15,5 Гц,	
	N.		1H), 4,97 (c,	
	H ₂ N NH		2H), 4,79 (c,	
	l li n n' n		2H), 4,59-4,46	
			(м, 4н), 3,71	
			(c, 2H), 2,08	
			(т, <i>J</i> =12,1 Гц,	
			6н), 1,25 (тд,	
			J=7,1, 2,6 Гц,	
			6Н)	
Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	Время
100	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	удержива
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 7,76 (д,	ния А:
	бензо[d]имидазол-1-ил)-		<i>J</i> =9,6 Гц, 1H),	время
	2,3-диметилбутил)-2-(1-		7,55-7,47 (м,	удержива
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		2H), 7,14 (c,	ния=1,33
	карбоксамидо)-7-(3-		1н), 7,03 (д,	5 &
	гидроксипропокси)-1H-		<i>J</i> =9,7 Гц, 2H),	1,362
	бензо[d]имидазол-5-		6,62 (c, 1H),	мин,
	карбоксамид		6,56 (c, 1H),	[M] = 780
	~»·N		4,62-4,50 (м,	, 7
			4H), 4,35-4,17	
	$0 \longrightarrow N \longrightarrow NH_2$		(м, 3Н), 4,05-	
	HN—N		3,97 (м, 1н),	
	\(\frac{1}{2}\)		3,78-3,70 (M,	
	CH ₃		2H), 3,38-3,32	
	H ₃ C		(м, 2H), 2,68	
	N N OH		(c, 1H), 2,34	
	o N		(c, 1H), 2,16	
			(c, 3H), 2,14	
	NH ₂		(c, 3H), 2,08-	
			1,96 (м, 2H),	
			1,66-1,48 (м,	
			2H), 1,38-1,28	
			(м, 4H), 1,22	
	<u> </u>	l	l	

	1	Ι	(c, 2H), 1,04	
			(д, <i>J</i> =6,7 Гц,	
			3Н), 0,97 (д,	
			<i>J</i> =6,7 Гц, 3H),	
			0,91 -0,80 (м,	
			2Н) (анализ	
			ЯМР основан на	
			на главных	
			пиках	
			основного	
			диастереомера)	
Пример	(Е)-7-(2-аминоэтил)-1-(4-	Аналогич	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
101	(5-карбамоил-2-(1-этил-3-	но	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-	способу	δ ppm 8,41	время
	карбоксамидо)-1Н-	15	(шир. с, 3Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		8,00 (шир. д,	ния=1,16
	2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-		<i>J</i> =14,1 Гц,	8 мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		3H), 7,90 (c,	[M] +=
	карбоксамидо)-1Н-		1H), 7,73 (д,	719,9
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =7,5 Гц, 2H),	
	карбоксамид формиат		7,56 (c, 1H),	
	,N,		7,41-7,34 (м,	
			3H), 6,53	
	O= N. A		(шир. с, 2Н),	
	HN—NH ₂		5,98 (д,	
	N		<i>J</i> =16,4 Гц,	
			1H), 5,56 (c,	
	NI NH ₂		1H), 4,99	
	NH N-N		(шир. с, 2Н),	
	H ₂ N N N		4,81 (шир. с,	
	ö		2H), 4,51 (д,	
			<i>J</i> =5,7 Гц, 4H),	
			3,03 (шир. с,	
			4H), 2,11 (c,	
			6H), 2,05	
			(шир. т, 2Н),	
			1,32-1,13 (M,	
			6H)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
102	диоксо-7,8,11,12,13,-	13	МГц, метанол-	метод А:
	14,15,20,21,28,29,30,31,32		d_6) δ ppm 8,02	
	-тетрагидро-6H-		α_6) о ppm 8,02 $(\pi, J=1,2 \Gamma \mu,$	
			(д, ∪=1,∠ 1Ц,	JACPMIDA

	бензо[4,5]имидазо[2,1-		1H), 7,97-7,93	ния=1,27
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		(м, 1Н), 7,68	4 мин,
	i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		(д, <i>J</i> =8,5 Гц,	[M+H]+=6
	t][1,3,6,9,11,14]гексаазац		1н), 7,56 (тд,	91,3
	иклодокозин-3-карбоксамид		J=6,6, 3,4 Гц,	
			2H), 7,42-7,34	
	N N		(м, 2Н), 6,84	
	N N HN ─ N N N N N N N N N N N N N N N N		(c, 1H), 4,73	
			(т, <i>J</i> =5,8 Гц,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		4Н), 4,52 (кв,	
	│		<i>J</i> =7,1 Гц, 2H),	
			4,34 (T, J=	
	NH ₂		6,9 Гц, 2Н),	
			3,76 (T, J=6,7	
			Гц, 2Н), 3,68-	
			3,63 (м, 2Н),	
			2,84-2,78 (M,	
			2H), 2,24 (c,	
			3H), 2,18 (c,	
			3H), 1,89-1,82	
			(м, 2Н), 1,42	
			(дд, <i>J</i> =13,9,	
			6,4 Гц, 2Н),	
			1,34 (T, J=7,1	
			Гц, 3Н), 1,27	
			-1,19 (м, 2Н)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
103	диоксо-7,8,11,12,13,-	13	МГц, (метанол-	метод А:
	14,15,20,21,28,29,30,31,32		$d_4)$ δ 8,08-	время
	-тетрагидро-6Н-		8,06 (M, 1H),	удержива
	бензо[4,5]имидазо[2,1-		7,94-7,90 (м,	ния=1,29
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		1H), 7,63 -	7 мин,
	i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		7,59 (м, 2Н),	[M+H]+=6
	t][1,3,6,9,11,14]		7,55-7,51 (м,	91,3
	гексаазациклодокозин-24-		1H), 7,42-7,34	
	карбоксамид		(м, 2Н), 6,85-	
			6,82 (M, 1H),	
			4,75-4,69 (м,	
			4H), 4,53-4,46	
			(м, 3н), 4,36-	
			4,30 (M, 2H),	
			3,82-3,77 (м,	
		<u> </u>	<u> </u>	

		ı	O C C C C C C C C C	
			2H), 3,69-3,65	
	N-N HN NH2		(M, 2H), 2,83-	
	\rangle		2,76 (M, 2H),	
			2,25-2,21 (M,	
	NH		3H), 2,19-2,17	
	H N		(M, 3H), 1,87	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		(c, 2H), 1,46-	
	N N \		1,41 (M, 2H),	
			1,33-1,32 (M,	
			3H), 1,25-1,19	
			(м, 2Н)	
Пример	8-этил-10,18,30-триметил-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
104	7,20-диоксо-7,8,11,12,13,-	19	МГц, (метанол-	методА:
	14,15,20,21,28,29,30,31,32		$d_4)$ δ 8,00 (c,	время
	-тетрагидро-6Н-		1н), 7,93 (д,	удержива
	бензо[4,5]имидазо[2,1-		J=8,4 Гц, 1H),	ния=1,32
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		7,56 (дд,	мин,
	i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		J=15,9, 7,1	$[M+H]^{+}=7$
	t][1,3,6,9,11,14]гексаазац		Гц, ЗН), 7,39-	05,3
	иклодокозин-3-карбоксамид		7,35 (M, 2H),	
			6,75 (c, 1H),	
	N N		4,78 (c, 2H),	
	N-N HN-N		4,68 (c, 2H),	
			4,53 (дд,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		J=14,3, 7,2	
			Гц, 4Н), 4,00	
			(c, 2H), 3,78	
	N'N NH2		(c, 2H), 3,15	
			(c, 3H), 2,83	
			(c, 3H), 2,35	
			(д, <i>J</i> =7,8 Гц,	
			2H), 2,17 (c,	
			6H), 1,77 (c,	
			2Н), 1,36 (дд,	
			J=15,7, 8,6	
			Гц, 6Н), 1,14	
			(c, 2H)	
Пример	35-этил-5,37-диметил-8,33-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-MC
105	диоксо-3,4,9,11,18,23,-	19	МГц, ДМСО-d ₆)	метод
	30,32,35,36-		δ ppm 12,86	
	декаазаоктацикло[38,3,1,0 ³		(шир. с, 2Н)	удержива
	7,010,18,012,17,023,31,024,		8,00-8,01 (M,	
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		0,000,01 (M,	_, ==

	²⁹ , 0 ³⁴ , ³⁸] тетратетраконта-		4H) 7,77-7,81	6 мин,
	1(44),4,6,10,-		(м, 2н) 7,52-	[M+H] ⁺ =7
	12(17),13,15,24(29),25,27,		7,58 (м, 2Н)	53 , 2
	30,34(38),36,40,42-		7,36 (c, 2H)	
	пентадекаен-14,27-		7,14 (T, J=	
	дикарбоксамид		8,0 Гц, 2Н)	
			6,98-7,00 (м,	
	NH ₂		1H) 6,61-6,65	
			(м, 2Н) 5,99	
			(c, 2H) 4,56	
	l i i i		(кв, <i>J</i> = 6,7	
			Гц, 2Н) 4,28	
			(c, 2H) 3,85-	
	\ \		3 , 96 (м , 4H)	
	N H N N		2,15 (c, 3H)	
			1,93 (м, 3Н)	
			1,40-1,56 (м,	
	NH ₂		4н) 1,35 (т,	
			<i>J</i> = 6,0 Гц, 3H)	
Пример	1,1'-((2R,3R)-2,3-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
106	диэтоксибутан-1,4-	15	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	диил) бис (2- (1-этил-3-		δ ppm 12,93	время
	метил-1Н-пиразол-5-		(шир. с, 2Н)	удержива
	карбоксамидо)-1Н-		8,02 (c, 4H)	ния=1 , 37
	бензо[d]имидазол-5-		7,81 (дд, <i>J</i> =	2 мин,
	карбоксамид)		8,0, 1,2 Гц,	$[M+H]^{+}=7$
	NH ₂ Q		2Н) 7,56 (д,	66 , 8
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		<i>J</i> = 8,4 Гц, 2Н)	
	N N N N		7,35 (c, 2H)	
			6,68 (c, 2H)	
			4,55-4,69 (м,	
) · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		6H) 4,43-4,48	
	N NH N		(м, 2 H) 4,05-	
			4,07 (м, 2Н)	
	H₂N o'		3,49-3,57 (м,	
			2H) 3,13-3,20	
			(м, 2H) 2,11	
			(c, 6H) 1,36	
			(т, <i>J</i> =7,2 Гц,	
			6н) 0,77 (т,	
			<i>J</i> =7,0 Гц, 6H)	
Пример	1,1'-(бутан-1,4-	Способ 2	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС

бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) дитрифторацетат	107	диил) бис (2- (1-этил-3-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
бензо[d]имидазол-5- карбоксамид) Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- диметил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- диметил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) 1-(4-(5-тарбамоил-2-(1,3- дензо[d]имидазол-1- дил бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- метил-		метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,85	время
Карбоксамид) Дитрифторацетат Н ₂ N		карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 2Н)	удержива
Дитрифторацетат ——————————————————————————————————		бензо[d]имидазол-5-		7,99 (c, 4H)	ния=0,76
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1 Ямр (400 ЖХ-МС 108 диметил-1Н-пиразол-5- Карбоксамидо)-1Н- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1Н-пиразол-5- 7,98 (с, 4H), иля бутил)-2-(1-этил-3- метил-1Н-пиразол-5- 7,76 (дд, мин, мин, мин, мин, мин, мин, мин, мин		карбоксамид)		7,77 (д,	мин,
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1 Ямр. (400 ЖХ-МС диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- 7,98 (с, 4H), ния=0,77 метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,		дитрифторацетат		<i>J</i> =8,34 Гц,	$[M+H]^{+}=6$
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1 Ямр (400 ЖХ-МС диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин, мин, мин, мин, мин, мин,		0		2н), 7,56 (д,	79,6
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ Мгц, ДМСО-де) метод D: карбоксамидо)-1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- 7,98 (с, 4H), ния=0,75 мин, мин, мин,				<i>J</i> =8,34 Гц,	
H ₂ N				2H), 7,36	
H ₂ N				(шир. с, 2Н),	
H ₂ N		, ,		6,61 (c, 2 H),	
H ₂ N				4,51-4,69 (м,	
2,04-2,21 (м, 6H), 1,88 (шир. с, 4H), 1,31 (т, J=7,07 Гц, 6H) Пример				4H) 4,28	
6H), 1,88 (шир. с, 4H), 1,31 (т, 1,31 (t, 1,3		H ₂ N N H L N		(шир.с, 4Н),	
(шир. с, 4H), 1,31 (т, 2=7,07 Гц, 6H) Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1н ЯМР (400 ЖХ-МС 108 диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- бензо[d] имидазол-1- (шир. с, 2H), удержива (шир. с, 2H), ния=0,75 метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,				2,04-2,21 (м,	
1,31 (т, J=7,07 Гц, 6H) Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1H ЯМР (400 ЖХ-МС 108 диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- бензо[d] имидазол-1- (шир. с, 2H), удержива (шир. с, 2H), ния=0,77 метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,				6H), 1,88	
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1H ЯМР (400 ЖХ-МС 108 Диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- 8 ррт 12,82 время 6ензо[d] имидазол-1- (шир. с, 2H), удержива 7,98 (с, 4H), ния=0,77 метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,				(шир. с, 4Н),	
Пример 1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3- Способ 1- ЯМР (400 ЖХ-МС 108 диметил-1- Пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d6) метод D: карбоксамидо)-1- 8 ррт 12,82 время бензо[d] имидазол-1- (шир. с, 2н), удержива ил) бутил)-2-(1-этил-3- 7,98 (с, 4н), ния=0,75 метил-1- Пиразол-5- 7,76 (дд, мин,				1,31 (т,	
108 диметил-1H-пиразол-5- 20 МГц, ДМСО-d ₆) метод D: карбоксамидо)-1H- 8 ppm 12,82 время бензо[d] имидазол-1- (шир. с, 2H), удержива ил) бутил)-2-(1-этил-3- 7,98 (с, 4H), ния=0,77 метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,				<i>J</i> =7,07 Гц, 6H)	
карбоксамидо) -1H-	Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1,3-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- (шир. с, 2H), удержива 7,98 (с, 4H), ния=0,77	108	диметил-1Н-пиразол-5-	20	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,		карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,82	время
метил-1н-пиразол-5- 7,76 (дд, мин,		бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 2Н),	удержива
		ил) бутил) -2-(1-этил-3-		7,98 (c, 4H),	ния=0,77
карбоксамидо) –1H- $J=8$, 31, 1,47 $[M+H]^+=6$		метил-1Н-пиразол-5-		7,76 (дд,	мин,
		карбоксамидо)-1Н-		J=8,31, 1,47	$[M+H]^{+}=6$
бензо[d]имидазол-5- Гц, 2H), 7,55 65,6		бензо[d]имидазол-5-		Гц, 2Н), 7,55	65,6
карбоксамид (д, <i>J</i> =8,31 Гц,		карбоксамид		(д, <i>J</i> =8,31 Гц,	
дитрифторацетат 2H), 7,35		дитрифторацетат		2H), 7,35	
0 (шир. с, 2Н),		<u> </u>		(шир. с, 2Н),	
H ₂ N N N N (c, 2H),		H ₂ N N N		6,60 (c, 2H),	
4,57 (KB,		N H LIN		4,57 (KB,	
Ј=7,01 Гц, 2H)				<i>J</i> =7,01 Гц, 2H)	
4,28 (д,]		4,28 (д,	
J=5,87 Гц,				<i>J</i> =5,87 Гц,	
M 4H), 4,09 (c,		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		4H), 4,09 (c,	
H_2N H N H N H N H		H ₂ N H W		3 н), 2,10 (д,	
"		"		<i>J</i> =4,65 Гц,	
6H), 1,87				6H), 1,87	
(шир. с, 4н),				(шир. с, 4н),	
1,30 (т,			1	1 20 /	
<i>J</i> =7,09 Гц, 3H)				1,30 (T,	

Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
109	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	20	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,84	время
	бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 2Н),	удержива
	ил) бутил) -2- (3-		7,99 (c, 4H),	ния=0,84
	циклопропил-1-метил-1Н-		7,76 (дд,	мин,
	пиразол-5-карбоксамидо)-		<i>J</i> =8,56, 1,47	[M+H]+=6
	1H-бензо[d]имидазол-5-		Гц, 2Н), 7,54	91,6
	карбоксамид		(д, <i>J</i> =8,31 Гц,	
	дитрифторацетат		2Н) 7,35 (шир.	
	0		c, 2H) 6,66	
			(c, 1H) 6,60	
	H ₂ N Y Y N N		(c, 1H) 4,57	
			(кв, <i>J</i> =7,01	
			Гц, 2Н) 4,26-	
			4,39 (м, 4н)	
	N N		4,09 (c, 3H)	
	H ₂ N H I N		2,09 (c, 3H)	
			1,70-1,90 (м,	
			5н) 1,31 (т,	
			<i>J</i> =7,09 Гц, 3H)	
			0,72-0,83 (м,	
			2H) 0,46-0,57	
			(м, 2Н)	
Пример	(11Z,29E)-8-этил-1,26-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
110	бис (3-гидроксипропокси) -	19	МГц, (метанол-	метод L:
	10,18-диметил-7,20-диоксо-		d_4) δ δ ppm	время
	6,7,8,13,14,15,20,21,28,31		7,71 (дд,	удержива
	_		J=5,32, 1,01	ния=0,75
	декагидробензо[4,5]имидазо		Гц, 2Н), 7,44	мин,
	[1,2-		(дд, J=8,74,	[M+H]+=8
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		1,14 Гц, 2Н),	63,7
	р] дипиразоло[5,1-		6,82 (c, 1H),	
	e:4',3'1][1,3,6,15,17]		6,46 (д,	
	пентаазациклогенэйкозин-		Ј=11,15 Гц,	
	3,24-дикарбоксамид		1H), 5,84-5,96	
	дигидрохлорид		(м, 1н), 5,58	
			(c, 2H), 5,09	
			(шир. с,, 4	
			н), 4,62-4,75	
			(M, 2H), 4,07-	
			4,23 (м, 4н),	

			3,72-3,79 (м,	
	H ₂ N-Ŭ		4H), 3,53-3,58	
	N O N		(M, 2H), 2,33	
	HO, NO		(c, 3H), 2,26	
			(c, 3H), 1,93-	
)		2,11 (M, 4H),	
			1,54-1,71 (M,	
	HO NH N		4H), 1,49 (T,	
	H ₂ N N		J=7,10 Гц,	
	"		3H);	
Примор	(E)-1,1'-(бут-2-ен-1,4-	Способ 2	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
Пример		CHOCOO Z	· ·	
111	диил) бис (2- (1-этил-4-фтор-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	3-метил-1Н-пиравол-5-		δ ppm 12,90	время
	карбоксамидо) -7-(3-		(c, 2H), 7,99	удержива
	гидроксипропокси) -1H-		(шир. с, 2Н),	ния=0,89
	бензо[d]имидазол-5-		7,64 (д,	мин,
	карбоксамид)		J=1,27 Гц,	[M+2] ⁺
	, F 0		2H), 7,29-7,38	/2=
	NH ₂		(м, 4н), 5,87	431,5
	N-N HN NII2		(шир. с, 2 Н),	
) \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		4,91 (шир. с,	
			4H), 4,40-4,62	
	но 🔷 ,		(м, 6 Н),4,04	
	N ((т, Ј=6,08 Гц,	
	H ₂ N N N N		4Н), 3,43 (д,	
			Ј=5,07 Гц,	
	F		4H), 2,10 (c,	
			6н), 1,67 (т,	
			Ј=6,08 Гц,	
			4н), 1,24 (т,	
			Ј=7,10 Гц,	
			6H);	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
112	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,80	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 1H), 12,57	
	(морфолинометил)-1H-		(c, 1H), 7,98	
	бензо[d]имидазол-1-		(c, 2H), 7,77	
	ил)бутил)-1H-		(д, <i>J</i> =8,2 Гц,	
	бензо[d]имидазол-5-		1н), 7,54 (д,	
	карбоксамид		<i>J</i> =8,4 Гц, 1H),	
			7,30-7,48 (M,	
			, ,	

	T	I	2н), 7,14 (д,	
	N NH ₂		<i>J</i> =27,8 Гц,	
	N N N		2H), 6,59 (c,	
	/ (2H), 4,48-4,67	
			(M, 4H), 4,27	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		(c, 4H), 3,81	
	NH No		(c, 2H), 3,70	
			(c, 4H), 2,42	
	o' \		(c, 4H), 2,11	
	ا ل ا		(c, 6H), 1,88	
			(c, 4H), 1,30	
			(тд, <i>J</i> =7,0,	
			3,4 Гц, 6Н)	
Пример	трет-бутил ((1-(4-(5-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
113	карбамоил-2-(1-этил-3-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,81	время
	карбоксамидо)-1H-		(c, 2H), 7,99	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		(т, <i>J</i> =5,1 Гц,	ния=1,64
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		2н), 7,78 (д,	6 мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =8,4 Гц, 1H),	[M+H]+=7
	карбоксамидо)-1Н-		7,55 (д, <i>J</i> =8,4	79 , 3
	бензо[d]имидазол-4-		Гц,2Н), 7,48	
	ил)метил)-(метил)карбамат		(д, <i>J</i> =8,2 Гц,	
			1H), 7,34 (c,	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		1H), 7,21 (д,	
	HN N		<i>J</i> =7,7 Гц, 2H),	
	/ (6,60 (д,	
)		<i>J</i> =12,2 Гц,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		2H), 4,48-4,77	
	N N		(м, 6н), 4,27	
			(д, <i>J</i> =5,9 Гц,	
			4H), 2,72 (c,	
			3H), 2,09 (T,	
			J=4,3 Гц, 6H),	
			1,87 (c, 4H),	
			1,44 (c, 9H),	
			1,44 (С, 9н), 1,28 (тд,	
			<i>J</i> =7,0,2,4 Гц,	
			6H)	NTAT Z N.C.
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
114	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,83	время

	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 1H), 12,21	vдержива
	изопропил-1Н-		(c, 1H), 7,98	
	бензо[d]имидазол-1-		(д, Ј=8,2 Гц,	
	ил) бутил) -1H-		2H), 7,77 (д,	
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,3 Гц, 1H),	
	карбоксамид		7,55 (д, $J=8,4$	70,5
	карооксамид			
			Гц, 1н), 7,30-	
	N-N HN NH2		7,41 (M, 2H),	
) N		7,07-7,28 (м,	
	\ \ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		2Н), 6,60 (д,	
			<i>J</i> =10,0 Гц,	
) /		2Н), 4,57 (д,	
	N NH N		<i>J</i> =6,8 Гц, 4H),	
			4,28 (c, 4H),	
			3,40-3,54 (м,	
			1H), 2,11 (c,	
			6H), 1,87 (c,	
			4H), 1,05-1,47	
			(м, 12Н)	
Пример	1,1'-((2R,3R)-2,3-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
115	диметоксибутан-1,4-	15	мгц, дмсо-d ₆)	метод А:
	диил) бис (2- (1-этил-3-		δ ppm 12,99	время
	метил-1Н-пиразол-5-		(шир. с, 2Н)	удержива
	 карбоксамидо) -1H-		8,01 (c, 4H),	ния=1 , 29
	 бензо[d]имидазол-5-		7,81 (д,	
	 карбоксамид)		<i>J</i> =8,56 Гц,	$[M+H]^{+}=7$
	NH ₂ H ₂ N		2H), 7,55 (д,	39 , 8
	∘=<		J =8,80 Гц, 2	
			Н), 7,36 (шир.	
			c, 2H), 6,64	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		(c, 2H), 4,53-	
			4,70 (M, 6H),	
	[[人		4,70 (M, 6H), 4,46 (дд, <i>J</i>	
			=14,06, 8,68	
			Гц, 2Н), 4,04	
			(шир. с, 2Н),	
			3,21 (c, 6H),	
			2,11 (c, 6H),	
			1,35 (T, J	
			=7,09 Гц, 6Н),	
Пример 116	(E)-1-(4-(6-карбамоил-2- (1,3-диэтил-1H-пиразол-5-	Способ 16	=7,09 Гц, 6H), ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆)	ЖХ-МС

	карбоксамидо) -1Н-		δ ppm 12,56-	время
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		13,10 (м, 1Н),	удержива
	2-ен-1-ил)-2-(1,3-диэтил-		7,99 (c, 2H),	ния=1,33
	1Н-пиразол-5-		7,94 (шир. с,	9 мин,
	карбоксамидо) -7-(3-		 1H), 7,71 (д,	$[M+H]^{+}=7$
	гидроксипропокси)-1H-		<i>J</i> =8,56 Гц,	79 , 8
	бензо[d]имидазол-5-		1H), 7,64 (c,	
	карбоксамид		l 1H), 7,41 (д,	
	NH ₂		J =8,31 Гц,	
	O → OH O NH ₂		1H), 7,34	
			(шир. с, 3Н),	
			6,57 (д, <i>J</i>	
	$N \longrightarrow N \longrightarrow N$		=13,20 Гц,	
	HN O / HN		2H), 5,98 (c,	
	N N		1H), 5,71-5,82	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		(м, 1 н), 4,95	
			(д, J =4,65	
	·		Гц, 2Н), 4,84	
			(д, J =4,89	
			Гц, 2Н), 4,49-	
			4,62 (м, 5Н),	
			4,11 (T, J	
			=6,36 Гц, 2Н),	
			3,48 (кв, <i>J</i>	
			=5,71 Гц, 2	
			H), 2,43-2,49	
			(м, 2 н), 1,75	
			(T, J = 6,24)	
			Гц, 2Н), 1,28	
			$(_{\mathrm{T}}, J = 7,09$	
			Гц, 6Н), 1,13	
			(тд, Ј =7,64,	
			3,06 Гц, 6 Н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
117	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	мгц, дмсо-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,82	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-7-		(c, 2H), 7,98	удержива
	метокси-1Н-		(т, Ј=4,5 Гц,	ния=1,46
	бензо[d]имидазол-1-		2H), 7,73-7,81	8 мин,
	ил)бутил)-1Н-		(м, 1н), 7,54	[M+H] ⁺ =6
	бензо[d]имидазол-5-		(д, <i>J</i> =8,5 Гц,	66,3
	карбоксамид		1H), 7,33 (c,	

	O. O.		1H), 7,11-7,18	
	NH ₂		(м, 2H), 6,86	
	N-N N-N		(дд, <i>J</i> =6,0,	
	آم آ ﴿		3,2 Гц, 1Н),	
			6,59 (д,	
			<i>J</i> =14,3 Гц,	
	N. N		2Н), 4,57 (дт,	
			<i>J</i> =13,6, 6,8	
			Гц, 4Н), 4,38	
			(c, 2H), 4,28	
			(c, 2H), 3,81	
			(c, 3H), 2,11	
			(д, <i>J</i> =5,9 Гц,	
			6H), 1,85 (c,	
			4Н), 1,30 (кв,	
			<i>J</i> =7,0 Гц, 6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	₩X-MC
118	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,84	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 2H), 8,67	удержива
	((метиламино)метил)-1H-		(c, 2H), 7,98	ния=1,25
	бензо[d]имидазол-		(д, <i>J</i> =1,2 Гц,	9 мин,
	1ил) бутил) -1H-		2Н), 7,77 (дд,	[M+H] ⁺ =6
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,4, 1,4 Гц,	79,3
	карбоксамид		1н), 7,60 (д,	
	/ /NH		<i>J</i> =6,6 Гц, 1H),	
	N O		7,54 (д, <i>J</i> =8,4	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		Гц, 1Н), 7,31	
	٣ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ		(дт, <i>J</i> =15,2,	
	ر لم		6,7 Гц, ЗН),	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		6,62 (д, <i>J</i> =2,8	
	H ₂ N N		Гц, 2Н), 4,54	
	ö		(ддд, <i>J</i> =30,5,	
			10,8, 6,4 Гц,	
			6H), 4,28 (c,	
			4н), 2,62 (т,	
			<i>J</i> =5,3 Гц, 3H),	
			2,11 (c, 6H),	
			1,86 (c, 4H),	
			1,30 (тд,	
			<i>J</i> =7,1, 3,6 Гц,	
			6Н)	

Пример	1,1'-(2,2-дифторбутан-1,4-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
119	диил) бис (2- (1-этил-3-	15	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,91	время
	карбоксамидо)-1Н-		(д, <i>J</i> =31,5 Гц,	удержива
	бензо[d]имидазол-5-		2H), 7,99 (c,	ния=1,29
	карбоксамид)		ЗН), 7,77 (д,	8 мин,
	NH₂ H₂N੍		<i>J</i> =8,4 Гц, 2H),	[M+H]+=7
			7,51 (дд,	15 , 7
			J=14,0, 8,4	
			Гц, 2Н), 7,35	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		(c, 1H), 7,23	
	NH F. HN		(c, 1H), 7,10	
			(c, 1H), 6,97	
			(c, 1H), 6,67	
	N-\		(д, <i>J</i> =17,3 Гц,	
			2Н), 4,89 (т,	
			<i>J</i> =14,3 Гц,	
			2H), 4,35-4,68	
			(м, 6Н), 2,61-	
			2,82 (м, 2Н),	
			1,92-2,14 (м,	
			6н), 1,16-1,39	
			(м, 6Н)	
Пример	1-(4-(4-(бензилокси)-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
120	этил-3-метил-1H-пиразол-5-	11	мгц, дмсо-d ₆)	метод D:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,80	время
	бензо[d]имидазол-1-		(c, 1H), 12,07	удержива
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		(c, 1H), 7,98	ния=1,18
	метил-1Н-пиразол-5-		(д, Ј=1,5 Гц,	мин,
	карбоксамидо)-1Н-		1H), 7,94	[M+H] ⁺ =7
	бензо[d]имидазол-5-		(шир. с, 1Н),	42 , 5
	карбоксамид		7,75 (дд,	
			Ј=8,4, 1,3 Гц,	
			1H), 7,47-7,59	
			(м, 3Н), 7,39-	
			7,45 (м, 2Н),	
			7,33-7,39 (м,	
			1H), 7,26-7,32	
			(м, 1н), 7,14	
			(шир. с, 2Н),	
			6,92-7,02 (м,	
			1H), 6,59 (c,	
İ	1	l .	I	l

			2H), 5,30 (с, 2H), 4,43-4,62 (м, 4H), 4,15- 4,31 (м, 4H), 2,11 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,85 (шир. с, 4H), 1,28 (дт, Ј=14,5, 7,2 Гц, 6H)	
Пример 121	трет-бутил ((24-карбамоил- 8-этил-10,18-диметил-7,20- диоксо- 6,7,8,11,12,13,14,15,20,21 ,28,29,30,31- тетрадекабензо[4,5]имидазо [1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1- е:4',3'1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин-4- ил)метил) карбамат ВосНN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Способ 13	¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆) 8 ррт 12,90 (шир. с, 1H), 12,36 (шир. с, 1H), 7,84 (дд, Ј=8,3, 1,3 Гц, 1H), 7,66 (д, Ј=8,5 Гц, 1H), 7,62 (т, Ј=6,3 Гц, 1H), 7,50 (д, Ј=8,0 Гц, 1H), 7,36 (шир. с, 1H), 7,25 (т, Ј=7,8 Гц, 1H), 7,12 (д, Ј=7,8 Гц, 1H), 7,12 (д, Ј=7,8 Гц, 1H), 6,57 (с, 1H), 4,74 (т, Ј=6,8 Гц, 2H), 4,47 (кв, Ј=7,0 Гц, 2H), 4,38 (д, Ј=6,0 Гц, 2H), 4,15-4,33 (м, 4H), 2,74-2,87 (м, 2H), 2,15 (с,	удержива ния=1,10

	1	I	3H), 2,08 (c,	
			3H), 2,00 (C,	
			(шир. с, 4Н),	
			1,80 (шир. с,	
			2H), 1,32-1,54	
			(M, 2H), 1,40	
			(c, 9H), 1,28	
			(т, J=7,0 Гц,	
			3Н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
122	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,73	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1н),	удержива
	гидрокси-1Н-		7,99 (д, J=1,5	ния=0,91
	бензо[d]имидазол-1-		Гц, 1Н), 7,81-	мин,
	ил) бутил) -1H-		7,92 (м, 1н),	[M+H]+=6
	бензо[d]имидазол-5-		7,61-7,74 (м,	52 , 2
	карбоксамид		1н), 7,36-7,50	
	он		(м, 1н), 7,14-	
			7,28 (м, 1н),	
	N O		6,95-7,06 (м,	
	N N		1H), 6,79-6,90	
	" " " "		(м, 1Н), 6,58-	
			6,64 (м, 1н),	
			6,49-6,58 (м,	
	NH N-N		2H), 4,49-4,64	
	H ₂ N N N N		(м, 4н), 4,13-	
	ö		4,30 (M, 4H),	
			2,10 (c, 3H),	
			2,09 (c,	
			3Н),1,84 (шир.	
			c, 4H), 1,18-	
			1,37 (м, 6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
123	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,81	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	- удержива
	изопропокси-1Н-		11,96 (шир. с,	ния=1,05
	бензо[d]имидазол-1-		1H), 7,98 (д,	мин,
	ил) бутил) -1H-		J=1,0 Гц, 1H),	/ [M+H] ⁺ =6
	бензо[d]имидазол-5-		7,96 (шир. с,	94,7
	карбоксамид		7,96 (шир. с, 1 н), 7,76	,
			11), /,/0	

	1		(дд, <i>J</i> =8,6,	
			1,5 Гц, 1Н),	
			7,53 (д, <i>J</i> =8,6	
	HN—N		Гц, 1н), 7,33	
			(шир. с, 1 н),	
	/		7,08-7,21 (м,	
			2 н), 6,91 (д,	
	NH N-N		<i>J</i> =7,1 Гц, 1H),	
	H ₂ N N		6,51-6,63 (м,	
	0		2 H), 4,81	
			(шир. с, 1 Н),	
			4,45-4,62 (м,	
			4H), 4,24 (M,	
			4 H), 2,11 (c,	
			6 H), 1,85	
			(шир. с, 4Н),	
			1,20-1,41 (м,	
			12H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1H-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
124	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	мгц, дмсо-d ₆)	метод С:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-		δ ppm 12,83	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 1H), 12,38	удержива
	(метиламино)-1H-		(c, 1H), 7,97	ния=0,92
	бензо[d]имидазол-1-		(c, 1H), 7,96	мин,
	ил) бутил) -1H-		(шир. с, 1Н),	[M+H]+=6
	бензо[d]имидазол-5-		7,75 (д, <i>J</i> =8,6	
	карбоксамид		Гц, 1Н), 7,53	
	HN HN		(д, <i>J</i> =8,3 Гц,	
			1H), 7,33	
	N-N HN-(]		(шир. с, 1н),	
			7,04 (T, <i>J</i> =8,1	
)		Гц, 1Н), 6,71	
	\ \ \ \ \		(д, <i>J</i> =7,8 Гц,	
	N N		2 H), 6,60 (c,	
	H ₂ N NH N N		1 H), 6,55 (c,	
			1 н), 6,35 (д,	
			<i>J</i> =8,1 Гц, 1	
			Н), 4,57 (кв,	
			<i>J</i> =6,9 Гц, 4	
			н), 4,27 (шир.	
			c, 2H), 4,19	
			(шир. с, 2Н),	
		<u> </u>		

Пример 1-(4-(4-амино-2-(1-отил-3- (Сособ ня ямр (400 жх.мс (шир. с. 4H), 1,29 (кв. ишер. с. 1H), 1,20 (кв. ишер. с. ишер.				2,79 (д, <i>J</i> =4,5	
Пример 1-(4-(4-амино-2-(1-этил-3- Способ Н ямр (400 жх-мс кв. де-6,8 гп. 6Н) 1,29 (кв. де-6,8 гп. 6Н) 125 метил-1Н-пиразол-5- карбоксамило -1Н- бензо (d) имилазол-1- ил/бутил)-2-(1-этил-3- 11 мг. дмсо-d. метол D: время ния не де-де-де-де-де-де-де-де-де-де-де-де-де-д					
Пример 1-{4-(4-амино-2-(1-этип-3- Способ 1					
Пример 1-(4-(4-амино-2-(1-этил-3- Способ Н. ЯМР (400 ЖХ-МС МГи, J.29 (кв., J-6,8 Гп., 6H) Н. ЯМР (400 ЖХ-МС МГи, J. ДМСО-de)					
1,29 (кв, 0=6,8 Гц, 6H) 1,29 (кв, 0=6,8 Гц, 6H) 1,29 (кв, 0=6,8 Гц, 6H) 1,25 (карбоксамило) - 1 (ка					
Пример 1-(4-(4-амино-2-(1-этил-3- Способ "Н ЯМР (400 ЖХ-МС метил-1Н-пиразол-5- 11 МГи, ДМСО-d ₆) метил D: время удержива 12,90 (шир. с, 1Н), ил бутил) -2-(1-этил-3- 12,30 (шир. с, 1Н), 7,98 (д, 14,7,98 (д, 14,7,98 (д, 14,7,76 (дл, 3-8,4,1,6 Ги, 1Н), 7,76 (дл, 3-8,4,1,6 Ги, 1Н), 7,33 (шер. с, 1Н), 7,33 (шер. с, 1Н), 6,95 (т, 3-8,0) Ги, 1Н), 6,66 (с, 1Н), 6,56 (с, 1Н), 6,56 (с, 1Н), 6,49 (дл, 3-8,0) Ги, 1Н), 4,56 (кв. 3-7,2 Ги, 4Н), 4,27 (шир. с, 2Н), 4,14-4,23 (м, 2Н), 2,10 (с, 3H), 2,09					
Пример 1-(4-(4-амино-2-(1-этил-3-					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
125 метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат 12,30 (шир. с. 1H), 7,98 (д. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,76 (дл.					
125 метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат 12,30 (шир. с. 1H), 7,98 (д. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,96 (шир. с. 1H), 7,76 (дл.					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH					
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNH2 NH2 NH2 NH4 NH4 NH4 NH	Пример	1-(4-(4-амино-2-(1-этил-3-	Способ	¹H ЯМР (400	ЖX-MC
карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NN HN NH2 NH2 NH2 NH4 NH3 NH4 NH4 NH4 NH4 NH5 NH4 NH4 NH5 NH4 NH5 NH4 NH5 NH4 NH6 NH6 NH6 NH7 NH6 NH7 NH7 NH8 NH8 NH8 NH9 NH9 NH9 NH9 NH9	-			· ·	
бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо)-1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN		карбоксамидо)-1H-			время
ил) бутил) -2-(1-этил-3- метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NNN HN NN NN NN HN NN NN NN HN NN NN NN HN NN NN NN NN HN NN	_				
метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NN NH NN NH NN NH NN NH NN NH NN NN NH NN					
карбоксамидо) -1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N					
бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат NH2 NH2 NNH NNN NNN NNN NNN NN					
карбоксамид трифторацетат о					1
МН2 N N N HN N N N N N N N N N N N N N N N				_	
На, бол, 4, 1, 6 гц, 1H), 7, 54 (д, Ј=8, 5 гц, 1H), 7, 33 (шир. с, 1H), 6, 95 (т, Ј=8, 0) гц, 1H), 6, 71 (д, Ј=7, 8 гц, 1H), 6, 61 (с, 1H), 6, 56 (с, 1H), 6, 49 (д, Ј=8, 0) гц, 1H), 4, 56 (кв, Ј=7, 2 гц, 4H), 4, 27 (шир. с, 2H), 4, 14-4, 23 (м, 2H), 2, 10 (с, 3H), 2, 09					
7,54 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,33 (шир. с, 1H), 6,95 (т, J=8,0) Гц, 1H), 6,71 (д, J=7,8 Гц, 1H), 6,61 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		N L			
Гц, 1H), 7,33 (шир. с, 1H), 6,95 (т, <i>J</i> =8,0) Гц, 1H), 6,71 (д, <i>J</i> =7,8 Гц, 1H), 6,66 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, <i>J</i> =8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, <i>J</i> =7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		N-N HN			
(шир. с, 1H), 6,95 (т, J=8,0 Гп, 1H), 6,71 (д, J=7,8 Гц, 1H), 6,61 (с, 1H), 6,49 (д, J=8,0 Гп, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		/ ; ~			
6,95 (т, <i>J</i> =8,0 Гц, 1H), 6,71 (д, <i>J</i> =7,8 Гц, 1H), 6,61 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, <i>J</i> =8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, <i>J</i> =7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09)			
Рц, 1H), 6,71 (д, J=7,8 Гц, 1H), 6,61 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		\ \ \ \ \ \			
H ₂ N (д, <i>J</i> =7,8 Гц, 1H), 6,61 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, <i>J</i> =8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, <i>J</i> =7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		N N N			
1H), 6,61 (с, 1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		H ₂ N N N N			
1H), 6,56 (с, 1H), 6,49 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09		" %			
1H), 6,49 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09					
J=8,0 Гц, 1H), 4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09					
4,56 (кв, J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09					
J=7,2 Гц, 4H), 4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09					
4,27 (шир. с, 2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09				'	
2H), 4,14-4,23 (м, 2H), 2,10 (с, 3H), 2,09					
(M, 2H), 2,10 (C, 3H), 2,09					
(c, 3H), 2,09					
				(M, 2H), 2,10	
(c, 3H), 1,84				(c, 3H), 2,09	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				(c, 3H), 1,84	

			(шир. с, 4н),	
			1,22-1,36 (M,	
			6H)	
Примор	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-MC
Пример				
126	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,83	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	удержива
	(N-		12,05 (шир. с,	ния=0,98
	метилметилсульфонамидо)-		1H), 7,98 (c,	1
	1H-бензо[d]имидазол-1-		1H), 7,96	$[M+H]^{+}=7$
	ил) бутил) -1H-		(шир.с, 1Н),	43,7
	бензо[d]имидазол-5-		7,76 (д, <i>J</i> =8,5	
	карбоксамид трифторацетат		Гц, 1н), 7,55	
	0 0		(д, <i>J</i> =7,5 Гц,	
	N S		2 H), 7,41	
			(шир. с, 1Н),	
	N HN		7,27-7,37 (м,	
) N		2H), 6,62 (c,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		2H), 4,46-4,62	
			(M, 4 H), 4,27	
			(шир. с, 4Н),	
	H ₂ N, NH N-N		3,31 (c, 3H),	
			3,05 (c, 3 H),	
			2,11 (c, 6 H),	
			1,86 (шир. с,	
			4H), 1,20-1,34	
			(M, 6H)	
Пример	1-(4-(4-(2-аминоэтил)-2-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
пример 127	(1-этил-3-метил-1Н-	11	MГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
127	пиразол-5-карбоксамидо)-	1 1 1		
			δ ppm 7,98 (д,	время
	1H-бензо[d]имидазол-1-		<i>J</i> =1,3 Гц, 2H),	удержива
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		7,73-7,85 (м,	ния=0,78
	метил-1Н-пиразол-5-		4н), 7,54 (д,	мин,
	карбоксамидо)-1Н-		<i>J</i> =8,3 Гц, 1H),	[M+H] ⁺ =6
	бензо[d]имидазол-5-		7,44 (д, <i>J</i> =7,8	79 , 6
	карбоксамид трифторацетат		Гц, 1н), 7,35	
			(шир. с, 1Н),	
			7,17-7,24 (м,	
			1H), 7,09-7,15	
			(M, 1H), 6,62	
			(c, 1H), 6,61	
			(c, 1H), 4,48-	
		1		

	T .		1 4 61 / 4	
	NH ₂		4,61 (M, 4H),	
			4,20-4,31 (M,	
			4H), 3,05-3,19	
	N-N HN-N		(м, 4H), 2,11	
	/		(c, 6H), 1,86	
)		(шир.с, 4Н),	
	\ \ \ \ \ \		1,29 (T, J=7,0	
	N,		Гц, 3Н), 1,28	
	H ₂ N NH N N		(т, <i>Ј</i> =7,0 Гц,	
			3H)	
Примор	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
Пример			·	
128	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод N:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,81	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	
	(<i>N</i> -метилацетамидо)-1H-		7,98 (c, 1H),	
	бензо[d]имидазол-1-		7,97 (шир. с,	
	ил) бутил) -1H- 		1н), 7,76 (дд,	[M+H] ⁺ =7
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,3, 1,5 Гц,	07,2
	карбоксамид		1Н), 7,52 (д,	
			<i>J</i> =8,3 Гц, 2H),	
	O N		7,34 (шир. с,	
	N N		1н), 7,24 (т,	
	N HIN N		<i>J</i> =7,9 Гц, 1H),	
	/ (7,16 (д, <i>J</i> =8,0	
	/		Гц, 1Н), 6,59	
	>		(c, 2H), 4,43-	
	N N N N		4,59 (м, 4н),	
	H ₂ N N N N		4,24 (шир. с,	
			4H), 3,14 (c,	
			ЗН), 2,11	
			(шир. с, 3Н),	
			2,10 (c, 3H),	
			1,85 (шир.с, 4	
			H), 1,66 (c,	
			ЗН), 1,27 (м,	
			6 н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
129	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,83	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 1H), 12,23	
	(1-гидроксиэтил)-1Н-		(c, 1H), 7,92-	
	, ===		(0, 111), 1,32-	,

	бензо[d]имидазол-1-		8,02 (M, 2H),	мин,
	ил) бутил) -1H-		7,76 (дд,	[M+H]+=6
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,3, 1,3 Гц,	80,6
	карбоксамид		1н), 7,54 (д,	
	HO		<i>J</i> =8,5 Гц, 1H),	
			7,40 (д, <i>J</i> =8,0	
	N-N HN		Гц, 1Н), 7,34	
			(шир. с, 1Н),	
	\ \ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		7,17 (T, J=7,8	
			Гц, 1Н), 7,07	
	\ \rightarrow \rightarrow \ \rightarrow \ \rightarrow \ \rightarrow \rightarrow \ \rightarrow \rightarrow \ \rightarrow \rig		(д, <i>J</i> =7,5 Гц,	
	H ₂ N NH N N		1H), 6,61 (c,	
			1H), 6,58 (c,	
			1Н), 5,88 (д,	
			<i>J</i> =3,3 Гц, 1H),	
			5,11 (д, <i>J</i> =4,3	
			Гц, 1Н), 4,56	
			(м, 4н), 4,27	
			(м, 4Н), 2,10	
			(д, <i>J</i> =1,3 Гц,	
			6H), 1,86	
			(шир. с, 4н),	
			1,42 (д, <i>J</i> =6,5	
			Гц, 3Н), 1,29	
			(кв, <i>J</i> =7,3 Гц,	
			6 H)	
Пример	1-(4-(4-(2-амино-N-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
130	метилацетамидо)-2-(1-этил-	11	мгц, дмсо-d ₆)	метод D:
	3-метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,81	время
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 1Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		8,16 (шир. с,	ния=0,78
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		1 H), 7,99 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		2 H), 7,92	[M+H]+=7
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 2Н),	22,6
	бензо[d]имидазол-5-		7,77 (дд,	
	карбоксамид трифторацетат		<i>J</i> =8,4, 1,4 Гц,	
			1н), 7,64 (д,	
			<i>J</i> =7,8 Гц, 1H),	
			7,48-7,59 (м,	
			1н), 7,35 (м,	
			1н), 7,31 (д,	
			<i>J</i> =8,0 Гц, 1H),	
		<u> </u>	<u> </u>	

	0	l	7,23-7,29 (M,	
	NH ₂		7,23-7,29 (м, 1H), 6,68	
			(шир. с, 1Н),	
	N-N HN-()		6,61 (c, 1H),	
) \(\)		4,56 (KB,	
	>		<i>J</i> =6,9 Гц, 4	
	\ \ \ \ \ \			
	N NI		H), 4,46 (шир. c, 2 H), 4,26	
	H ₂ N N N N			
	" o' <u>~</u>		(шир. с, 4Н),	
			3,24 (c, 3H),	
			2,08-2,15 (M,	
			6H), 1,86	
			(шир. с, 4н),	
			1,19-1,35 (м,	
			6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
131	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 10,37	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(c, 1H), 7,98	1
	(метилсульфонамидо)-1H-		(д, <i>J</i> =1,3 Гц,	ния=0,90
	бензо[d]имидазол-1-		1H), 7,96	l l
	ил) бутил) -1H-		(шир. с, 1Н),	
	бензо[d]имидазол-5-		7,76 (дд,	29,6
	карбоксамид трифторацетат		<i>J</i> =8,5, 1,5 Гц,	
	0,0		1н), 7,55 (д,	
	O HN S		<i>J</i> =8,5 Гц, 1H),	
	N N		7,34 (шир. с,	
	N HN		1н), 7,31 (дд,	
	/ ζ		<i>J</i> =7,3, 1,5 Гц,	
)		1H), 7,17-7,27	
	\ \ \		(м, 2 н), 6,61	
	/\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		(c, 1H), 6,59	
	H ₂ N N N N		(c, 1H), 4,51-	
			4,61 (м, 4Н),	
			4,16-4,34 (м,	
			4H), 3,04 (c,	
			3 H), 2,10 (c,	
			3H), 2,09 (c,	
			3H), 1,86	
			(шир. с, 4Н),	
			1,30 (тд,	
			<i>J</i> =7,2, 2,8 Гц,	
		<u> </u>		

			6H)	
Пример	1-(4-(4-(2-(диметиламино)-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
132	<i>N</i> -метилацетамидо) -2-(1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,8	время
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 1Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		9,50 (шир. с,	ния=0,79
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		1H), 7,99 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		2Н), 7,78 (дд,	$[M+H]^{+}=7$
	карбоксамидо)-1Н-		<i>J</i> =8,4, 1,4 Гц,	50,7
	бензо[d]имидазол-5-		1н), 7,62 (д,	
	карбоксамид трис-		<i>J</i> =7,8 Гц, 1H),	
	трифторацетат		7,55 (д, <i>J</i> =8,5	
	0 1		Гц, 1н), 7,35	
			(шир. с, 1Н),	
			7,21-7,33 (м,	
	N-N HN		2H), 6,62 (c,	
) N		2H), 4,52-4,63	
			(м, 6Н), 4,28	
			(M, 4H),3,23	
	N		(c, 3H), 2,70	
	H ₂ N NH N-N		(д, Ј=4,0 Гц,	
			6Н), 2,11 (д,	
			<i>J</i> =1,5 Гц, 6H),	
			1,87 (шир. с,	
			4H), 1,28 (дt,	
			J=14,1, 7,0	
			Гц, 6Н)	
Пример	1-(4-(4-(2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
133	(диметиламино)ацетамидо)-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	2-(1-этил-3-метил-1н-		δ ppm 12,82	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-		(шир.с, 1н),	удержива
	1H-бензо[d]имидазол-1-		12,7 (шир. с,	ния=0,80
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		1H), 10,91 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		1 H), 9,94	[M+2H]+/
	карбоксамидо)-1H-		(шир. с, 1Н),	2= 369,0
	бензо[d]имидазол-5-		7,97 (c, 2H),	
	карбоксамид трис-		7,76 (д, <i>J</i> =8,3	
	трифторацетат		Гц, 1Н), 7,72	
			(д, <i>J</i> =8,0 Гц,	
			1н), 7,52 (д,	
			<i>J</i> =8,5 Гц, 1H),	
			7,34 (д, <i>J</i> =7,8	
		1	1 , , , ,	<u> </u>

0 1		Гц, 2Н), 7,18-	
HN HN N		7,28 (M, 1H),	
		6,60 (c, 1H),	
N-N HN-		6,59 (c, 1H),	
		4,55 (кв,	
		<i>J</i> =6,8 Гц, 4H),	
		4,27 (шир. с,	
N N		6H), 2,92 (c,	
H ₂ N N N N N		6H), 2,10 (c,	
		6H), 1,87	
		(шир. с, 4н),	
		1,29 (t, <i>J</i> =7,0	
		Гц, 6Н)	
Пример 2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
134 пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-		δ ppm 12,83	
пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	
(2-гидроксиацетамидо)-1H-		12,52 (шир. с,	
бензо[d]имидазол-1-		1H), 10,32	мин,
ил) бутил) -1H-		(шир. с, 1Н),	[M+2H]+/
бензо[d]имидазол-5-		7,99 (c, 1H),	2= 355,4
карбоксамид бис-		7,97 (шир. с,	
трифторацетат		1н), 7,76 (д,	
0		<i>J</i> =8,3 Гц, 1H),	
ну он		7,54 (д, <i>J</i> =8,3	
		Гц, 2Н), 7,34	
N-N HN-N		(шир. с, 1 Н),	
/ ; ~		7,30 (д, <i>J</i> =8,0	
		Гц, 1Н), 7,16-	
\ \ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		7,23 (м, 1н),	
N		6,61 (c, 2H),	
H ₂ N NH N N		4,50-4,62 (м,	
		4H), 4,27	
		(шир. с, 4Н),	
		4,14 (c, 2H),	
		2,68 (шир. с,	
		1H), 2,11 (c,	
		6H), 1,87	
		(шир. с, 4Н),	
		1,30 (кв,	
		1	1
		<i>J</i> =7,0 Гц, 6H)	

135	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,83	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1н),	удержива
	(<i>N</i> -метил-2-		8,61 (шир. с,	ния=0,79
	(метиламино)ацетамидо)-1H-		1H), 7,91-8,04	
	бензо[d]имидазол-1-		(м, 2 H), 7,77	[M+2H]+/
	ил) бутил) -1H-		(д, <i>J</i> =8,5 Гц,	
	бензо[d]имидазол-5-		1H), 7,63	
	карбоксамид трис-		(шир. с, 1н),	
	трифторацетат		7,44-7,59 (м,	
	0		2H), 7,19-7,40	
	\.\ <u>\</u> \\\		(м, 3Н), 6,55-	
			6,64 (M, 2H),	
	N'-N HN N		4,48-4,63 (M,	
			4H), 4,26	
	· >		(шир. с, 6Н),	
			3,33 (c, 1H),	
	N.		3,24 (c, 2H),	
	H ₂ N NH N N		2,63-2,71 (M,	
			1H), 2,44 (t,	
			<i>J</i> =5,1 Гц, 2H),	
			2,05-2,19 (м,	
			6H), 1,76-1,95	
			(м, 4н), 1,28	
			(кв, <i>J</i> =6,7 Гц,	
			6H)	
Пример	1-(4-(4-(аминометил)-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
136	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	11	мгц, дмсо-d ₆)	метод D:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,82	время
	бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 1Н),	удержива
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		12,53 (шир. с,	ния=0,76
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 8,05	мин,
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 3Н),	[M+2H]+/
	бензо[d]имидазол-5-		7,97 (c, 2H),	2= 333,4
	карбоксамид трис-		7,76 (д, <i>J</i> =8,3	
	трифторацетат		Гц, 1н), 7,55	
			(т, <i>J</i> =8,5 Гц,	
			2H), 7,25-7,39	
			(м, 3H), 6,61	
			(c, 2H), 4,56	
			(д, Ј=7,0 Гц,	
			4H), 4,38 (M,	

	NH ₂		2H), 4,27	
			(шир. с, 4н),	
	N-N HN N		2,10 (c, 6H),	
) ···· N		1,84 (шир. с,	
	'		4H), 1,21-1,36	
			(м, 6 н)	
	<u> </u>			
	NH N			
	H ₂ N N N			
	Ö			
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
137	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,80	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	удержива
	(2-(метиламино)ацетамидо)-		12,54 (шир. с,	ния=0,79
	1H-бензо[d]имидазол-1-		1H), 10,86	мин,
	ил) бутил) -1H-		(шир. с, 1Н),	[M+2H] ⁺ /
	бензо[d]имидазол-5-		8,88 (шир. с,	2= 362,0
	карбоксамид трис-		2H), 7,97 (c,	
	трифторацетат		2Н), 7,76 (д,	
	Ů "H.		<i>J</i> =8,0 Гц, 1H),	
	O HŅ N		7,69 (д, <i>J</i> =8,0	
			Гц, 1Н), 7,53	
	HN—N		(д, <i>J</i> =8,3 Гц,	
	/ ζ		1н), 7,33 (д,	
)		<i>J</i> =7,8 Гц, 2H),	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		7,19-7,27 (м,	
	N T		1H), 6,59 (c,	
	H ₂ N NH N N		2Н), 4,55 (кв,	
			<i>J</i> =7,0 Гц, 4	
			Н), 4,26 (м,	
			4H), 4,08 (T,	
			<i>J</i> =5,5 Гц, 2H),	
			2,63-2,72 (м,	
			3H), 2,10 (c,	
			6 H), 1,87	
			(шир. с, 4Н),	
			1,29 (T, J=7,0	
			Гц, 6Н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
138	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	inspaced a napolicality, i		14, 4.100 46)	стод Б.

	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,83	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 2Н),	удержива
	(2-гидрокси- <i>N</i> -		7,99 (д, <i>J</i> =1,3	ния=0,86
	метилацетамидо)-1H-		Гц, 1Н), 7,96	мин,
	бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 1Н),	[M+2H]+/
	ил) бутил) -1H-		7,76 (дд,	2= 362,4
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,3, 1,5 Гц,	
	карбоксамид бис-		1H), 7,54	
	трифторацетат		(шир. с, 2Н),	
	o o		7,33 (шир. с,	
	OH OH		1н), 7,26 (т,	
	N N		<i>J</i> =7,9 Гц, 1H),	
	N-N HN-		7,19 (д, <i>J</i> =7,3	
	/ [~		Гц, 1 Н), 6,61	
)		(шир. с, 2Н),	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		4,45-4,63 (м,	
	N NIH N		4H), 4,25	
	H ₂ N N N N		(шир. с, 4Н),	
	, o' <u>~</u>		3,44-3,86	
			(шир. с, 2Н),	
			3,29 (шир. с,	
			1H), 3,18	
			(шир. с, 3Н),	
			2,11 (шир. с,	
			3H), 2,10	
			(шир. с, 3Н),	
			1,86 (шир. с,	
			4H), 1,21-1,35	
			(м, 6Н)	
Пример	1-(4-(4-(2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
139	аминоацетамидо)-2-(1-этил-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	3-метил-1н-пиразол-5-		δ ppm 12,82	время
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 1Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		12,6 (шир. с,	ния=0,79
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		1H), 10,81 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 8,20	[M+H]+=7
	карбоксамидо)-1Н-		(шир. с, 3Н),	08,6
	бензо[d]имидазол-5-		7,97 (д, <i>J</i> =1,3	
	карбоксамид		Гц, 2Н), 7,76	
			(дд, <i>J</i> =8,5,	
			1,5 Гц, 1Н),	
			7,69 (д, <i>J</i> =8,0	
		<u> </u>	<u> </u>	

	0		Гц, 1 Н), 7,53	
	HN NH ₂		(д, <i>J</i> =8,5 Гц,	
			1н), 7,33 (д,	
	N-N HN N		<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	
) N		7,19-7,28 (м,	
	\ \ \		1H), 6,59 (c,	
			2 H), 4,55	
	→ N →		(кв, <i>J</i> =7,0 Гц,	
	NH N-N		4н), 4,26 (д,	
	H ₂ N N		<i>J</i> =6,3 Гц, 4H),	
	ö		3,85-4,02 (м,	
			2H), 2,10 (c,	
			6H), 1,87	
			(шир. с, 4Н),	
			1,29 (T, J=7,2	
			Гц, 6Н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖX-MC
140	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод Е:
140	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-			
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		δ ppm 12,7	удержива
	(5-оксоимидазолидин-1-ил)-		(шир. с, 1Н),	
	(5-оксоимидазолидин-1-ил) - 1H-бензо[d]имидазол-1-		12,4 (шир. с,	
			1H), 7,96 (c,	МИН,
	ил) бутил) -1H-		2Н), 7,74 (дд,	[M+H]+=7
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,4, 1,3 Гц,	20,9
	карбоксамид н м—		1н), 7,51 (д,	
			<i>J</i> =8,6 Гц, 1H),	
			7,38 (д,	
	N-N HN N		<i>J</i> =8,1Гц, 1 H),	
) N		7,35 (шир. с,	
	/ \		1H), 7,23 (T,	
			<i>J</i> =8,1 Гц, 1	
			Н), 6,98 (д,	
	N NH N		<i>J</i> =7,8 Гц, 1H),	
	H_2N		6,61 (c, 1H),	
	ö' 📉		6,59 (c, 1H),	
			4,86 (шир. с,	
			2H), 4,46-4,64	
			(M, 4H), 4,26	
			(шир. с, 4Н),	
			3,73 (шир. с,	
			1H), 3,55	
			(шир. с, 2Н),	
		I	l .	

			2,10 (c, 6H),	
			1,87 (шир. с,	
			4H), 1,21-1,38	
			(M, 6H)	
Примор	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹H	ЖХ-МС
Пример				
141	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,81	
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	
	(3-метил-5-		12,24 (шир. с,	
	оксоимидаволидин-1-ил)-1Н-		1H), 7,97 (c,	мин,
	бензо[d]имидазол-1-		2 H), 7,75	
	ил) бутил) -1H-		(дд, <i>J</i> =8,4,	34,6
	бензо[d]имидазол-5-		1,3 Гц, 1Н),	
	карбоксамид		7,53 (д, <i>J</i> =8,6	
	\		Гц, 1н), 7,41	
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		(д, <i>J</i> =8,1 Гц,	
	N N		1H), 7,34	
	N-N HN N		(шир. с, 1Н),	
) III N		7,25 (T, <i>J</i> =8,1	
	/ \		Гц, 1 Н), 7,00	
			(д, <i>J</i> =7,8 Гц,	
)		1H), 6,61 (c,	
	NH N-N		1H), 6,59	
	H ₂ N N N		(шир. с, 1Н),	
	0		4,66 (шир. с,	
			2H), 4,48-4,61	
			(м, 4н), 4,27	
			(шир. с, 4Н),	
			3,51 (шир. с,	
			2H), 2,46 (c,	
			3H), 2,10 (c,	
			6H), 1,80-1,93	
			(M, 4H), 1,22-	
			1,36 (M, 6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
142	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	MГц, ДМСО-d ₆)	метод Е:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,82	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-			удержива
	(3-метилбутанамидо)-1H-		(шир. с, 1н),	удержива ния=0,99
	(3-метилоутанамидо)-1н- бензо[d]имидазол-1-		12,53 (c, 1H),	
			10,36 (c, 1H),	МИН,
	ил) бутил) -1H-		7,91-8,01 (M,	[M+H]+=7
	бензо[d]имидазол-5-		2Н), 7,76 (дд,	36,1

	карбоксамид		<i>J</i> =8,4, 1,3 Гц,	
	0 .		1н), 7,65 (д,	
	<u> </u>		<i>J</i> =8,1 Гц, 1H),	
	HN HN		7,54 (д, <i>J</i> =8,6	
	N-N-HN-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-		Гц, 1Н), 7,34	
) in		(шир. с, 1Н),	
	`		7,22-7,30 (м,	
	<		1H), 7,12-7,21	
	N.		(м, 1Н), 6,59	
	H ₂ N NH N N		(c, 1H), 6,58	
			(c, 1H), 4,56	
	•		(q, <i>J</i> =7,0 Гц,	
			4H), 4,18-4,32	
			(м, 4н), 2,33	
			(д, <i>Ј</i> =7,1 Гц,	
			2Н), 2,15 (м,	
			1H), 2,09 (c,	
			6H), 1,86	
			(шир. с, 4Н),	
			1,29 (тд,	
			<i>J</i> =7,0, 4,6 Гц,	
			6Н), 0,98 (д,	
			<i>J</i> =6,6 Гц, 6H)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
143	диоксо-23-(5-	13	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	оксоимидазолидин-1-ил)-		δ ppm 8,02 (c,	время
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		1H), 7,98	удержива
	,28,29,30,31-		(шир. с, 1Н),	ния=0,83
	тетрагидробензо[4,5]-		7,82 (д, <i>J</i> =8,5	мин,
	имидазо[1,2-		Гц, 1Н), 7,60	$[M+H]^{+}=7$
	а]бензо[4,5]имидазо-[2,1-		(д, <i>Ј</i> =7,8 Гц,	60,4
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		1н), 7,52 (д,	
	1][1,3,6,15,17]пентаазацик		<i>J</i> =8,0 Гц, 1H),	
	логенэйкозин-3-карбоксамид		7,28-7,40 (м,	
			2 н), 7,06	
			(шир. с, 1Н),	
			6,55 (шир. с,	
			1H), 4,87	
			(шир. с, 2Н),	
			4,74 (шир. с,	
1				
			2H), 4,47 (кв, <i>J</i> =7,3 Гц, 2	

			Н), 4,24 (шир.	
			c, 4H), 3,55	
	N N N N		(шир. с, 2Н),	
	H ₂ N NH		2,82 (шир. с,	
			2H), 2,16 (c,	
	\		3H), 2,09 (c,	
			3H), 2,09 (C, 3H), 1,92	
	N.		(шир. с, 4H),	
	NH N-N			
			1,81 (шир. с,	
	。 ペップ		2H), 1,49	
	V—NH		(шир. с, 2Н),	
			1,38 (шир. с,	
			2Н), 1,30 (т,	
			<i>J</i> =6,9 Гц, 3H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-MС
144	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,81	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 1Н),	удержива
	(2-(метиламино)этокси)-1Н-		11,98 (шир. с,	ния=0,79
	бензо[d]имидазол-1-		1H), 8,90	мин,
	ил) бутил) -1H-		(шир. с, 2Н),	$[M+H]^{+}=7$
	бензо[d]имидазол-6-		7,97 (c, 2H),	09,4
	карбоксамид		7,76 (дд,	
	, H		<i>J</i> =8,3, 1,5 Гц,	
			1н), 7,53 (д,	
	N-N HN		<i>J</i> =8,6 Гц, 1H),	
			7,35 (шир. с,	
	\		1H), 7,14-7,22	
	\ \ \		(м, 2Н), 6,91	
	N,		(дд, <i>J</i> =6,1,	
	H ₂ N N N N		2,9 Гц, 1Н),	
			6,59 (c, 2H),	
			4,55 (кв,	
			<i>J</i> =6,7 Гц, 4	
			H), 4,37 (т,	
			л, ч, з, (т, <i>J</i> =4, 4 Гц, 2Н),	
			4,25 (д, $J=7,6$	
			Гц, 4н), 3,39	
			(c, 3H), 2,71	
			(с, sn), z,/1 (т, <i>J</i> =5,1 Гц,	
			(T, S=5,1 fg, 3H), 2,10 (c,	
			6H), 1,85	

	T	T	I (411)	<u> </u>
			(шир. с, 4Н),	
			1,28 (тд,	
			<i>J</i> =7,1, 5,1 Гц,	
			6H)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-4-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
145	(метиламино)-7,20-диоксо-	13	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		δ ppm 12,92	время
	,28,29,30,31-		(шир. с, 1Н)	удержива
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		12,45 (c, 1H)	ния=1,01
	о[1,2-а]бензо-		8,02 (шир. с,	01 мин,
	[4,5]имидазо[2,1-		2Н) 7,84 (д,	$[M+H]^{+}=7$
	р]дипираволо[5,1-е:4',3'-		<i>J</i> =8,56 Гц, 1H)	05,4
	1][1,3,6,15,17]пентаазацик		7,66 (д,	
	логенэйкозин-24-		<i>J</i> =8,31 Гц, 1H)	
	карбоксамид		7,39 (шир. с,	
	HN-		1н) 7,12 (т,	
			<i>J</i> =8,07 Гц, 1H)	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		6,72-6,86 (м,	
	N N		2H) 6,58 (c,	
			1Н) 6,39 (д,	
			<i>J</i> =8,07 Гц, 1	
			Н) 4,75 (шир.	
			c, 2H) 4,48	
	H_2N		(кв, <i>J</i> =7,01	
	8 2		Гц, 2Н) 4,27	
			(шир. с, 2 Н)	
			4,16 (шир. с,	
			2Н) 2,82 (д,	
			<i>J</i> =4,65 Гц, 4	
			H) 2,74-2,79	
			(M, 1H) 2,16	
			(c, 3H) 2,08	
			(c, 3H) 1,89	
			(шир. с, 4Н)	
			1,80 (шир. с,	
			2Н) 1,48 (шир.	
			c, 2H) 1,37	
			(шир. с, 2Н)	
			1,30 (T,	
			<i>J</i> =6,97 Гц, 3H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
146	пиравол-5-карбоксамидо)-1-	11	MГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
		<u> </u>		

	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 1,29 (м,	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		6Н) 1,85 (шир.	удержива
	метил-1H-бензо[d]имидазол-		c, 4H) 2,07-	ния=0,98
	1-ил) бутил) -1H-		2,19 (м, 6Н)	мин,
	бензо[d]имидазол-5-		4,25 (д,	[M+H]+=6
	карбоксамид		<i>J</i> =7,83 Гц, 4H)	50,5
	дитрифторацетат		4,55 (квинт,	
	0 1		<i>J</i> =6,69 Гц, 4H)	
			6,59 (c, 2H)	
	HN—N		7,01-7,19 (м,	
	/ /		2H) 7,30-7,41	
			(м, 2Н) 7,53	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		(д, Ј=8,34 Гц,	
	NH No		1 н) 7,75 (дд,	
	H ₂ N		<i>J</i> =8,46, 1,39	
	" o' \(\lambda \)		Гц, 1Н) 7,92-	
			8,05 (м, 2Н)	
			12,83 (шир. с,	
			2H)	
Пример	метил 2-((1-(4-(5-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
147	карбамоил-2-(1-этил-3-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 1,22-	время
	карбоксамидо)-1Н-		1,34 (м, 6Н)	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		1,85 (шир. с,	ния=1,03
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		4н), 2,11 (д,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =1,00 Гц,	[M+H]+=6
	карбоксамидо)-1Н-		6H), 3,94 (c,	66,5
	бензо[d]имидазол-4-		3н) 4,24 (д,	
	ил) окси) ацетат		<i>J</i> =9,29 Гц,	
	дитрифторацетат		4H), 4,45-4,60	
	0 0		(м, 4н), 6,56-	
			6,64 (м, 2Н),	
	N HN N		6,90 (д,	
	/ \		<i>J</i> =7,78 Гц, 1H)	
			7,12-7,23 (м,	
			2H), 7,33	
	NH N-N		(шир. с, 1Н),	
	H ₂ N N		7,51 (д,	
			<i>J</i> =8,53 Гц, 1H)	
			7,75 (дд,	
			<i>J</i> =8,53, 1,51	
			Гц, 1н), 7,97	
	1	<u> </u>	<u> </u>	

			(д, <i>J</i> =1,51 Гц,	
			2H), 12,80	
			(шир. с, 2Н)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
пример 148	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	
140		10		метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-		δ ppm 1,29 (M,	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		6 H) 1,86	
	метокси-1н-		(шир. с, 4Н)	ния=0,97
	бензо[d]имидазол-1-		2,11 (c, 6H)	мин,
	ил) бутил) -1H-		3,71 (c, 3H)	[M+H] ⁺ =7
	бензо[d]имидазол-5-		4,25 (шир. с,	24,5
	карбоксамид		4Н) 4,56 (кв,	
	дитрифторацетат		<i>J</i> =7,01 Гц, 4H)	
	0 0		6,58-6,65 (м,	
	j ,		2H) 5,00 (c,	
			2Н) 6,88 (шир.	
	N-N HN N		c, 1H) 7,12-	
) m N		7,22 (м, 2Н)	
	/ (7,30 (шир. с,	
			1н) 7,51 (д,	
)		<i>J</i> =8,31 Гц, 1H)	
	N NH N		7,75 (дд,	
	H_2N		J=8,44, 1,59	
	0 0		Гц, 1Н) 7,90-	
			8,00 (M, 2H)	
			12,79 (шир. с,	
			2H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
149	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-		δ ppm 1,20-	
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		1,39 (M, 6H)	удержива
	(2-гидроксиэтокси)-1		1,85 (шир. с,	ния=0,90
	Н-бензо[d]имидазол-1-		4H) 2,10 (д,	мин,
	ил) бутил) -1H-		<i>J</i> =1,96 Гц, 6H)	[M+H] +=6
	бензо[d]имидазол-5-		3,74-3,82 (M,	96,4
	карбоксамид			30,1
	дитрифторацетат		3Н), 4,13 (т,	
	# Thirt obarderar		<i>J</i> =4,52 Гц,	
			2H), 4,20-4,31	
			(M, 4H), 4,48-	
			4,61 (M, 4H),	
			6,60 (c, 2H),	
			6,87 (д,	

	OH		<i>J</i> =7,58 Гц,	
			1H), 7,10-7,20	
	20 0		(м, 2Н), 7,34	
			(шир. с, 1Н),	
	hn N		7,53 (д,	
	/ (<i>J</i> =8,31 Гц,	
			1н), 7,75 (дд,	
	> _		<i>J</i> =8,56, 1,47	
	N NH N		Гц, 1Н), 7,97	
	H_2N		(д, <i>J</i> =1,47 Гц,	
	9 0		2H), 12,11	
			(шир. с, 1Н)	
			12,83 (шир. с,	
			2H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1H-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
150	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1н-		δ ppm 1,24-	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		1,35 (м, 6Н),	удержива
	(гидроксиметил)-1H-		1,87 (шир. с,	ния=0,89
	бензо[d]имидазол-1-		4H), 2,00-2,14	мин,
	ил) бутил) -1H-		(м, 6Н), 4,27	[M+H]+=6
	бензо[d]имидазол-5-		(д, <i>J</i> =4,65 Гц,	66,5
	карбоксамид		4H), 4,56	
	дитрифторацетат		(квинт, <i>J</i> =7,21	
	OH		Гц, 4Н), 4,83	
	N N		(c, 2H) 6,60	
	N N HN		(д, <i>J</i> =8,56 Гц,	
	/ [2H), 7,06-7,12	
	>		(м, 1Н) 7,14-	
			7,23 (м, 1Н),	
	N N		7,31 (шир. с,	
	H ₂ N NH N N		1н), 7,41 (д,	
			<i>J</i> =7,83 Гц,	
			1н), 7,53 (д,	
			<i>J</i> =8,31 Гц,	
			1н), 7,75 (дд,	
			<i>J</i> =8,56, 1,47	
			Гц, 1Н), 7,89-	
			8,01 (M, 2 H),	
			12,17 (шир. с,	
			1H) 12,80	
			(шир. с, 2Н)	
	1	1	1	ı

Пример	1-(4-(4-(2-(диметиламино)-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
151	2-оксоэтокси) -2- (1-этил-3-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод Е:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 1,18-	время
	карбоксамидо)-1Н-		1,38 (м, 6н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		1,80-1,94 (M,	ния=0,88
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		4H), 2,11 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		6H), 2,85 (c,	[M+H]+=7
	карбоксамидо)-1Н-		3 H), 3,00 (c,	37 , 5
	бензо[d]имидазол-5-		3 н), 4,26 (д,	
	карбоксамид		<i>J</i> =10,27 Гц,	
	l I		4H), 4,49-4,64	
	° √ °√		(м, 4н), 5,02	
	ر ا		(c, 2H), 6,60	
			(д, <i>J</i> =9,29 Гц,	
	N~N HN—(]]		2H) 6,81-6,92	
) N- V		(M, 1H), 7,10-	
	>		7,20 (м, 2 Н)	
			7,30 (шир. с,	
	N.		1н), 7,52 (д,	
	H ₂ N, NH N N		<i>J</i> =8,31 Гц,	
			1н), 7,75 (дд,	
			<i>J</i> =8,44, 1,35	
			Гц, 1Н), 7,87-	
			8,03 (M, 2H)	
			12,09 (шир. с,	
			1H), 12,80 (c,	
			1 H)	
Пример	1-(4-(4-(2-амино-2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
152	оксоэтокси) -2-(1-этил-3-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 1,26-	время
	карбоксамидо)-1Н-		1,33 (м, 6Н),	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		1,86 (шир. с,	ния=0,86
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		4H), 2,07-2,14	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		(м, 6н), 4,25	$[M+H]^{+}=7$
	карбоксамидо)-1Н-		(д, <i>J</i> =9,54 Гц,	09,4
	бензо[d]имидазол-5-		6H), 4,51-4,60	
	карбоксамид		(м, 4н) 6,59	
	дитрифторацетат		(д, <i>J</i> =7,09 Гц,	
			1Н), 6,86 (дд,	
			<i>J</i> =5,62, 3,42	
			Гц, 1Н), 7,13-	
			7,16 (м, 2Н),	
	<u> </u>	I.	l	

	O _N NH ₂		7,30 (шир. с,	
			1H), 7,50-7,59	
	و و و		(м, 2н), 7,76	
	N N		(дд, <i>J</i> =8,31,	
	N HN N		1,47 Гц, 1н),	
	/ ζ		7,89-8,01 (м,	
	>		2H), 8,44	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		(шир. с, 1н),	
	N T		12,77 (шир. с,	
	H ₂ N N N N		2H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1H-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
153	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 1,25-	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		1,35 (м, 6 н),	удержива
	(2-(метиламино)-2-		1,86 (шир. с,	ния=0,89
	оксоэтокси)-1H-		4H), 2,04-2,18	мин,
	бензо[d]имидазол-1-		(м, 6н), 2,75	[M+H]+=7
	ил) бутил) -1H-		(д, <i>J</i> =4,40 Гц,	23,5
	бензо[d]имидазол-5-		3H), 4,25	
	карбоксамид		(шир. с, 4н),	
	O _ NH		4,52-4,63 (м,	
			7H), 6,54-6,63	
			(м, 2Н), 6,84-	
	N-N HN N		6,90 (м, 1н),	
) N		7,16 (д,	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		<i>J</i> =4,65 Гц,	
	\		2H), 7,31	
	N T		(шир. с, 1Н),	
	H ₂ N NH N N		7,53 (д,	
			<i>J</i> =8,31 Гц,	
			1н), 7,76 (д,	
			<i>J</i> =8,31 Гц,	
			1H), 7,90-8,01	
			(м, 2н), 8,64	
			(д, Ј=4,40 Гц,	
			1H), 12,31	
			(шир. с, 1Н),	
			12,80 (шир. с,	
			1H)	
Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС

154	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 9,66	время
	бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 1н),	удержива
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		8,70-8,77 (M,	ния=0,75
	метил-1Н-пиразол-5-		1H), 7,98 (c,	мин,
	карбоксамидо) -N- (2-		3H) 7,68-7,81	[M+H]+=7
	морфолиноэтил)-1H-		(м, 2H), 7,57	
	бензо[d]имидазол-5-		(дд, <i>J</i> =19,20,	
	карбоксамид		8,34 Гц, 2Н),	
	тритрифторацетат		7,38 (шир. с,	
	٥		1н), 6,61 (д,	
	H ₂ N		<i>J</i> =9,60 Гц,	
	N o		2H), 4,51-4,66	
	N N N N		(м, 4н), 4,29	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		(шир. с, 4Н),	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		4,03 (д,	
			<i>J</i> =11,87 Гц,	
	O NOTICE TO THE STATE OF THE ST		2H), 3,54-3,75	
	, vih		(м, 6Н), 3,35	
			(шир. с, 2Н),	
	6		3,16 (д,	
			<i>J</i> =9,60 Гц,	
			2H), 2,07-2,13	
			(м, 1Н), 2,11	
			(c, 6H), 1,88	
			(шир. с, 4н),	
			1,31 (м,	
			<i>J</i> =7,07 Гц, 6H)	
Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
155	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	11	мгц, дмсо-d ₆)	метод С:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,73-	время
	бензо[d]имидазол-1-		12,87 (м, 2Н),	удержива
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		7,97 (c, 1H),	ния=0,86
	метил-1Н-пиразол-5-		7,75 (д,	мин,
	карбоксамидо)-N,N-диметил-		<i>J</i> =8,34 Гц,	[M+H] ⁺ =7
	1H-бензо[d]имидазол-5-		1H), 7,48-7,58	07,7
	карбоксамид		(м, 3н), 7,34	
			(шир. с, 1Н)	
			7,24 (дд,	
			J=8,34, 1,26	
			Гц, 1Н), 6,60	
			(д, <i>J</i> =9,60 Гц,	
<u> </u>		<u> </u>	<u>'</u>	

			2н) 4,56 (д,	
	H ₂ N— O		<i>J</i> =7,07 гц,	
			4н), 4,27 (д,	
	N o		<i>J</i> =6,32 Гц,	
	N N N N N		4H), 2,95	
			(шир. с,	
			<i>J</i> =15,66 Гц,	
) o h-n		6н), 2,09 (д,	
	NH NH		<i>J</i> =1,77 Гц,	
	O N		6H), 1,87	
			(шир. с, 4Н),	
			1,30 (м,	
			<i>J</i> =7,07 Гц,	
			6H), 1,23 (c,	
			1H)	
Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
156	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,84	время
	бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 2Н),	удержива
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		8,41 (д,	ния=0,80
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =4,55 Гц,	мин,
	карбоксамидо)-N-метил-1H-		1н), 7,95 (д,	[M+H] ⁺ =6
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =14,15 Гц,	93,6
	карбоксамид		3Н), 7,75 (д,	
	дитрифторацетат		<i>J</i> =8,34 Гц,	
	H ₂ N—4		1н), 7,69 (д,	
			<i>J</i> =8,34 Гц,	
	N O		1н), 7,54 (дд,	
	N N N		<i>J</i> =8,46, 2,65	
			Гц, 2Н), 7,34	
			(шир. с, 1Н),	
) o N-N		6,59 (c, 2H)	
	N NH		4,56 (кв,	
			<i>J</i> =6,99 Гц,	
	NH		4H), 4,27	
			(шир. с, 4н),	
			2,79 (д,	
			<i>J</i> =4,29 Гц,	
			3H), 2,09 (c,	
			6H), 1,86	
			(шир. с, 4Н),	
			1,29 (т,	

			<i>J</i> =6,95 Гц, 6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1H-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
157	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1н-		δ ppm 12,78	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-7-		(шир. с, 2Н),	удержива
	изопропокси-1Н-		8,02-7,92 (м,	ния=1,51
	бензо[d]имидазол-1-		2н), 7,75 (дд,	8 мин,
	ил) бутил) -1H-		<i>J</i> =8,4, 1,3 Гц,	[M+H]+=6
	бензо[d]имидазол-5-		1H), 7,53 (д,	94,5
	карбоксамид		<i>J</i> =8,4 Гц, 1H),	
			7,32 (шир. с,	
	N O		1H), 7,14-7,03	
	>-\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\n'\		(м, 2H), 6,85-	
	/ / 7		6,75 (м, 1H),	
			6,59 (c, 2H),	
	H ₂ N NH N-N		4,74-4,63 (м,	
			1H), 4,62-4,51	
			(M, 4H), 4,43-	
			4,22 (M, 4H),	
			2,11 (c, 3H),	
			2,10 (c, 3H),	
			1,97-1,69 (м,	
			4H), 1,35 -	
			1,23 (м, 6н),	
			1,15 (д, <i>J</i> =6,0	
			Гц, 6Н)	
Пример	23-(2-(диметиламино)-N-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
158	метилацетамидо)-8-этил-	13	МГц, (метанол-	метод А:
	10,18-диметил-7,20-диоксо-		$d_4)$ δ 8,35 (c,	время
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		1H), 7,99 (c,	удержива
	,28,29,30,31-		2H), 7,88 (c,	ния=0,82
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		1н), 7,72 (д,	мин,
	0[1,2-		1H), 7,46	[M+H] ⁺ =7
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		(шир. с, 2Н),	90,6
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		7,35 (д, 1Н),	
	1][1,3,6,15,17]-		6,75 (c, 1H),	
	пентаазациклогенэйкозин-3-		4,47-4,62 (м,	
	карбоксамид трифторацетат		3H), 4,35	
			(шир. с, 6Н),	
			3,71 (шир. с,	
			2H), 3,43 (c,	
			2H), 3,12 (c,	
		<u> </u>		

	Τ	Ι	1H), 2,79-2,92	
	o //		(M, 6H), 2,29	
	H ₂ N		(д, J=6,3 Гц,	
	N N N N N		2H), 2,20	
	N N N		(шир. с, 4Н),	
			2,05 (шир. с,	
			4H), 1,90	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		(шир. с, 6Н),	
			1,62 (шир. с,	
			2H), 1,32-1,45	
	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /		(M, 6H)	
	. 0			
Пример	23-(2-амино-N-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
159	метилацетамидо)-8-этил-	13	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	10,18-диметил-7,20-диоксо-		δ ppm 7,95-	время
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		8,07 (M, 2H),	
	,28,29,30,31-		7,88-7,15 (м,	ния=0,81
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		5H), 6,75	мин,
	0[1,2-		(шир. с, 1Н),	[M+H] ⁺ =7
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		4,69 (шир. с,	62 , 7
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		2H), 4,35	
	1][1,3,6,15,17]-		(шир. с, 6Н),	
	пентаазациклогенэйкозин-3-		4,49 (д, J=7,1	
	карбоксамид		Гц, 2Н), 4,22	
			(шир. с, 6Н),	
	H ₂ N—		3,34 (c, 3H),	
	N 9 N-N		2,75-2,89 (м,	
	N N N N		2H), 2,21 (c,	
			2H), 2,17 (c,	
	\ \ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		2H), 1,91	
	\ \ \ \ \ \		(шир. с, 3Н),	
	l N √N √N √N		1,72-1,85 (м,	
	, N, N, N		ЗН), 1,50	
	N O'		(шир. с, 2Н),	
	H ₂ N O		1,24-1,41 (м,	
			6н)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-23-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
160	(N-метил-2-	13	МГц, (метанол-	метод А:
	(метиламино)ацетамидо)-		$d_4)$ δ 7,99 (c,	время
	7,20-диоксо-		2H), 7,88 (c,	удержива
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		1H), 7,72 (д,	ния=0,80
	,28,29,30,31-		1H), 7,46	мин,
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		(шир. с, 2Н),	[M+H]+=7
		<u> </u>		

	0[1,2-		7,35 (д, 1н),	76,6
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		6,75 (c, 1H),	·
	р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-		4,47-4,62 (M,	
	1][1,3,6,15,17]-		3H), 4,35	
	пентаазациклогенэйкозин-3-		(шир. с, 6Н),	
	карбоксамид трифторацетат		3,71 (шир. с,	
			2H), 3,43 (c,	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		2H), 3,12 (c,	
	H ₂ N		1H), 2,79-2,92	
	N-N		(M, 3H), 2,29	
	N N N		(д, Ј=6,3 Гц,	
			2H), 2,20	
			(шир. с, 4Н),	
			2,05 (шир. с,	
			6H), 1,90	
	HŅ N N		(шир. с, 6Н),	
	"		1,62 (шир. с,	
			2H), 1,32-1,45	
			(м, 6Н)	
Пример	(Е)-1-(4-(5-карбамоил-2-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-MC
161	(1-этил-3-метил-1Н-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	пиразол-5-карбоксамидо)-		δ ppm δ 12,90	
	1H-бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 2Н),	удержива
	ил) бут-2-ен-1-ил) -7-		8,12-7,80 (м,	ния=1,29
	(суапометил)-2-(1-этил-3-		4н), 7,73 (д,	1
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =6,5 Гц, 2H),	[M+H] ⁺ =7
	карбоксамидо)-1Н-		7,48-7,30 (м,	16,4
	бензо[d]имидазол-5-		3H), 6,55 (c,	
	карбоксамид		2H), 6,01-5,94	
	0		(м, 1Н), 5,62-	
	H ₂ N		5,54 (м, 1н),	
			5,01 (c, 2H),	
	l i i		4,82 (c, 2H),	
	N N		4,56-4,46 (м,	
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-		4H), 4,34 (c,	
	NC.		2H), 2,11 (c,	
			3H), 2,08 (c,	
	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		3H), 1,29-1,23	
			(M, 6H)	
Присказа	(F) -1 - (4 - (5 mans correct))	CHOCOE O	¹ H	WV_MC
Пример	(E) -1- (4- (5-карбамоил-2-	Способ 9	,	XX-MC
162	(1-этил-3-метил-1Н-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	пиразол-5-карбоксамидо)-		δ ppm 12,92	время

	1H-бензо[d]имидазол-1-		(шир. с, 2Н),	удержива
	ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-		8,02-7,91 (м,	ния=1,23
	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		4н), 7,72 (д,	4 мин,
	карбоксамидо)-7-		<i>J</i> =10,1 Гц,	[M+H]+=7
	(гидроксиметил)-1H-		2H), 7,71 (c,	07 , 9
	бензо[d]имидазол-5-		1н) 7,43 (д,	
	карбоксамид		<i>J</i> =8,4 Гц, 1H),	
	٥		7,34 (шир. с,	
	H ₂ N		2Н), 6,52 (д,	
			<i>J</i> =6,7 Гц, 2H),	
	N 9		5,98 (д,	
	N N N		<i>J</i> =15,5 Гц,	
	N-N-N		1н), 5,51 (дд,	
	но (J=13,2, 8,0	
			Гц, 1Н), 5,09	
	H ₂ N		(c, 2H), 4,81	
			(д, <i>J</i> =4,2 Гц,	
			2H), 4,61 (c,	
			2H), 4,55-4,48	
			(м, 4н), 2,12	
			(c, 3H), 2,11	
			(c, 3H), 1,29-	
			1,25 (м, 6Н)	
Пример	(Е)-2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
163	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 12,90	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		(шир. с, 2Н),	удержива
	(морфолинометил)-1H-		9,81 (c, 1H),	ния=1,30
	бензо[d]имидазол-1-ил) бут-		7,97 (c, 2H),	8 мин,
	2-ен-1-ил)-1Н-		7,72-7,23 (м,	[M+H] ⁺ =7
	бензо[d]имидазол-5-		6н), 6,56 (д,	33
	карбоксамид		<i>J</i> =15,7 Гц,	
			2H), 5,93-5,85	
			(M, 2H), 4,85	
			(шир. с, 4Н),	
			4,72 (шир. с,	
			2H), 4,54-4,50	
			(M, 4H),3,8	
			(шир. с, 2Н),	
			3,5 (шир. с,	
			2H), 3,26	
			(шир. с, 4Н),	

Пример 2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфольнометил)-1H- бензо[d] имидазол-1- илі бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат ——————————————————————————————————		NIL		2,13 (c, 6H),	
Пример 184 Пример 184 Пример 184 Пиразол-5-карбоксамило) -1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамило) -7- (морфолинометил) -1Н- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил) -1Н- бензо[d] имидазол-5- карбоксамил трифторацетат Пример 184 Пример 184 Пример 184 Пример 184 Пример 184 Пример 185 Пример 185 Пример 185 Пример 185 Пример 186 Пример 186 Пример 187 Пример 1		O ≺ N⊓2			
Пример 2-(1-этил-3-метил-1H- 164 пиразол-5-карбоксамидо) -1- (морфолизометил) -1H- бензо[d]кмилазол-1- ил) бутил) -1H- бензо[d]кмилазол-5- карбоксамид трифторацетат карбоксамид трифторацетат н, л, 1, 7, 5, (пд, л, 35, 3 гд, 35, 3 гд, 36, 60 (гд, л, 12, 3 гд, 31, 6, 60 (гд, л, 12, 3 гд, 32, 5 гд, 34, 12, 3 гд, 31, 6, 60 (гд, л, 12, 3 гд, 32, 5 гд, 34, 12, 3 гд, 34, 52 (пд, л, 12, 3, 3, 6, 60 (гд, 12, 3, 3, 5) (гд, 12, 3, 3, 3, 5) (гд, 12, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3,					
Пример 164 пиравол-5-карбоксамило)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиравол-5-карбоксамило)-7- (морфолизометил)-1Н- бензо[d] имилазол-1- ил) бутил)-1Н- бензо[d] имилазол-5- карбоксамил трифторацетат ——————————————————————————————————				(OH)	
Пример 164 пиравол-5-карбоксамило)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиравол-5-карбоксамило)-7- (морфолизометил)-1Н- бензо[d] имилазол-1- ил) бутил)-1Н- бензо[d] имилазол-5- карбоксамил трифторацетат ——————————————————————————————————		N.			
Пример 164 пиравол-5-карбоксамило)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиравол-5-карбоксамило)-7- (морфолизометил)-1Н- бензо[d] имилазол-1- ил) бутил)-1Н- бензо[d] имилазол-5- карбоксамил трифторацетат ——————————————————————————————————		, N			
Пример 2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо (с, 1), 7,97 бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо (с, 1), 7,97 бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат (т, J=4,4 гц, J=7,6 гц, J=8,4 гц, J=7,6 г		NH L			
Пример 164 Пример 164 Пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1Н- бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-1Н- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Мини Дигине (с, 2), 10,03 (с, 1), 7,97 (т, J=4,4 гц, ил)бутил)-1Н- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Мини Дигине (с, 2), 10,03 (с, 1), 7,97 (т, J=4,4 гц, 2), 7,75 (дд, 35,3 1), 7,66 (д, 3-7,6 гц, 1), 7,32 (д, J=12,3 гц, 3), 6,60 (т, 3-12,2 гц, 3), 6,60 (т, 3-12,2 гц, 2-13, 2-13, 2-14, 2-13, 2-14, 2-14, 2-15, 2-14, 2-15, 2-15, 6 гц, 2-17, 0 гц, 6-16)					
Пример 2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо (с, 1), 7,97 бензо [d] имидазол-5- карбоксамидо (с, 1), 7,97 бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат (т, J=4,4 гц, J=7,6 гц, J=8,4 гц, J=7,6 г					
Пример 164 Пример 164 Пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1Н- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1Н- бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-1Н- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Мини Дигине (с, 2), 10,03 (с, 1), 7,97 (т, J=4,4 гц, ил)бутил)-1Н- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Мини Дигине (с, 2), 10,03 (с, 1), 7,97 (т, J=4,4 гц, 2), 7,75 (дд, 35,3 1), 7,66 (д, 3-7,6 гц, 1), 7,32 (д, J=12,3 гц, 3), 6,60 (т, 3-12,2 гц, 3), 6,60 (т, 3-12,2 гц, 2-13, 2-13, 2-14, 2-13, 2-14, 2-14, 2-15, 2-14, 2-15, 2-15, 6 гц, 2-17, 0 гц, 6-16)					
Пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Ним н		HN N			
Пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Ним н					
пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат мл м м м м м м м м м м м м м м м м м м					
пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат мл м м м м м м м м м м м м м м м м м м		N-"			
Пиразол-5-карбоксамидо)-1- (4-(2-(1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Ним н		'			
(4-(2-(1-этип-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо [d] имидазол-1- ил) бутил)-1H- бензо [d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат Ним н	Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат	164	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
пиразол-5-карбоксамидо)-7- (морфолинометил)-1H- бензо[d]имидазол-1- ил)бутил)-1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат		(4-(2-(1-этил-3-метил-1н-		δ ррм 12,84	время
(морфолинометил) -1H- бензо[d] имидазол-1- ил) бутил) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат (с, 1), 7,97 (т, 3-4,4 гц, 2), 7,75 (дд, 35,3 1), 7,66 (д, 3-6,0 гц, 1), 7,51 (д, 3-8,4 гц, 2), 7,51 (д, 3-12,3 гц, 3), 6,60 (т, 3-12,2 гц, 2), 4,52 (дд, 3-12,3 гц, 2), 4,52 (дд, 3-18,6,13,6 гц, 3-18,6,13,6 г		пиразол-5-карбоксамидо)-7-			удержива
бензо[d]имидазол-1- ил) бутил) -1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид трифторацетат н, N		 (морфолинометил)-1H-			ния=1,32
ил) бутил) -1H- бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат ——————————————————————————————————		 бензо[d]имидазол-1-			9 мин,
бензо[d] имидазол-5- карбоксамид трифторацетат ——————————————————————————————————					
Карбоксамид трифторацетат 1), 7,66 (д, ———————————————————————————————————					
J=7,6 Гц, 1), 7,51 (д, J=8,4 Гц, 1), 7,32 (д, J=12,3 Гц, 3), 6,60 (т, J=11,2 Гц, 2), 4,52 (дд, J=18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
 H₂N, 11, 7, 32 (д, J=12, 3 Гц, 3), 6,60 (т, J=11, 2 Гц, 2), 4,52 (дд, J=18, 6, 13, 6) Гц, 8H), 4,25 (д, J=6, 2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2H), 3,89 (с, 2H), 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15, 6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H) 					
Гц, 1), 7,32 (д, <i>J</i> =12,3 Гц, 3), 6,60 (т, <i>J</i> =11,2 Гц, 2), 4,52 (дд, <i>J</i> =18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, <i>J</i> =6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, <i>J</i> =15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, <i>J</i> =22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, <i>J</i> =7,0 Гц, 6H)					
(д, J=12,3 Гц, 3), 6,60 (т, J=11,2 Гц, 2), 4,52 (дд, J=18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)		hy hy h			
3), 6,60 (т,		\ \ \ \ _N \			
J=11,2 Гц, 2), 4,52 (дд, J=18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
4,52 (дд, J=18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
J=18,6, 13,6 Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)		H ₂ N.		<i>J</i> =11,2 Гц, 2),	
Гц, 8H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)				4,52 (дд,	
(д, J=6,2 Гц, 2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)		<u> </u>		<i>J</i> =18,6, 13,6	
2H), 3,89 (с, 2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)				Гц, 8Н), 4,25	
2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)				(д, <i>J</i> =6,2 Гц,	
2), 3,61 (с, 2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)				2H), 3,89 (c,	
2H, 3,25 (с, 4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
4H, 2,08 (д, J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
J=15,6 Гц, 6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
6H), 1,81 (д, J=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, J=7,0 Гц, 6H)					
Ј=22,1 Гц, 4H), 1,30 (т, Ј=7,0 Гц, 6H)					
4H), 1,30 (т, <i>J</i> =7,0 Гц, 6H)					
<i>J</i> =7,0 Гц, 6H)					
Пример 2-/1-ршип-3-мешип-1H-					
TIPMMEP 2-(1-9TMI-3-METMI-1II- CHOCOO TH AMP (400 AX-MC	Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ H	ЖХ-MC

165	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ррм 12,77	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-7-		(c, 2H), 7,97	удержива
	метил-1H-бензо[d]имидазол-		(т, <i>J</i> =4,1 Гц,	ния=1,47
	1-ил) бутил) -1H-		2н), 7,76 (дд,	0 мин,
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,4, 1,4 Гц,	[M+H]+=6
	карбоксамид		1H), 7,58 (д,	50,3
			<i>J</i> =8,4 Гц, 1H),	
	N N		7,37 (м, 2Н),	
	N-N HN-N		7,09 (T, <i>J</i> =7,7	
			Гц, 1Н), 7,00	
)		(д, <i>Ј</i> =7,5 Гц,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		1Н), 6,58 (д,	
	N		<i>J</i> =21,8 Гц,	
	H ₂ N N N N		2Н), 4,56	
			(дкв, <i>J</i> =14,2,	
			7,0 Гц, 4н),	
			4,39 (т, <i>J</i> =6,8	
			Гц, 2Н), 4,28	
			(д, <i>J</i> =6,9 Гц,	
			2Н), 2,61 (д,	
			<i>J</i> =8,6 Гц, ЗН),	
			2,09 (д,	
			<i>J</i> =14,8 Гц,	
			6н), 1,88 (дд,	
			<i>J</i> =29,7, 5,6	
			Гц, 4Н), 1,29	
			(дт, <i>J</i> =9,8,	
			7,1 Гц, 6Н)	
Пример	(Е)-2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-MC
166	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1н-		δ ррм 7,97 (м,	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-4-		2 н), 7,72 (д,	удержива
	метокси-1Н-		Ј=8,3 Гц, 1	ния=1,49
	бензо[d]имидазол-1-ил) бут-		Н), 7,43 (д,	6 мин,
	2-ен-1-ил)-		Ј=8,3 Гц, 1	[M+H]+=6
	1Нбензо[d]имидазол-5-		H), 7,35 (c, 1	64,2
	карбоксамид		н), 7,14 (т,	
			Ј=8,1 Гц, 1	
			н), 7,06 (д,	
			Ј=8,0 Гц, 1	
			H), 6,89 (c, 1	
	I	l	l	<u> </u>

			H), 6,58 (M, 2 H), 5,90 (c, 2 H), 4,82 (M, 4H), 4,52 (M, 4 H), 3,94 (c, 3 H), 2,14 (c, 6 H), 1,30- 1,24 (M, 6 H)	
Пример 167	(E) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1-(4-(2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) - 1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) - 1Нбензо[d]имидазол-5-карбоксамид	Способ 11	¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆) δ ррм 12,76 (шир. м, 2 H), 7,96 (м, 2 H), 7,71 (д, Ј=8,5 Гц, 1 H), 7,50 (с, 1 H), 7,43 (д, Ј=8,4 Гц, 1H), 7,38 (с, 1 H), 7,38 (с, 1 H), 7,16 (м, 2H), 6,55 (д, Ј=7,4 Гц, 2 H), 5,91 (с, 2 H), 4,83 (с, 4 H), 4,53 (кв, Ј=7,1 Гц, 4 H), 2,13 (с, 6 H), 1,28 (м, 6 H)	ЖХ-МС метод А: время удержива ния =1,447 мин, [М+Н]+=6 34,2
Пример	(E) -1-(4-(5-карбамоил-2- (1-этил-3-метил-1H- пиразол-5-карбоксамидо) - 1H-бензо[d]имидазол-1- ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1- этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7- (морфолинометил) -1H- бензо[d]имидазол-5- карбоксамид	Способ	¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆) δ ррм 13,10 (шир. с, 2H), 8,01 (м, 4 H), 7,75 (м, 2 H), 7,43 (м, 2 H), 7,36 (с, 1 H), 6,58 (с, 2 H), 5,92 (д, Ј=16,3 Гц, 1	ЖХ-МС метод А: время удержива ния =1,255 мин, [M+H] ⁺ =7

	Τ	Ι	ш) 5 46 /-	
	l vi li		H), 5,46 (д,	
	N-N HN NH2		<i>J</i> =15,6 Гц, 1 Н), 5,11 (с, 2	
	\ \ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		H), 4,80 (c, 2	
			н), 4,54 (шир.	
			c, 6 H), 2,14	
	H ₂ N		(c, 6 H),	
			1,31-1,26 (M,	
			6 H)	
Пример	Структура не определена.	Способ	¹Н ЯМР (400	ЖХ-МС
169	Одна из двух возможных	13	МГц, MeOD-д ₆)	метод А:
	структур:		δ ррм 8,07 (д,	время
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		Ј=1,3 Гц, 1	удержива
	диоксо-		Н), 7,89 (дд,	ния
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		Ј=8,6, 1,4 Гц,	=1,270
	,28,29,30,31-		1 н), 7,60 (д,	мин,
	тетрагидробензо [4,5]		Ј=8,4 Гц, 1	[M+H]+=6
	имидазо [1,2-а] бензо		Н), 7,52 (д,	77,3
	[4,5] имидазо [2,1-р]		Ј=7,4 Гц, 1	
	дипиразоло [5,1-е: 4', 3'-		H), 7,31-7,44	
	L] [1,3,6,9,15,17]		(M, 3 H), 6,06	
	гексаазациклогеникозин-24-		(c, 1 H), 4,87	
	карбоксамид		(шир. с, 2 н),	
	N.J.		4,26 (шир. с,	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		2 H), 4,20	
	HN NH		(шир. с, 2 н),	
	NH ₂		4,08-4,16 (M,	
			2 H), 3,59 (T,	
) O'HN		J=4,9 Гц, 2	
	N T		H), 3,36-3,42	
			(M, 2 H),	
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		3,08-3,14 (M,	
	пиоксо-		2 H), 2,29 (c,	
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		3 H), 2,21 (c,	
	,28,29,30,31-		3 H), 2,04	
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		(шир.с, 4 Н),	
	о[1,2-		(шир.с, 4 н), 1,09 (т, J=7,1	
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		Гц, 3 Н)	
	р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-		1 11, 5 11,	
	рјдиниразомо[5,1 е.4 ,3 1][1,3,6,9,15,17]-			
	гексаазациклогеникозин-3-			
	гексаазациклогеникозин-з- карбоксамид			
	лароолсавид			

	HN NH N			
Пример	Структура не определена.	Способ	¹ Н ЯМР (MeOD-	ЖХ-МС
170	Одна из двух возможных	13	d4) δ ррм	метод А:
	структур:		7,89-7,96 (м,	время
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		2 н), 7,52-	удержива
	диоксо-		7,61 (м, 3Н),	кин
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21		7,34-7,43 (м,	=1,289
	,28,29,30,31-		2H), 6,07 (c,	мин,
	тетрагидробензо[4,5]имидаз		1H), 4,85-4,94	
	0[1,2-		(шир. м, 2Н),	77,2
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		4,19-4,26 (м,	
	р]дипиразоло[5,1-е:4',3'-		1Н), 4,13 (д,	
	1][1,3,6,9,15,17]-		J=7,3 Гц, 1H),	
	гексаазациклогеникозин-24-		3,57 (т, J=4,9	
	карбоксамид		Гц, 2Н), 3,39	
	N		(т, Ј=6,3 Гц,	
	HN N NO		2H), 2,29 (c,	
	NH NH		3H), 2,21 (c,	
	NH ₂		3H), 2,05	
			(шир. с, 4Н),	
	O HN N		1,08 (T, J=7,1	
			Гц, ЗН)	
	8-этил-10,18-диметил-7,20-			
	диоксо-			
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21			
	,28,29,30,31-			
	тетрагидробензо[4,5]имидаз			
	0[1,2-			
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-			
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-			
	1][1,3,6,9,15,17]-			

	гексаазациклогеникозин-3-			
	карбоксамид			
	,			
	Ŋ=			
	HN NO			
	NH NH			
	_ \			
	NO HN.			
	N N			
	O NH ₂			
	_			
Пример	1,1'-(2,3-дифторбутан-1,4-	Способ	¹H ЯМР (400	ЖХ-МС
171	диил) бис (2- (1-этил-3-	15	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиравол-5-		δ ppm 12,95	время
	карбоксамидо) -1Н-		(c, 2 H), 8,03	удержива
	бензо[d]имидазол-5-		(c, 2 H), 8,00	п о со
	карбоксамид)		(шир. с, 2 Н),	=1,268
			7,82 (д, J=8,4	
	N NH ₂		Гц, 2 Н), 7,59	[M+H] ⁺ =7
	N N		(д, Ј=8,4 Гц,	15,2
	F		2 н), 7,36	
			(шир.с, 2 Н),	
			6,67 (c, 2 H),	
	N NH N		4,80-4,92 (м,	
	H_2N		2 H), 4,59 (q,	
	8 0		Ј=7,2 Гц, 4	
			H), 2,06 (c, 6	
			Н), 1,33 (т,	
			Ј=7,1 Гц, 6 Н)	
Пример	N,N'-(4-карбамоил-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
172	8,9,16,17,18,19-	21	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	гексагидро-7Н-6,10-диоха-		δ ppm 12,62-	время
	2,14,15a,19a-		13,07 (м, 1	удержива
	тетраазациклопентадека[1,2		н), 8,02 (шир.	ния=1,05
	,3-cd:11,10,9-		c, 1 H), 7,67	мин,
	c'd']диинден-1,15-		(c, 1 H), 7,45	[M+H]+=7
	диил) бис (1-этил-3-метил-		(c, 1 H), 7,38	
	1Н-пиразол-5-карбоксамид		(шир. с, 1 Н),	
	дитрифторацетат		7,13-7,21 (м,	
			2 н), 6,96	
		l		

			(дд, <i>J</i> =6,24,	
	NH ₂		3,06 Гц, 1 н),	
			6,59 (д,	
	N N N		<i>J</i> =10,51 Гц, 2	
	NH NH		H), 4,54-4,67	
			(м, 6 H),	
	į į		4,32-4,53 (M,	
	1		10 H), 2,30-	
			2,36 (м, 1 H),	
			2,14-2,25 (м,	
			1 H), 2,08-	
			2,14 (м, 6 н),	
			2,05 (шир. с,	
			3 H), 1,26-	
			1,39 (M, 6 H)	
Пример	1-(4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
173	этил-3-метил-1Н-пиразол-5-		МГц, CD ₃ OD) δ	метод А:
	карбоксамидо)-1Н-		ppm 7,88 (д,	время
	 бензо[d]имидазол-1-		<i>J</i> =1,2 Гц, 1H),	удержива
	ил) бутил) -2-(1-этил-3-		7,77 (дд,	ния=1,36
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =8,4, 1,2 Гц,	2 мин,
	карбоксамидо)-4-гидрокси-		1H), 7,65 (д,	[M+H]+=6
	1H-бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =8,8 Гц, 1H),	95 , 6
	карбоксамид 2,2,2-		7,41 (д, <i>J</i> =8,4	
	трифторацетат		Гц, 1Н), 6,91	
	0 0		(д, <i>J</i> =8,4 Гц,	
	N NH2		1н), 6,59 (д,	
	HN		<i>J</i> =3,2 Гц, 2H),	
			4,68-4,59 (м,	
			4H), 4,29-4,26	
	H ₂ N NH N N		(м, 4н), 2,22	
	l l l l		(c, 3H), 2,21	
			(c, 3H), 2,05	
			(c, 4H), 1,42-	
			1,38 (м, 6Н)	
Пример	1,1'-(этан-1,2-диил)бис(2-	Способ	¹Н ЯМР (400	ЖX-MC
174	(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-	15	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	5-карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,53	время
	бензо[d]имидазол-5-		(c, 2H), 8,01	удержива
	карбоксамид)		(c, 2H), 7,9	ния=1,25
			(c, 2H), 7,89	мин,
			(c, 2H), 7,59	[M+H]+=6
		<u> </u>	<u> </u>	

	T		(c, 2H), 7,35	51,2
			(c, 2H), 7,35 (c, 2H), 7,25	J1,2
	N-N HN NH2			
			(c, 1H), 7,12	
	N ((c, 1H), 6,99	
	H ₂ N NH N-N		(c, 1H), 5,34	
			(c, 2H), 4,43	
	_		(q, <i>J</i> =6,7 Гц,	
			4H), 1,95 (c,	
			6Н), 1,24 (т,	
			<i>J</i> =8,0 Гц, 6H)	
Пример	1-(2-(N-(2-(5-карбамоил-2-	Способ	¹ H	ЖX-MC
175	(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-	16	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	5-карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,86	время
	бензо[d]имидазол-1-		(c, 1H), 12,77	удержива
	ил) этил) -2-		(c, 1H), 7,98	ния=1,23
	гидроксиацетамидо)этил)-2-		(д, <i>J</i> =8,0 Гц,	мин,
	(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-		3Н), 7,76 (д,	$[M+H]^{+}=7$
	5-карбоксамидо)-1Н-		<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	51,9
	бензо[d]имидазол-5-		7,517,54-7,48	
	карбоксамид		(м, 2Н), 7,35-	
	NH ₂		7,32 (c, 2H),	
			6,64 (c, 1H),	
	OH N ✓		6,59 (c, 1H),	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		4,59-4,51 (м,	
	N V		4H), 4,41-4,38	
	o YNH HN		(м, 4Н), 3,85-	
			4,82 (м, 2Н),	
)=N ()		3,70-3,64 (м,	
	, <u> </u>		4H), 2,09-2,08	
	H ₂ N O		(м, 5Н), 1,33-	
			1,30 (м, 5Н)	
Пример	1-(2-(2-амино-N-(2-(5-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
176	карбамоил-2-(1-этил-3-	15	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 12,91	время
	карбоксамидо)-1H-		(c, 2H), 8,03-	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		7,99 (м, 6Н),	ния=1,16
	ил) этил) ацетамидо) этил) -2-		7,81-7,78 (м,	мин,
	(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-		2Н), 7,63 (д,	[M+H]+=7
	5-карбоксамидо)-1Н-		<i>J</i> =8,0 Гц, 1H),	50 , 7
	бензо[d]имидазол-5-		7,55 (д, <i>J</i> =8,0	
	карбоксамид		Гц, 1Н), 7,37	
			(д, <i>J</i> =4,0 Гц,	
			', ',	

	NII.		2H), 6,67 (c,	
			1H), 6,58 (c,	
			1H), 4,60-4,50	
	NH ₂		(м, 6Н), 4,42	
	N _N N _N		(д, <i>J</i> =6,0 Гц,	
	ONH N		2Н), 3,95 (т,	
	HN N		<i>J</i> =6,0 Гц, 2H),	
	N N		3,95 (т, <i>J</i> =6,0	
)=N		Гц, 2Н), 3,56	
			(д, <i>J</i> =4,0 Гц,	
			2Н), 2,06 (д,	
	H ₂ N ²		<i>J</i> =8,0 Гц, 5H),	
			1,34-1,30 (M,	
			5H)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
177	диоксо-	19	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		δ ppm 12,74	время
	28,29-		(c, 2H), 8,06-	удержива
	додекагидробензо[4,5]имидаз		7,90 (M, 4H),	ния=1,29
	0[2,1-		7,61 (c, 2H),	9 мин,
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		7,34 (c, 2H),	[M+H]+=6
	f]дипираволо[5,1-j:4',3'-		6,90 (c, 2H),	91,2
	q][1,3,6,8,11]пентаазацикло		6,28 (c, 1H),	
	нонадецин-3,24-		4,69 (c, 4H),	
	дикарбоксамид		4,56 (c, 2H),	
	NH ₂ H ₂ N		4,27 (c, 2H),	
	°= (_		2,69 (д,	
			<i>J</i> =12,7 Гц,	
	Na N		2Н), 2,11 (д,	
	"Y"		<i>J</i> =22,2 Гц,	
	°×NH HN		6H), 1,87 (c,	
	N N		2Н), 1,58 (с,	
	Me Me Me		2Н), 1,34 (с,	
			2н), 1,21 (дд,	
			<i>J</i> =15,2, 8,2	
			Гц, ЗН)	
Пример	3,24-дикарбамоил-8-этил-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
178	10,18-диметил-7,20-диоксо-	19	МГц, CD ₃ OD) δ	метод А:
	8,11,12,13,14,15,20,21,28,2		ppm 8,01-7,95	время
	9,31,32-додесагидро-1н-		(м, 2Н), 7,86-	удержива
	бензо[4,5]имидазо[2,1-		7,80 (м, 2Н),	ния=1,35
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		7,50-7,36 (м,	6 мин,
	I .	<u> </u>	l .	

	і]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		2Н), 6,72-6,59	[M+H]+=8
	t][1,3,6,9,11,14]гексаазаци		(м, 1н), 4,76	34,7
	клодоковин-30-карбоксилат		(т, <i>J</i> = 6 Гц,	
	NH ₂		1н), 4,65 (т,	
			<i>J</i> = 6Гц, 1Н),	
			4,45-4,42 (м,	
	N N N N N		4H), 4,32 (c,	
	Boc ONH		1H), 3,78-3,65	
	°YNH		(м, 4Н), 2,84	
	N N		(д, <i>Ј</i> =8 Гц,	
)—N		2Н), 2,71 (д,	
			<i>J</i> = 8Гц, 2Н),	
			2,27 (c, 1H),	
			2,72-2,20 (м,	
			2H), 2,16 (c,	
			1H), 1,88-1,78	
			(м, 2Н), 1,52-	
			1,43 (м, 2Н),	
			1,37-1,32 (м,	
			3H), 1,23-1,16	
			(м, 2Н), 0,80	
			(c, 4H), 0,72	
			(c, 3H)	
Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
179	диоксо-	19	МГц, CDO ₃ D) δ	метод А:
	7,8,11,12,13,14,15,20,21,28		ppm 8,06-8,06	время
	,29,30,31,32-тетрагидро-1H-		(м, 1Н), 8,01	удержива
	бензо[4,5]имидазо[2,1-		(c, 1H), 7,95-	ния=1,23
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		7,90 (м, 2Н),	мин,
	i]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		7,68 (д, J=8,0	$[M+H]^{+}=7$
	t][1,3,6,9,11,14]гексаазаци		Гц, 1н), 7,60	34,0
	клодоковин-3,24-		(д, Ј=12 Гц,	
	дикарбоксамид трифторацетат		1H), 6,85 (c,	
	NH ₂ N CO		1H), 4,74-4,71	
	o = C		(м, 3Н), 4,51	
			(q, <i>J</i> =6,7 Гц,	
	N N		2Н), 4,35 (т,	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	
1	H O. ANH		3,80-3,77 (м,	
	own own			
			2Н), 3,67 (т,	
			<i>J</i> = 4 Гц, 2H),	

	T	1	I = 0: :	
			Гц, 2Н), 2,24	
			(c, 3H), 2,17	
			(c, 3H), 1,90-	
			1,83 (м, 2Н),	
			1,46-1,39 (м,	
			2Н), 1,33 (т,	
			J=8,0 Гц, ЗН),	
			1,26-1,18 (c,	
			2H)	
Пример	8-этил-30-глицил-10,18-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
180	диметил-7,20-диоксо-	19	МГц, CDO ₃ D) δ	метод А:
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		ppm 8,01-7,98	время
	29,30,31,32-тетрадекагидро-		(м, 2Н), 7,95-	удержива
	28Н-бензо[4,5]имидазо[2,1-		7,88 (м, 2Н),	ния=1,21
	b]бензо[4,5]имидазо[1,2-		7,65-7,50 (м,	мин,
	і]дипиразоло[5,1-m:4',3'-		2H), 6,67-6,53	[M+H]+=7
	t][1,3,6,9,11,14]гексаазаци		(м, 1н), 4,76	91,6
	клодоковин-3,24-		(т, <i>Ј</i> = 6 Гц,	
	дикарбоксамид трифторацетат		3H), 4,65-4,60	
	NH ₂		(м, 1н), 4,54-	
	NH ₂		4,50 (M, 2H),	
	H ₂ N		4,44-4,41 (M,	
			1H), 3,91-3,88	
			(м, 1H), 3,80-	
	ONHN i		3,72 (M, 1H),	
	hń Hń		3,45-3,45 (м,	
	J-N J-0		3H), 3,40-3,37	
	N_/		(м, 3H), 2,19	
	N		(т, Ј=14 Гц,	
			3H), 2,05 (c,	
			1H), 1,85-1,76	
			(м, 2H), 1,36	
			(т, Ј= 6,0 Гц,	
			2H), 1,29 (T,	
			<i>J</i> = 6,0 Гц,	
			2H), 1,19 -	
			1,12 (M, 2H)	
Пример	Cmpykmypa He ouperous	Способ	¹ H SMP (400	ЖХ-МС
пример 181	Структура не определена.	19	-н яме (400 МГц, ДМСО-д ₆)	метод А:
1 101	Одна из двух возможных	19		
	Структур:		δ ppm 8,03 (c,	время
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		3Н), 7,84 (д,	удержива
	диоксо-		<i>J</i> =8,0 Гц, 1H),	пия—1,48

	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		7,66 (д, <i>J</i> =8,0	9 мин,
	28,29,30,31-		Гц, 1Н), 7,57-	
	тетрадекагидробензо[4,5]ими		7,55 (c, 1H),	76,9
	дазо[1,2-		7,37 (c, 1H),	
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		7,28-7,22 (M,	
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		2H), 7,13 (c,	
	1][1,3,6,15,17]		1H), 7,00 (c,	
	пентаазациклогенэйкозин-24-		1H), 6,58 (c,	
	карбоксамид		1H), 5,84 (c,	
	NH ₂		1н), 4,75 (т,	
			2Н), 4,47 (кв,	
			<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	
	N N N N		4,28-4,22 (м,	
	NH HN		4H), 2,82 (T,	
	° YNH		<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		2,68-2,66 (м,	
)=N		1H), 2,34-2,33	
			(м, 1н), 2,16	
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		(c, 2H),	
	диоксо-		2,09(c, 2H),	
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		1,91 (c, 2H),	
	28,29,30,31-		1,81 (c, 2H),	
	тетрадекагидробензо[4,5]ими		1,51-1,47 (м,	
	дазо[1,2-		4Н), 1,29 (т,	
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		<i>J</i> =8,0 Гц, 2H),	
	р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-		1,23 (c, 2H)	
	1][1,3,6,15,17]			
	пентаазациклогенэйкозин-3-			
	карбоксамид			
	H ₂ N			
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			
	O NH HN			
	>0			
	N N			
	/			
Пример	Структура не определена.	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
182	Одна из двух возможных	19	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	структур:		δ ррм 8,03-	время
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		7,99 (м, 2Н),	удержива
	диоксо-		7,84-7,80 (м,	ния=1,48
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		1H), 7,62-7,54	9 мин,
	ı	1	1	1

	28,29,30,31-		(м, 3Н), 7,38-	$[M+H]^{+}=6$
	тетрадекагидробензо[4,5]ими		7,35 (м, 1н),	77,0
	дазо[1,2-		7,61-7,54 (м,	
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		2H), 7,10 (c,	
	р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		1H), 6,97 (c,	
	1][1,3,6,15,17]		1H), 6,57-6,55	
	пентаазациклогенэйкозин-24-		(м, 1н), 4,77-	
	карбоксамид		4,72 (M, 2H),	
	NH ₂		4,50-4,45 (м,	
			2H), 4,27-4,22	
			(м, ЗН), 2,85-	
			2,80 (м, 2Н),	
	o vih HN to		2,69-2,67 (м,	
	N N		1H), 2,34-2,32	
)=N		(м, 1н), 2,17-	
	,		2,13 (м, 3Н),	
	8-этил-10,18-диметил-7,20-		2,10-2,07 (м,	
	диоксо-		3H), 1,93-1,89	
	6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		(м, 3Н), 1,83-	
	28,29,30,31-		1,79 (м, 2H),	
	тетрадекагидробензо[4,5]ими		1,51-1,46 (м,	
	дазо[1,2-		2H), 1,40-1,35	
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		(м, 2Н), 1,29	
	р] дипиразоло[5,1-e:4',3'-		(т, <i>J</i> =6,0 Гц,	
	1][1,3,6,15,17]		2H), 1,24-1,22	
	пентаазациклогенэйкозин-3-		(м, 1Н)	
	карбоксамид			
	H ₂ N			
	N N N			
	O NH HN			
	NN >0			
	N N			
	_N'\			
Пример	10,18-диметил-7,20-диоксо-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
183	6,7,8,11,12,13,14,-	19	МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	15,20,21,28,29,30,31-		δ ppm 12,91	время
	тетрадекагидробензо[4,5]ими		(c, 1H), 12,76	удержива
	дазо[1,2-		(c, 1H), 8,03	ния=1,28
	а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		(c, 4H), 7,83	3 мин,
	р]дипираволо[5,1-e:4',3'-		(м, 2н), 7,69-	[M+H]+=6
	1][1,3,6,15,17]		7,62 (м, 2Н),	91,2
		l	1	

	пентаазациклогенэйкозин-		7,37 (шир. с,	
	3,24-дикарбоксамид		2H), 6,57 (c,	
	O NH ₂ H ₂ N		1H), 4,75	
			(шир. с, 2Н),	
			4,26 (шир. с,	
			4H), 2,87	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		(шир. с, 2Н),	
	HN O HN		2,16- 1,24 (м,	
	N NH		17H)	
	/ " / "			
Пример	(Е)-7-(аминометил)-1-(4-(5-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
184	карбамоил-2-(1-этил-3-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиразол-5-		δ ppm 8,15 (c,	время
	карбоксамидо)-7-метокси-1Н-		1н), 7,95 (т,	удержива
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		<i>J</i> =14,8 Гц,	ния=1,20
	2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-		3Н), 7,68 (д,	5 мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		<i>J</i> =25,8 Гц,	[M+H] ⁺ =7
	карбоксамидо)-1Н-		2Н), 7,35 (д,	35,8
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =18,1 Гц,	
	карбоксамид		3Н), 6,52 (д,	
	N N		<i>J</i> =18 , 5 Гц,	
			2Н), 5,76 (д,	
	$O = \bigcup_{N \in \mathcal{N}} NH_2$		<i>J</i> =15 , 9 Гц,	
	HN		1Н), 5,54 (д,	
			<i>J</i> =15,8 Гц,	
	H ₂ N_ /		1H), 5,08 (c,	
			2H), 4,88 (c,	
	NH N		2Н), 4,51 (д,	
	H ₂ N N N		<i>J</i> =6,7 Гц, 4H),	
	ö		3,95 (c, 2H),	
			3,76 (c, 3H),	
			2,10 (д, <i>J</i> =1,8	
			Гц, 6Н), 1,26	
			(тд, <i>J</i> =7,1,	
			4,5 Гц, 6Н)	
Пример	(Е)-7-(аминометил)-1-(4-(5-	Способ 9	¹ Н ЯМР (400	XX-MC
185	карбамоил-2-(1-этил-3-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод А:
	метил-1Н-пиравол-5-		δ ppm 8,15 (c,	время
	карбоксамидо) -7-(3-		1н), 7,95 (т,	удержива
	гидроксипропокси)-1H-	1	<i>J</i> =17 , 8 Гц ,	ния=1,18
	бензо[d]имидазол-1-ил)бут-		3H), 7,70 (c,	6

	2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-		1H), 7,64 (c,	мин,
	метил-1Н-пиразол-5-		1н), 7,34 (м,	[M+H]+=7
	карбоксамидо) -1H-		ЗН), 6,52 (д,	79,8
	бензо[d]имидазол-5-		<i>J</i> =9,9 Гц, 2H),	
	карбоксамид		5,78 (д,	
			<i>J</i> =15,9 Гц,	
	N N O NH2		1Н), 5,56 (д,	
			<i>J</i> =15,8 Гц,	
	, »		1H), 5,09 (c,	
	NH ₂ J O		2H), 4,90 (c,	
	N. ()		2Н), 4,52 (д,	
	H ₂ N OH		<i>J</i> =6,6 Гц, 4H),	
			4,04 (c, 2H),	
			3,91 (c, 2H),	
			3,41 (c, 2H),	
			2,10 (c, 6H),	
			1,62 (м, 2Н),	
			1,27 (T, J=7,1	
			Гц, 6Н)	
Пример	1,1'-(бутан-1,4-диил)бис(2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
186	(1-аллил-3-метил-1Н-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,81	время
	бензо[d]имидазол-5-		(c, 2H), 7,97	удержива
	карбоксамид)		(c, 4H), 7,76	ния=0,83
			(д, <i>Ј</i> =8,34 Гц,	мин,
	N NH ₂		2Н), 7,53 (д,	[M+H] ⁺ =7
	N HN N		<i>J</i> =8,34 Гц, 2	03,6
			Н), 7,33 (шир.	
	" / "		c, 2H), 6,64	
	>		(c, 2H), 5,93-	
	N NH N		6,05 (м, 2Н),	
	H ₂ N N		5,21 (д,	
	ö		<i>J</i> =4,80 Гц, 4	
			Н), 5,02 (дд,	
			<i>J</i> =10,36, 1,01	
			Гц, 2Н), 4,89	
			(дд, <i>J</i> =17,18,	
			1,01 Гц, 2Н),	
			4,27 (шир. с,	
			4H), 2,10 (c,	
			6н), 1,86	
			(шир. с, 4Н)	
	1		l .	

Пример	1,1'-(бутан-1,4-диил)бис(2-	Способ	¹ H	ЖХ-МС
187	(1-этил-4-иод-3-метил-1Н-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,92	время
	бензо[d]имидазол-5-		(c, 2H), 8,00	удержива
	карбоксамид)		(д, <i>J</i> =1,01 Гц,	ния=1,01
	,		2н), 7,98	мин,
	Me N N		(шир. с, 2Н),	[M+H]+=9
	N-N HN- NH2		7,78 (дд,	31,5
	Me N		<i>J</i> =8,46, 1,39	
)		Гц, 2Н), 7,57	
	Me		(д, <i>J</i> =8,34 Гц,	
	NH N		2Н), 7,35	
	H ₂ N N		(шир. с, 2 Н),	
	Ö Me		4,52 (кв,	
			<i>J</i> =7,07 Гц, 4	
			Н), 4,35 (шир.	
			c,, 4H), 2,14	
			(c, 6H), 1,91	
			(шир. с, 4Н),	
			1,28 (т,	
			<i>J</i> =7,07 Гц, 6H)	
Пример	1-аллил-2-(1-(5-(5-((1-	Способ 7	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
188	аллил-5-карбамоил-1Н-		МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	бензо[d]имидазол-2-		δ ppm 12,88	время
	ил) карбамоил) -1-этил-3-		(c, 1H), 12,81	удержива
	метил-1Н-пиразол-4-		(c, 1 H),	ния=0,93
	ил) пентил) -3-метил-1Н-		7,99-8,02 (м,	мин,
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		2Н), 7,97	[M+H] ⁺ =7
	бензо[d]имидазол-5-		(шир. с,, 2	45,7
	карбоксамид		н), 7,77 (ддд,	
	// Me		<i>J</i> =8,34, 3,66,	
) %		1,39 Гц, 2 Н),	
	H ₂ N NH		7,41 (дд,	
	Me Me		<i>J</i> =16,93, 8,34	
	\ \ \ \ \ \		Гц, 2 Н), 7,34	
			(шир. с, 2 Н),	
	H ₂ N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N		6,65 (c, 1H),	
	N Me		5,87-6,02 (м,	
			2 H), 4,99-	
	"		5,22 (м, 4Н),	
			4,82 (дд,	
			J=11,62, 4,80	

### 4,61 (м, 4H), 2,73 (т., 2-7,45 Гм, 2H), 2,15 (с., 3H), 2,08 (с., 3H), 1,71-1,85 (м, 2H), 1,45-1,55 (м, 2H), 1,27-1,34 (м, 5H) Пример ### 8-STMM-10,18-диметил-7,20-				Гц, 4Н), 4,50-	
Данные приведен для приведен				4,61 (м, 4н),	
2H), 2,15 (с, 3H), 2,08 (с, 3H), 2,08 (с, 3H), 2,71-1,85 (м, 2H), 1,45-1,55 (м, 2H), 1,27-1,34 (м, 5H) Пример 8-этил-10,18-димесил-7,20- Способ 7 Данные приведены для ириведены для и				2,73 (т,	
Веремя упержива (с. 3H), 1,71-1,85 (м. 2H), 1,45-1,55 (м. 2H), 1,45-1,55 (м. 2H), 1,27-1,34 (м. 5H) Пример ве-этил-10,18-диметил-7,20- Способ 7 Данные приведены для транс-изомера нь для транс-изомера об 1,2- а]бензо [4,5] имидаз об 1,2- а]бензо [<i>J</i> =7,45 Гц,	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20- Способ 7 Данные приведены для иля праведен и для гранс-изомера облужать предеренный для гранс-изомера предеренный для гранс-изомера облужать предеренный для гранс-изомера облужать предеренный для гранс-изомера облужать предеренный для гранс-изомера облужать предеренный для гранс-изомера облужат				2H), 2,15 (c,	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20-				3H), 2,08 (c,	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20- Способ 7 Даные приведены для приведены для приведены для ниверевны для на приведены для на				3H), 1,71-1,85	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20- Способ 7 Данные приведены для приведен ы для транс-изомера ы для транс-изомера о[1,2- а]бензо[4,5]имидаз о[1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- а][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис				(м, 2Н), 1,45-	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20- Способ 7 Данные приведены для приведен для на для н				1,55 (м, 2Н),	
Пример 8-этил-10,18-диметил-7,20- диоксо- 6,7,8,11,12,13,14,15,20,21, 28,31- додекагидробензо[4,5]имидазо 0[1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогензйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N Ме Н ₃ N Ме Н ₄ N Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М				1,27-1,34 (м,	
Приведены для приведены для приведены для приведены для транс-изомера на для приведены облукать приведены для транс-изомера на для н				5H)	
6,7,8,11,12,13,14,15,20,21, 28,31- додекагидробензо[4,5]имидаз о[1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме	Пример	8-этил-10,18-диметил-7,20-	Способ 7	Данные	Данные
28,31- додекагидробензо[4,5]имидаз о[1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N Ме Н ₃ N Ме Ме Н ₄ N Ме Ме Н ₄ N Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М	189	диоксо-		приведены для	приведен
додекатидробензо[4,5]имидаэ o[1,2- a]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М		6,7,8,11,12,13,14,15,20,21,		транс-изомера	ы для
о[1,2- а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Me H ₂ N N Me H ₂ N Me Me Me Me Me Me Me Me Me M		28,31-		¹ Н ЯМР (400	транс-
а]бензо[4,5]имидазо[2,1- р]дипиразоло[5,1-е:4',3'- 1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N N N Me Н ₂ N N Me Ме Н ₂ N N Me Ме Н ₂ N N Me Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М		додекагидробензо[4,5]имидаз		МГц, ДМСО-d ₆)	изомера
р] дипиразоло [5,1-е:4',3'- 1] [1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N N N Me Н ₂ N N Me Ме (с, 1H), 7,98 (шир. с, 4H), 7,77 (дд, 7,77 (дд, 7,77 (дд, 7,77 (дд, 7,73,-16 Мин, [М+H]*=7 7,48 (м, 4H), 6,55 (с, 1 H), 5,89-5,98 (м, 1 H), 5,66- 5,75 (м, 1 H), 4,90 (д, 7=7,83 Гц, 4 H), 4,73 (т, 7=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, 7=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		0[1,2-		δ ppm 12,87	ЖX-MC
1][1,3,6,15,17] пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N Ме Н ₂ N Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М		а]бензо[4,5]имидазо[2,1-		(c, 1H), 12,84	метод С:
пентаазациклогенэйкозин- 3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н ₂ N Ме Н ₂ N Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме Ме М		р]дипиразоло[5,1-e:4',3'-		(c, 1H), 7,98	время
3,24-дикарбоксамид 7:1 смесь транс-цис Ме Н2N N N N N N N Me Н2N N N N N N N N N N N N N		1][1,3,6,15,17]		(шир. с, 4Н),	удержива
7:1 смесь транс-цис ———————————————————————————————————		пентаазациклогенэйкозин-		7,77 (дд,	ния=0,82
Me H ₂ N N N N N N N N N N N N N		3,24-дикарбоксамид		<i>J</i> =7,71, 3,16	мин,
Me 6,55 (с, 1 H), 5,89-5,98 (м, 1 H), 5,66- 5,75 (м, 1 H), 4,90 (д, ————————————————————————————————————		7:1 смесь транс-цис		Гц, 2Н), 7,33-	[M+H]+=7
H ₂ N		O Mo		7,48 (м, 4н),	17,6
Me 1 H), 5,66- 5,75 (м, 1 H), 4,90 (д, —7,83 Гц, 4 H), 4,73 (т, —6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, —6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		11		6,55 (c, 1 H),	
Me 5,75 (м, 1 H), 4,90 (д, J=7,83 Гц, 4 H), 4,73 (т, J=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				5,89-5,98 (м,	
5,75 (м, 1 H), 4,90 (д, J=7,83 Гц, 4 H), 4,73 (т, J=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		N H Me		1 н), 5,66-	
J=7,83 Гц, 4 H), 4,73 (т, J=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		$ \rangle$		5,75 (м, 1 н),	
H), 4,73 (т, J=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		\ \ \ \ \		4,90 (д,	
Ме (H), 4,73 (т, J=6,95 Гц, 2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		<i>J</i> =7,83 Гц, 4	
2H), 4,47 (кв, J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		N-N N-N		н), 4,73 (т,	
J=6,99 Гц, 2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,		O Me		<i>J</i> =6,95 Гц,	
2H), 2,72-2,80 (м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				2Н), 4,47 (кв,	
(м, 2H), 2,17 (с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				<i>J</i> =6,99 Гц,	
(с, 3H), 2,10 (с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				2H), 2,72-2,80	
(с, 3H), 1,72 (шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				(м, 2Н), 2,17	
(шир. с, 2H), 1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				(c, 3H), 2,10	
1,44 (шир. с, 2H), 1,30 (т,				(c, 3H), 1,72	
2Н), 1,30 (т,				(шир. с, 2Н),	
				1,44 (шир. с,	
Ј=7,07 Гц, 5H)				2Н), 1,30 (т,	
				<i>J</i> =7,07 Гц, 5H)	

Пример	2-(1-(5-(5-((5-карбамоил-1-	Способ	¹ H	ЖX-MC
190	пропил-1H-бензо[d]имидазол-	22	МГц , ДМСО-д ₆)	метод С:
	2-ил) карбамоил) -1-этил-3-		δ ррм 12,84	время
	метил-1Н-пиразол-4-		(c, 1H), 12,78	удержива
	ил) пентил) -3-метил-1Н-		(c, 1 H), 8,00	ния=0,97
	пиразол-5-карбоксамидо)-1-		(д, <i>J</i> =2,27 Гц,	мин,
	пропил-1H-бензо[d]имидазол-		2 н), 7,97	[M+H]+=7
	5-карбоксамид		(шир. с, 2 Н),	49,7
	Me		7,78 (д,	
	∫ o ∫ ^{Me}		<i>J</i> =7,07 Гц, 2	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		н), 7,49-7,58	
	H ₂ N Me		(м, 2 н), 7,33	
	ö		(шир. с, 2 Н),	
	9		6,63 (c, 1 H),	
	H ₂ N H N~N		4,51-4,65 (м,	
	N Me		4 H), 4,07-	
	/ °		4,20 (м, 4 н),	
	Me		2,76 (т,	
			<i>J</i> =7,07 Гц, 2	
			H), 2,15 (c, 3	
			H), 2,08 (c, 3	
			H), 1,69-1,83	
			(м, 6 Н),	
			1,48-1,59 (м,	
			2 H), 1,28-	
			1,36 (м, 5H),	
			0,83-0,91 (м,	
			6H)	
Пример	этил 4-(2-(1-(5-(5-((1-	Способ	¹Н ЯМР (400	ЖХ-МС
191	аллил-5-карбамоил-1Н-	23	МГц, (CDCl ₃ -	метод D:
	бензо[d]имидазол-2-		метанол $-d_4$,	время
	ил) карбамоил) -1-этил-3-		1:1) δ ррм	удержива
	метил-1Н-пиразол-4-		7,89 (c, 1H),	ния=1,01
	ил)пентил)-3-метил-1Н-		7,87 (c, 1H),	мин,
	пиразол-5-карбоксамидо)-5-		7,82 (д,	[M+H]+=8
	карбамоил-1Н-		<i>J</i> =8,28 Гц,	19,7
	бензо[d]имидазол-1-		1н), 7,78 (д,	
	ил) бутаноат		<i>J</i> =8,28 Гц,	
			1н), 7,37 (д,	
			<i>J</i> =8,53 Гц,	
			1н), 7,24 (д,	
			<i>J</i> =8,53 Гц,	

	//		1H), 6,68 (c,	
) 0, 1		1H), 5,83-5,95	
	N NH NH		(м, 1 Н), 5,20	
	H ₂ N Me		(д, <i>J</i> =10,29	
	° >		Гц, 1Н), 5,07	
			(д, <i>J</i> =17,32	
	H ₂ N H N~N		Гц, 1Н), 4,77	
	H ₂ N N N N Me		(д, <i>J</i> =4,27 Гц,	
			2H), 4,59-4,65	
			(м, 2Н), 4,54	
	OEt		(кв, <i>J</i> =6,94	
	32.		Гц, 2 Н), 4,23	
			(т, <i>J</i> =6,65 Гц,	
			2Н), 4,03 (кв,	
			<i>J</i> =7,19 Гц, 2	
			н), 2,79 (т,	
			<i>J</i> =7,40 Гц,	
			2Н), 2,38 (т,	
			<i>J</i> =6,90 Гц, 2	
			H), 2,23 (c, 3	
			H), 2,15 (c, 3	
			H), 2,08-2,14	
			(м, 2Н), 1,80-	
			1,92 (м, 2Н),	
			1,51-1,63 (м,	
			2 Н), 1,36 (т,	
			<i>J</i> =7,03 Гц, 5	
			H), 1,15 (t,	
			<i>J</i> =7,03 Гц, 3H)	
Пример	этил 4-(5-карбамоил-2-(1-	Способ	¹ H	ЖX-MC
192	(5-(5-((5-карбамоил-1Н-	23	МГц, ДМСО-d ₆)	метод D:
	бензо[d]имидазол-2-		δ ppm 7,11 (c,	время
	ил) карбамоил) -1-этил-3-		1H), 7,07 (c,	удержива
	метил-1Н-пиразол-4-		1Н), 6,99 (дд,	ния=0,88
	ил) пентил) -3-метил-1Н-		J=8,44, 1,34	мин,
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		Гц, 1Н), 6,91	[M+H]+=7
	бензо[d]имидазол-1-		(дд, <i>J</i> =8,31,	79 , 6
	ил) бутаноат		1,47 Гц, 1Н),	
			6,58 (д,	
			<i>J</i> =8,56 Гц,	
			1Н), 6,54 (д,	
			<i>J</i> =8,56 Гц,	
	•			

	Me		1H), 5,78 (c,	
	H ONN		1H), 4,04	
	H ₂ N NH		(шир. с, 5Н),	
	N Me		3,75 (T,	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		<i>J</i> =6,85 Гц,	
) o		2Н), 3,54 (кв,	
	H ₂ N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N		<i>J</i> =6,85 Гц,	
	Me Me		2H), 3,37 (т,	
	°		<i>J</i> =6,72 Гц,	
	OEt		2Н), 3,14 (кв,	
			<i>J</i> =7,09 Гц,	
			2Н), 1,84 (т,	
			<i>J</i> =7,09 Гц, 2	
			H), 1,50-1,57	
			(м, 2н), 1,33	
			(c, 3H), 1,32	
			(c, 3H), 1,19-	
			1,28 (м, 2 н),	
			0,92-1,02 (M,	
			2 H), 0,64-	
			0,73 (м, 2Н),	
			0,52 (т,	
			<i>J</i> =7,09 Гц,	
			3H), 0,40-0,49	
			(м, 2 н), 0,28	
			(т, <i>J</i> =7,21 Гц,	
			3H)	
Пример	3-(2-(1-(5-(5-((1-(2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
193	(((бензилокси) карбонил) амин	23	МГц, (метанол-	метод Е:
	о)этил)-5-карбамоил-1Н-		$d_4) \delta 7,91 (c,$	время
	бензо[d]имидазол-2-		1H), 7,77-7,82	удержива
	ил) карбамоил) -1-этил-3-		(м, 2Н), 7,70	ния=0,81
	метил-1Н-пиразол-4-		(дд, <i>J</i> =8,56,	мин,
	ил) пентил) -3-метил-1H-		1,47 Гц, 1 н),	[M+H]+=9
	пиразол-5-карбоксамидо)-5-		7,44 (д,	14,5
	карбамоил-1Н-		<i>J</i> =8,31 Гц,	
	бензо[d]имидазол-1-		1H), 7,33 (д,	
	ил)пропановая кислота		<i>J</i> =8,56 Гц,	
			1H), 7,12-7,30	
			(M, 5H), 6,69	
			(c, 1 H), 4,93	
			(c, 1 H), 4,93	
			(0, 2 11, ,	

	No.	ı	T :	
	NHCbz Me		4,49-4,65 (M,	
	O \(\)		4H), 4,41 (t,	
	H ₂ N,		<i>J</i> =6,85 Гц,	
	N Me		2H), 4,30 (T,	
	ÇO₂H		<i>J</i> =5,75 Гц,	
			2Н), 3,55 (т,	
	N H N-N		<i>J</i> =5,75 Гц,	
	H ₂ N N Me		2Н), 2,88 (т,	
			<i>J</i> =6,72 Гц, 2	
			H), 2,75-2,82	
			(м, 2 H), 2,21	
			(c, 3H), 2,16	
			(c, 3H), 1,81-	
			1,91 (м, 2Н),	
			1,53-1,63 (м,	
			2н), 1,36 (т,	
			<i>J</i> =7,09 Гц, 5H)	
Пример	метил 1-(4-(5-карбамоил-2-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
194	(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	5-карбоксамидо)-1Н-		δ ppm 12,66-	время
	бензо[d]имидазол-1-		13,03 (м, 2Н)	удержива
	ил) бутил) -2- (1-этил-3-		7,97 (c, 2H)	ния=0,93
	метил-1Н-пиразол-5-		7,78 (c, 2H)	мин,
	карбоксамидо)-7-метокси-1Н-		7,50-7,57 (м,	[M+H]+=7
	бензо[d]имидазол-5-		1н) 7,37 (д,	24,6
	карбоксилат		<i>J</i> =1,01 Гц, 2	
	, o ' o"		H) 6,59 (c, 2	
	NH ₂		н) 4,57 (шир.	
			c, 4H) 4,34-	
	N NH NH N		4,44 (м, 2Н)	
	o=\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		4,20-4,31 (м,	
			2Н) 3,88 (д,	
) J=n		<i>J</i> =3,79 Гц, 6H)	
			2,11 (c, 6H)	
			1,86 (шир. с,	
			4H) 1,27-1,37	
			(M, 6H)	
Пример	2-(1-этил-3-метил-1Н-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖX-MC
195	пиразол-5-карбоксамидо)-1-	11	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	(4-(2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 1,25 (T,	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		J=6,95 Гц, 6H)	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		1,76 (шир. с,	ния=0 , 88
			т, / С (шир. С,	

	ил)бутил)-1H-		4H) 2,10 (c,	мин,
	бензо[d]имидазол-5-		6н) 4,11 (шир.	[M+H]+=6
	карбоксамид		c, 4H) 4,50-	36,5
			4,68 (м, 4Н)	
			6,35 (c, 2H)	
			6,84-7,03 (м,	
	NH INN		4н) 7,12 (д,	
			Ј=7,07 Гц, 2	
			н) 7,36-7,52	
			(м, 2Н) 7,68	
	H ₂ N H		(шир. с, 1Н)	
	,		8,00 (c, 1H)	
Пример	трет-бутил бис(2-(5-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
196	карбамоил-2-(1-этил-3-	15	МГц, (метанол-	метод С:
	метил-1Н-пиразол-5-		$d_4) \delta 0,96-$	время
	карбоксамидо)-1Н-		1,17 (м, 9н)	удержива
	бензо[d]имидазол-1-		1,25-1,49 (м,	ния=0,83
	ил) этил) карбамат		6H) 2,08-2,37	мин,
	°		(м, 6 Н) 3,58	[M+H]+=7
	NH ₂		(шир. с, 4Н)	94,7
			4,05-4,39 (м,	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		4Н) 4,62 (шир.	
			c, 4H) 6,38-	
	\ \frac{1}{2}		6,63 (м, 2Н)	
	N NH		7,06-7,30 (м,	
	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		2Н) 7,63 (шир.	
	·		c, 2H) 7,96	
			(шир. с, 2Н)	
Пример	7,7'-(пропан-1,3-	Способ	¹ Н ЯМР (400	ЖХ-МС
197	диилбис (окси)) бис (1-аллил-	21	МГц, ДМСО-d ₆)	метод С:
	2-(1-этил-3-метил-1Н-		δ ppm 1,34 (T,	время
	пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-		Ј=7,07 Гц, 6Н)	удержива
	бензо[d]имидазол-5-		2,18 (c, 6H)	ния=0,94
	карбоксамид)		2,33-2,46 (м,	мин,
	дитрифторацетат		2Н) 4,41 (т,	[M+H]+=7
			Ј=5,81 Гц, 4	77,7
			Н) 4,60 (кв,	
			Ј=7,07 Гц, 4Н)	
			4,85-5,11 (м,	
			8H) 5,97-6,11	
1			(м, 2Н) 6,64	

Лиганд для анализа AlexaFluor-488 FRET

3',6'-Диамино-5- ((2-(1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамидо) этил) карбамоил)-3-оксо-3H-спиро[изобензофуран-1,9'-ксантен]-4',5'-дисульфоновая кислота

1-(4-(5-Карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5- карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-1-ил) бутил) -2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо) -1Н-бензо [d] имидазол-5-карбоновая кислота дигидрохлорид

К метил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксилату бис-трифторацетату (400 мг, 0,434 ммоль, пример 23) в ТГФ (3,47 мл), МеОН (3,47 мл) и воде (1,74 мл) при комнатной температуре

добавляли 8 М раствор гидроксида калия (1,09 мл, 8,68 ммоль). После перемешивания в течение ночи реакционную смесь концентрировали и добавляли воду. Смесь подкисляли 7 Н водным раствором НС1 до рН 4-5 и полученное серое твердое вещество собирали фильтрованием с получением указанного в заголовке соединения (335 мг, 0,423 ммоль, выход 97%). ¹Н ЯМР $(400 \text{ МГц}, \text{ДМСО-d}_6)$ δ ррт 12,82-12,95 (м, 3H), 8,08 (c, 1H), 7,99 (шир.c, 2H), 7,83 (д, J=8,34 Fq, 1H), 7,78 (д, J=8,34 Fq, 1H), 7,58 (д, J=7,33 Fq, 2H), 7,36 (шир.c, 1H), 6,60 (д, J=4,80 Fq, 2H), 4,58 (д, J=6,57 Fq, 4H), 4,29 (шир.c, 4H), 2,10 (c, 6H), 1,88 (шир.c, 4H), 1,31 (t, J=6,95 Fq, 6H); ЖХ-МС (ЖХ-МС метод C): время удерживания=0,83 мин, $[\text{M+H}]^+=680,5$.

Стадия 1: N-(2-аминоэтил)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид трифторацетат

 $1-(4-(5-{\rm Kap6amoun}-2-(1-{\rm этил}-3-{\rm метил}-1{\rm H-пиразол}-5-{\rm каp6oксамидо})-1{\rm H-бензo}[{\rm d}]$ имидазол- $1-{\rm ил})$ бутил) $-2-(1-{\rm этил}-3-{\rm метил}-1{\rm H-пиразол}-5-{\rm каp6oксамидо})-1{\rm H-бензo}[{\rm d}]$ имидазол- $5-{\rm кap6oнoby}$ ю кислоту (10 мг, 0,015 ммоль) растворяли (с обработкой ультразвуком) в ДМСО (300 мкл) при $37^{\circ}{\rm C}$. К этому добавляли раствор (9H-флуорен- $9-{\rm ил}$) метил (2-аминоэтил) карбамата гидрохлорида (6,9 мг, 0,022 ммоль) и НАТИ (7,6 мг, 0,020 ммоль) в ДМСО (100 мкл), и затем DIEA (10 мкл, 0,057 ммоль). После перемешивания в течение ночи реакционную смесь разбавляли ДМФА (600 мкл), добавляли 4-метилпиперидин (400 мкл) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь концентрировали и полученный остаток разводили смесью 1:1

ДМСО:МеОН (<1 мл) и очищали обращеннофазовой хроматографией (препаративная колонка Jupiter C18, 10 мл/мин), элюируя смесью 30-100% (9:1 ACN:вода) в воде (с добавлением 0,1% ТФК) с получением указанного в заголовке соединения (8,45 мг, 10,1 мкмоль, выход 69%). ЖХ-МС (ЖХ-МС метод G): время удерживания=0,62 мин, $[M+H]^+=722,4$.

Стадия 2: 3',6'-диамино-5-((2-(1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамидо)этил) карбамоил)-3-оксо-3H-спиро [изобензофуран-1,9'-ксантен] -4',5'-дисульфоновая кислота

N-(2-Aминоэтил)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бутил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид трифторацетат (8,45 мг, 10,1 мкмоль) растворяли в ДМФА (200 мкл) и добавляли к твердому (5,6-)Alexa Fluor 488-ONSu (5,00 мг, 7,92 мкмоль). Коммерческий реагент Alexa Fluor 488-ONSu представлял собой смесь 5- и 6-позиционных изомеров.

Когда раствор приготовили, добавляли DIPEA (2 мкл, 0,01

ммоль) и смесь перемешивали (на вортексе) в течение ночи в темноте. Результаты ЖХ-МС показали появление пиков продуктов раннего и позднего элюирования с предполагаемой молекулярной 1238,6). Реакционную смесь концентрировали массой ([М+Н] остаток растворяли в смеси 1:1 ДМСО:МеОН (<1 мл) и очищали обращеннофазовой хроматографией (препаративная колонка Jupiter C18, 10 мл/мин), элюируя смесью 15-100% (9:1 ACN:вода) в воде (с добавлением 0,1% $T\Phi K)$. Ранее элюируемый позиционный изомер был получен с высокой степенью чистоты. Напротив, фракции позднее элюируемого изомера также содержали непрореагировавшее исходное вещество. Эти фракции, содержащие нечистый позднее элюируемого изомер, объединяли и концентрировали. Полученный 1:1 ДМСО:МеОН (<1 мл) растворяли в смеси и очищали обращеннофазовой хроматографией (препаративная колонка Waters SymmetryPrep, 10 мл/мин), элюируя смесью 15-100% (9:1 ACN:вода) в воде (с добавлением 0,1% ТФК) с получением указанного в заголовке соединения (позднее элюируемый изомер, 1,94 мг, 1,49 19%). (XX-MC мкмоль, выход ЖX-MС метод Н): удерживания=0,69 мин, $[M+H]^+=1238,6$. Следует отметить, ЧТО предполагаемая структура указанного в заголовке соединения (5изомера) не основана на строгом структурном определении, а основана на ранее полученных данных о том, что 5-позиционный изомер обычно является более поздним элюируемым изомером в обращеннофазовой ВЭЖХ.

Биологические тесты и данные

Как указывалось выше, соединения по настоящему изобретению являются модуляторами STING и пригодны для лечения заболеваний, опосредованных STING. Виологическую активность соединений по настоящему изобретению можно определить с использованием любого подходящего анализа определения активности соединения в качестве модулятора STING, а также моделей и тканей in vivo.

Значение pIC_{50} для каждого соединения было получено, по меньшей мере, в одном эксперименте или в среднем по нескольким экспериментам. Понятно, что данные, описанные здесь, могут иметь разумные вариации в зависимости от конкретных условий и процедур, используемых лицом, проводившим эксперименты.

Анализ связывания

(1) SPA

Был разработан анализ связывания радиолиганда для измерения количественных взаимодействий соединений формулы (I-N), (I-P) или (I) и карбоксиконцевого домена (CTD) STING путем конкуренции 3H-cGAMP (меченный тритием циклический гуанин-(2',5')монофосфат-аденин-(3',5')-монофосфат). См. также Li 10, 1043-1048, (Nature Chemical Biology, (2014)).Последовательность, кодирующая остатки, простирающие от 149 до 379, человеческого белка STING (ген ID 340061), экспрессировали в бактериях с карбоксиконцевым пептидом ${\sf Flag}^{\sf B}$, слитым с ${\sf AviTag}^{\sf TM}$ для биотинилирования и гексагистидиновой меткой для обеспечения аффинной очистки. Очищенный белок STING-Flag-AviTag-6Xhis биотинилировали до полного завершения с использованием фермента BirA (Beckett D. et al., Protein Science, 1999, 8: 921-929). Относительную активность соединений формулы (I-N), (I-P) или (I)определяли путем конкуренции в равновесных реакциях связывания, содержащих 50 нМ биотинилированного-STING, 50 нМ 3H-cGAMP и 1,25 мг/мл, с использованием сцинтилляционного анализа сближения с помощью покрытых стрептавидином шариков (Perkin Elmer) забуференном фосфатом физиологическом буфере. Реакции связывания инкубировали при комнатной температуре в течение анализировали на люминесцентном ридере для планшетов. Кривые концентрация-ответ нормализовали к контролю, который отражает полное ингибирование связывания ЗH-cGAMP 10 мМ немеченым cGAMP, какого-либо контрольного соединения. Кажущуюся pIC₅₀ определяли с использованием обычной модели связывания двух состояний. В этих условиях кажущаяся константа ингибирования для положительного контрольного соединения cGAMP составляет 40-50 нМ, что примерно в десять раз выше его фактической аффинности, оставляющей 4-5 нМ (Zhang X. et al., Molecular Cell, 2013, 51: 1 - 10).

(2) Анализ FRET

Активность связывания молекул с С-концевым доменом (СТD) человеческого STING определяли с использованием анализа

конкурентного связывания. В этом анализе использовали рекомбинантный белок STING (149-379) c С-концевой биотинилированной Avi-меткой. При связывании со STING зонд активного сайта Alexa488 (см. стр. 226-229 относительно синтеза лиганда для анализа FRET) принимает излучение 490 нм от Тbстрептавидин-Avi-STING, и увеличение флуоресценции измеряется при 520 нм. Молекулы, которые конкурируют за сайт связывания зонда, приведут к понижению сигнала при 520 нм. Анализ проводили в черных 384-луночных планшетах Greiner (номер по каталогу 784076), содержащих 100 нкл соединений в чистом ДМСО. 500 пМ раствор STING, 500 пМ стрептавидин-Lumi4-Tb и 100 нМ раствор Аlexa488-зонда в забуференном фосфатом физиологическом растворе, содержащем 0,02% (мас./об.) Pluronic F127 и 0,02% (мас./об.) бычьего сывороточного альбумина, вносили в планшет использованием дозатора для жидкостей Combi (ThermoFisher). Планшеты центрифугировали в течение 1 мин при 500 об/мин, инкубировали в течение 15 мин при комнатной температуре, и затем измеряли флуоресцентное излучение при 520 нм после возбуждения лазерного излучения при 337 нм на ридере для планшетов Envision (Perkin-Elmer). Значения pIC_{50} определяли с использованием стандартной четырехпараметрической кривой, соответствующей ABASE XE.

Используя вышеописанный SPA-анализ, было установлено, чо соединения из примеров 1-9, 11, 13, 15, 16, 23, 25-30, 33-35, 47, 49, 50, 54, 55, 57-61, 63-66, 68-74, 76-79, 81-83, 85-88, 90, 92, 102, 104, 105, 107-110, 112-114, 117, 118, 120, 122-144, 146-149, 151 -160, 163-167, 169, 170, 172-183 и 186-197 имели значения pIC_{50} в диапазоне от 3,6 до 7,7. Например, соединения из примера 1 и примера 5, выше, ингибировали связывание 3H-cGAMP со STING согласно данным вышеописанного метода со средним значением pIC_{50} 7,5 (# 1, n=4, # 5, n=2).

Используя вышеописанный анализ FRET, примеры 1-106, 110, 112-125, 129, 131, 133, 134, 138, 142-144, 146-153, 155-186, 188-193 и 196 показали значения pIC_{50} в диапазоне от 4,1 до предела верхнего предела анализа на 9,9. Например, значения pIC_{50} в анализе FRET для следующих примеров составляют:

Пример No	Анализ FRET (pIC ₅₀)
10	9,5
11	9,8
13	9,7
14	9,6
16	9,3
18	9,6
19	9,1
21	9,4
27	9,9
31	9,5

Клеточные функциональные тесты

Функцию соединений формулы (I) можно оценить в клеточных тестах, в которых детектируют специфическую активацию STING и/или ингибирование секреции белка IFNeta.

(1) Функциональный анализ I (антагонистический анализ на PBMC): ингибирование STING соединениями формулы (I-N), (I-P) или (I) можно определить измерением потери интерферона секретируемого ВNЗ PBMC, стимулированных вирусом Bacmam, двухцепочечную ДНК-содержащим вирусом, после обработки различными концентрациями соединений формулы (I-N), (I-P) или Замороженные клетки РВМС оттаивали и разводили в среде $(RPMI-1640\ c\ 1,5\ r/л\ NaHCO_3,\ 4,5\ r/л\ глюкозы,\ 10\ мМ\ Hepes\ и\ 1\ мМ$ пирувата Na, 10% FBS) до конечного титра 5×10^5 клеток/мл с последующим заражением вирусом Вастат при конечном значении МОІ 43. Суспензию РВМС-вирус Вастат разливали в 384-луночный планшет для культивирования тканей (Griener 781073) из расчета 25000 клеток на лунку, содержащую 250 нл соединения, растворенного в ДМСО. Уровень белка IFN β , секретированного в культуральную среду, измеряли через 24 ч инкубации при 37°С с использованием набора электрохемилюминесцентного измерения ${\tt IFN}^{\tt ®}$ человека Scale Diagnostics) согласно инструкциям изготовителя. Процентное ингибирование определяли относительно контролей, обрабатывали соединением, или в которых отсутствовал вирус Вастат, и строили график зависимости концентрации соединения для определения pIC_{50} , используя стандартную модель ингибирования рецептор-лиганд с двумя состояниями.

- (2) Функциональный анализ II (агонистический анализ PBMC): активацию STING соединениями формулы I определяли измерением уровней IFNeta, секретированного из мононуклеарных человека (РВМС), периферической крови обработанных различными концентрациями соединений формулы I. Замороженные РВМС оттаивали в среде (RРМІ-1640 с 1,5 г/л NаНСО $_3$, 4,5 г/л глюкозы, 10 мМ Hepes и 1 мМ пирувата Na, 10% FBS, 10 нг/мл липополисахарида) до конечного титра 5×10^5 клеток/мл и разливали 384-луночный планшет для культивирования тканей (Griener 781073) из расчета 15000 клеток на лунку, содержащую 250 нкл соединения, растворенного в ДМСО. Уровень белка секретированного в культуральную среду, измеряли через 24 ч 37°C NGU С использованием инкубации набора для электрохемилюминесцентного измерения IFN® человека (Meso Scale Diagnostics) согласно инструкциям изготовителя. Процентную активацию определяли относительно обработки контролем ДМСО и строили график в зависимости от концентрации соединения для определения рЕС50 с использованием стандартной модели активации рецептора.
- (3) Функциональный анализ III (агонистический анализ на клетках НЕК WT): активацию STING в клетках можно определить, используя люциферазный репортерный анализ в клетках почек эмбрионов человека (НЕК293Т), котрансфицированных плазмидами, экспрессирующими STING, и фермент люциферазу светлячков, регулируемую интерферон-стимулированным промоторным элементом Technologies). Полноразмерный (pISRE-Luc) (Agilent человеческий STING (Gene ID 340061) и полноразмерную синтетазе циклического GMP-AMP (cGAS) (референсная последовательность экспрессионные векторы NM 138441.2) клонировали в млекопитающих, содержащие промотор цитомегаловируса. Трансфекции проводили с использованием клеточной суспензии с $Fugene^{\otimes}$ 6 согласно инструкциям изготовителя (3:1 Fugene®:ДНК). Пятьдесят микролитров суспензии для трансфекции распределяли в лунки 384луночного планшета, содержащего 250 нл соединения формулы (I-N), (І-Р) или (І). Конечная композиция в лунке содержала 20000

клеток/лунку, 1 нг STING, 20 нг pISRE-Luc и пустой вектор pcDNA3.1 (Invitrogen), с доведением общей концентрации ДНК до 125 нг. Контрольные лунки, которые, как и ожидали, давшие максимальную активацию STING, подвергали котрансфекции экспрессионной плазмидой cGAS. Планшеты герметично закрывали и инкубировали в течение 24 ч при 37° C. Экспрессию люциферазы светлячков измеряли с использованием системы анализа люциферазы 37° C (Promega) и анализировали с использованием обычного люминесцентного лабораторного ридера для планшетов. Данные нормализовали к люминесцентному ответу в присутствии cGAS, строили график зависимости от концентрации соединения и подгоняли с использованием стандартной модели активации рецептора для получения 37° C.

Используя вышеописанный функциональный анализ III (агонистический анализ на клетках НЕК WT), соединения из примеров 1-23, 25-42, 44, 47-55, 57-61, 63-94 и 97-197 показали значения pEC_{50} в диапазоне от 4,4 до верхнего предела анализа 9,1. Примеры 1, 3, 8, 100, 116 и 194 демонстрировали pEC_{50} ниже 4,3. Например, pEC_{50} для следующих примеров составляют:

Пример No	Агонистический аналив на НЕК WT (pEC_{50})
10	7,5
11	7,8
13	7,4
14	7,5
16	7,6
18	7,5
19	7,5
21	7,3
27	7,6
31	7,8

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (I-N):

$$R^{3}$$
 R^{3}
 R^{14}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{19}
 где:

q равно 0 или 1;

r равно 0 или 1;

s равно 0 или 1;

где q+r+s=1 или 2;

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2R^f$, $-N(R^f)COR^b$, $-N(R^g)SO_2(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^e)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_4$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, -О- (C_1-C_4) 0 (C_1-C_4) 1, - (C_1-C_4) 2, (C_1-C_4) 3, - (C_1-C_4) 3, - (C_1-C_4) 4, - (C_1-C_4) 4, - (C_1-C_4) 6, - (C_1-C_4) 6, - (C_1-C_4) 7, - (C_1-C_4) 8, - (C_1-C_4) 8, - (C_1-C_4) 9, - $(C_1$

СОN (\mathbb{R}^{e}) (\mathbb{R}^{f}), необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -О- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{O}(0)$), -O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), амино, (\mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{6} алкил) амино-, (\mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{6} алкил) (\mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{6} алкил) амино-, - (\mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{6} алкил) -O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), галоген (\mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-, \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси-, гидрокси-(\mathbb{C}_{2} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-, - (\mathbb{C}_{2} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)-O- $\mathbb{P}(0)$ ($\mathbb{R}^{I}\mathbb{R}^{II}$), - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} алкокси)- \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{2} - \mathbb{C}_{1} - \mathbb{C}_{4} - \mathbb{C}_{1}

когда r равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный C_4 - C_6 - C_6 членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный C_4 - C_6 членный гетероарил или необязательно замещенный C_4 - C_6 членный гетероарил,

когда s равно 0, то R^{C1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{C2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, -

CO₂R^c, -CONR^cR^d, -SO₂NR^cR^d и -OCONR^cR^d;

когда q равно 1, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе с R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет -галоген (C_1-C_{12} алкил) -, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (C_3-C_6 циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- фенил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- фенил $-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) - $-C_1-C_6$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила- необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкенила-, замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно $-C_1-C_6$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-(4-6-членныйзамещенного гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH) $_2$, -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-OR^{c}$, $-NH_{2}$, $-NR^{c}R^{d}$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SOR^{c}$, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NRdCO₂Rc, -NRdSO₂Rc, -NRdCO₂Rc, и -NRdSO₂Rc,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(C_3 - C_6 циклоалкил)- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил-(4-6-членный гетероциклоалкил)- C_1 - C_6 алкил- или необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- членный гетероциклоалкил)- C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного - C_1 - C_6 алкил- (5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкила-

необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH)2, -O-P(O) (R^IR^{II})2, амино, (C₁-C₄алкил) амино-, (C₁-C₄алкил) (C₁-C₄алкил) амино-, С₁-C₄алкила, галоген (C₁-C₄алкила), галоген (C₁-C₄алкокси)-, С₁-C₄алкокси-, гидрокси- (C₁-C₄алкокси)-, $-(C_1-C_4$ алкоксил)-О-P(O) (OH)2, $-(C_1-C_4$ алкоксил)-О-P(O) (R^IR^{II})2 и C₁-C₄алкокси-(C₁-C₄алкокси)-;

когда r равно 1, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь или В представляет -галоген (C_1 - C_{10} алкил)-, необязательно замещенный - C_1 - C_{10} алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкенил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{10}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно необязательно замещенный замещенный фенил, 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3 C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкилфенил- C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный reteроциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{10}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкенила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{10}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-O-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-\Phi$ енил $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно $-C_1-C_4$ алкил-(4-6-членныйзамещенного гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-4ленный гетероарил- C_1-C_4 алкила) необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O)(OH)₂, -O- $P(O)(R_IR_{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-SO_2R^c$ SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^d OR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, и -NR^dSO₂R^c,

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членнная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил- (C_3-C_4) C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного - C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-(5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $C_1 - C_4$ алкила, галоген ($C_1 - C_4$ алкила), галоген ($C_1 - C_4$ алкокси) -, $C_1 C_4$ алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси) О- $P(O)(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

когда s равно 1, то \mathbb{R}^{cl} и \mathbb{R}^{c2} каждый независимо представляет $-CH_2-$, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где С представляет -галоген $(C_1-C_{12}$ алкил)-, необязательно замещенный $-C_1-C_{12}$ алкил-, необязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкенилнеобязательно замещенный $-C_2-C_{12}$ алкинил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-0-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил $-NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил- $(C_3-C_6$ циклоалкил $)-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный необязательно $-C_1-C_6$ алкил-фенил $-C_1-C_6$ алкил-, замещенный $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкилнеобязательно замещенный $-C_1-C_6$ алкил-(5-6-членный гетероарил)- C_1 - C_6 алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного $-C_1-C_{12}$ алкила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_2-C_{12}$ алкинила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- $0-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил-00 замещенного $-C_1-C_6$ алкил-01 необязательно необязательно

замещенного $-C_1-C_6$ алкил-фенил- C_1-C_6 алкила-, необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкила- или необязательно замещенного $-C_1-C_6$ алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_6$ алкила- необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R_1R_{11})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^d$ OR^c , $-NR^dSOR^c$, $-NR^dCO_2R^c$, и $-NR^dSO_2R^c$,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) C_1 - C_4 алкила- или необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-0-P(0)(OH)_2$, $-0-P(0)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкил) C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси)-, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, - $(C_2-C_4$ алкокси)-O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$ и C_1-C_4 алкокси $-(C_1-C_4$ алкокси) -;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, СООН или $-\text{CO}_2(R^c)$;

 R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокст)-, гидрокси, -О-P(O) ($OH)_2$, -О-P(O) ($R^IR^{II})_2$, - NH_2 , - NR^cR^c , - NR^cR^d , - COR^c , - CO_2R^c , - $N(R^d)COR^c$, - $N(R^d)SO_2R^c$, - $N(R^g)SO_2(C_1$ - C_2 алкил)- $N(R^h)$ (R^f), - $N(R^g)CO(C_1$ - C_2 алкил)- $N(R^h)$ (R^f), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного

 $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-,

 $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -ОН, -О- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^{c}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-SO_{2}R^{c}$, $-CONH_{2}$, $-CONR^{c}R^{d}$, $-SO_{2}NH_{2}$, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NR^dCOR^c, -NR^dSOR^c, -NR^dCO₂R^c, необязательно замещенного фенила, $NR^{d}SO_{2}R^{c}$, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила)-, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и -CO₂R^d;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил;

 ${\sf R}^{15}$ и ${\sf R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${\sf C}_1{\sf -C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), $-(C_1$ - C_4 алкил)-OH, $-(C_1$ - C_4 алкил)-O-P(O) (OH) $_2$, - (C_1 - C_4 алкил)-O-P(O) (R^IR^{II}) $_2$, $-(C_1$ - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), $-(C_1$ - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), $-(C_1$ - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или $-(C_1$ - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 R^c каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-OH, $-(C_1-C_4$ алкил)-O-P(O)(OH)₂, - $(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, - $(C_1-C_4$ алкил) -O- $(C_1-C_4$ алкил), - (C_1-C_4) C_4 алкил) – $N(R^e)(R^f)$, – $(C_1$ – C_4 алкил) – O–CO– $(C_1$ – C_4 алкил) , – $(C_1$ – C_4 алкил) – $CO-O-(C_1-C_4$ алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил, замещенный $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкил, необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-фенил, необязательно необязательно гетероциклоалкил, замещенный $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членный необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный $-C_1-C_4$ алкил-9-10-членный гетероарил,

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, необязательно 5-6-членного гетероарила, замещенного замещенного 9-10-членного необязательно гетероарила, замещенного $-C_1-C_4$ алкил $-C_3-C_6$ циклоалкила, необязательно необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-фенила, необязательно $-C_1-C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного необязательно замещенного $-C_1-C_4$ алкил-5-6-членного гетероарила замещенного -С1-С4алкил-9-10-членного необязательно гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(OH)_2$ $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, амино, $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $(C_{1}-C_{4}$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C1-C4алкокси) -, C₁-C₄алкокси-, гидрокси- (C₂-C₄алкокси) -, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, - $(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(R^IR^{II})₂, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -COR^d, -CON(R^d)(R^f) и -CO₂R^d;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{e} каждый независимо представляет H, $(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-CO(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-OCO(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-CO_{2}(C_{1}-C_{4}$ алкил), $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) NH_{2} , $-(C_{1}-C_{4}$ алкил) $C_{1}-C_{4}$ алкокси, $-CO_{2}(C_{1}-C_{4}$ алкил) замещенный $-CO_{2}(C_{1}-C_{4}$ алкил)

членный гетероциклоалкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил), -CO(необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) - (необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил),

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галоген, гидрокси, $-O-P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) (C_1-C_4 алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкила, галоген (C_1-C_4 алкила), галоген (C_1-C_4 алкокси)-, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси)-, $-(C_2-C_4$ алкокси) $O-P(O)(OH)_2$, $-(C_2-C_4$ алкокси)- $O-P(O)(R^IR^{II})_2$, C_1-C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, $-COR^d$, $-CON(R^d)(R^f)$ и $-CO_2R^d$;

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образуют 5-6-членное кольцо;

и в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-;

или его таутомер;

или его соль.

2. Соединение или соль по п. 1, имеющее структуру формулы (I)

$$R^{3}$$
 R^{4}
 R^{14}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{16}
 R^{17}
 R^{16}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{19}
 где:

```
q равно 0 или 1;
r равно 0 или 1;
s равно 0 или 1;
где q+r+s=1 или 2;
```

когда q равно 0, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидрокси, $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-CO_2R^f$, $-N\left(R^f\right)COR^b$, $-N\left(R^g\right)SO_2\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^e\right)\left(R^f\right)$, $-N\left(R^g\right)CO\left(C_1-C_4$ алкил) $-N\left(R^h\right)\left(R^f\right)$, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил), необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) окси-, необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенный $\left(C_1-C_6$ алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_1 C_6$ алкила), необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси-, необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из гидрокси, С₁- C_4 алкокси-, $-N(R^e)(R^f)$, $-CO_2(R^f)$, $-CON(R^e)(R^f)$, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси (C_1-C_6) C_4 алкила) -, галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) -, $-C_1-C_4$ алкил- $(C_1-C_4$ алкокси) или C_1-C_4 алкокси- (C_1-C_4) C_4 алкокси) –;

когда r равно 0, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил, галоген (C_1 - C_6 алкил), необязательно замещенный C_2 - C_6 алкинил, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил или необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил,

где указанный необязательно замещенный C_1 - C_6 алкил,

когда s равно 0, то R^{C1} представляет H, атом галогена или C_1 - C_4 алкил, и R^{C2} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

когда q равно 1, то R^{A1} и R^{A2} каждый независимо представляет $-CH_2$, $-NR^e-$ или -O-, и A, взятый вместе C R^{A1} и R^{A2} , образует связывающую группу, где A представляет галоген $(C_1-C_{12}$ алкил) -, необязательно замещенный C_1-C_{12} алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил $-O-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- необязательно замещенный гетероциклоалкил) $-C_1-C_6$ алкил- или необязательно замещенный -

выбран из атома галогена, галоген $(C_1-C_4$ алкила), -OH, -OR°, -NH $_2$, -NR°R d , -OCOR°, -CO $_2$ H, -CO $_2$ R°, -SOR°, -SO $_2$ R°, -CONH $_2$, -CONR°R d , -SO $_2$ NH $_2$, -SO $_2$ NR°R d , -OCONH $_2$, -OCONR°R d , -NR°dCOR°, -NR°dSOR°, -NR°dCO $_2$ R°, и -NR°dSO $_2$ R°,

И

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил-фенил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (4-6-членный гетероциклоалкил) - C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- (5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_6 алкила- необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1$ - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) (C_1 - C_4 алкил) амино-, $(C_1$ - C_4 алкил) ($(C_1$ - $(C_4$ алкокси)-, $(C_1$ - $(C_4$

когда r равно 1, то R^{B1} и R^{B2} каждый независимо представляет $-CH_2$, и В, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует связывающую группу, где В представляет связь, или В представляет галоген $(C_1 C_{10}$ алкил) -, необязательно замещенный C_1 - C_{10} алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{10} алкенил-, необязательно замещенный C_2-C_{10} алкинил-, необязательно замещенный $C_1 - C_6$ алкил $-0 - C_1 - C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- $NR^a-C_1-C_6$ алкил-, необязательно замещенный C_3 - C_6 циклоалкил, необязательно замещенный фенил, необязательно замещенный 4-6-членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил- (C_3 - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_4 алкил-фенил- C_1-C_4 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_4 алкил-(4-6-4) необязательно (4-6-4) необязательно замещенный C_1-C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкил-,

где алкильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_{10} алкила-, необязательно замещенного C_2 - C_{10} алкинила-, необязательно замещенного C_2 - C_{10} алкинила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-

 $(C_3-C_6$ циклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила-, необязательно замещенного C_1-C_4 алкил-фенил- C_1-C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (4-6-4)-членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила- или необязательно замещенного C_1-C_4 алкил- (5-6-4)-членный гетероарил) $-C_1-C_4$ алкила) - необязательно замещена 1 или 2 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, галоген (C_1-C_4) -хила), -OH, $-OR^c$, $-NH_2$, $-NR^cR^d$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^cR^d$, $-OCONH_2$, $-OCONR^cR^d$, $-NR^dCOR^c$, $-NR^dSOR^c$, $-NR^dCO_2R^c$ и $-NR^dSO_2R^c$,

И

4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного С₃-С₆циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- Φ енил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- (5-6-членный гетероарил) - C_1 - C_4 алкиланеобязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) - и C_1 - C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -;

когда s равно 1, то R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет $-CH_2$, и C, взятый вместе с R^{C1} и R^{C2} , образует связывающую группу, где C представляет галоген $(C_1-C_{12}$ алкил) -, необязательно замещенный C_1-C_{12} алкил-, необязательно замещенный C_2-C_{12} алкинил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил-фенил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-, необязательно замещенный C_1-C_6 алкил- C_1-C_6 алкил-

где алкильная группа указанного необязательно замещенного C_1 - C_{12} алкила-, необязательно замещенного C_2 - C_{12} алкинила-, необязательно замещенного C_2 - C_{12} алкинила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил-O- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- NR^a - C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкил- C_1 - C_6 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещенного C_1 - C_6 алкила- или необязательно необязательно замещена C_1 - C_6 алкила- или необязательно замещена C_1 - C_6 0 членный гетероарил C_1 - C_6 0 членый гетероарил C_1 - C_6 0 членый независимо выбран из атома галогена, галоген C_1 - C_4 0 членила C_1 - C_4 0 членила

И

фенильная, 4-6-членная C_3 - C_6 циклоалкильная, гетероциклоалкильная или 5-6-членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6членного гетероциклоалкила, необязательно замещенного 5-6членного гетероарила, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил- $(C_3$ - C_6 циклоалкил) - C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкилфенил- C_1 - C_4 алкила-, необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-(4-6членный гетероциклоалкил) $-C_1-C_4$ алкила или необязательно $C_1 - C_4$ алкил - (5-6-членный гетероарил) - $C_1 - C_4$ алкила замещенного необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген $(C_1-C_4$ алкокси) -, C_1-C_4 алкокси-, гидрокси- $(C_2-C_4$ алкокси) и C_1 - C_4 алкокси- $(C_1$ - C_4 алкокси)-;

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}(R^d)(R^f)$, и другой из R^3 и R^5 представляет R^5 представляет R^5 недставляет R^5 и R^5 представляет R^5 недставляет R^5 недставля

 R^4 и R^6 каждый независимо выбран из H, атома галогена, галоген (C_1 - C_6 алкила), галоген (C_1 - C_6 алкокси)-, гидрокси, -NH₂, -NR^cR^c, -NR^cR^d, -COR^c, -CO₂R^c, -N (R^d) COR^c, -N (R^d) SO₂R^c, -N (R^g) SO₂ (C_1 -

С2алкил) $-N(R^h)(R^f)$, $-N(R^g)CO(C_1-C_2$ алкил) $-N(R^h)(R^f)$, необязательно замещенного (C_1-C_6 алкила), необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного (C_1-C_6 алкил) амино-,

где $(C_1-C_6$ алкил) указанного необязательно замещенного $(C_{1-}$ C_{6} алкила), необязательно замещенного (C_{1} - C_{6} алкил) окси-, необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) амино- и необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из -OH, $-OR^{\circ}$, - NH_2 , $-NR^cR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-OCOR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, -SO₂R^c, -CONH₂, -CONR^cR^d, -SO₂NH₂, -SO₂NR^cR^d, -OCONH₂, -OCONR^cR^d, -NRdCORc, -NRdSORc, -NRdCO2Rc, -NRdSO2Rc, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила необязательно замещенного 5-6-членного гетероарила, где указанный необязательно замещенный фенил, 5-6-членный гетероциклоалкил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_{1-}C_4$ алкил) $(C_{1-}C_4$ алкил) $(C_{1-}C_4$ алкил) C_4 алкил) амино-, C_1 - C_4 алкила, галоген (C_1 - C_4 алкила), гидрокси (C_1 - C_4 алкила) -, галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси- (C_2 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1$ - C_4 алкокси) -, -COR d , -CON (R^d) (R^f) и -CO₂R^d;

 R^{14} представляет необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил, где указанный необязательно замещенный C_1 - C_4 алкил необязательно замещен заместителем, выбранным из $-OR^c$, $-NR^cR^d$, $-CO_2R^c$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NR^cR^d$ и $-OCONR^cR^d$;

 R^{16} представляет Н, атом галогена или C_1 - C_4 алкил;

 ${\sf R}^{15}$ и ${\sf R}^{17}$ каждый независимо представляет Н, циклопропил или ${\sf C}_1{\sf -C}_4$ алкил;

 R^a представляет H, $-R^c$, $-COR^c$, $-CO_2H$, $-CO_2R^c$, $-SOR^c$, $-SO_2R^c$, $-CONH_2$, $-CONR^cR^d$, $-SO_2NH_2$ или $-SO_2NR^cR^d$;

 R^b каждый независимо представляет C_1 - C_4 алкил, галоген (C_1 - C_4 алкил), -(C_1 - C_4 алкил)-OH, -(C_1 - C_4 алкил)-O-(C_1 - C_4 алкил), (C_1 - C_4 алкил)-N(R^e) (R^f), (C_1 - C_4 алкил)-O-CO-(C_1 - C_4 алкил) или (C_1 - C_4 алкил)-CO-O-(C_1 - C_4 алкил);

 R^{c} каждый независимо представляет $C_{1}\text{--}C_{4}$ алкил, галоген ($C_{1}\text{--}$

 C_4 алкил), $-(C_1-C_4$ алкил)-ОН, $-(C_1-C_4$ алкил)-О- $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил)-N(R^e) (R^f), $(C_1-C_4$ алкил)-О-CO- $(C_1-C_4$ алкил), $(C_1-C_4$ алкил)-СО-О- $(C_1-C_4$ алкил), необязательно замещенный C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный 4-6- членный гетероциклоалкил, необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный 9-10-членный гетероарил, необязательно замещенный C_1-C_4 алкил- C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный C_1-C_4 алкил- C_3-C_6 циклоалкил, необязательно C_1-C_4 алкил- C_3-C_6 циклоалкил, необязательно замещенный C_1-C_4 алкил- C_3-C_6 циклоалкил необязательно замещенный C_1-C_4

 C_3 - C_6 циклоалкильная, фенильная, 4-6-членная гетероциклоалкильная, 5-6-членная гетероарильная или 9-10членная гетероарильная группа указанного необязательно замещенного C_3 - C_6 циклоалкила, необязательно замещенного фенила, необязательно замещенного 4-6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного гетероарила, необязательно замещенного необязательно замещенного 9-10-членного гетероарила, необязательно замещенного C_1-C_4 алкил $-C_3-C_6$ циклоалкила, необязательно замещенного $C_1 - C_4$ алкил $- \phi$ енила, необязательно $C_1 - C_4$ алкил-4-6-членного гетероциклоалкила, замещенного необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-5-6-членного гетероарила или необязательно замещенного C_1 - C_4 алкил-9-10-членного гетероарила необязательно замещена 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, C_1-C_4 алкила, галоген $(C_1-C_4$ алкила), галоген (C_1 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси-, гидрокси (C_2 - C_4 алкокси) -, C_1 - C_4 алкокси- $(C_1-C_4$ алкокси)-, -COR^d, -CON(R^d)(R^f) и -CO₂R^d;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 $R^{\rm e}$ каждый независимо представляет H, $(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) (необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил), $-CO(C_1-C_4$ алкил) - (необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил),

где необязательно замещенный 5-6-членный гетероциклоалкил

или необязательно замещенный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, амино, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил) амино-, $(C_1-C_4$ алкил), галоген $(C_1-C_4$ алкокси)-, (C_1-C_4) - (C_1-C_4) -

 R^f каждый независимо представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^g и R^h каждый независимо представляют H или (C_1 - C_4 алкил), или R^g и R^h , взятые вместе с атомом или атомами, с которыми они связаны, образует 5-6-членное кольцо;

или его таутомер;

или его соль.

- 3. Соединение или соль по пп.1 или 2, где, когда s равно 0, то R^{C1} и R^{C2} каждый независимо представляет H или $C_1\text{-}C_4$ алкил.
- 4. Соединение или соль по любому из пп.1-3, где, когда s равно 0, то \mathbb{R}^{cl} и \mathbb{R}^{c2} каждый независимо представляет этил.
- 5. Соединение или соль по любому из пп.1-4, где r равно 1, B, взятый вместе с R^{B1} и R^{B2} , образует $-CH_2CH=CHCH_2-$, $-CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2-$, $-CH_2CH(OH)CH(OH)CH_2-$ или $-CH_2CH_2N(CH_3)CH_2CH_2-$.
- 6. Соединение или соль по любому из пп.1-4, где r равно 1, В, взятый вместе с $R^{\rm B1}$ и $R^{\rm B2}$, образует $-{\rm CH_2CH=CHCH_2-.}$
- 7. Соединение или соль по любому из пп.1-6, где ${\bf R}^4$ и ${\bf R}^6$ каждый представляет H.
- 8. Соединение или соль по любому из пп.1-7, где ${\bf R}^{16}$ представляет H.
- 9. Соединение или соль по любому из пп.1-8, где \mathbb{R}^{14} , \mathbb{R}^{15} и \mathbb{R}^{17} каждый независимо представляет \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_3 алкил.
- 10. Соединение или соль по п.1, имеющее структуру формулы (I-N-B')

$$R^{3}$$
 R^{4}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{15}
 R^{16}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{18}

где:

 R^3 и R^5 каждый независимо представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, или один из R^3 и R^5 представляет $-\text{CON}\left(R^d\right)\left(R^f\right)$, и другой из R^3 и R^5 представляет H, COOH или $-\text{CO}_2\left(R^c\right)$;

 R^{c} представляет C_1 - C_4 алкил;

 ${\sf R}^{\sf B1}$ и ${\sf R}^{\sf B2}$ каждый независимо представляет -CH2-;

В представляет -галоген (C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила) или необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, -O-P(O) (OH_{2} , -O-P(O) (R^IR^{II})2, C_1 - C_4 алкоксила, $-N(R^e)$ (R^f), $-CO_2$ (R^f), необязательно замещенного фенила и необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила; где указанный необязательно замещенный фенил, или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -O-P(O) (OH_{2} , -O-P(O) (R^IR^{II})2, амино, (C_1 - C_6 алкил) амино-, (C_1 - C_6 алкил) (C_1 - C_6 алкил) амино-, галоген (C_1 - C_6 алкила), гидрокси-

 $(C_1-C_4$ алкила) -, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O)(OH)2, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O)(R^IR^{II})2, галоген(C₁-C₄алкокси) -, C₁-C₄алкокси-, гидрокси-(C₂-C₄алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)2, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(R^IR^{II})2, $-(C_1-C_6$ алкил) -NH2, $-C_1-C_4$ алкил-(C₁-C₄алкокси) и C₁-C₄алкокси-(C₁-C₄алкокси) -;

 R^d каждый независимо представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_1-C_4$ алкила - $CO_2(C_1-C_4$ алкила),

в каждом случае R^f представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

 R^4 и R^6 представляют Н;

 R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{C1} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;

 R^{15} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{16} представляет Н или C_1 - C_4 алкил;

 R^{17} представляет Н или C_1 - C_4 алкил; и

в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C_1 - C_6 алкил) окси-,

или его таутомер.

11. Соединение или соль по п.1, имеющее структуру формулы (I-N-b')

Формула (I-N-b')

где:

В представляет -галоген(C_1 - C_5 алкил), незамещенный - C_1 - C_5 алкил или незамещенный - C_2 - C_5 алкенил-;

 R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, атом галогена, гидроксил, -O-P(O) $(OH)_2$, -O-P(O) $(R^IR^{II})_2$, необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) или необязательно замещенный $(C_1-C_6$ алкил) окси-,

где C_1 - C_6 алкил указанного необязательно замещенного (C_1 -Салкила) или необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкил) оксинеобязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, C_1 - C_4 алкоксила, - $N\left(R^{e}\right)\left(R^{f}\right)$, — $CO_{2}\left(R^{f}\right)$, необязательно замещенного необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, и где указанный необязательно замещенный фенил или 5-6-членный гетероциклоалкил необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из атома галогена, гидрокси, -0- $P(O)(OH)_2$, $-O-P(O)(R^IR^{II})_2$, амино, $(C_1-C_6$ алкил) амино-, $(C_1-C_6$ алкил) $(C_1-C_6$ алкил) амино-, галоген $(C_1-C_6$ алкила), гидрокси- $(C_1-C_4$ алкила) -, $-(C_1-C_4$ алкил) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_1-C_4$ алкил) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, галоген $(C_{1}-C_{4}$ алкокси) -, $C_{1}-C_{4}$ алкокси-, гидрокси- $(C_{2}-C_{4})$ C_4 алкокси) -, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O-P(O)(OH)₂, $-(C_2-C_4$ алкокси) -O- $P(O)(R^{I}R^{II})_{2}$, $-(C_{1}-C_{6}$ алкил) $-NH_{2}$, $-C_{1}-C_{4}$ алкил- $(C_{1}-C_{4}$ алкокси) и $C_{1}-C_{4}$ C_4 алкокси- (C_1 - C_4 алкокси) -;

 R^e выбран из H, $(C_1-C_4$ алкила), $-CO(C_1-C_4$ алкила), $-OCO(C_1-C_4$ алкила), $-(C_1-C_4$ алкил) $-NH_2$, $-(C_1-C_4$ алкил) $-C_4$ алкила), $-CO_2(C_1-C_4$ алкила),

каждый R^f представляет Н или (C_1 - C_4 алкил);

- R^{14} представляет C_1 - C_4 алкил;
- R^{C2} представляет C_1 - C_4 алкил;
- \mathbb{R}^{15} представляет \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_4 алкил; и
- R^{17} представляет C_1 - C_4 алкил;
- в каждом случае R^{I} и R^{II} независимо представляют (C1- C6алкил) окси-,

или его таутомер.

12. Соединение или соль по пп.10 или 11, где R^{A2} и R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный (C_1 - C_6 -алкил) или необязательно замещенный (C_1 - C_6 -алкил) окси-, и C_1 - C_6 -алкил указанного необязательно замещенного (C_1 - C_6 алкила), необязательно

- замещенного (C_1 - C_6 алкил) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый независимо выбран из группы, состоящей из гидроксила, -N(R^e) (R^f), C_1 - C_4 алкоксила, фенила, необязательно замещенного 5-6-членного гетероциклоалкила, содержащего, по меньшей мере, один азот или кислород в качестве члена кольца, и R^e и R^f каждый независимо представляет H или C_1 - C_4 -алкил.
- 13. Соединение или соль по пп.10 или 11, где, по меньшей мере, один из R^{A2} или R^{A1} каждый независимо представляет H, необязательно замещенный $(C_1$ - C_6 алкил) ИЛИ необязательно $(C_1-C_6$ алкил) окси-, И С1-С6алкил замещенный необязательно замещенного $(C_1-C_6$ алкила), необязательно замещенного алкила) окси- необязательно замещен 1-4 заместителями, где каждый $-N(R^e)(R^f)$ выбран группы, состоящей $\mathbb{R}^{\mathbb{N}}$ независимо $\mathbb{E}\mathbb{N}$ тетрагидропирана, пирролидинила, пиперазинила, пиперидила морфолинила, и $R^{\rm e}$ и $R^{\rm f}$ каждый независимо представляет Н или C_1- С₄алкил.
- 14. Соединение или соль по пп. 10 или 11, где соединение представляет:
- (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-гидроксипропокси)-1Н-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5- карбоксамидо) -7-(3-гидроксипропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1- ил) бут-2-ен-1-ил) <math>-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;

- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-гидроксипропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-гидроксипропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил)-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино)-7-(3-морфолинопропокси)-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-(3-морфолинопропокси)-1H-бензо[d]имидазол-1-ил)бут-2-ен-1-ил)-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-7-метокси-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид;
- (E)-1-((E)-4-((E)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-5-карбоксамид;
- (Z)-1-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбонил) имино) -7-(3-морфолинопропокси) -2,3-дигидро-1H-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1H-

пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1H-бензо [d] имидазол-5-карбоксамид;

- 3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- (E) -3- ((5-карбамоил-1-(4-(5-карбамоил-2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -7-метокси-1H-бензо [d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-(1-этил-3-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо) -1H-бензо [d] имидазол-7-ил) окси) пропилдигидрофосфат;
- 3-(((Z)-6-карбамоил-3-((E)-4-((Z)-5-карбамоил-2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -7-метокси-2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-1-ил) бут-2-ен-1-ил) -2-((1-этил-3-метил-1Н-пиразол-5-карбонил) имино) -2, 3-дигидро-1Н-бензо[d] имидазол-4-ил) окси) пропилдигидрофосфат;

или его таутомер;

или его соль.

- 15. Соединение или соль по любому из пп.1-14, где соль представляет фармацевтически приемлемую соль указанного соединения.
- 16. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение или его фармацевтически приемлемую соль по п.15 и, по меньшей мере, один фармацевтически приемлемый эксципиент.
- 17. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль по п.15 для применения в терапии.
- 18. Применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли по п.15 в производстве лекарственного средства для лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING.
- 19. Способ лечения заболевания или расстройства, опосредованного STING, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли по п.15 человеку, нуждающемуся в этом.
- 20. Способ по п.19, в котором заболевание или расстройство представляет рак или предраковые заболевания.
 - 21. Способ по п.20, в котором заболевание или расстройство

представляет рак.

- 22. Способ по п.19, где заболевание или расстройство представляет инфекционное заболевание.
- 23. Способ по п.22, где заболевание или расстройство выбрано из гриппа, ВИЧ-инфекции, HCV-, HPV- или HBV-инфекции.
- 24. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль по п.15 для применения в качестве вакцинного адъюванта.
- 25. Применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли по п.15 для получения вакцинной композиции, содержащей антиген или антигенную композицию для лечения заболевания.

По доверенности