Евразийское патентное ведомство

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- Дата публикации заявки (43)2020.03.10
- Дата подачи заявки (22)2018.05.08

(51) Int. Cl. A61K 31/439 (2006.01) **C07D 471/08** (2006.01) A61P 31/04 (2006.01)

(54) СОЕДИНЕНИЯ И СПОСОБЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ

- (31) 62/502,867
- (32)2017.05.08
- US (33)
- (86) PCT/US2018/031593
- (87)WO 2018/208769 2018.11.15
- (71) Заявитель: ЭНТАСИС ТЕРАПЕУТИКС, ИНК. (US)
- (72)Изобретатель:

Комита-Превуар Жанель, Дюран-Ревий Тома Франсуа, Гулер Сейтниг, Ромеро Ян, Сильвестер Марк, Томмаси Рубен, Велес-Вега Камило, У Сяоюнь, Чжан Цзин (US)

(74) Представитель:

Костюшенкова М.Ю., Угрюмов В.М., Гизатуллин Ш.Ф., Гизатуллина Е.М., Строкова О.В., Лебедев В.В., Христофоров А.А., Парамонова К.В., Глухарёва А.О. (RU)

Предложены антибактериальные соединения, представленные формулой (I)

$$X$$
 $N-N$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}

или их фармацевтически приемлемые соли, где X, Y, R⁴, R⁵ и R⁶ имеют значения, определенные в настоящем изобретении. Также предложены фармацевтические композиции, содержащие соединения формулы (I).

СОЕДИНЕНИЯ И СПОСОБЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ

РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

[0001] Настоящая заявка испрашивает приоритет на основании предварительной заявки на патент США № 62/502867, поданной 8 мая 2017, полное содержание которой включено в данное описание посредством ссылки.

5

10

15

20

25

30

ЗАЯВЛЕНИЕ О СПОНСИРОВАНИИ РАЗРАБОТОК ПРАВИТЕЛЬСТВОМ

[0002] Это изобретение было разработано при государственной поддержке в рамках гранта № IDSEP160030, предоставленного Управлением здравоохранения и социальных служб США помощника секретаря по готовности и реагированию. Правительство имеет определенные права на настоящее изобретение.

Уровень техники

[0003] По данным Центра по контролю и профилактике заболеваний США (СDС), ежегодно в одних только Соединенных Штатах происходит 51000 случаев возникновения внутрибольничных инфекций *P. aeruginosa*, причем более 6000 (13%) из этих инфекций происходят от штаммов с множественной лекарственной устойчивостью (резистентностью). Это приводит в среднем к 400 смертельным случаям в год. Европейский центр по контролю и профилактике заболеваний приводит еще более высокие значения: по оценкам, в 2009 году проведено примерно 800000 дополнительных дней в стационаре и возникло 10000 дополнительных смертельных случаев от устойчивых штаммов *P. aeruginosa*. В настоящее время показатель множественной лекарственной устойчивости для *P. aeruginosa* составляет примерно 20%, и, как ожидается, к 2040 году он возрастет до 30%.

[0004] Современные способы лечения *P. aeruginosa* включают β-лактамные антибиотики. Несмотря на то, что некоторые β-лактамные антибиотики демонстрируют многообещающие результаты *in vitro*, большинство них, если не все, теряют эффективность ввиду высокой резистентности в клинических условиях. Из-за сохраняющейся резистентности и предполагаемого увеличения инфицирования разработка новых антибактериальных средств, особенно тех, которые не подвержены или слабо подвержены воздействию механизмов резистентности, наблюдаемых в настоящее время в клиниках, является важной потребностью медицины.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ

[0005] Настоящее изобретение относится к антибактериальным соединениям, которые можно применять, среди прочего, для лечения бактериальных инфекций. Такие соединения представлены формулой I

или их фармацевтически приемлемыми солями, где X, Y, R^4 , R^5 и R^6 имеют значения, определенные в настоящем изобретении. Также предложены фармацевтические композиции, содержащие соединения формулы **I.**

5

10

15

20

25

[0006] Описанные в настоящем изобретении соединения проявляют антибактериальную активность и действуют как ингибиторы пенициллинсвязывающего белка 3 (PBP3), а в некоторых случаях также как ингибиторы PBP1. См., например, таблицы 6 и 7.

[0007] Описанные в настоящем изобретении ингибиторы PBP3 также обладают существенными улучшениями *in vivo по* сравнению с известными ингибиторами PBP2. См., например, «профилирование *in vivo* для ингибиторов PBP *P. aeruginosa*» в разделе примеров, а также на фиг. 1 и 2, где Пример 40 настоящего описания сравнивали с ингибитором PBP2 (препарат сравнения 1). Единственное структурное различие между Примером 40 и препаратом сравнения 1 заключается в замене аминометила на N-метиламидоксимную группу. Тем не менее, препарат сравнения 1 не был активен в отношении клинического изолята *P. aeruginosa* в модели нейтропении бедра у мышей (в этом исследовании стазис не был достигнут даже при воздействии 100% времени выше МПК (минимальной подавляющей концентрации)), тогда как Пример 40 настоящего изобретения продемонстрировал высокую эффективность (снижение более чем на 2 log(КОЕ/г) при воздействии 57% времени выше МПК).

[0008] Также было обнаружено, что замена карбонила оксимом обеспечивает улучшение биохимической активности РВР3 и снижение МПК для грамотрицательных патогенов. См., например, данные в таблицах 5-7, где приведено сравнение результатов, полученных для препарата сравнения 2, с результатами, полученными для оксимов согласно настоящему изобретению.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ФИГУР

[0009] На фиг.1 показана эффективность *in vivo* соединения PBP2 (препарат сравнения 1) в отношении клинического изолята *P. aeruginosa* (ARC6347, AmpC+, PoxB+) в модели нейтропении бедра у мышей.

[0010] На фиг.2 показана эффективность *in vivo* соединения PBP3 согласно настоящему изобретению (пример 40) в отношении клинического изолята *P. aeruginosa* (ARC6347, AmpC+, PoxB+) в модели нейтропении бедра у мышей.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Общее описание соединений

5

10

15

20

25

[0011] В определенных вариантах реализации настоящее изобретение относится к соединению формулы I:

или его фармацевтически приемлемой соли, где:

X представляет собой H, CN, C(O)NR 1 R 2 , NR 1 R 2 или (C $_1$ -C $_6$)алкил, необязательно замещенный NHC(O)R g или NHS(O)NH $_2$;

У представляет собой NOR^3 ; или R^3 и X совместно с атомами, к которым они присоединены, образуют 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, каждый из которых необязательно замещен одной или более группами, выбранными из (C_1-C_6) алкила, C=O, C(O)OH и $C(O)O(C_1-C_6)$ алкила, где указанный (C_1-C_6) алкил необязательно замещен одной или более группами, выбранными из OH, (C_1-C_6) алкокси, фенила и 5-6-членного гетероарила, где указанный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкилом и $N((C_1-C_6)$ алкил)2;

 R^1 и R^2 каждый независимо представляет собой водород, циано, $C(O)NH_2$, NH_2 , OH, $(C_1\text{-}C_6)$ алкокси или $(C_1\text{-}C_6)$ алкил, необязательно замещенный одним или несколькими R^7 ;

 R^3 представляет собой водород, $C(O)(C_1\text{-}C_6)$ алкил, $C(O)NR^dR^e$, SO_2NH_2 , SO_2OH или $(C_1\text{-}C_6)$ алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

каждый из R^4 , R^5 и R^6 независимо представляет собой водород, (C_1 - C_6)алкил или $C(O)NR^aR^b$, где указанный (C_1 - C_6)алкил для R^4 , R^5 и R^6 необязательно замещен одним или более R^7 , при условии, что по меньшей мере один из R^4 и R^5 представляет собой не водород, и при условии, что R^4 и R^5 не присутствуют, когда соответствующий атом азота, к которому присоединены R^4 и R^5 , связан с соседним атомом кольца посредством двойной связи;

каждый R^7 независимо выбран из галогена, OH, OR c , (C1-C6)алкокси, CN, 4-6-членного гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, фенила, C(=NH)NH2, NHC(=NH)NH2, NR d R e , C(O)OH, C=NO(C1-C6)алкилNH2, NHC(O)(C1-C6)алкила, C(O)NR d R e , SO2R f и S(O)R f , где указанный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен NH2, а указанный фенил необязательно замещен NH2;

каждый из R^a , R^b , R^d и R^e независимо представляет собой водород, ОН, (С1-С6)алкил, (С1-С6)алкокси, фенил, OSO2OH, 4-6-членный циклоалкил, 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, где каждый из указанных (С1-С6)алкила и (С1-С6)алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из ОН, NH2, C(O)OH, C(O)O(C1-С6)алкила, NHC(O)NH2, NHC(O)NH(C1-C6)алкила, C(O)NH2, NHC(O)N((C1-C6)алкил)2, NHC(O)(C1-C6)алкила, NHC(O)галоген(С1-С6)алкила, 4-6-членного гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, NH(C1-С6)алкила и N((С1-С6)алкил)2, где каждый из указанных фенила, 4-6-членного гетероциклила, 4-6-членного циклоалкила и 5-6-членного гетероарила для R^a , R^b , R^d и R^e , и указанных 5-6-членной необязательной гетероарильной группы для (С1-С6)алкила и (С1-С6)алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из (С1-С6)алкила, NH2, NH(С1-С6)алкила и -N((С1-С6)алкил)2;

 R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из $C(=NH)NH_2$, C(=NH)NH(5-6-членный гетероциклил), $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила, $NHC(=NH)NH_2$, $-NR^dR^e$, $C(O)NR^dR^e$, SO_2R^f и SOR^f , где указанный (C_1-C_6) алкил в группе $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила необязательно замещен одной или более группами, выбранными из NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкила и $N((C_1-C_6)$ алкил)2;

 R^f представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил; и

 R^g представляет собой 4-6-членный гетероциклил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C=O и (C₁-C₆)алкила.

2. Определения

5

10

15

20

25

30

- **[0012]** При использовании для описания химической группы, которая может иметь несколько точек присоединения, дефис (-) обозначает точку присоединения этой группы к переменной, для которой приводится определение. Например, $-NR^dR^e$ означает, что точка присоединения для этой группы находится на атоме азота.
- 5 **[0013]** Термины «галоген» и «гало», используемые в настоящем изобретении, относятся к атому, выбранному из фтора (фторо-, F), хлора (хлоро-, Cl), брома (бромо-, Br) и йода (йодо-, I).
 - [0014] Термин «алкил», используемый отдельно или как часть более крупного фрагмента, такого как «алкокси», «галогеналкил» и тому подобное, означает насыщенный одновалентный углеводородный радикал с прямой или разветвленной цепью. Если не указано иное, алкильная группа обычно содержит 1-6 атомов углерода, т.е. (C_1-C_6) алкил. Используемый в настоящем изобретении термин « (C_1-C_6) алкильная» группа обозначает радикал, содержащий от 1 до 6 атомов углерода в линейном или разветвленном расположении.

10

20

25

30

- 15 **[0015]** Термин «галогеналкил» включает моно-, поли- и пергалогеналкильные группы, где галогены независимо выбраны из фтора, хлора, брома и йода.
 - [0016] Термин «алкокси» обозначает алкильный радикал, присоединенный через связывающий атом кислорода, например, -О-алкил. Например, «(C₁-C₄)алкокси» включает метокси, этокси, пропокси и бутокси.
 - [0017] Если не указано иное, термин «гетероарил» относится к 5-12-членному ароматическому радикалу, содержащему 1-4 гетероатома, выбранных из N, O и S. В некоторых случаях атомы азота в гетероариле могут быть кватернизованы. Термин «гетероарил» может использоваться взаимозаменяемо с терминами «гетероарильное кольцо», «гетероарильная группа» или «гетероароматический». Гетероарильная группа может быть моно- или бициклической. Моноциклический гетероарил включает, например, тиенил, фуранил, пирролил, имидазолил, пиразолил, триазолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, тиазолил, изотиазолил, тиадиазолил, пиридил, пиридазинил, пиримидинил, пиразинил и т.д. Бициклические гетероарилы включают группы, в которых моноциклическое гетероарильное кольцо конденсировано с одним или более арильными или гетероарильными кольцами. Неограничивающие примеры включают индолил, бензооксазолил, бензооксодиазолил, индазолил, бензимидазолил, бензтиазолил, хинолил, хиназолинил, хиноксалинил, пирролопиридинил, пирролопиримидинил, пирролопиридинил, тиенопиридинил, тиенопиримидинил, индолизинил, пуринил, нафтиридинил и птеридинил. Понятно, что, когда указаны

необязательные заместители в гетероарильной группе, они могут присутствовать в любом замещаемом положении и включают, например, положение, в котором указанный гетероарил присоединен.

5

10

15

20

25

30

[0018]Если не указано иное, термин «гетероциклил» обозначает 4-12-членное насыщенное или частично ненасыщенное гетероциклическое кольцо, содержащее от 1 до 4 гетероатомов, независимо выбранных из N, O и S. Термины «гетероцикл», «гетероциклильное «гетероциклическая «гетероциклил», кольцо», группа», «гетероциклический фрагмент» и «гетероциклический радикал» в настоящем изобретении используются взаимозаменяемо. Указанное гетероциклическое кольцо может быть присоединено к боковой группе при любом гетероатоме или атоме углерода, если это приводит к образованию стабильной структуры. Гетероциклильная группа может быть моноциклической или бициклической. Примеры моноциклических насыщенных или частично ненасыщенных гетероциклических радикалов включают, без ограничения, тетрагидрофуранил, тетрагидротиенил, тетрагидропиранил, пирролидинил, пирролидонил, пиперидинил, оксазолидинил, пиперазинил, диоксанил, диоксоланил, морфолинил, дигидрофуранил, дигидропиранил, дигидропиридинил, тетрагидропиридинил, дигидропиримидинил, тетрагидропиримидинил, дигидрооксадизолил и дигидроизоксазолил. Бициклические гетероциклильные группы включают, например, ненасыщенные гетероциклические радикалы, конденсированные с другим ненасыщенным гетероциклическим радикалом, циклоалкильным, арильным или гетероарильным кольцом, например, бензодиоксолил, дигидробензодиоксинил, дигидробензофуранил и тому подобное. Понятно, что, когда указаны необязательные заместители в гетероциклильной группе, они могут присутствовать в любом замещаемом положении и включают, например, положение, в котором указанный гетероциклил присоединен.

[0019] Некоторые из описанных в настоящем изобретении соединений могут существовать в различных стереоизомерных формах. Стереоизомеры - это соединения, которые отличаются только пространственным расположением. Энантиомеры представляют собой пары стереоизомеров, чьи зеркальные изображения не совмещаются в пространстве, чаще всего потому, что они содержат асимметрично замещенный атом углерода, который действует как хиральный центр. Термин «энантиомер» относится к одной молекуле из пары молекул, представляющих собой зеркальные отражения друг друга, не совмещаемые в пространстве. Диастереомеры представляют собой стереоизомеры, которые содержат два или более асимметрично

замещенных атома углерода. Символ «*» в структурной формуле обозначает присутствие хирального углеродного центра. «R» и «S» обозначают конфигурацию заместителей вокруг одного или нескольких хиральных атомов углерода. Таким образом, «R*» и «S*» обозначают относительные конфигурации заместителей вокруг одного или нескольких хиральных атомов углерода.

5

10

15

20

25

30

[0020] Термин «рацемат» или «рацемическая смесь» обозначает соединение эквимолярных количеств двух энантиомеров, где такие смеси не проявляют оптической активности, то есть они не вращают плоскость поляризованного света.

[0021] Термин «геометрический изомер» обозначает изомеры, которые различаются по ориентации атомов-заместителей по отношению, например, к двойной углеродуглеродной связи, к оксиму, к оксимовому эфиру, к циклоалкильному кольцу или к бициклической системе с внутренним мостиком. Атомы (отличные от Н) на каждой стороне углерод-углеродной двойной связи могут находиться в конфигурации Е (заместители находятся на противоположных сторонах углерод-углеродной двойной связи) или Z (заместители ориентированы на одной стороне). «R», «S», «S*», «R*», «E», «Z», «син», «анти», «цис» и «транс» обозначают конфигурации, относящиеся к основной молекуле. Когда описанное в настоящем изобретении соединение названо или изображено структурой без указания конкретной геометрической изомерной формы, следует понимать, что указанное название или структура охватывает один геометрический изомер, свободный от других геометрических изомеров, смеси геометрических изомеров или смеси всех геометрических изомеров. Для оксимов и простых оксимных эфиров можно использовать обозначения «Z» или «E» и «син» или «анти».

 геометрический изомер, свободный от других геометрических изомеров, смеси геометрических изомеров или смеси всех геометрических изомеров. Аналогичным образом, в случаях, когда геометрический изомер NO-связи оксима не обозначен, соединение охватывает один геометрический изомер, свободный от других геометрических изомеров, смеси геометрических изомеров или смеси всех геометрических изомеров.

5

10

15

20

25

30

[0023]Соединения по настоящему изобретению можно получить в виде отдельных энантиомеров энантиоспецифическим синтезом или отделять из энантиомерно обогащенной смеси. Обычные методы разделения включают в себя образование соли свободного основания каждого изомера из энантиомерной пары с использованием оптически активной кислоты (с последующей фракционной кристаллизацией и восстановлением свободного основания), формирование соли кислотной формы каждого энантиомера из энантиомерной пары с использованием оптически активного амина (с последующей фракционной кристаллизацией и восстановлением свободной кислоты) с образованием сложного эфира или амида каждого из энантиомеров из энантиомерной пары с использованием оптически чистой кислоты, амина или спирта (с последующим хроматографическим разделением И удалением хирального вспомогательного вещества) или разделение энантиомерной смеси исходного материала или конечного продукта с использованием различных хорошо известных хроматографических методов. Кроме того, соединения можно получать в виде отдельных энантиомеров путем разделения рацемической смеси с помощью обычных методов хиральной хроматографии.

[0024] Когда стереохимия описанного в настоящем изобретении соединения названа или изображена структурой, названный или изображенный стереоизомер имеет чистоту по меньшей мере 60%, 70%, 80%, 90%, 99% или 99,9% по массе относительно всех других стереоизомеров. Чистота в процентах по отношению ко всем остальным стереоизомерам представляет собой отношение массы одного стереоизомера к массе других стереоизомеров. Когда один энантиомер назван или изображен структурой, изображенный или названный энантиомер имеет оптическую чистоту по меньшей мере 60%, 70%, 80%, 90%, 99% или 99,9% по массе. Оптическая чистота в процентах по массе представляет собой отношение массы энантиомера к массе энантиомера плюс масса его оптического изомера.

[0025] Когда стереохимия описанного в настоящем изобретении соединения названа или изображена структурой, и названная или изображенная структура

охватывает более одного стереоизомера (например, как в диастереомерной паре), следует понимать, что включены один из охватываемых стереоизомеров или любая смесь из охватываемых стереоизомеров. Кроме того, следует понимать, что стереоизомерная чистота названного или изображенного стереоизомера составляет по меньшей мере 60%, 70%, 80%, 90%, 99% или 99,9% по массе относительно всех других стереоизомеров. В этом случае стереоизомерная чистота определяется путем деления общей массы смеси стереоизомеров, охватываемых указанным названием или структурой, на общий вес смеси всех стереоизомеров.

5

10

15

20

25

30

[0026] Когда описанное в настоящем изобретении соединение названо или изображено структурой без указания стереохимии, и указанное соединение имеет один хиральный центр, следует понимать, что указанные название или структура охватывают один энантиомер соединения, свободный от соответствующего оптического изомера, рацемической смеси соединения или смесей, обогащенных одним энантиомером относительно соответствующего оптического изомера.

[0027] Когда описанное в настоящем изобретении соединение названо или изображено структурой без указания стереохимии и, например, указанное соединение имеет более одного хирального центра (например, по меньшей мере два хиральных центра), следует понимать, что указанные название или структура включают один стереоизомер, свободный от других стереоизомеров, смесей стереоизомеров или смесей стереоизомеров, в которых один или более стереоизомеров обогащены относительно другого стереоизомера (других стереоизомеров). Например, указанные название или структура могут охватывать один стереоизомер, свободный от других диастереомеров, смесей стереоизомеров или смесей стереоизомеров, в которых один или более диастереомеров обогащены другого диастереомера (других относительно диастереомеров).

[0028] Все стереоизомеры в настоящем изобретении являются относительными (то есть транс-рацемическими), если только за обозначениями R и S не следует звездочка (*), как в Промежуточном соединении 29, Промежуточном соединении 30, Примере 40 и Примере 41. Например, название «(4R,8S)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфат» в Примере 1 означает, что соединение является транс-рацемическим. Например, название «(4R*,8S*)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-

е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфат» в **Примере 40** означает, что стереохимия в хиральных центрах является абсолютной.

[0029] Все стереоизомеры в настоящем изобретении являются относительными (то есть транс-рацемическими), если только стереоцентры соединения, когда они изображены, не обозначены как R и S, как в Промежуточном соединении 29, Промежуточном соединении 30, Примере 40 и Примере 41. Например,

5

10

15

20

25

OBn означает, что стереохимия является относительной и соединение

является транс-рацемическим, тогда как является абсолютной, как $4R^*,8S^*$.

[0030] Если не указано иное, все таутомерные формы соединений согласно настоящему изобретению находятся в пределах объема настоящего изобретения.

[0031] Соединения по настоящему изобретению могут присутствовать в форме фармацевтически приемлемых солей. Для применения в лекарственных средствах соли соединений по настоящему изобретению относятся к нетоксичным «фармацевтически приемлемым солям». Фармацевтически приемлемые солевые формы включают фармацевтически приемлемые кислотные/анионные или основные/катионные соли.

[0032] Термины «субъект» и «пациент» могут использоваться взаимозаменяемо и означают млекопитающее, нуждающееся в лечении, например, домашних животных (например, собак, кошек и тому подобное), сельскохозяйственных животных (например, коров, свиней, лошадей, овец, коз и тому подобное) и лабораторных животных (например, крыс, мышей, морских свинок и тому подобное). Обычно субъектом представляет собой человека, нуждающегося в лечении.

[0033] Термины «ингибировать», «ингибирование» или «ингибируя» включают снижение исходного уровня биологической активности или процесса.

[0034] Используемые в настоящем изобретении термины «лечение» и «лечить» относятся к обращению вспять, облегчению, задержке начала или замедлению развития заболевания или расстройства или одного или нескольких их симптомов, как описано в

данном документе. В некоторых вариантах реализации настоящего изобретения лечение можно назначать после развития одного или нескольких симптомов: терапевтическое лечение. В других вариантах реализации лечение можно назначать при отсутствии симптомов. Например, лечение может быть назначено восприимчивому индивидууму до появления симптомов (т.е. с учетом истории симптомов и/или с учетом воздействия определенных организмов или других факторов восприимчивости): профилактическое лечение. Лечение также можно продолжать после устранения симптомов, например, для предотвращения или задержки их рецидива.

[0035] Термин «эффективное количество» или «терапевтически эффективное количество» включает количество соединения, описанного в настоящем изобретении, которое вызывает биологический или медицинский ответ у субъекта, например, снижение или ингибирование активности фермента или белка, связанных с бактериальной инфекцией, улучшение симптомов бактериальной инфекции или замедление или задержку прогрессирования бактериальной инфекции. В некоторых вариантах реализации настоящего изобретения выражение «эффективное количество» включает количество соединения, описанного в настоящем изобретении, которое при введении субъекту эффективно по меньшей мере частично облегчает, ингибирует и/или ослабляет бактериальную инфекцию или ингибирует РВРЗ, и/или уменьшает или ингибирует рост бактерий, размножение или бактериальную нагрузку бактерий у субъекта.

[0036] Термин "фармацевтически приемлемый носитель» относится к нетоксичным носителям, адъювантам или наполнителям, которые не разрушают фармакологическую активность соединения, с которым они приготовлены. Фармацевтически приемлемые носители, адъюванты или наполнители, которые можно применять в композициях по настоящему изобретению, включают, но не ограничиваются ими, органические или неорганические носители, наполнители или разбавители, подходящие для фармацевтического применения.

3. Описание примерных соединений

5

10

15

20

25

[0037] В первом варианте реализации настоящее изобретение относится к соединению формулы I:

$$X \xrightarrow{N-N} R^{5}$$
 $X \xrightarrow{N-N} R^{6}$
 $X \xrightarrow{N-N} R^{6}$
 $X \xrightarrow{N-N} R^{6}$
 $X \xrightarrow{N-N} R^{6}$
 $X \xrightarrow{N-N} R^{6}$

или его фармацевтически приемлемой соли, при этом переменные являются такими, как описано выше.

5

10

15

20

[0038] Во втором варианте реализации настоящего изобретения Y представляет собой NOR^3 в соединении формулы I, а R^3 и X, совместно с атомами, к которым они присоединены, образуют 4-6-членный гетероциклил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из (C_1-C_6) алкила, C=O или C(O)OH, где указанный (C_1-C_6) алкил необязательно замещен OH, фенилом или 5-6-членным гетероарилом, при этом указанный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен NH_2 , и при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы I. Альтернативно Y представляет собой NOR^3 в соединении формулы I, а R^3 и X, совместно C0 атомами, C1 к которым они присоединены, образуют 4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол или 4,5-дигидроизоксазол, каждый из которых необязательно замещен одной или более группами, выбранными из (C_1-C_4) алкила, C=O0 или C(O)OH, где указанный (C_1-C_4) алкил необязательно замещен OH0, фенилом или тиазолилом, при этом указанный тиазолил необязательно замещен OH0, фенилом или тиазолилом, при этом указанный тиазолил необязательно замещен OH0, фенилом или тиазолилом, при этом указанный тиазолил необязательно замещен OH1, и при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы I1.

[0039] В третьем варианте реализации настоящего изобретения указанный 4-6-членный циклоалкил для R^a , R^b , R^d и R^e в соединении формулы **I** представляет собой циклогексил и указанный 4-6-членный гетероциклил для R^g представляет собой пиперазинил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или во втором варианте реализации настоящего изобретения.

[0040] В четвертом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I представляет собой соединение формулы Ia:

или его фармацевтически приемлемую соль, где:

5

10

15

20

25

X представляет собой H, CN, $C(O)NR^1R^2$, NR^1R^2 или (C_1-C_6) алкил;

каждый из R^1 и R^2 независимо представляет собой водород, циано или (C_1 - C_6)алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

 ${\bf R}^3$ представляет собой водород или (C₁-C₆)алкил, необязательно замещенный одним или более ${\bf R}^7$;

каждый из R^4 , R^5 и R^6 независимо представляет собой водород, (C_1 - C_6)алкил или $C(O)NR^aR^b$, где указанный (C_1 - C_6)алкил для R^4 , R^5 и R^6 необязательно замещен одним или более R^7 , при условии, что по меньшей мере один из R^4 и R^5 представляет собой не водород, и при условии, что R^4 и R^5 не присутствуют, когда соответствующий атом азота, к которому присоединены R^4 и R^5 , связан с соседним атомом кольца посредством двойной связи;

каждый R^7 независимо выбран из галогена, OH, OR c , (C₁-C₆)алкокси, CN, 4-6-членным гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, фенила, C(=NH)NH₂, NHC(=NH)NH₂, NR d R e , C(O)NR d R e , SO₂R f и S(O)R f .

каждый из R^a , R^b , R^d и R^e независимо представляет собой водород, $(C_1\text{-}C_6)$ алкил, $(C_1\text{-}C_6)$ алкокси, фенил, 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, где каждый из указанных $(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $(C_1\text{-}C_6)$ алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранных из NH_2 , $NH(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $N((C_1\text{-}C_6)$ алкил)2, и где каждый из указанных фенила, 4-6-членного гетероциклила и 5-6-членного гетероарила для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из $(C_1\text{-}C_6)$ алкила, NH_2 , $NH(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $N((C_1\text{-}C_6)$ алкил)2;

 R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из $C(=NH)NH_2$, $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила, $NHC(=NH)NH_2$, - NR^dR^e , $C(O)NR^dR^e$, SO_2R^f и SOR^f , где указанный (C_1-C_6) алкил в группе $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила необязательно замещен одной или более группами, выбранными из NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкила и $N((C_1-C_6)$ алкил)2; и

 R^f представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил.

[0041] В пятом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I представляет собой соединение формулы II:

5 или его фармацевтически приемлемую соль, где переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia**.

[0042] В шестом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I представляет собой соединение формулы II:

10 или его фармацевтически приемлемую соль, где переменные являются такими, как описано выше для формулы ${f I}$ или ${f Ia}$.

[0043] В седьмом варианте реализации настоящего изобретения R^3 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил, необязательно замещенный амино, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia**. Альтернативно R^3 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляет собой водород, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia**.

15

20

[0044] В восьмом варианте реализации настоящего изобретения R^1 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляет собой водород и R^2 представляет собой (C_1 - C_6)алкил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом варианте реализации настоящего изобретения. Альтернативно R^1 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляет собой водород и R^2 представляет собой метил, при этом остальные переменные являются такими, как

описано выше для формулы I или Ia или в седьмом варианте реализации настоящего изобретения.

[0045] В девятом варианте реализации настоящего изобретения каждый из R^1 и R^2 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляют собой (C_1 - C_6)алкил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом варианте реализации настоящего изобретения. Альтернативно каждый из R^1 и R^2 в любой из формул **I**, **Ia**, **II** или **III** представляет собой метил, при этом переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом варианте реализации настоящего изобретения.

5

10

15

20

25

[0046] В десятом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I или Ia представляет собой соединение формулы II или V:

$$R^{3}O$$
 R^{4} R^{5} R^{5} R^{1} R^{2} R^{2} R^{2} R^{2} $R^{3}O$ R^{5} R^{6} R^{1} R^{2} R^{2} R^{2} R^{2} $R^{3}O$ R^{5} R^{6} R^{1} R^{2} R^{2} $R^{3}O$ R^{5} R^{5}

или его фармацевтически приемлемую соль, где переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia**, или в седьмом, восьмом, девятом или десятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0047] В одиннадцатом варианте реализации настоящего изобретения R^6 в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV** или **V** представляет собой водород, $-C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный OR^c , при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом, восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0048] В двенадцатом варианте реализации настоящего изобретения R^a в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV** или **V** представляет собой водород; R^b представляет собой 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный одним или более (C_1 - C_6)алкилом или (C_1 - C_6)алкилом, необязательно замещенным - OR^c ; и R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный - $C(=NH)NH(C_1$ - C_6)алкил NH_2 , при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом, восьмом, девятом или одиннадцатом варианте реализации настоящего изобретения. Альтернативно R^a в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV** или **V** представляет собой водород и R^b представляет собой пиразолил, необязательно замещенный одним или более (C_1 -

 C_6)алкилом, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в седьмом, восьмом, девятом или одиннадцатом варианте реализации настоящего изобретения.

[0049] В тринадцатом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I или Ia представляет собой соединение формулы IV:

5

10

15

20

или его фармацевтически приемлемую соль, при этом переменные являются такими, как описано выше для формулы $\mathbf I$ или $\mathbf I \mathbf a$ или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0050] В четырнадцатом варианте реализации настоящего изобретения R^4 в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV**, **V** или **VI** представляет собой $C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 ; R^a представляет собой водород; R^b представляет собой (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 , при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения. Альтернативно R^4 в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV**, **V** или **VI** представляет собой (C_1-C_6) алкил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения. В другом альтернативном случае R^4 в любой из формул **I**, **Ia**, **II**, **III**, **IV**, **V** или **VI** представляет собой метил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы **I** или **Ia** или **Ia** или **Ia** или **Ia** или **Ia** или **Ia** восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0051] В пятнадцатом варианте реализации настоящего изобретения соединение формулы I или Ia представляет собой соединение формулы VII:

или его фармацевтически приемлемую соль, при этом переменные являются такими, как описано выше для формулы I или Ia или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0052] В шестнадцатом варианте реализации настоящего изобретения R^5 в любой из формул I, Ia, II, III, IV, VI или VII представляет собой $C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 ; R^a представляет собой водород; R^b представляет собой (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 , при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы I или Ia или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения. Альтернативно R^5 в любой из формул I, Ia, II, III, IV, VI или VII представляет собой (C_1-C_6) алкил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы I или Ia или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения. В другом альтернативном случае R^5 в любой из формул I, Ia, II, III, IV, VI или VI представляет собой метил, при этом остальные переменные являются такими, как описано выше для формулы I или Ia или в восьмом или девятом варианте реализации настоящего изобретения.

[0053] Конкретные примеры соединений приведены в разделе «Примеры». В настоящее изобретение включены также фармацевтически приемлемые соли, а также нейтральные формы указанных соединений.

4. Применение, состав и введение

5

10

15

20

25

30

[0054] Описанные в настоящем изобретении соединения можно применять для лечения бактериальных инфекций, вызванных атипичными или грамотрицательными бактериями одного или более видов. Грамотрицательные бактерии включают, но не ограничиваются ими, следующие: Haemophilus influenzae, Acinetobacter baumannii, Burkholderia spp. Citrobacter spp., Escherichia coli, Enterobacter spp., Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella spp., Stenotrophomonas maltophila, Francisella tularensis, Yersinia spp., Salmonella spp., Shigella spp., Legionella spp. и Neisseria gonorrhoeae. Атипичные бактерии включают, но не ограничиваются ими, следующие: Mycoplasma pneumoniae, Chlamydophila pneumoniae, и Legionella pneumophila.

[0055] В некоторых аспектах указанные бактерии устойчивы к одному или более антибактериальным средствам, отличным от соединений, описанных в настоящем изобретении. Выражение «резистентность» и «антибактериальная резистентность» относится к бактериям, способным выдерживать воздействие одного или нескольких антибактериальных средств. В одном аспекте соединения, описанные в настоящем изобретении, можно применять для лечения бактериальных инфекций, вызванных

грамотрицательными бактериями или устойчивыми грамотрицательными бактериями. В другом аспекте соединения, описанные в настоящем изобретении, можно применять для лечения бактериальных инфекций, вызванных Enterobacteriaceae, такими как E. coli, K. pneumoniae и Acinetobacter Spp. В еще одном дополнительном аспекте соединения, описанные в настоящем изобретении, можно применять для лечения бактериальных инфекций, вызванных P. aeruginosa, A. baumannii или Enterobacteriaceae, а также формами, устойчивыми к антибактериальным средствам. В еще одном дополнительном аспекте соединения, описанные в настоящем изобретении, можно применять для лечения бактериальных инфекций, вызванных P. aeruginosa, а также формами, устойчивыми к антибактериальным средствам. Например, механизмы устойчивости у грамотрицательных бактерий включают, но не ограничиваются ими, экспрессию βлактамазы расширенного спектра, экспрессию металло-β-лактамазы, экспрессию карбапенемазы, мутацию ДНК-гиразы, мутацию порина, сверхэкспрессию эффлюксной системы, модификацию липополисахаридов и экспрессию метилазы 16S pPHK.

5

10

15

20

25

30

[0056] В одном аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана грамотрицательными бактериями. В другом аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана *P. aeruginosa*, A. baumannii, E.coli или K. pneumoniae и другими Enterobacteriaceae. В следующем аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана *P. aeruginosa*. В другом аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана грамотрицательными бактериями, устойчивыми к антибактериальным средствам. В другом аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана штаммом *P. aeruginosa*, устойчивым к антибактериальным средствам. В еще одном аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана Enterobacteriaceae. В еще одном аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана Е. coli, K. pneumoniae или Acinetobacter spp. В еще одном аспекте настоящего изобретения бактериальная инфекция, которую лечат соединениями согласно настоящему изобретению, вызвана патогеном, выбранным из Burkholderia spp., B. anthracis, Y. pestis и F. tularensis.

[0057] Бактериальные инфекции, которые лечат соединениями согласно настоящему изобретению, включают, но не ограничиваются ими, респираторные инфекции (например, пневмония), инфекции кровотока (например, бактериемия), инфекции сердца (например, эндокардит), инфекции ЦНС (например, менингит, абсцесс головного мозга), инфекции уха (например, наружный отит), инфекции глаз (например, бактериальный кератит, эндофтальмит), инфекции желудочно-кишечного тракта (диарея, энтерит, энтероколит), инфекции мочевыводящих путей, кожные инфекции, внутрибрюшные инфекции, нозокомиальные инфекции и инфекции ран/ожогов.

5

10

15

20

30

[0058] В одном аспекте настоящего изобретения соединения, описанные в настоящем изобретении, ингибируют пенициллинсвязывающий белок 3 (РВР3). Таким образом, в одном аспекте настоящее изобретение относится к способу ингибирования бактериального РВР3, включающему введение субъекту, нуждающемуся в этом, одного или более соединений, описанных в настоящем изобретении, или их фармацевтически приемлемой соли.

[0059] В другом аспекте соединения, описанные в настоящем изобретении, ингибируют пенициллинсвязывающий белок 1 (например, PBP1a и/или PBP1b). Таким образом, в одном аспекте настоящее изобретение относится к способу ингибирования бактериального PBP1, включающему введение субъекту, нуждающемуся в этом, одного или более соединений, описанных в настоящем изобретении, или их фармацевтически приемлемой соли. В другом аспекте настоящее изобретение относится к способу ингибирования бактериального PBP1 (например, PBP1a и/или PBP1b) и бактериального PBP3, включающему введение субъекту, нуждающемуся в этом, одного или более соединений, описанных в настоящем изобретении, или их фармацевтически приемлемой соли.

25 **[0060]** В еще одном аспекте настоящего изобретения соединения, описанные в настоящем изобретении, не являются специфическими ингибиторами пенициллинсвязывающего белка 2 (PBP2).

[0061] В другом аспекте настоящее изобретение относится к фармацевтически приемлемым композициям, содержащим соединение, описанное в настоящем изобретении, и фармацевтически приемлемый носитель. Эти композиции можно применять для лечения одной или более бактериальных инфекций, описанных выше, а также для ингибирования PBP3.

[0062] Композиции по настоящему изобретению можно вводить перорально, парентерально, при помощи ингаляционного спрея, местно, ректально, назально,

буккально, вагинально или при помощи имплантированного резервуара. Используемый в настоящем изобретении термин «парентеральный» включает в себя подкожную, внутривенную, внутримышечную, внутрисуставную, внутрисиновиальную, интрастернальную, интратекальную, внутрипеченочную, внутрипочечную и внутричерепную инъекцию или инфузию. В настоящее изобретение также включены жидкие дозированные формы, инъецируемые составы, твердые дисперсионные формы и дозированные формы для местного или трансдермального введения соединения.

5

10

15

20

25

[0063] Количество соединений согласно настоящему изобретению, которое можно комбинировать с материалами носителями с получением композиции в виде стандартной дозированной формы, будет варьироваться в зависимости от пациента, подлежащего лечению, и конкретного способа введения.

[0064] Однако следует понимать, что конкретный уровень дозы и режим дозирования для любого отдельного пациента будет зависеть от множества факторов, включая возраст пациента, массу тела, общее состояние здоровья, пол, рацион питания, время введения и скорость экскреции, комбинации лекарственных средств, мнение лечащего врача и степень тяжести конкретного заболевания, подлежащего лечению. Количество соединения согласно настоящему изобретению в указанной композиции также будет зависеть от конкретного соединения в композиции.

Пояснительные примеры

[0065] Как показано в приведенных ниже Примерах, в некоторых примерах реализации настоящего изобретения соединения получают в соответствии со следующими общими способами. Следует иметь в виду, что, хотя общие способы отражают синтез некоторых соединений согласно настоящему изобретению, следующие общие способы, а также другие способы, известные любому специалисту в данной области техники, можно отнести ко всем соединениям и подклассам и видам каждого из этих соединений, как описано в настоящем изобретении.

Схема 1

Промежуточное соединение 1

Пример 1

[0066] Параллельно проводили две партии следующей реакции в одинаковых масштабах. К смеси трет-бутил 3,5-диоксопиперидин-1-карбоксилата (275 г, 1,29 моль) в толуоле (1,95 л) добавляли 1,1-диметокси-N,N-диметилметанамин (247,59 мл. 1,87 моль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 80 °C в течение 0,5 часа, затем перемешивали при температуре 50 °C в течение 3,5 часов. Реакционную смесь пониженном давлении с получением концентрировали при трет-бутил ((диметиламино)метилен)-3,5-диоксопиперидин-1-карбоксилата (692 г, 99%) в виде желтого масла. MS: 269 ES+ ($C_{13}H_{20}N_2O_4$). Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе.

5

10

Промежуточное соединение 2

[0067] Параллельно проводили две партии следующей реакции в одинаковых масштабах. К раствору трет-бутил 4-((диметиламино)метилен)-3,5-диоксопиперидин-1карбоксилата (346 г, 1,29 моль) в этаноле (1,90 л) и толуоле (1,90 л) добавляли метилгидразин (168,1 мл, 3,21 моль). Смесь перемешивали при температуре 25 °C в течение 3 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении с получением остатка. Остаток очищали колоночной хроматографией (SiO₂, ДХМ/этилацетат = 1: 0 до 1:1) с получением трет-бутил 1-метил-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (540 г, 83%) в виде желтого твердого вещества. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ : 1,51 - 1,43 (m, 9H); 3,85 (s, 3H); 4,14 (s, 2H); 4,73 (шир. s, 2H); 7,88 (s, 1H).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 3

[0068] Трет-бутил 1-метил-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (50 г, 0,199 ммоль) растворяли в $T\Gamma\Phi$ (500 мл) и помещали в атмосферу N₂. Реакционную смесь охлаждали до температуры -78 °C и добавляли LDA (2M, 397,96 мл). Реакционную смесь перемешивали при температуре -78 °C в течение 40 минут. В течение 1 часа вводили диоксид углерода в избытке, а затем указанной смеси позволяли вернуться к температуре окружающей среды и перемешивали в течение 12 часов. Реакционную смесь гасили добавлением $10\% \text{ H}_2\text{SO}_4$ до pH = 2,5 и экстрагировали этилацетатом (3 × 500 мл). К объединенным органическим слоям добавляли водный насыщенный раствор бикарбоната натрия до рН> 7. Водную фазу отделяли и подкисляли добавлением раствора лимонной кислоты (10%). Затем смесь экстрагировали этилацетатом (4 х 500 мл). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении получением 6-(трет-бутоксикарбонил)-1-метил-4-оксо-4,5,6,7-тетрагидро-1Нпиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоновой кислоты (58 г, 95%) в виде белого твердого вещества, которое использовали непосредственно на следующем этапе. ¹Н ЯМР (400 MΓ_{II}, CDCl₃) δ: 1,48 (s, 9H); 4,02 (s, 3H); 4,12 (m, 1H); 4,65 - 4,52 (m, 1H); 6,16 (s, 1H); 7,90 (s, 1H).

Промежуточное соединение 4

[0069] К раствору 6-(трет-бутоксикарбонил)-1-метил-4-оксо-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоновой кислоты (58 г, 196,42 ммоль) в ДМФА (300 мл) добавляли диметилсульфат (196,42 мл, 245,52 ммоль) и перемешивали при температуре 25 °C в течение 2 часов. К указанной смеси добавляли карбонат калия (10,86 г, 78,57 ммоль) и диметилсульфат (196,42 мл, 39,28 ммоль) и перемешивали при температуре 25 °C в течение 12 часов. Добавляли дополнительное количество карбоната калия (5,43 г, 39,28 ммоль) и указанную реакционную смесь перемешивали в течение еще одного часа.

К реакционной смеси добавляли воду (500 мл) и экстрагировали ДХМ (3 × 500 мл). Объединенные органические слои промывали 0,1 н. HCl (300 мл), затем H₂O (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении с получением 6-(трет-бутил) 7-метил 1-метил-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилата (50 г, 82%) в виде желтого масла. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ : 1,49 (s, 9H); 3,03 - 2,82 (m, 1H); 3,80 (s, 3H); 4,02 (s, 3H); 4,59 (d, J = 18,4 Гц, 1H); 6,16 (s, 1H); 7,91 (s, 1H).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 5

[0070] К раствору 6-(трет-бутил) 7-метил 1-метил-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилата (50 г, 161,64 ммоль) в ДХМ (500 мл) добавляли пиридин (25,57 г, 323,28 ммоль) и гидрохлорид О-бензилгидроксиламина (25,80 г, 161,64 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 20 °С в течение 12 часов. Добавляли 10% винную кислоту (200 мл). Органический слой отделяли и промывали 2% -ной винной кислотой (200 мл). Объединенные водные слои промывали ДХМ (500 мл). Объединенные органические слои промывали рассолом (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении с получением 6-(трет-бутил) 7-метил (Z)-4-((бензилокси)имино)-1-метил-1,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилата (70 г, 104%) в виде желтого масла. Полученное соединение использовали на следующем этапе без дополнительной очистки.

Промежуточное соединение 6

[0071] К раствору 6-(трет-бутил) 7-метил (*Z*)-4-((бензилокси)имино)-1-метил 1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилата (60 г, 144,77 ммоль) в МеОН (240 мл) добавляли HCl/диоксан (4н., 36,16 мл, 144,77 ммоль) при температуре 0 °C. Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. Боран-пиридиновый комплекс (13,45 г, 144,77 ммоль) добавляли при температуре 0-2 °C и перемешивали в течение 1,5 ч, затем добавляли HCl/диоксан (4М, 180,96 мл, 723,84 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 25 °C в течение 12 часов. Через реакционную смесь барботировали газообразный HCl (31,67 г, 868,62 ммоль). Добавляли ацетонитрил (500 мл) и перемешивали в течение 40 минут. Реакционную смесь фильтровали, осадок промывали ацетонитрилом (300 мл), затем МТБЭ (300 мл). Осадок на фильтре растворяли в этилацетате (500 мл) и добавляли насыщенный водный раствор бикарбоната натрия для доведения рН> 7. Водный слой экстрагировали этилацетатом (3

х 500 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением метил 4-((бензилокси)амино)-1-метил-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата (37 г, 81%) в виде коричневого масла.

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ: 2,01 - 1,70 (m, 1H); 2,88 (dd, J = 2,8, 13,6 Γц, 1H); 3,32 (d, J = 13,4 Γц, 1H); 3,76 (s, 3H); 3,82 - 3,78 (m, 3H); 3,94 (шир. s, 1H); 4,56 (s, 1H); 4,70 (s, 2H); 7,38 - 7,25 (m, 5H); 7,42 (s, 1H).

Промежуточное соединение 7

10

15

20

25

30

[0072] Описанные ниже взаимодействия проводили параллельно в двух потоках в К раствору метил 4-((бензилокси)амино)-1-метил-4,5,6,7одинаковом масштабе. тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата (18,5 г, 58,48 ммоль) и триметиламина (130,4 мл, 935,68 ммоль) в ТГ Φ (360 мл) при температуре 0 °C добавляли раствор трифосгена $(6,94\ г,\ 23,39\ ммоль)$ в $T\Gamma\Phi$ $(80\ мл)$. Указанную смесь перемешивали при температуре 0 °C и оставляли нагреваться до температуры 25 °C в течение 12 часов. Реакционную смесь фильтровали, осадок на фильтре растворяли в ДХМ (200 мл) и доводили до pH <7 с помощью 1 н. раствора HCl, затем экстрагировали ДХМ (3 × 200 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали при пониженном давлении с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (12,00 г) в виде белого твердого вещества. Фильтрат реакционной смеси концентрировали и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (SiO₂, петролейный эфир/этилацетат/ДХМ = от 5/1/0 до 1/1/0,5) с получением дополнительного количества метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (13,00 г) в виде белого твердого вещества. Две партии (25,00 г, 62%) объединяли и использовали непосредственно на следующем этапе.

¹Н ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ: 3,23 (d, J = 11,2 Гц, 1H); 3,43 (dd, J = 2,9, 11,5 Гц, 1H); 3,77 (s, 3H); 3,86 (s, 3H); 3,98 (d, J = 2,4 Гц, 1H); 4,86 (d, J = 11,8 Гц, 1H); 5,04 - 4,95 (m, 1H); 5,21 (s, 1H); 7,48 - 7,32 (m, 6H).

Промежуточное соединение 8

[0073] Раствор боргидрида лития (2 н. в ТГ Φ , 146,04 мл, 292,1 ммоль) добавляли к раствору метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (20 г, 58,42 ммоль) в метаноле (960 мл) и ТГ Φ (480 мл) при температуре -10 °C. Полученную в результате смесь

перемешивали при температуре -5 °C в течение 1,5 часа. Затем указанную смесь гасили насыщенным водным раствором хлорида аммония. Большую часть растворителя удаляли при пониженном давлении. Неочищенный материал повторно растворяли в ДХМ (1000 мл) и добавляли воду (500 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Полученный остаток растирали с этилацетатом с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(гидроксиметил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (12,5 г, 68%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. МS: 315 ES+ (C₁₇H₁₈N₄O₄)

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 9

[0074](4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(гидроксиметил)-1-метил-1,4,5,8-К раствору тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (12,36 г, 39,36 ммоль) в дихлорметане (500 мл) при температуре окружающей среды добавляли периодинан Десс-Мартина (20,06 г, 47,23 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа. К реакционной смеси добавляли водный раствор тиосульфата натрия (1 н., 300 мл) и водный насыщенный раствор бикарбоната натрия (200 мл) и смесь перемешивали в течение 15 минут. Двухфазную смесь разделяли, затем водную фазу экстрагировали дихлорметаном (500 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением неочищенного продукта. Флэш-хроматография (120 г силикагеля, 0-100% этилацетат/гексаны) позволяла получить (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегид (9,72 г, 79%) в виде белого твердого вещества. MS: 313 ES+ ($C_{16}H_{16}N_4O_3$)

Промежуточное соединение 10

[0075] К раствору (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (8,62 г, 27,6 ммоль) в пиридине (120 мл) при температуре окружающей среды добавляли гидрохлорид гидроксиламина (2,11 г, 30,36 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 20 минут. Добавляли водный раствор хлорида аммония (500 мл) и этилацетат (500 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением (E)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегид оксима (9,03 г, 99%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. MS: 328 ES+ ($C_{16}H_{17}N_5O_3$)

Промежуточное соединение 11

[0076] К раствору (Е)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегид оксима (9,03 г, 27,6 ммоль) в ДМФА (300 мл) при комнатной температуре добавляли N-хлорсукцинимид (4,05 г, 30,36 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 40 °С в течение 2 часов, затем оставляли при температуре окружающей среды на ночь. К указанной смеси добавляли ледяную воду (500 мл) и этилацетат (500 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8- тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида (9,98 г, 99%) в виде светложелтого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. МS: 362 ES+ (C₁₆H₁₆ClN₅O₃)

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 12

[0077] К раствору ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида (9,98 г, 27,6 ммоль) в ДХМ (360 мл) при комнатной температуре добавляли метиламин (2 н. в ТГФ, 2,02 мл, 56,05 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 30 минут. Добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония (300 мл) и ДХМ (200 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Неочищенный продукт растирали со смесью ДХМ и ацетона и фильтровали с получением (Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (7,27 г, 74%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. МЅ: 357 ЕЅ+ (C_{17} H₂₀N₆O₃)

Промежуточное соединение 13

[0078] К раствору (Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (6,88 г, 19,31 ммоль) в ДХМ (500 мл) при комнатной температуре добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (4,88 мл, 21,24 ммоль) и 2,6-лутидин (2,7 мл, 23,17 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 30 °С в течение 2 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (300 мл) и насыщенный водный раствор хлорида аммония (300 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта.

Неочищенный продукт растирали со смесью гексанов и этилацетата и фильтровали с получением (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (9,17 г, 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 471 ES+ $(C_{23}H_{34}N_6O_3Si)$

Промежуточное соединение 14

5

10

15

20

25

30

[0079] Раствор (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (1,3 г, 2,76 ммоль) в МеОН (60 мл) и этилацетате (150 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (294 мг, 0,28 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 1 часа. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением (4R,8S,Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-5-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (1,02 г, 97%) в виде белого твердого вещества. МS: 381 ES+ (C₁₆H₂₈N₆O₃Si)

Промежуточное соединение 15

[0080]К раствору (4R,8S,Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-5-гидрокси-N,1диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8карбоксимидамида (400 мг, 1,05 ммоль) в пиридине (20 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (1338 мг, 8,41 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Материал очищали на короткой подушке ИЗ силикагеля, элюируя гексанами (100 этилацетатом/гексанами (1:1, 100 мл), этилацетатом (100 мл) и ацетоном (200 мл). Фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (400 мг, 83%) в виде белого твердого вещества. MS: 461 ES+ ($C_{16}H_{28}N_6O_6SSi$)

Промежуточное соединение 16

[0081] К раствору (4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (130 мг, 0,28 ммоль) в этилацетате (15 мл) при температуре окружающей среды добавляли НF-пиридин (0,01 мл, 0,31

ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов, затем концентрировали. Полученное твердое вещество очищали хроматографией с обращенной фазой (Sepabeads, 100% вода) с получением пиридиевой соли (4R,8S)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-

метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (71 мг, 59%) в виде белого твердого вещества. МS: 345 ES- ($C_{10}H_{14}N_6O_6S$)

5

10

15

20

25

Пример 1

[0082] Пиридиевую соль (4R,8S)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (71 мг, 0,17 ммоль) растворяли в воде (2 мл) и элюировали через картридж с Na⁺-формой ионообменной смолы Dowex® 50WX8 с водой в качестве элюента. Фракции, содержащие продукт, объединяли и лиофилизировали с получением натрия (4R,8S)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-илсульфата (55 мг, 88%) в виде белого твердого вещества.

MS: 345 ES- $(C_{10}H_{14}N_6O_6S)$ ¹H \mathcal{H} MP (300 M Γ II, D₂O) δ : 3,08 (s, 3H); 3,46 (m, 1H); 3,57 (m, 1H); 3,61 (s, 3H); 4,92 (m, 1H); 5,75 (s, 1H); 7,60 (s, 1H).

Пример 2

[0083] (4R,8S)-8-((Z)-N'-гидрокси-N,N-диметилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4 -e][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат синтезировали, следуя последовательности реакции, аналогичной приведенной в примере 1, с использованием раствора диметиламина в ТГФ на стадии 12. Пример 2 очищали и представляли в виде свободного сульфата на стадии 16. MS: 359 ES-($C_{11}H_{16}N_6O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,01 (s, 6H); 3,49 (m, 2H); 3,60 (s, 3H); 4,90 (m, 1H); 5,64 (s, 1H); 7,57 (s, 1H).

Пример 3

[0084] Натрий (4R,8S)-8-((Z)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-илсульфат синтезировали, следуя последовательности реакции, аналогичной приведенной в **примере 1**, с использованием раствора аммиака в ТГФ на стадии 12. MS: 331 ES- ($C_9H_{12}N_6O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,17 (m, 2H); 3,64 (s, 1H); 4,96 (m, 1H); 5,38 (s, 1H); 7,59 (s, 1H).

5

10

15

20

25

Схема 2

Промежуточное соединение 17

[0085]К раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 12, 15 мг, 0,042 ммоль) в ДМФА (2 мл) при температуре 0 °С добавляли NaH (2,53 мг, 0,063 ммоль, 60 %). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение 10 минут, затем добавляли метилиодид (7,17 мг, 0,050 ммоль). Затем указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 10 минут. Добавляли этилацетат и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта, который очищали флэшхроматографией (0-100% ацетон в ДХМ) с получением (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'метокси-N, 1-диметил-6-оксо-4,5, 6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (8 мг, выход 51,3%) в виде белого твердого вещества. MS: 371 ES+ (C₁₈H₂₂N₆O₃).

Промежуточное соединение 18

[0086] Раствор (4R,8S,*Z*)-5-(бензилокси)-*N*'-метокси-*N*,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида

(Промежуточное соединение 17, 8 мг, 0,0216 ммоль) в МеОН (3 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (4,58 мг 0,0043 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением (4R,8S,Z)-5-гидрокси-N'-метокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-

5

10

15

20

25

метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (4,5 мг, 74,3%) в виде белого твердого вещества. МS: $281 \text{ ES+} (C_{11}H_{16}N_6O_3)$.

Пример 4

[0087] К раствору (4R,8S,Z)-5-гидрокси-N'-метокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида

(Промежуточное соединение 18, 4,5 мг, 0,016 ммоль) в пиридине (2 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (25,5 мг, 0,16 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 16 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт растирали с ДХМ и фильтровали для удаления твердых веществ. Фильтрат концентрировали и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-метокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(θ H)-ил гидросульфата (2,2 мг, 30,4%) в виде белого твердого вещества. МS: 359 ES- ($C_{11}H_{16}N_6O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O -d₂) δ : 3,07 (s, 3H); 3,52 - 3,66 (m, 2H); 3,69 (m, 6H); 4,96 (s, 1H); 5,73 (s, 1H); 7,64 (s, 1H).

Аналитические данные для дополнительных примеров

[0088] Для получения **Примеров 6 и** 7 следовали последовательности взаимодействий, аналогичной той, которая описана для **примера 4**. Другие примеры в **таблице 1** были синтезированы способом, аналогичным схеме 1, с использованием

аналогичных взаимодействий, хорошо известных специалисту в данной области техники. Все соединения были выделены как рацемические транс-.

Таблица 1

Прим. №	Структура	Расчетн. ММ	MS	1Н ЯМР
5	HO N N-N HN N OSO ₃ H	360,34	ES- 359 ES+ 242 (соль ТВА)	¹ H ЯМР соли ТВА (300 МГц, D ₂ O-d ₂) δ: 0,90 (m, 9H); 1,21 (m, 3H); 1,31 (m, 6H); 1,62 (m, 6H); 3,22 (m, 6H); 3,52 (m, 4H); 3,60 (s, 3H); 4,91 (s, 1H), 5,63 (s, 1H); 7,57 (s, 1H).
6	H_2N O N	417,4	ES+ 418	¹H ЯМР (300 МГц, D ₂ O-d ₂) δ: 1,72 (m, 4H); 3,01 (m, 2H); 3,11 (s, 3H); 3,50 - 3,66 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 3,91 (m, 2H); 4,97 (s, 1H); 5,75 (s, 1H), 7,66 (s, 1H).
7	H_2N N N N N N N N N N	389,4	ES+ 390	¹ H ЯМР (300 МГц, D ₂ O-d ₂) δ: 3,11 (s, 3H); 3,26 (m, 2H); 3,57 - 3,68 (m, 2H); 3,70 (s, 3H); 4,12 (m, 2H); 4,99 (s, 1H); 5,77 (s, 1H), 7,64 (s, 1H).

8	H_2N N N N N N N N N N	403,4	ES- 402	¹ H ЯМР (300 MΓμ, D ₂ O-d ₂) δ: 1,77 (m, 4H); 3,01 (m, 2H); 3,43 - 3,63 (m, 4H); 3,67 (s, 3H); 4,93 (s, 1H); 5,80 (s, 1H); 7,63 (s, 1H); 7,63 (s, 1H);
9	HO N N-N HO NOSO ₃ H	362,32	ES+ 363	1H). (300 MΓιι, D2O) δ: 3,24 (s, 3H); 3,50 - 3,73 (m, 5H); 4,98 (m, 1H); 5,99 (s, 1H); 7,65 (s, 1H)
10	HO NOSO3H	348,29	ES- 347	(300 MΓι, D ₂ O) δ: 3,48 - 3,81 (m, 5H); 4,98 (m, 1H); 5,92 (s, 1H); 7,65 (s, 1H)
11	HO NOSO3H	362,32	ES+ 363	(300 МГц, D ₂ O) δ: 3,46 - 4,00 (m, 8H); 4,98 (m, 1H); 5,91 (s, 1H); 7,66 (s, 1H); 8,07 (m, 1,12H); 8,60 (m, 0,56H); 8,81 (m, 1,12H) Соотношение соединение/пи ридин (1:0,56)
12	H_2N H_2N H_2N $N-N$ N $N-N$ $N-N$ N N N N N N N N N	437,43	ES+ 438	(300 MΓu, D ₂ O) δ: 3,36 (s, 3H); 3,45 (s, 2H); 4,66 (m, 2H); 4,87 (m, 1H); 5,36 (m, 1H); 7,37 (m, 2H); 7,54 (m, 3H).

13	HONNN-N NOSO3H	342,29	341	ES-	(300 МГц, ДМСО-d ₆) δ: 3,04 (m, 1 H); 3,42 (m, 1H); 3,62 (s, 3H); 4,71 (m, 1H); 5,77 (s, 1H); 7,42 (s, 1H); 7,69 (m, 2,6H); 8,13 (m, 1,3H); 8,73 (m, 2,6H); 13,78 (s, 1H). Соотношение соединение/пи ридин (1:1,3)
----	-------------------	--------	-----	-----	--

Схема 3

Промежуточное соединение 19 и Промежуточное соединение 20

5

10

[0089] К раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 12, 229 мг, 0,64 ммоль) в DCE (15 мл) при комнатной температуре добавляли DIEA (0,11 мл, 0,64 ммоль) и (4-нитрофенил)карбонохлоридат (129,52 мг, 0,64 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов с получением раствора (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N,1-диметил-N'-(((4-нитрофенокси)карбонил)окси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 19).

[0090] К описанному выше раствору **Промежуточного соединения 19** при комнатной температуре добавляли DIEA (0,11 мл, 0,64 ммоль) и раствор аммиака в ТГФ (0,64 мл, 0,64 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который очищали флэш-хроматографией (20 г силикагеля, 0%-100% этилацетат/гексаны) с получением (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-(карбамоилокси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (87 мг, 34%) в виде белого твердого вещества. MS: 400 ES+ ($C_{18}H_{21}N_7O_4$).

5

10

15

20

25

Промежуточное соединение 21

[0091] Раствор (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-(карбамоилокси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 20, 87 мг, 0,22 ммоль) в ацетоне (10 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (23 мг (0,022 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением ((4R,8S,Z)-N'-(карбамоилокси)-5-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (66 мг, 67%) в виде белого твердого вещества. МS: 310 ES+ ($C_{11}H_{15}N_7O_4$).

Пример 14

[0092] К раствору ((4R,8S,Z)-N'-(карбамоилокси)-5-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 21, 66 мг, 0,21 ммоль) в пиридине (5 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (271 мг, 1,71 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали на короткой подушке из силикагеля, элюируя гексанами (50 мл), затем этилацетатом/гексанами (1:1, 50 мл), этилацетатом (50 мл) и ацетоном

(100 мл) с получением пиридия (4R,8S)-8-((Z)-N'-(карбамоилокси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (13 мг, 14%) в виде белого твердого вещества. МS: 388 ES- ($C_{11}H_{15}N_7O_7S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,57 – 3,63 (m, 5H); 4,90 (m, 1H); 5,72 (m, 1H); 7,58 (s, 1H); 8,01 (m, 2H); 8,58 (m, 1H); 8,74 (m, 2H) Соотношение соединение/пиридин (1:1).

5

10

Аналитические данные для дополнительных примеров

[0093] Все соединения в **Таблице 2** были синтезированы в соответствии со Схемой 3 или с использованием аналогичных взаимодействий, хорошо известных специалисту в данной области техники. Все соединения были выделены как рацемические транс-.

Таблица 2

Пример №	Структура	Расчетн. ММ	MS	¹Н ЯМР
15	N HN N N N N N N N N N N N N N N N N N	483,46	ES+ 484	(300 MГц, ДМСО-d6) δ 2,98 (d, 3H); 3,33 (s, 2H); 3,59 (s, 3H); 3,77 (s, 3H); 4,02 (m, 2H); 4,68 (d, 1H); 5,61 (s, 1H); 6,76 (bs, 2H); 7,26 (s, 1H); 7,35 (s, 1H); 7,48 (s, 1H)
16	H_2N O N	460,42	ES+ 461	(300 MГц, ДМСО-d6) δ 2,13 (t, 2H); 2,92 (d, 3H); 3,09 (m, 4H); 3,56 (s, 3H); 4,63 (d, 1H); 5,52 (s, 1H); 6,47 (t, 1H); 6,74 (bs, 2H); 7,28 (bs, 1H); 7,27 (s, 1H)

17	HO HN ON HN NOSO3H	405,07	ES- 404	(300 МГц, D ₂ O) δ: 3,05 (s, 3H); 3,58 (m, 2H); 3,64 (s, 3H); 4,91 (m, 1H); 5,72 (m, 1H); 7,58 (s, 1H); 8,15 (m, 2H); 8,35 (m, 1H); 8,73 (m, 2H) Соотношение соединение/пир идин (1:1)
18	H ₂ N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	432,12	ES+ 433	(300 МГц, D ₂ O) δ: 3,10 (m, 5H); 3,41 (m, 2H); 3,62 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 7,62 (s, 1H) Соотношение соединение/ТФ К (1:1)
19	H_2N H_2N H_2N H_2N H_3 H_4 H_5 H_5 H_7	460,15	ES+ 461	(300 МГц, D ₂ O) δ: 1,35 – 1,60 (m, 6H); 2,95 (m, 2H); 2,98 (s, 3H); 3,12 (m, 1H); 3,60 (m, 1H); 3,67 (s, 3H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 7,63 (s, 1H) Соотношение соединение/ТФ К (1:1)
20	HN N N N OSO ₃ H	403,09	ES- 402	(300 МГц, D ₂ O) δ: 2,68 (s, 3H); 3,09 (s, 3H); 3,61 (m, 2H); 3,66 (s, 3H); 4,95 (m, 1H); 5,75 (m, 1H); 7,63 (s, 1H); 8,01 (m, 2H); 8,35 (m, 1H); 8,75 (m, 2H) Соотношение

				соединение/пир идин (1:1)
21	HN NOSO ₃ H	417,11	ES- 416	(300 МГц, D ₂ O) δ: 2,91 (m, 6H); 3,08 (s, 3H); 3,62 (m, 2H); 3,69 (s, 3H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 7,60 (s, 1H); 8,01 (m, 2H); 8,58 (m, 1H); 8,75 (m, 2H) Соотношение соединение/пир идин (1:1)
22	HON NOSO3H	447,38	ES+ 448	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 3,01 (s, 3H); 3,35 (m, 2H); 3,64 (s 3H); 3,72 (m, 2H); 4,69 (s, 1H); 5,62 (s, 1H); 6,74 (m, 1H); 6,86 (m, 1H); 7,35 (s, 1H)
23	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	446,4	ES+ 447	(300 MГц, D ₂ O) δ: 3,09 (s, 3H); 3,62 (d, 2H); 3,67 (s, 3H); 3,83 (s, 2H); 4,94 (s, 1H); 5,76 (s, 1H); 7,62 (s, 1H)
24	NH HN ON NOSO3H	458,45	ES+ 459	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 1,71 (m, 1H); 2,04 (m, 1H); 2,94 (m, 3H); 2,98 (m, 1H); 3,15 (m, 2H); 3,27 (m, 2H); 3,58 (d, 3H); 4,05 (m, 1H); 4,64 (m, 1H); 5,56 (m, 1H); 6,62 (m, 1H); 6,94 (m, 1H);

				7,27 (m, 1H);
				8,57 (bs, 2H)
25	H_2N N N N N N N N N N	446,13	ES+ 447	(300 МГц, D ₂ O) δ: 1,84 (m, 2H); 2,93 (m, 2H); 3,08 (s, 3H); 3,21 (m, 2H); 3,61 (m, 2H); 3,66 (s, 3H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 7,63 (s, 1H) Соотношение соединение/ТФ К (1:1)
26	HN ON N-N HN OSO ₃ H	444,12	ES+ 445	(300 МГц, D ₂ O) δ: 3,09 (s, 3H); 3,61 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 4,17 (m, 2H); 4,33 (m, 2H); 4,54 (m, 1H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H): 7,61 (s, 1H) Соотношение соединение/ТФ К (1:1)
27	HO N O O N N N N N N N N N N N N N N N N	461,41	ES+ 462	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 2,36 (t, 2H); 2,43 (m, 1H); 2,99 (d, 3H); 3,21 (m, 2H); 3,62 (s, 3H); 4,70 (s, 1H); 5,60 (s, 1H); 6,58 (bs, 1H); 6,82 (bs, 1H); 7,34 (s, 1H)
28	HN HN O N N OSO ₃ H	486,50	ES+ 487	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 1,18 (m, 3H); 1,65 (m, 3H); 2,79 (t, 2H); 2,89 (m, 3H); 3,00 (d, 3H); 3,21 (m, 2H); 3,35 (m, 2H); 3,64 (s, 3H); 4,71 (s, 1H); 5,63 (s,

				111) ((4 /
				1H); 6,64 (bs, 1H); 6,76 (bs, 1H); 7,36 (s, 1H); 8,03 (bs, 1H)
29	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	472,48	ES+ 473	(300 MΓι, ДМСО-d ₆) δ: 1,49 (m, 2H); 1,91 (bs, 2H); 2,92 (d, 3H); 3,01 (d, 3H); 3,18 (m, 2H); 3,55 (m, 1H); 3,65 (s, 3H); 4,71 (s, 1H); 5,64 (s, 1H); 6,71 (bs, 2H); 7,36 (s, 1H); 8,17 (bs, 1H)
30	NH ₂ HN O N N N N O SO ₃ H	486,5	ES+ 487	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 1,20 (m, 4H); 1,80 (m, 4H); 2,93 (m, 4H); 3,16 (m, 1H); 3,24 (m, 1H); 3,57 (s, 3H); 4,64 (m, 1H); 5,56 (s, 1H); 6,31 (m, 1H); 6,68 (m, 1H); 7,29 (s, 1H); 7,62 (bs, 3H)
31	H_2N O O N	518,15	ES- 517	(300 МГц, D ₂ O) δ: 1,31 – 1,48 (m, 4H); 1,85 (m, 2H); 3,15 (m, 5H); 3,56 (m, 2H); 3,72 (s, 3H); 3,78 (m, 1H); 4,68 (m, 1H); 5,71 (m, 1H); 7,59 (s, 1H); 8,01 (m, 0,5H); 8,58 (m, 0,25H); 8,78 (m, 0,5H) Соотношение соединение/пир идин (4:1)

32	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	574,22	ES- 573	(300 MFu, D ₂ O) δ: 1,31 (m, 11H); 1,89 (m, 2H); 3,15 – 3,18 (m, 5H); 3,58 – 3,62 (m, 6H); 3,90 (m, 2H); 4,94 (m, 1H); 5,75 (m, 1H); 7,62 (s, 1H)
33	HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	419,09	ES- 418	(300 МГц, D ₂ O) δ: 3,08 (s, 3H); 3,60 (m, 2H); 3,67 (m, 6H); 4,94 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 7,62 (s, 1H); 8,05 (m, 1H); 8,61 (m, 0,5H); 8,77 (m, 1H) Соотношение соединение/пир идин (2:1)
34	HO HO N N N N N N N N N N N N N N N N N	475,11	ES- 474	(300 МГц, D ₂ O) δ: 1,43 – 1,53 (m, 6H); 3,08 (s, 3H); 3,60 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 4,93 (m, 1H); 5,75 (m, 1H); 7,60 (s, 1H); 8,01 (m, 1H); 8,60 (m, 0,5H); 8,78 (m, 1H) Соотношение соединение/пир идин (2:1)

5

10

15

20

25

Схема 4

Промежуточное соединение 22

Пример 35

[0094]раствору (Е)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида оксима (Промежуточное соединение 10, 88 мг, 0,27 ммоль) в хлороформе (10 мл) при комнатной температуре добавляли NCS (52 мг, 0,30 ммоль) и пиридин (0,02 мл, 0,27 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 40 °C в течение 1 часа, затем охлаждали до комнатной температуры. Добавляли трет-бутил проп-2-еноат (0,04 мл, 0,30 ммоль) и DIEA (0,06 мл, 0,32 ммоль) и перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут, затем добавляли ДХМ (10 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (10 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (12 г силикагеля, 0-100% ЕtOAc в гексане) с получением трет-бутил 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5дигидроизоксазол-5-карбоксилата (51 мг, 41%) в виде белого твердого вещества. МS: 454 ES+ (C₂₃H₂₇N₅O₅).

Промежуточное соединение 23

[0095]трет-бутил 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-Раствор тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5карбоксилата (Промежуточное соединение 22, 41 мг, 0,094 ммоль) в ацетоне (10 мл) продували азотом 3 раза, а затем добавляли 10 % Pd/C (1 мг, 0,001 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную

смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением трет-бутил 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоксилата (32 мг, 97%) в виде белого твердого вещества. МS: 364 ES+ ($C_{16}H_{21}N_5O_5$).

Промежуточное соединение 24

5

10

15

20

25

30

[0096] К раствору трет-бутил 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоксилата (Промежуточное соединение 23, 32 мг, 0,088 ммоль) в пиридине (5 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (112 мг, 0,70 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 20 г, ацетонитрил/вода = от 0/100 до 1/5) с получением трет-бутил 3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоксилата (17 мг, 43%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 442 ЕЅ- ($C_{16}H_{21}N_{5}O_{8}S$).

Пример 35

[0097] К раствору трет-бутил 3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоксилата (Промежуточное соединение 24, 17 мг, 0,038 ммоль) в ДХМ (1 мл) при температуре 0 °C добавляли ТФК (1 мл, 13,05 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение 2 часов. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, 100% вода) с получением 3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоновой кислоты (12 мг, 64%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 386 ЕЅ- ($C_{12}H_{13}N_5O_8S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,26 – 3,34 (m, 2H); 2,52 – 3,68 (m, 5H); 4,72 (m, 1H); 4,85 – 5,02 (m, 1H); 5,55 (m, 1H); 7,53 (s, 1H).

Аналитические данные для дополнительных примеров

[0098] Все соединения в **Таблице 3** были синтезированы в соответствии со Схемой 4 или с использованием аналогичных взаимодействий, хорошо известных специалисту в данной области техники. Все соединения были выделены как рацемические транс-.

Таблица 3

5

10

Прим. №	Структура	Расчетн. ММ	MS	¹Н ЯМР
36	О-N N-N N OSO ₃ H Изомер 1	433,44	ES+ 434	(300 MΓ u, ДМСО-d ₆) δ: 2,90 (m, 4H); 3,14 (m, 1H); 3,25 (m, 1H); 3,46 (s, 3H); 4,62 (m, 1H); 4,85 (m, 1H); 5,38 (s, 1H); 7,22 (m, 6H).
37	О-N N-N N OSO ₃ H Изомер 2	433,44	ES+ 434	(300 MΓu, ДМСО-d ₆) δ: 2,82 (m, 2H); 3,02 (m, 1H); 3,22 (m, 1H); 3,50 (s, 3H); 4,54 (m, 1H); 4,93 (m, 1H); 5,36 (s, 1H); 7,23 (m, 6H).

Схема 5

Промежуточное соединение 25

[0099] К раствору трет-бутил 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,5-дигидроизоксазол-5-карбоксилата (**Промежуточное соединение 22**, 90 мг, 0,198 ммоль) в МеОН (3 мл) и

ТГФ (6 мл) при температуре -10 °C добавляли раствор LiBH₄ (5,94 мл, 5,94 ммоль) в ТГФ (1 н.). Реакционную смесь перемешивали при температуре -10 °C в течение 2 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (50 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (50 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (12 г силикагеля, 0-100% EtOAc в гексане) с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(5-(гидроксиметил)-4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (40 мг, 52%) в виде белого твердого вещества. МS: 384 ES+ $(C_{19}H_{21}N_5O_4)$.

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 26

[00100] К (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(5-(гидроксиметил)-4,5раствору дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 25, 40 мг, 0,10 ммоль) в ДХМ (10 мл) при комнатной температуре добавляли 2,6-лутидин (0,01 мл, 0,13 ммоль) и третбутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,03 мл, 0,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 35 °C в течение 2 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (10 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (10 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (12 г силикагеля, 0-100% EtOAc в гексане) с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)метил)-4,5дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4e][1,3]диазепин-6-она (50 мг, 96%) в виде белого твердого вещества. MS: 498 ES+ $(C_{25}H_{35}N_5O_4Si).$

Промежуточное соединение 27

[00101] Раствор (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(5-(((третбутилдиметилсилил)окси)метил)-4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 26, 50 мг, 0,10 ммоль) в ацетоне (10 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Рd/С (1 мг, 0,001 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением (4R,8S)-8-(5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)метил)-

4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-5-гидрокси-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (40 мг, 97%) в виде белого твердого вещества. МS: 408 ES+ (C_{18} H₂₉N₅O₄Si).

Промежуточное соединение 28

5 [00102] К (4R,8S)-8-(5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)метил)-4,5раствору дигидроизоксазол-3-ил)-5-гидрокси-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 27, 40 мг, 0,098 ммоль) в пиридине (5 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (125 мг, 0,785 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с 10 получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (силикагель, 4 г, 0-100% EtOAc в гексане) с получением (4R,8S)-8-(5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)метил)-4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-1метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (5 мг, 10%) в виде белого твердого вещества. MS: 486 ES-15 $(C_{18}H_{29}N_5O_7SiS).$

Пример 38

20

25

[00103] К раствору (4R,8S)-8-(5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)метил)-4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 28, 5 мг, 0,0103 ммоль) в этилацетате (2 мл) и ТГФ (1 мл) при температуре окружающей среды добавляли НF-пиридин (0,001 мл, 0,09 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов, затем концентрировали. Полученное твердое вещество растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 4 г, 100% вода) с получением (4R,8S)-8-(5-(гидроксиметил)-4,5-дигидроизоксазол-3-ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (0,8 мг, 19%) в виде белого твердого вещества. МS: 372 ES- $(C_{12}H_{15}N_5O_7S)$ ^{1}H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : (300 МГц, D₂O) δ : 3,25 – 3,30 (m,

3H); 3,59 – 3,65 (m, 5H); 3,62 – 3,79 (m, 1 H); 4,93 (m, 2H); 5,60 (m, 1H); 7,60 (s, 1H); 7,98 (m, 1H); 8,48 (m, 0,5H); 8,72 (m, 1H) Соотношение соединение/пиридин (2:1).

Пример 39

1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат синтезировали, следуя последовательности реакций, аналогичной приведенной в **примере 38**, с использованием метил (E)-бут-2-еноата и KF.2H₂O на стадии 1 схемы 4. MS: 386 ES- (C₁₃H₁₇N₅O₇S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 1,42 (d, 3H); 3,25 (m, 1H); 3,56 (m, 1H); 3,60 (m, 2H); 3,65 (s, 3H); 3,81 (m, 1H); 4,50 (m, 1H); 4,93 (m, 1H); 5,65 (m, 1H); 7,61 (s, 1H); 8,04 (m, 2H); 8,61 (m, 1H); 8,77 (m, 2H) Соотношение соединение/пиридин (1:1).

Промежуточное соединение 29 и Промежуточное соединение 30

15

20

25

[00105] Транс-рацемический (Z)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамид (Промежуточное соединение 13, 8 г) отделяли с помощью СФХ, используя колонку Chiralpak AD-H, 25% изопропанол в качестве сорастворителя CO_2 при 75 г/мин, давление в системе составляло 120 бар, температура колонны составляла 25 °C, с получением:

[00106] Промежуточное соединение 29: (4R*,8S*,Z)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамид (хиральн., 3,06 г, 34%). МS: 471 ES+ ($C_{23}H_{34}N_6O_3Si$) ¹H ЯМР (300 МГц, MeOD) δ : 0,01 (s, 6H); 0,81 (s, 9H); 3,07 (s,

3H); 3,32 (m, 1H); 3,47 (m, 1H); 3,62 (s, 3H); 4,31 (m, 1H); 4,95 (m, 2H); 5,48 (m, 1H); 7,35 - 7,44 (m, 6H). ee >99%.

[00107] Промежуточное соединение 30 (4S*,8R*,Z)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-

метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8-карбоксимидамид (хиральн., 2,38 г, 26%). MS: 471 ES+ ($C_{23}H_{34}N_6O_3Si$) ¹H ЯМР (300 МГц, MeOD) δ : 0,01 (s, 6H); 0,81 (s, 9H); 3,07 (s, 3H); 3,32 (m, 1H); 3,47 (m, 1H); 3,62 (s, 3H); 4,31 (m, 1H); 4,95 (m, 2H); 5,48 (m, 1H); 7,35 - 7,44 (m, 6H). ee >99%.

5

10

15

20

25

Пример 40

[00108] Натрия (4R*,8S*)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат (хиральн.) синтезировали, следуя последовательности реакций, аналогичной приведенной в **примере 1**, с использованием **Промежуточного соединения 29** на стадии 14 схемы 1. MS: 345 ES- ($C_{10}H_{14}N_6O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,08 (s, 3H); 3,52 (m, 2H); 3,61 (s, 3H); 4,93 (m, 1H); 5,69 (s, 1H); 7,60 (s, 1H). Абсолютная стереохимия была подтверждена кристаллографическими данными.

Пример 41

[00109] Натрия (4S*,8R*)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат (хиральн.) синтезировали, следуя последовательности реакций, аналогичной приведенной в **примере 1**, с использованием **Промежуточного соединения 30** на стадии 14 схемы 1. MS: 345 ES- ($C_{10}H_{14}N_6O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : 3,05 (s, 3H); 3,52 (m, 2H); 3,60 (s, 3H); 4,92 (m, 1H); 5,68 (s, 1H); 7,58 (s, 1H).

Пример 42

$$H_2N$$
 H_2N
 H_3N
 H_4N
 H_5N
 H_5N

[00110] К раствору (4R,8S)-8-((Z)-N'-(((2-аминоэтил)карбамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (пример 18, 8,3 мг, 0,0192 ммоль) в пиридине (0,5 мл) при температуре 0 °С добавляли триметилсилил изоцианат (2,35 мг, 0,0192 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °С в течение 2 часов. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 4 г, 100% вода)

уреидоэтил)карбамоил)окси)карбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (2 мг, 19%) в виде белого твердого вещества. МS: 474 ES- ($C_{14}H_{21}N_{9}O_{8}S$) ¹H ЯМР (300 МГц, $D_{2}O$) δ: 3,05 (s, 3H); 3,14 (m, 4H); 3,57 (m, 2H); 3,63 (s, 3H); 4,90 (m, 1H); 5,72 (m, 1H); 7,59 (s, 1H).

(4R,8S)-1-метил-8-((Z)-N-метил-N'-(((2-

получением

Пример 43

Пример 43 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, что и в **примере 42**. В качестве субстрата брали (4R,8S)-8-((Z)-N'-(((2-аминоэтил)карбамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат (**пример 18**, 8,3 мг, 0,0192 ммоль), получали (4R,8S)-8-((Z)-N-карбамоил-N-метил-N'-(((2-уреидоэтил)карбамоил)окси)карбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат (0,7 мг, 6%) в виде белого твердого вещества. МS: 517 ES- (С₁₅H₂₂N₁₀O₉S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 3,05 (s, 3H); 3,24 (m, 4H); 3,56 (m, 2H); 3,62 (s, 3H); 4,90 (m, 1H); 5,71 (m, 1H); 7,58 (s, 1H).

Пример 44

25

5

10

15

20

[00112] Пример 44 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, что и в примере 42. В качестве субстрата брали (4R,8S)-8-((Z)-N'-(((2-аминоэтил)карбамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-

5

10

15

20

25

е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат (**пример 18**, 8 мг, 0,0185 ммоль) и ацетилхлорид (0,001 мл, 0,0185 ммоль) в качестве реагента для получения (4R,8S)-8-((Z)-N'-(((2-ацетамидоэтил)карбамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (4 мг, 41%) в виде белого твердого вещества. МS: 473 ES- ($C_{15}H_{22}N_8O_8S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 1,88 (s, 3H); 3,05 (2, 3H); 3,19 (m, 4H); 3,57 (m, 2H); 3,62 (s, 3H); 4,90 (m, 1H); 5,71 (m, 1H); 7,59 (s, 1H); 8,01 (m, 1H); 8,55 (m, 0,5H); 8,72 (m, 1H) Соотношение соединение/пиридин (2:1).

Пример 45

[00113] К раствору (4R,8S)-8-((Z)-N'-(((4-аминобутил)карбамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 19, 70 мг, 0,125 ммоль) в ДХМ (10 мл) при температуре 0 °С добавляли ТФК (0,956 мл, 12,48 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °С в течение 2 часов. Растворитель удаляли. Остаток растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (40 г Sepabeads, 100% вода) с получением (4R,8S)-1-метил-8-((Z)-N-метил-N'-(((4-(2,2,2-трифторацетамидо)бутил)карбамоил)окси)карбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (48 мг, 59%) в виде белого твердого вещества. МS: 555 ES- (С₁₇H₂₃F₃N₈O₈S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 1,47 (m, 4H); 3,05 – 3,25 (m, 7H); 3,57 – 3,69 (m, 5H); 4,95 (m, 1H); 5,75 (m, 1H); 7,59 (s, 1H).

Схема 7

5

10

15

20

Промежуточное соединение 31

[00114] К перемешиваемому раствору трет-бутанола (1,9 мл, 20 ммоль) в ДХМ (12 мл) при температуре 0 °C по каплям в течение 10 минут добавляли хлорсульфонилизоцианат (1,4 мл, 15 ммоль). После перемешивания при температуре 0 °C в течение 5 минут указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 20 минут. Затем указанную смесь концентрировали в вакууме до одной трети объема. Колбу снова помещали в баню с температурой 0 °C и продукт кристаллизовался из раствора. Через 50 минут продукт отфильтровывали и промывали гексаном (20 мл) с получением трет-бутил (хлорсульфонил)карбамата (1,41 г, 40%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе.

Промежуточное соединение 32

[00115] К перемешиваемому раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 12, 248 мг, 0,696 ммоль) в ДХМ (30 мл) при температуре 0 °C добавляли трет-бутил (хлорсульфонил)карбамат (Промежуточное соединение 31, 225 мг, 1,044 ммоль), затем DIEA (0,36 мл, 2,09 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение

16 часов. К реакционной смеси добавляли насыщенный раствор хлорида аммония (20 мл) и ДХМ (20 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (4 г, 0-100% EtOAc в гексанах) с получением трет-бутил (((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)сульфонил)карбамата (88) мг, 24%) в виде белого твердого вещества. МS: 536 ES+ (С22H29N7O7S).

5

25

30

Промежуточное соединение 33

10 [00116] Раствор трет-бутила (((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)сульфонил)карбамата (Промежуточное соединение 32, 88 мг, 0,164 ммоль) в ацетоне (20 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Рd/С (1,7 мг, 0,0016 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды 15 в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением трет-бутил (((((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4, 7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)сульфонил)карбамата (60 мг, 82%) в виде белого 20 твердого вещества. MS: $446 ES + (C_{15}H_{23}N_7O_7S)$.

Промежуточное соединение 34

[00117] К раствору трет-бутил (((((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)сульфонил)карбамата (Промежуточное соединение 33, 60 мг, 0,135 ммоль) в пиридине (10 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (172 мг, 1,078 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (силикагель, 4 г, 0-100% ЕtOAc в гексане, затем ацетон) с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-((N-(трет-бутоксикарбонил))сульфамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (70 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 524 ES- (C₁₅H₂₃N₇O₁₀S₂).

Пример 46

[00118]К перемешиваемому раствору (4R,8S)-8-((Z)-N'-((N-(TPETбутоксикарбонил)сульфамоил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила (Промежуточное соединение 34, 50 мг, 0,095 ммоль) в ДХМ (0,5 мл) при температуре 0 °C добавляли ТФК (2,7 мл, 36,3 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение 2 часов. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, 100% вода) с получением (4R,8S)-1-метил-8-((Z)-N-метил-N'-(сульфамоилокси)карбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1Н-4,-метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (8 мг, 17%) в виде белого твердого вещества. MS: 424 ES- $(C_{10}H_{15}N_7O_8S_2)$ ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : (300 MΓ μ , D₂O) δ: 3,14 (s, 3H); 3,65 – 3,76 (m, 5H); 4,98 (m, 1H); 5,85 (m, 1H); 7,67 (s, 1H); 8,11 (m, 4H); 8,63 (m, 2H); 8,82 (m, 4H) Соотношение соединение/пиридин/ТФК (1:1:1).

Схема 8

5

10

15

Промежуточное соединение 35

[00119] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил-4- [(диметиламино)метилиден]-3,5-диоксопиперидин-1-карбоксилат (Промежуточное соединение 1, 170 г, 633,60 ммоль) и этанол (675 мл). Добавляли 2-гидразинилэтан-1-ол (48 г, 630,77 ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение 2 дней при комнатной температуре, затем концентрировали под вакуумом. Указанную смесь разбавляли этилацетатом (2000 мл) и промывали рассолом (2×500 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с получением неочищенного продукта, который наносили на колонку с силикагелем, элюируя смесью этилацетат/петролейный эфир. с получением трет-бутил 1-(2-гидроксиэтил)-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (95 г, 53%) в виде светло-желтого масла. MS: 282 ES+ (C_{13} H₁₉N₃O₄).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 36

[00120] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали 1-(2-гидроксиэтил)-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 35, 95 г, 337,71 ммоль), имидазол (46 г, 676,47 ммоль) и ДХМ (1000 мл) при температуре 0 °С. Затем по каплям добавляли раствор трет-бутил (хлор)диметилсилана (66 г, 437,89 ммоль) в ДХМ (100 мл). Указанную реакционную смесь перемешивали в течение 2 дней при комнатной температуре, затем полученную смесь промывали рассолом (2х500 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали под вакуумом. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением трет-бутил 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (130 г, 97%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 396 ЕЅ+ $(C_{19}H_{33}N_3O_4Si)$.

Промежуточное соединение 37

[00121] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 36, 73 г, 184,54 ммоль), МеОН (365 мл) и ТГФ (730 мл) при температуре 0 °С. Затем добавляли NaBH4 (7 г, 185 ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при температуре 0 °С, затем гасили добавлением воды (1000 мл). Полученный раствор экстрагировали EtOAc (3 х 1000 мл). Объединенный органический слой промывали рассолом (2 \times 500 мл), отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с

получением трет-бутил 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4-гидрокси-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (77,5 г, количественный выход) в виде светло-желтого масла. MS: 398 ES+ ($C_{19}H_{35}N_3O_4Si$).

Промежуточное соединение 38

[00122] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил 1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4-гидрокси-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 37, 51 г, 128 ммоль), N-(бензилокси)-2-нитробензол-1-сульфонамид (59 г, 191 ммоль), PPh3 (67 г, 255 ммоль) и ТГФ (1000 мл) при температуре 0 °C. Затем по каплям добавляли раствор DIAD (52 г, 255 ммоль) в ТГФ (100 мл). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением трет-бутил 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (68 г, 77%) в виде светло-желтого масла. МЅ: 688 ES+ (С₃₂Н₄₅N₅ОвЅSi).

Промежуточное соединение 39

[00123] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-1,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 38, 68 г, 98,85 ммоль), ДХМ (680 мл) и ZnBr₂ (67 г, 296,55 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали в течение 2 дней при комнатной температуре. Твердые вещества отфильтровывали. Затем реакцию гасили добавлением насыщенного раствора хлорида аммония (500 мл) и экстрагировали ДХМ (3 × 500 мл). Органические слои отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением N-(бензилокси)-N-(1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин)4-ил)-4-нитробензолсульфонамида (55 г, 94,7%) в светло-желтого масла. МS: 588 ES+(С27H₃₇N₅O₆SSi).

20

25

30

Промежуточное соединение 40

[00124] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали N-(бензилокси)-N-(1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-4-ил)-4-нитробензолсульфонамид (**Промежуточное соединение 39**, 53 г, 90,17 ммоль) и ДХМ (530 мл) при температуре 0 °C. Затем добавляли NCS (15,7 г, 117,22 ммоль).

Реакционную смесь перемешивали в течение 1,5 часов при комнатной температуре и затем охлаждали до температуры 0 °C. Добавляли DBU (20,6 г, 135,25 ммоль), реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение дополнительных 3 часов. Полученный раствор использовали в следующей реакции без дальнейшей очистки. MS: $586 \text{ ES+} (C_{27}H_{35}N_5O_6SSi)$.

Промежуточное соединение 41

5

10

15

20

25

30

[00125] ТМSCN (35,7 г, 360,7 ммоль) добавляли к раствору N-(бензилокси)-N-(1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5-дигидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-4-ил)-4- нитробензолсульфонамида (Промежуточное соединение 40). Указанную реакционную смесь перемешивали в течение 2 дней при комнатной температуре, затем разбавляли насыщенным водным раствором бикарбоната натрия (500 мл) и экстрагировали ДХМ (2 х 500 мл). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением N-(бензилокси)-N-(1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-7-циано-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин)4-ил)-4-нитробензолсульфонамида (46 г, 83%) в светло-коричневого масла. MS: 613 ES+ ($C_{28}H_{36}N_6O_6SSi$).

Промежуточное соединение 42

[00126] В круглодонную колбу объемом 1000 мл загружали N-(бензилокси)-N-(1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-7-циано-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-4-ил)-4-нитробензолсульфонамид (Промежуточное соединение 41, 44,7 г, 72,95 ммоль) и метанол (450 мл) при температуре 0 °С. По каплям добавляли ацетилхлорид (148 г, 1896 ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре, а затем 2 часа при температуре 55 °С. Охлаждали до комнатной температуры. Значение рН указанной реакционной смеси доводили до 9 при помощи насыщенного водного раствора бикарбоната натрия и экстрагировали этилацетатом (3 х 50 мл). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с получением метил 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-гидроксиэтил)-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата (38 г, 98%) в виде коричневого масла. МЅ: 532 ЕЅ+ (С23Н25N5O8S).

Промежуточное соединение 43

[00127] В круглодонную колбу объемом 1000 мл загружали метил 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-гидроксиэтил)-4,5,6,7-тетрагидро-1H-

пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилат (**Промежуточное соединение 42**, 38 г, 71,49 ммоль), ДХМ (380 мл) и имидазол (9,7 г, 142,98 ммоль) при температуре 0 °С. Затем по каплям добавляли раствор TBSCl (14 г, 92,94 ммоль) в ДХМ (50 мл). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение 2 дней при комнатной температуре, затем промывали рассолом (2 х 500 мл). Органический экстракт сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением метил 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-((трет-

5

10

15

20

25

30

бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата (39 г, 85%) в виде желтого масла. MS: $646 \text{ ES} + (C_{29}H_{39}N_5O_8SSi)$.

Промежуточное соединение 44

[00128] В круглодонную колбу объемом 250 мл загружали 4-((N-(бензилокси)-4-нитрофенил)сульфонамидо)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилат (Промежуточное соединение 43, 10 г, 15,48 ммоль), ДМФА (100 мл), тиогликолевую кислоту (3,56 г, 30,96 ммоль) и LiOH (1,86 г, 77,40 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часов при комнатной температуре и разбавляли EtOAc (200 мл), затем промывали рассолом (200 мл). Водный слой экстрагировали EtOAc (100 мл) и органические слои объединяли. Органический экстракт промывали рассолом (5 х 100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем и элюировали смесью этилацетат/петролейный эфир с получением метил 4-(бензилокси)амино)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата (5,4 г, 76%) в виде желтого масла. МЅ: 461 ES+ (С23Н36N4O4Si).

Промежуточное соединение 45

[00129] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали метил 4- ((бензилокси)амино)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-4,5,6,7-тетрагидро-1Н- пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилат (Промежуточное соединение 44, 27 г, 58,61 ммоль), ацетонитрил (540 мл), DIEA (30 г, 234,44 ммоль) при температуре 0 °С. К указанной реакционной смеси по каплям добавляли раствор трифосгена (7 г, 23,44 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) при перемешивании в течение 2 часов, а затем добавляли 4-диметиламинопиридин (1,4 г, 11,72 ммоль). Полученную реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре и концентрировали в вакууме, затем разбавляли этилацетатом (500 мл) и промывали рассолом (2 \times 100 мл).

Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта, который наносили на колонку с силикагелем, элюируя смесью этилацетат/петролейный эфир с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-6-оксо-4,5,6,8-

5 тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (16 г, 56%). MS: $487 \text{ ES} + (\text{C}_{24}\text{H}_{34}\text{N}_{4}\text{O}_{5}\text{Si}).$

Промежуточное соединение 46

10

15

[00130] В круглодонную колбу объемом 250 мл загружали метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)окси)этил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (Промежуточное соединение 45, 3820 мг, 7,85 ммоль), НF-пиридин (0,32 мл, 8,63 ммоль) и EtOAc (100 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов. Добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония (100 мл) и EtOAc (100 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и

концентрировали с получением неочищенного продукта, который затем растирали с $EtOAc~(20~m\pi)$. Осадок отфильтровывали и промывали $EtOAc~(5~m\pi)$ с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-гидроксиэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H- 4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (2724 мг, 93%) в виде белого твердого вещества. $MS: 373~ES+(C_{18}H_{20}N_4O_5)$.

Промежуточное соединение 47

5

10

15

20

25

30

[00131] В круглодонную колбу объемом 100 мл загружали метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-гидроксиэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (Промежуточное соединение 46, 1910 мг, 5,13 ммоль), ДХМ (30 мл) при температуре 0 °С. Добавляли раствор метансульфонилхлорида (0,48 мл, 6,16 ммоль) в ДХМ (5 мл), а затем добавляли DIEA (1,34 мл, 7,69 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °С в течение 20 минут, затем добавляли воду (100 мл). рН смеси доводили до примерно 3, добавляя 0,5 н. раствор HCl. Смесь экстрагировали EtOAc (3 × 100 мл). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-((метилсульфонил)окси)этил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (2070 мг, 89%) в виде белой липкой пены. MS: 451 ES+ ($C_{19}H_{22}N_4O_7S$).

Промежуточное соединение 48

[00132] В круглодонную колбу объемом 100 мл загружали метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-((метилсульфонил)окси)этил)-6-оксо-4,5,6,8- тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (Промежуточное соединение 47, 2070 мг, 4,6 ммоль) и ДМФА (50 мл). Добавляли азид натрия (3584 мг, 55,14 ммоль), реакционную смесь перемешивали при температуре 40 °C в течение 4 часов, а затем при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь распределяли между водой (200 мл) и EtOAc (200 мл). Органический слой отделяли, промывали водой (100 мл), рассолом (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта, который очищали при помощи флэш-хроматографии (40 г, элюируя смесью EtOAc/rekcah), с получением метил (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (1810 мг, 99%) в виде беловатого твердого вещества. MS: 398 ES+ ($C_{18}H_{19}N_{7}O_{4}$).

Промежуточное соединение 49

[00133] К раствору метил (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (Промежуточное соединение 48, 354 мг, 0,89 ммоль) в метаноле (60 мл) и ТГФ (30 мл) при температуре -10 °C добавляли раствор LiBH₄ (4,46 мл, 8,90 ммоль) в ТГФ. Полученную в результате смесь перемешивали при температуре -10 °C в течение 2 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (100 мл) и насыщенный водный раствор хлорида аммония (100 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (40 г силикагеля, 0-100% ЕtOAc в гексанах, затем 100% ацетон) с получением (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-8-(гидроксиметил)-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (310 мг, 94%) в виде белого твердого вещества. МS: 370 ES+ (С₁₇H₁₉N₇O₃).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 50

[00134] К раствору (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-8-(гидроксиметил)-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 49, 310 мг, 0,84 ммоль) в ДХМ (60 мл) при комнатной температуре добавляли периодинан Десс-Мартина (427 мг, 1,01 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов. Добавляли воду (10 мл), насыщенный водный раствор бикарбоната натрия (30 мл) и 2н. раствор $Na_2S_2O_3$ (50 мл) и перемешивали в течение 5 минут. Двухфазную смесь разделяли, затем водную фазу экстрагировали ДХМ (100 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (300 мг, 97%) в виде бесцветного масла. MS: 368 ES+ ($C_{17}H_{17}N_7O_3$).

Промежуточное соединение 51

[00135] Промежуточное соединение 51 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 10 (схема 1, стадия 10), с использованием (4R,8S)-1-(2-азидоэтил)-5-(6ензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (Промежуточное соединение 50, 300 мг, 0,816 ммоль) в качестве субстрата и с получением (E)-1-(2-азидоэтил)-5-(6ензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегид оксима (283 мг, 91%) в виде белого твердого вещества. МS: 383 ES+ $(C_{17}H_{18}N_8O_3)$.

Промежуточное соединение 52

[00136] Промежуточное соединение 52 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 11 (схема 1, стадия 11), с использованием (Е)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегид оксима (Промежуточное соединение 51, 283 мг, 0,74 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)N-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида (308 мг, 99%) в виде желтого твердого вещества. МS: 417 ES+ (С₁₇H₁₇ClN₈O₃).

5

10

15

Промежуточное соединение 53

[00137] Промежуточное соединение 53 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 12 (схема 1, стадия 12), с использованием (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида

(Промежуточное соединение 52, 308 мг, 0,74 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (247 мг, 81%) в виде белого твердого вещества. МS: 412 ES+ ($C_{18}H_{21}N_9O_3$).

Промежуточное соединение 54

[00138] Промежуточное соединение 54 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 13 (схема 1, стадия 13), с использованием (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 53, 247 мг, 0,60 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N'-((третбутилдиметилсилил)окси)-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (308 мг, 97%) в виде белого твердого вещества. МS: 526 ES+ (С₂₄H₃₅N₉O₃Si).

Промежуточное соединение 55

[00139] К раствору (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 54, 308 мг, 0,586 ммоль) в метаноле (20 мл) и ТГФ (10 мл) при температуре -10 °C добавляли раствор LiBH₄ (1,46 мл, 2,93 ммоль) и CuSO₄ (93,52 мг, 0,59 ммоль).

Указанную смесь перемешивали при температуре -10 °C в течение 1 часа. Добавляли Вос₂О (127,87 мг, 0,59 ммоль) и DIEA (0,1 мл, 0,59 ммоль) и перемешивали при температуре 0 °C в течение 2 часов. Добавляли насыщенный раствор хлорида аммония (20 мл) и перемешивали в течение 5 минут. Большая часть органического растворителя была удалена. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (100 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (100 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (20 г силикагеля, 0-50% EtOAc в гексане) с получением трет-бутил (2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)карбамата (86 мг, 24%) в виде бесцветного масла. МS: 600 ES+(С29H45N7O5Si).

5

10

Промежуточное соединение 56

15 **[00140] Промежуточное соединение 56** синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 14** (схема 1, стадия 14), с использованием трет-бутил (2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)карбамата (**Промежуточное соединение** 20 **55**, 86 мг, 0,14 ммоль) в качестве субстрата и с получением трет-бутил (2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)карбамата (68 мг, 93%) в виде белого твердого вещества. МS: 510 ES+ (С₂₂Н₃ҙN₇O₅Si).

Промежуточное соединение 57

[00141] Промежуточное соединение 57 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 15 (схема 1, стадия 15), с использованием трет-бутил (2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)карбамата (Промежуточное соединение 56, 68 мг, 0,13 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S)-1-(2-((трет-бутоксикарбонил)амино)этил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (78 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 588 ЕЅ-(С22Н39N7O8SSi).

Промежуточное соединение 58

[00142] Промежуточное соединение 58 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 16 (схема 1, стадия 16), с использованием (4R,8S)-1-(2-((трет-бутоксикарбонил)амино)этил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 57, 78 мг, 0,13 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-1-(2-((трет-бутоксикарбонил)амино)этил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (31 мг, 49%) в виде белого твердого вещества. МS: 474 ES- (С₁₆H₂₅N₇O₈S).

Пример 47

[00143] К раствору (4R,8S)-1-(2-((трет-бутоксикарбонил)амино)этил)-8-((*Z*)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (**Промежуточное соединение 58**, 31 мг, 0,07 ммоль) в ДХМ (10 мл) при температуре 0 °C добавляли ТФК (0,25 мл, 3,28 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение 6 часов и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный материал растворяли в воде и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, 100% вода) с получением (4R,8S)-1-(2-аминоэтил)-8-((*Z*)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (7 мг, 25%) в виде белого твердого вещества. МS: 376 ES+ (C11H17N7O6S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 3,05 (s, 3H); 3,42 (m, 2H); 3,57 (m, 2H); 4,17 (m, 2H); 4,91 (m, 1H); 5,71 (m, 1H); 7,70 (s, 1H).

25 Схема 10

5

10

15

20

Промежуточное соединение 59

Промежуточное соединение 59 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 55** (схема 9, стадия 10), с использованием (4R,8S,Z)-1-(2-азидоэтил)-5-(бензилокси)-N'-((третбутилдиметилсилил)окси)-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (**Промежуточное соединение 54**, 89 мг, 0,17 ммоль) в качестве субстрата и без добавления Boc_2O , с получением (4R,8S,Z)-1-(2-аминоэтил)-5-(бензилокси)-N'-((третбутилдиметилсилил)окси)-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (84 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. MS: $500 ES+ (C_24H_{37}N_7O_3Si)$.

5

10

15

20

Промежуточное соединение 60

[00145] К раствору (4R,8S,Z)-1-(2-аминоэтил)-5-(бензилокси)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 59, 84 мг, 0,17 ммоль) в пиридине (5 мл) при температуре -10 °С добавляли уксусный ангидрид (0,01 мл, 0,17 ммоль). Указанную смесь перемешивали при температуре -10 °С в течение 1 часа, затем добавляли насыщенный раствор хлорида аммония (20 мл) и ДХМ (20 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (20 г силикагеля, 0-50% ЕtOAc в гексане) с получением N-(2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-

N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)ацетамида (74 мг, 81%) в виде бесцветного липкого масла. MS: $542 \text{ ES}+(C_{26}H_{39}N_7O_4\text{Si})$.

Промежуточное соединение 61

5 **[00146] Промежуточное соединение 61** синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 56** (схема 9, стадия 11), с использованием N-(2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((третбутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)ацетамида (**Промежуточное** соединение **60**, 74 мг, 0,136 ммоль) в качестве субстрата и с получением N-(2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)ацетамида (50 мг, 81%) в виде белого твердого вещества. МS: 452 ES+ (C₁₉H₃₃N₇O₄Si).

Промежуточное соединение 62

15 **[00147] Промежуточное соединение 62** синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 5**7 (схема 9, стадия 12), с использованием N-(2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этил)ацетамида (**Промежуточное** соединение 61, 50 мг, 0,11 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S)-1-(2-ацетамидоэтил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (57 мг, 97%) в виде белого твердого вещества. МS: 530 ES- (С₁₉H₃₃N₇O₇SiS).

Пример 48

25

[00148] Пример 48 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 16** (схема 1, стадия 16), с использованием

(4R,8S)-1-(2-ацетамидоэтил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (**Промежуточное соединение 62**, 57 мг, 0,107 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-1-(2-ацетамидоэтил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (10 мг, 20%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 416 ЕЅ- $(C_{13}H_{19}N_7O_7S)$ 1 H ЯМР (300 МГц, $D_2O)$ δ : 1,93 (s,3H); 3,08 (s,3H); 3,55 (m,4H); 4,01 (m,2H); 4,94 (m,1H); 5,45 (m,1H); 7,68 (s,1H); 8,02 (m,0,5H); 8,61 (m,0,25H); 8,79 (0,5H) Соотношение соединение/пиридин (1:0,25).

10 Схема 11

5

Промежуточное соединение 63

[00149] Промежуточное соединение 63 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 9** (схема 1, стадия 9), с

использованием метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-гидроксиэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата

(Промежуточное соединение 46, 234,3 мг, 0,63 ммоль) в качестве субстрата и с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2,2-дигидроксиэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (244,3 мг, 100%) в виде светло-желтого твердого вещества. МS: 389 ES+ ($C_{18}H_{20}N_4O_6$).

5

10

15

20

25

30

[00151]

Промежуточное соединение 64

[00150] К раствору метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2,2-дигидроксиэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата

(Промежуточное соединение 63, 244,3 мг, 0,63 ммоль) в пиридине (0,5 мл) при температуре 0 °С добавляли *температура* (2-(аминоокси)этил)карбамат (110,84 мг, 0,63 ммоль) в пиридине (0,5 мл). Реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 15 минут, затем разбавляли этилацетатом (50 мл) и промывали насыщенным раствором хлорида аммония (20 мл) и рассолом (20 мл). Органические фазы сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Проводили хроматографию на силикагеле (0%-80% этилацетат/гексаны) с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-((E)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (241,1 мг, 73%) в виде беловатого

метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (241,1 мг, 73%) в виде беловатого твердого вещества. МS: $529 \text{ ES} + (C_{25}H_{32}N_6O_7)$.

Промежуточное соединение 65

К раствору метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-((E)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-

диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (**Промежуточное соединение 64**, 248,5 мг, 0,47 ммоль) в ТГФ (4 мл) и воде (1 мл) при температуре 0 °С добавляли гидроксид лития (0,66 мл, 0,66 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 15 минут при температуре 0 °С, затем нейтрализовали при помощи 1 н. НС1. ТГФ удаляли, а водную фазу замораживали и лиофилизировали с получением белого твердого вещества. Затем твердое вещество растворяли в воде с получением мутного раствора. рН доводили до ~ 3-4 и продукт экстрагировали этилацетатом (2 × 100 мл). Органические вещества сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-((E)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-

метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоновой кислоты (236,4 мг, 98%) в виде беловатой пены. MS: 515 ES+ ($C_{24}H_{30}N_6O_7$).

Промежуточное соединение 66

5

10

15

20

25

30

 $(C_{31}H_{48}N_8O_6Si)$.

[00153]

К

раствору

[00152] К суспензии (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-((Е)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 65, 236,4 мг, 0,46 ммоль) ДХМ (4 мл) при комнатной температуре добавляли О-(третбутилдиметилсилил) гидроксиламин (87,98 мг, 0,59 ммоль) и EDC (105,63 мг, 0,55 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение примерно 2 часов, затем разбавляли дихлорметаном и один раз промывали смесью рассол:вода 1:1. Органические фазы сушили над сульфатом магния, фильтровали и Проводили хроматографию на концентрировали. силикагеле этилацетат/гексаны) с получением трет-бутил (2-((((Е)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)карбамоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата (148,2

Промежуточное соединение 67

(2-((((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(((трет-

мг, 50%) в виде белой пены. MS: $644 ES + (C_{30}H_{45}N_7O_7Si)$.

трет-бутил

бутилдиметилсилил)окси)карбамоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата (Промежуточное соединение 66, 141 мг, 0,22 ммоль) и триэтиламина (0,06 мл, 0,44 ммоль) в ДХМ (3 мл) при температуре -78 °С добавляли трифлатный ангидрид (0,07 мл, 0,44 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 5 минут. К указанному раствору по каплям добавляли метиламин (0,05 мл, 1,31 ммоль). Затем указанную реакционную смесь оставляли нагреваться до комнатной температуры и перемешивали в течение 1,5 часов. Реакционную смесь разбавляли ДХМ и промывали один раз насыщенным раствором хлорида аммония. Органические фазы сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Проводили хроматографию на силикагеле (0% -50% этилацетат/гексаны) с получением трет-бутил (2-(((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата в виде белой пены (60,6 мг, 42%). МS: 657 ES+

Промежуточное соединение 68

[00154] Раствор трет-бутил (2-((((Е)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата

5

10

15

20

25

30

(Промежуточное соединение 67, 60,6 мг, 0,09 ммоль) в этилацетате (3 мл) дегазировали азотом и добавляли Pd/C (9,82 мг, 0,01 ммоль). Указанную смесь снова дегазировали и помещали в атмосферу водорода из баллона. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов. Наблюдали следовое количество продукта. Реакционную смесь продували азотом и добавляли метанол (1 мл). Реакционную смесь дегазировали. Затем добавляли еще Pd/C (9,82 мг, 0,01 ммоль), реакционную смесь дегазировали и снова помещали в атмосферу водорода из баллона. Реакционную смесь перемешивали в течение примерно 40 минут, затем продували азотом и фильтровали с удалением катализатора. Фильтрат концентрировали с получением трет-бутил (2-((((E)-2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-

ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата (52,28 мг, 100%) в виде бесцветного масла. MS: 567 ES+ ($C_{24}H_{42}N_8O_6Si$).

Промежуточное соединение 69

[00155] К раствору трет-бутил (2-(((E)-2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-

тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)этилиден)амино)окси)этил)карбамата (**Промежуточное соединение 68**, 52,2 мг, 0,09 ммоль) в пиридине (2 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (87,96 мг, 0,55 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем разбавляли ДХМ и фильтровали с удалением твердых веществ. Фильтрат концентрировали и сушили в вакууме. Полученное масло растирали с ДХМ и ацетоном, фильтровали с удалением твердых веществ. Фильтрат концентрировали с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-((E)-10,10-диметил-8 оксо-4,9-диокса-3,7-диазаиндец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (59,57 мг, 100%) в виде

Промежуточное соединение 70

беловатой пены. MS: 645 ES- (C₂₄H₄₂N₈O₉SiS).

[00156] К раствору (4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-1-((Е)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил

гидросульфата (**Промежуточное соединение 69**, 59,57 мг, 0,09 ммоль) в этилацетате (2 мл) и ТГФ (1 мл) при комнатной температуре добавляли HF-пиридин (0,0026 мл, 0,10 ммоль. Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. Затем добавляли еще HF-пиридин (0,0026 мл, 0,10 ммоль). Еще через 30 минут добавляли дополнительный HF-пиридин (0,0026 мл, 0,10 ммоль). Через 30 минут реакционную смесь концентрировали с получением (4R,8S)-1-((E)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-2-ен-1-ил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (49 мг, 100%) в виде белого твердого вещества. МS: 533 ES+ ($C_{18}H_{28}N_8O_9S$).

5

10

15

20

25

Пример 49

К суспензии (4R,8S)-1-((Е)-10,10-диметил-8-оксо-4,9-диокса-3,7-диазаундец-[00157] 2-ен-1-ил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 70, 49 мг, 0,09 ммоль) в ДХМ (2 мл) при температуре 0 °C добавляли трифторуксусную кислоту (0,14 мл, 1,84 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. Затем добавляли еще трифторуксусную кислоту (0,14 мл, 1,84 ммоль) и реакционную смесь нагревали до комнатной температуры в течение 15 минут. Реакционную смесь концентрировали с ДХМ несколько раз, чтобы удалить избыток ТФК. Полученное масло сушили в вакууме. В результате очистки с помощью C18 ISCO (100% вода, 4 мин, 0%-50% ACN/вода, 3 минуты) получали 1-((Е)-2-((2аминоэтокси)имино)этил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфат (14,8 мг, 37%) в виде белого твердого вещества, смесь E/Z-изомеров $\sim 3:2.$ MS: 431 ES- $(C_{13}H_{20}N_8O_7S)$. ¹H \mathcal{M} P (300 \mathcal{M} F \mathcal{U} , \mathcal{U} MCO-d₆) δ : 2,89 (m, 3H); 3,03 (m, 2H); 4,13 (m, 2H);

4,70 (m, 3H); 5,44 (d, 1H); 5,75 (m, 1H); 6,95 (m, 0,4H); 7,35 (m, 1H); 7,51 (m, 0,6H); 7,74 (bs, 3H); 9,45 (m, 1H).

Схема 12

Промежуточное соединение 71

5

10

15

20

[00158] В круглодонную колбу объемом 1000 мл загружали трет-бутил 4- [(диметиламино)метилиден]-3,5-диоксопиперидин-1-карбоксилат (Промежуточное соединение 1, 63 г, 234,80 ммоль), этанол (600 мл), NH₂NH₂.H₂O (62 г, 992 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение ночи при температуре 53 °C на масляной бане. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Затем добавляли МТБЭ (500 мл), образовавшееся твердое вещество собирали при помощи фильтрования. Твердое вещество сушили в печи при пониженном давлении с получением трет-бутил (Е)-4-гидразинилиден-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (40 г, 68%) в виде желтого твердого вещества. МS: 252 ES+ (С₁₁H₁₇N₅O₂).

Промежуточное соединение 72

[00159] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил 4-гидразинилиден-2H,4H,5H,6H,7H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 71, 80 г, 318,36 ммоль), ацетон (800 мл) и хлороводород (1М) (800 мл). Полученный раствор перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре. Добавляли воду (700 мл) и указанную реакционную смесь экстрагировали

этилацетатом (3 \times 500 мл). Органические слои объединяли, промывали рассолом (3 \times 2 л), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с получением трет-бутил 4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (75 г, 99%) в виде желтого масла. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. МS: 182 ES+ ($C_{11}H_{15}N_3O_3$).

Промежуточное соединение 73

5

10

15

20

25

30

[00160] В круглодонную колбу объемом 2000 мл загружали трет-бутил 4-оксо-1,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 72, 75 г, 316,12 ммоль), дихлорметан (750 мл), (хлордифенилметил)бензол (97 г, 347,95 ммоль) и триэтиламин (38 г, 375,53 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Затем реакционную смесь гасили добавлением воды (6000 мл). Указанную реакционную смесь экстрагировали дихлорметаном (2 х 400 мл). Органические экстракты объединяли, промывали рассолом (3 х 100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем с этилацетатом/петролейным эфиром (1:10). Собранные фракции объединяли и концентрировали в вакууме с получением 4-оксо-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6трет-бутил карбоксилата (50 г, 33%) в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ 7,96 (s, 1H); 7,41 – 7,30 (m, 9H); 7,20 – 7,12 (m, 6H); 4,76 (s, 2H); 4,22 (s, 2H); 1,50 (s, 9H).

Промежуточное соединение 74

[00161] Трехгорлую круглодонную колбу объемом 1000 мл продували и поддерживали в инертной атмосфере азота. Добавляли *трет*-бутил 4-оксо-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 73, 46 г, 95,92 ммоль), тетрагидрофуран (460 мл) и метанол (230 мл) с последующим добавлением NaBH4 (3,65 г, 96,48 ммоль) несколькими порциями при температуре 10 °C в течение 5 мин. Полученный раствор перемешивали в течение 1 часа при температуре 10 ° С в бане вода/лед и гасили добавлением воды (500 мл). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 × 500 мл) и органические слои объединяли. Органические экстракты промывали рассолом (3 х 1000 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем с этилацетатом/петролейным эфиром (1:10 - 1:0). Собранные фракции объединяли и концентрировали в вакууме с получением трет-бутил 4-гидрокси-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилата (33 г,

71%) в виде белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ 7,41 (s, 1H); 7,37 – 7,28 (m, 9H); 7,21 – 7,11 (m, 6H); 4,81 (d, J = 28,0 Гц, 2H); 4,34 (d, J = 16,5 Гц, 1H); 3,96 (dd, J = 13,7, 4,3 Гц, 1H); 3,50 (dd, J = 13,7, 3,4 Гц, 1H); 1,49 (s, 9H).

Промежуточное соединение 75

5

10

15

20

25

30

[00162] Трехгорлую круглодонную колбу объемом 1000 мл продували и поддерживали в инертной атмосфере азота. Добавляли трет-бутил 4-гидрокси-2тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6-карбоксилат (Промежуточное соединение 74, 18 г, 37,38 ммоль) и тетрагидрофуран (360 мл) с последующим добавлением по каплям n-BuLi (22,5 мл, 56,13 ммоль) при перемешивании при температуре -30 °C в течение 5 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре -20°C в течение 20 минут. По каплям добавляли хлортриметилсилан (4,5 г, 41,42 ммоль) при перемешивании при температуре -30 °C в течение 5 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре -20°C в течение 30 минут. К указанной смеси по каплям добавляли н-BuLi (45 мл, 112,3 ммоль) при перемешивании при температуре -50 °C в течение 10 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре -50°C в течение 2 часов. Затем через реакционную смесь продували CO₂ при температуре -50 °C в течение 20 минут. Полученный раствор перемешивали в течение 20 минут при комнатной температуре. Затем реакционную смесь гасили добавлением воды (1000 мл). Значение рН раствора доводили до 3 при помощи хлороводорода (1 моль/л). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 × 1000 мл) и органические слои объединяли. Органические экстракты промывали рассолом (2 х 2000 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток растирали с петролейным эфиром (200 мл). Твердое вещество отфильтровывали и сушили с получением 6-(трет-бутоксикарбонил)-4-гидрокси-2-тритил-4,5,6,7тетрагидро-2Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоновой кислоты (19 г, 96,7%) в виде желтого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе.

Промежуточное соединение 76

[00163] В круглодонную колбу объемом 500 мл загружали 6-(трет-бутоксикарбонил)-4-гидрокси-2-тритил-4,5,6,7-тетрагидро-2H-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоновую кислоту (Промежуточное соединение 75, 19 г, 36,15 ммоль), ацетон (190 мл), карбонат калия (7,5 г, 54,27 ммоль), диметилсульфат (4,9 г, 38,85 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Твердые вещества отфильтровывали и промывали ЕtOAc (500 мл). Фильтрат

концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем с этилацетатом/петролейным эфиром (1:10 - 1:3). Собранные фракции объединяли и концентрировали в вакууме с получением 6-(трет-бутил) 7-метил 4-гидрокси-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилата (13,24 г, 68%) в виде белого твердого вещества. МS: $562 ES+1+Na (C_{32}H_{33}N_3O_5)$.

Промежуточное соединение 77

5

10

15

20

25

[00164] Трехгорлую круглодонную колбу объемом 500 мл продували поддерживали в инертной атмосфере азота. Добавляли 6-(трет-бутил) 7-метил 4гидрокси-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилат (Промежуточное соединение 76, 8 г, 14,83 ммоль) и дихлорметан (160 мл) с последующим добавлением по каплям триэтиламина (3 г, 29,65 ммоль) при перемешивании при температуре -60 °C в течение 2 минут. К указанной смеси добавляли по каплям раствор метансульфонилметансульфоната (5,2 г, 29,85 ммоль) в дихлорметане (35 мл) при перемешивании при температуре -60 °C в течение 30 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре -60°C в течение 2 часов. К указанной смеси добавляли по каплям раствор О-бензилгидроксиламина (5,5 г, 44,66 ммоль) в дихлорметане (35 мл) при перемешивании при температуре -60 ° С в течение 30 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре -60°C в течение 30 минут. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре и затем раствор гасили добавлением воды (500 мл). Полученный экстрагировали дихлорметаном (2 × 500 мл) и органические слои объединяли. Органические экстракты промывали рассолом (3 х 1000 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Остаток наносили на колонку с силикагелем с этилацетатом/петролейным эфиром (1:30 - 1:10). Собранные фракции объединяли и концентрировали В вакууме c получением 6-(трет-бутил) ((бензилокси)амино)-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7дикарбоксилата (5,6 г, 58,6%) в виде белого твердого вещества. MS: 645 ES+ $(C_{39}H_{40}N_4O_5).$

Промежуточное соединение 78

[00165] Круглодонную колбу объемом 250 мл продували и поддерживали в инертной атмосфере азота. Добавляли 6-(трет-бутил) 7-метил 4-((бензилокси)амино)-2-тритил-2,4,5,7-тетрагидро-6H-пиразоло[3,4-с]пиридин-6,7-дикарбоксилат (Промежуточное соединение 77, 7 г, 10,86 ммоль) и диоксан (28 мл), после чего по каплям добавляли хлористый водород (4М в диоксане) (105 мл) при перемешивании

при температуре 0 °С в течение 20 минут. Полученный раствор перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре. Осадок собирали фильтрованием. Твердое вещество сушили при пониженном давлении с получением метил 4- ((бензилокси)амино)-4,5,6,7-тетрагидро-1H-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилата $(2,81\ r,85,8\%)$ в виде белого твердого вещества. MS: $303\ ES+(C_{15}H_{18}N_4O_3)$.

5

10

15

20

Промежуточное соединение 79

[00166] Трехгорлую круглодонную колбу объемом 3000 мл продували поддерживали в инертной атмосфере азота. Добавляли метил 4-((бензилокси)амино)-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-7-карбоксилат (Промежуточное соединение 78, 4,5 г, 12,03 ммоль) и ацетонитрил (1350 мл). Затем по каплям добавляли раствор триэтиламина (7,3 г, 72,14 ммоль) в ацетонитриле (36 мл) при перемешивании при температуре 0 °C в течение 5 минут. Полученный раствор перемешивали при температуре 0°C в течение 30 минут. К полученной смеси добавляли по каплям раствор дитрихлорметилкарбоната (1,25 г, 4,21 ммоль) в ацетонитриле (125 мл) при перемешивании при температуре 0 °C в течение 5 часов. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали в вакууме и разбавляли EtOAc (1000 мл). Затем смесь промывали рассолом (2 × 1000 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт перекристаллизовывали из смеси EtOAc:МТБЭ в соотношении 1:10 с получением метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4e][1,3]диазепин-8-карбоксилата (1,3 г, 33%) в виде белого твердого вещества. MS: 329 ES+ $(C_{16}H_{16}N_4O_4)^{1}H$ 9MP (300 MF4, ДМСО-d6) δ 7,80 (s, 1H); 7,49 - 7,34 (m, 5H); 5,02 (s, 1H); 4,94 - 7,88 (m, 2H); 4,57 (s, 1H); 3,75 (s, 3H); 3,44 - 3,35 (m, 2H).

Схема 13

Промежуточное соединение 80 и Промежуточное соединение 81

5

10

15

[00167] К раствору метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (Промежуточное соединение 79, 7530 мг, 22,92 ммоль) в ДМФА (210 мл) при комнатной температуре добавляли третбутилбромацетат (33,89 мл, 229,34 ммоль). Реакционную смесь нагревали при температуре 100 °С в течение примерно 3 часов. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и дважды промывали водой. Органические фазы сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Проводили хроматографию на силикагеле (0% -5% ацетон/ДХМ), получая совместно оба региоизомера (Промежуточное соединение 80 и Промежуточное соединение 81). Повторно очищали с разделением (0% -5% ацетон/ДХМ). Первое элюирование: метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-(третбутокси)-2-оксоэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-

е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (**Промежуточное соединение 80**, 2,928 г, 29%), MS: 443 ES+ ($C_{22}H_{26}N_4O_6$). Второе элюирование: метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-2-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-6-оксо-2,5,6,8-тетрагидро-4H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (**Промежуточное соединение 81**, 0,47 г, 5%), MS: 443 ES+ ($C_{22}H_{26}N_4O_6$).

Промежуточное соединение 82

5

10

15

20

25

30

К раствору метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-6-[00168] оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (Промежуточное соединение 80, 2928 мг, 6,62 ммоль) в ТГФ (40 мл) и воде (20 мл) при температуре 0 °C добавляли 1 М гидроксид лития (6,62 мл, 6,62 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. Добавляли дополнительно 0,5 экв. гидроксида лития при температуре 0 °C. Указанную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. На этой стадии присутствовали все еще только исходные материалы. Каждый час добавляли дополнительно 0,2 экв. гидроксида лития, пока не добавили еще 1 экв. Реакционную смесь хранили в морозильной камере в течение ночи. Утром обнаруживали все еще только 50% продукта. Добавляли еще 0,2 экв. LiOH, и через 30 минут реакция была завершена примерно на 70-80%. Смесь продолжали перемешивать при комнатной температуре в течение 1 часа. Реакционную смесь охлаждали до температуры 0 °C, подкисляли до значения рН примерно 4 с помощью 0,5 н. НС1 и экстрагировали этилацетатом 4 раза. Водный слой дополнительно подкисляли до рН примерно 2 и четыре раза экстрагировали этилацетатом. Органические вещества сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-8-карбоновой кислоты (1,953 г, 69%) в виде светло-

желтой пены. MS: $429 ES+ (C_{21}H_{24}N_4O_6)$.

Промежуточное соединение 83

К суспензии (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-6-оксо-[00169] 4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоновой (Промежуточное соединение 82, 1453 мг, 3,39 ммоль) в ДХМ (30 мл) при комнатной температуре добавляли О-(трет-бутилдиметилсилил)гидроксиламин (599,42 мг, 4,07 ммоль) и EDC (780,15 мг, 4,07 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1,5 часов. Добавляли еще 0,4 экв. NH₂OTBS и перемешивали в течение 3 часов. Указанную реакционную смесь концентрировали и очищали при помощи хроматографии на силикагеле дважды (0-30% этилацетат/гексаны) c получением трет-бутил 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(((третбутилдиметилсилил)окси)карбамоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-1-ил)ацетата (369 мг 20%) в виде белой пены. MS: $558 ES + (C_{27}H_{39}N_5O_6Si)$.

Промежуточное соединение 84

[00170] К 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(((треттрет-бутил раствору бутилдиметилсилил)окси)карбамоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-1-ил) ацетата (Промежуточное соединение 83, 616,4 мг, 1,11 ммоль) и триэтиламина (0,15 мл, 1,11 ммоль) в ДХМ (12 мл) при -78 °C добавляли трифлатный ангидрид (0,19)температуре 1,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре -78°C течение 5 минут. К реакционной смеси добавляли метиламин (6,63 мл, 13,26 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 6 часов. Смесь концентрировали и очищали при помощи флэш-хроматографии (20 г силикагеля, 0-30% этилацетат/гексаны) с получением трет-бутил 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)ацетата (138,5) мг, 22%). MS: 571 ES+ (C₂₈H₄₂N₆O₅Si).

5

10

15

20

25

Промежуточное соединение 85

[00171] К 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((третраствору трет-бутил бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-1-ил) ацетата (Промежуточное соединение 84, 138,5 мг, 0,24 ммоль) в ДХМ (2 мл) при температуре 0 °C добавляли ТФК (1,02 мл, 13,35 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 3 часов. Реакционную смесь дважды концентрировали с ДХМ и полученное желтое масло сушили в вакууме в течение 2 часов с получением желтого твердого вещества. Указанное твердое вещество растворяли в примерно 2 мл 1:1 ACN/фосфатный буфер с рН 7, очищали с помощью C18 ISCO (100% вода, 3 мин, затем до 50% ACN, 4 мин) с получением 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-гидрокси-Nметилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-1-ил)уксусной кислоты (67,9 мг, 70%) в виде бледно-желтого твердого вещества. MS: $401 \text{ ES} + (C_{18}H_{20}N_6O_5)$.

Промежуточное соединение 86

30 **[00172]** К раствору 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро- 1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)уксусной кислоты (**Промежуточное соединение 85**, 67,9 мг, 0,17 ммоль) в ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляли хлорид аммония (36,29 мг, 0,68 ммоль), НАТИ (128,96 мг, 0,34 ммоль) и DIEA (0,12 мл, 0,68

ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 15 минут при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия и смесью рассол/вода (1:1). Водный слой дважды экстрагировали этилацетатом. Органические фазы объединяли, сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. При помощи хроматографии на силикагеле (0% -90% ацетон/ДХМ) получали 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)ацетамид (48,9 мг, 72%). МS: 400 ES+ (С₁₈H₂₁N₇O₄).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 87

2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-[00173] К раствору метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-1-ил)ацетамида (Промежуточное соединение 86, 48,9 мг, 0,12 ммоль) (чистота ~ 50-60%) в ДХМ при температуре 0 °C добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,03 мл, 0,12 ммоль) и 2,6-лутидин (0,01 мл, 0,12 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Наблюдали смесь исходного материала с моно и бис-ТВS защитой. Добавляли еще трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,03 мл, 0,12 ммоль) и 2,6лутидин (0,01 мл, 0,12 ммоль). Через 1 час основной продукт имел TBS-защиту. Еще раз добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,03 мл, 0,12 ммоль) и 2,6-лутидин (0,01 мл, 0,12 ммоль). Еще через час реакционную смесь разбавляли дихлорметаном и промывали насыщенным раствором хлорида аммония. Органические фазы сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. При помощи хроматографии на силикагеле (0-100% этилацетат/гексаны) получали 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)-N-(третбутилдиметилсилил)ацетамид (23,9 мг, 31%). MS: 628 ES+ (C₃₀H₄₉N₇O₄Si₂).

Промежуточное соединение 88

[00174] Раствор 2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((третбутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)-N-(трет-бутилдиметилсилил)ацетамид (Промежуточное соединение 87, 31,1 мг, 0,05 ммоль) в метаноле (1 мл) и этилацетате (1 мл) продували азотом. Добавляли палладий на угле (5,27 мг, 0,005 ммоль), указанную реакционную смесь снова продували и помещали в атмосферу водорода из баллона и перемешивали в течение 1 часа 45 минут. Реакционную смесь фильтровали через фильтр

0,45 мкм и концентрировали с получением N-(трет-бутилдиметилсилил)-2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)ацетамида (24,5 мг, 92%). MS: $538 ES+(C_{23}H_{43}N_7O_4Si_2)$.

Промежуточное соединение 89 и Промежуточное соединение 90

5

10

15

20

25

[00175] К раствору N-(трет-бутилдиметилсилил)-2-((4R,8S)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)ацетамида

(Промежуточное соединение 88, 24,5 мг, 0,05 ммоль) в пиридине (1 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (43,5 мг, 0,27 ммоль). Указанную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов, затем концентрировали и сушили в вакууме. При помощи хроматографии на силикагеле (0% -100% ацетон/дихлорметан) получали смесь 1:1 (4R,8S)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)амино)-2-оксоэтил)-8-((Z)-N'-((трет-

бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (**Промежуточное соединение 89**). MS: 618 ES+ ($C_{23}H_{43}N_7O_7Si_2S$); и (4R)-1-(2-амино-2-оксоэтил)-8-((Z)-N'- ((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (**Промежуточное соединение 90**) (16,4 мг, 64%). MS: 504 ES+ ($C_{17}H_{29}N_7O_7SiS$).

Пример 50

[00176] К раствору (4R,8S)-1-(2-((трет-бутилдиметилсилил)амино)-2-оксоэтил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 89) и (4R)-1-(2-амино-2-оксоэтил)-8-((Z)-N'-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ила гидросульфата (Промежуточное

соединение 90) (16,4 мг, 0,03 ммоль) в ДХМ (1 мл) при комнатной температуре дифтортрифенилсиликат добавляли тетрабутиламмоний (21,49)МΓ, 0,04 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 35 минут, затем загружали в колонку с 4 г силикагеля и очищали (0-100% ацетон/ДХМ). Продукт элюировали 100% ацетоном. Фракции объединяли и концентрировали с получением бесцветной пленки. Полученную пленку растворяли в смеси вода/ацетонитрил (1:1), замораживали и лиофилизировали с получением ТВА (4R,8S)-1-(2-амино-2-оксоэтил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6соли оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил сульфата в виде белого твердого вещества (11,9 мг, 70%). MS: 390 ES+ $(C_{11}H_{15}N_7O_7S)$ ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ: 0,85 (m, 9H); 1,23 (m, 6H); 1,47 (m, 6H); 2,82 (m, 3H); 3,09 (m, 6H); 3,30 (m, 2H); 4,41 (m, 2H); 4,61 (m, 1H); 5,47 (s, 1H); 7,17 (bs, 1H); 7,28 (s, 1H); 7,39 (bs, 1H); 9,50 (s, 1H). Соединение: TBA = 1:0,75.

5

10

15

20

Схема 14

Промежуточное соединение 91

[00177] К суспензии трет-бутил (2-формилтиазол-4-ил)карбамата (500 мг, 2,19 ммоль) в метаноле (100 мл) и ТГФ (50 мл) при температуре -16 °C по каплям добавляли раствор LiBH₄ (5,48 мл, 10,95 ммоль) в ТГФ. После перемешивания при температуре - 16 °C в течение 2 часов реакцию гасили насыщенным раствором хлорида аммония (100 мл). Растворитель удаляли. Остаток распределяли между ДХМ (100 мл) и насыщенным раствором хлорида аммония (100 мл). Органические слои собирали, промывали водой (50 мл), рассолом (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток растирали с ЕtOAc с получением трет-бутил (2-

(гидроксиметил)тиазол-4-ил)карбамата (504 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. MS: 231 ES+ ($C_9H_{14}N_2O_3S$).

Промежуточное соединение 92

5

10

15

20

[00178] К раствору трет-бутил (2-(гидроксиметил)тиазол-4-ил)карбамата (Промежуточное соединение 91, 500 мг, 2,18 ммоль) в ДХМ (50 мл) при температуре 0 $^{\circ}$ С добавляли DIEA (0,76 мл, 4,36 ммоль), затем метансульфонилхлорид (0,19 мл, 2,4 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 $^{\circ}$ С течение 2 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (50 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (100 мл). Органический слой отделяли, промывали водой (50 мл), рассолом (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением (4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метилметансульфоната (673 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 309 ES+ ($C_{10}H_{16}N_2O_5S_2$).

Промежуточное соединение 93

[00179] К раствору (4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метилметансульфоната (Промежуточное соединение 92, 606 мг, 1,96 ммоль) в ДМФА (20 мл) при температуре 0 °C добавляли азид натрия (255 мг, 3,93 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 часов. Затем в указанную смесь добавляли ДХМ (100 мл) и насыщенный раствор хлорида аммония (100 мл). Органический слой отделяли, промывали водой (50 мл), рассолом (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт растирали с EtOAc с получением трет-бутил (2-(азидометил)тиазол-4-ил)карбамата (501 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 255 ES+ (С9H₁₃N₅O₂S).

Промежуточное соединение 94

25 **[00180] Промежуточное соединение 94** синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 14** (схема 1, стадия 14), с использованием трет-бутил (2-(азидометил)тиазол-4-ил)карбамата (**Промежуточное соединение 93**, 501 мг, 01,96 ммоль) в качестве субстрата и ЕtOH в качестве растворителя с получением трет-бутил (2-(аминометил)тиазол-4-ил)карбамата (380 мг, 84%) в виде белого твердого вещества. МS: 230 ES+ (C₉H₁₅N₃O₂S).

Схема 15

Промежуточное соединение 95

Промежуточное соединение 95 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 14** (схема 1, стадия 14), с использованием метил (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6 8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (**Промежуточное соединение 7**, 2298 мг, 6,71 ммоль) в качестве субстрата с получением метил (4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (722 мг, 42%). MS: 253 ES+ ($C_{10}H_{12}N_4O_4$).

5

10

15

Промежуточное соединение 96

[00182] К суспензии метил (4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (Промежуточное соединение 95, 406 мг, 1,61 ммоль) в ДМФА (5 мл) добавляли карбонат цезия (629,34 мг, 1,93 ммоль) и аллилбромид (0,14 мл, 1,61 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов. Добавляли воду (20 мл) и EtOAc (50 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (20 г силикагеля, 0-100% EtOAc в

гексанах) с получением метил (4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (350 мг, 74%) в виде белого твердого вещества. МS: 293 ES+ ($C_{13}H_{16}N_4O_4$).

Промежуточное соединение 97

5 **[00183] Промежуточное соединение 97** синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 8** (схема 1, стадия 8), с использованием метил (4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (**Промежуточное соединение 96**, 350 мг, 1,19 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-5-(аллилокси)-8-10 (гидроксиметил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (106 мг, 33%) в виде белого твердого вещества. МS: 265 ES+ (С₁₂H₁₆N₄O₃).

Промежуточное соединение 98

[00184] Промежуточное соединение 98 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 9** (**cxema** 1, стадия 9), с использованием (4R,8S)-5-(аллилокси)-8-(гидроксиметил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (**Промежуточное соединение 97**, 106 мг, 0,40 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (105 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. MS: 263 ES+ ($C_{12}H_{14}N_4O_3$).

15

20

25

30

Промежуточное соединение 99

[00185] Промежуточное соединение 99 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 10** (схема 1, стадия 10), с использованием (4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (**Промежуточное соединение 98**, 647 мг, 2,467 ммоль) в качестве субстрата с получением (E)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегидоксима (684 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 278 ES+ $(C_{12}H_{15}N_5O_3)$.

Промежуточное соединение 100

[00186] Промежуточное соединение 100 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 11 (схема 1, стадия 11), с использованием (Е)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегидоксима (Промежуточное

соединение 99, 614 мг, 2,21 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S,Z)-5-(аллилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин -8-карбимидоилхлорида (690 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. MS: 312 ES+ ($C_{12}H_{14}ClN_5O_3$).

Промежуточное соединение 101

[00187] Промежуточное соединение 101 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 12** (схема 1, стадия 12), с использованием (4R,8S,Z)-5-(аллилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида

(**Промежуточное соединение 100**, 470 мг, 1,51 ммоль) и трет-бутил (2-(аминометил)тиазол-4-ил)карбамата (**Промежуточное соединение 94**, 380 мг, 1,66 ммоль) в качестве субстратов с получением трет-бутил (2-(((4R,8S,Z)-5-(аллилокси)-N'-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамидо)метил)тиазол-4-ил)карбамата (115 мг, 15%) в виде

белого твердого вещества. MS: $505 \text{ ES} + (C_{21}H_{28}N_8O_5S)$.

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 102

[00188] Промежуточное соединение 102 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 13 (схема 1, стадия 13), с использованием трет-бутил (2-(((4R,8S,Z)-5-(аллилокси)-N'-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамидо)метил)тиазол-4 ил)карбамата (Промежуточное соединение 101, 58 мг, 0,11 ммоль) в качестве субстрата с получением трет-бутил (2-((Z)-3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6,6,7,7-тетраметил-5-окса-2,4-диаза-6-силиаокт-3-ен-1-ил)тиазол-4-ил)карбамата (65 мг, 92%) в виде белого твердого вещества. МS: 619 ES+ ($C_{27}H_{42}N_8O_5SiS$).

Промежуточное соединение 103

[00189] К раствору трет-бутил (2-((Z)-3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H- 4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6,6,7,7-тетраметил-5-окса-2,4-диаза-6-силаокт-3-ен-1-ил)тиазол-4-ил)карбамата (Промежуточное соединение 102, 65 мг, 0,10 ммоль) в МеОН (5 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуровую кислоту (32,8 мг, 0,21 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (121,38 мг, 0,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре и концентрировали.

[00190] К неочищенному материалу, описанному выше, при температуре окружающей среды добавляли пиридин (5 мл) и комплекс триоксида серы с пиридином (132 мг, 0,83 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали на короткой подушке из силикагеля, элюируя гексанами (100 мл), затем этилацетатом/гексанами (1:1, 100 мл), этилацетатом (100 мл) и ацетоном (200 мл), с получением (4R,8S)-8-((Z)-N-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (54 мг, 79%) в виде белого твердого вещества. МS: 659 ES+ (C₂₄H₃₈N₈O₈SiS₂).

5

10

15

20

Промежуточное соединение 104

[00191] Промежуточное соединение 104 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 16 (схема 1, стадия 16), с использованием (4R,8S)-8-((Z)-N-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 103, 54 мг, 0,082 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-8-((Z)-N-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (38 мг, 85%) в виде белого твердого вещества. МS: 545 ES+ $(C_{18}H_{24}N_8O_8S_2)$.

Пример 51

[00192] К раствору (4R,8S)-8-((Z)-N-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 104, 25 мг, 0,046 ммоль) в ДХМ (2 мл) при температуре 0 °С добавляли ТФК (1,2 мл, 15,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °С течение 2 часов. Растворитель удаляли. Остаток растворяли в воде и очищали хроматографией с

обращенной фазой (12 г Sepabeads, 100% вода) с получением ТВА соли (4R,8S)-8-((Z)-N-((4-аминотиазол-2-ил)метил)-N'-гидроксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (4 мг, 15,6%) в виде белого твердого вещества. MS: 445 ES+ ($C_{13}H_{16}N_8O_6S_2$) ¹ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,39 – 3,49 (m, 5H); 4,35 (m, 1H); 4,56 (m, 1H); 4,86 (m, 1H); 5,51 (m, 1H); 6,56 (s, 1H); 7,54 (s, 1H). Соединение/ТВА = 1:1.

5

10

15

20

Схема 16

[00193] Промежуточное соединение 105 и Промежуточное соединение 106 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 20 (схема 3, стадии 1 и 2), с использованием трет-бутил (2-(((4R,8S,Z)-5-(аллилокси)-N'-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамидо)метил)тиазол-4-

Промежуточное соединение 105 и Промежуточное соединение 106

ил)карбамата (**Промежуточное соединение 101**, 52,3 мг, 0,10 ммоль) в качестве субстрата с получением трет-бутил (Z)-3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-1-(4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)-8,8-диметил-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазанон-3-ен-9-оата (**Промежуточное соединение 105**, 18 мг, 25 %) МS: 690 ES+ ($C_{30}H_{43}N_9O_8S$); и трет-бутил (2-((3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-5-оксо-1,2,4-оксадиазол-4(5H)-ил)метил)тиазол-4-ил)карбамата (**Промежуточное соединение 106**, 27 мг, 49%). МS: 531 ES+ ($C_{22}H_{26}N_8O_6S$).

Промежуточное соединение 107

[00194] Промежуточное соединение 107 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 103 (схема 15, стадия 7), с использованием трет-бутил (Z)-3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-1-(4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)-8,8-диметил-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазанон-3-ен-9-оата (Промежуточное соединение 105, 18 мг, 0,03 ммоль) в качестве субстрата с получением трет-бутил (Z)-1-(4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)-8,8-диметил-3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазанон-3-ен-9-оата (15 мг, 95%) в виде белого твердого вещества. МS: 730 ES+ ($C_{27}H_{39}N_9O_{11}S_2$).

Пример 52

[00195] Пример 52 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Примера 51** (схема 15, стадия 9), с использованием трет-бутил (*Z*)-1-(4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)-8,8-диметил-3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазанон-3-ен-9-оата (**Промежуточное соединение 107**, 15 мг, 0,02 ммоль) в качестве субстрата с получением (*Z*)-1-(4-аминотиазол-2-ил)-8,8-диметил-3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазанон-3-ен-9-оевой кислоты (1,5 мг, 10%) в виде белого твердого вещества. МS: 574 ES+ (С₁₈H₂₃N₉O₉S₂) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 1,48 (s, 3H); 1,54 (s, 3H); 3,56 (m, 2H); 3,63 (s, 3H); 4,67 (m, 2H); 4,92 (m, 1H); 5,66 (m, 1H); 6,65 (s, 1H); 7,60 (s, 1H).

25 Схема 17

5

10

15

20

Промежуточное соединение 108

[00196] Промежуточное соединение 108 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для Промежуточного соединения 107 (схема 16, стадия 2), с использованием трет-бутил (2-((3-((4R,8S)-5-(аллилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-5-оксо-1,2,4-оксадиазол-4(5H)-ил)метил)тиазол-4-ил)карбамата (Промежуточное соединение 106, 27 мг, 0,05 качестве субстрата c получением (4R,8S)-8-(4-((4-((Tpetммоль) бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (13 мг, 99%) в виде белого твердого вещества. MS: 571 ES+ $(C_{19}H_{22}N_8O_9S_2).$

5

10

15

20

Пример 53

Пример 53 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **примера 52** (схема 16, стадия 3), с использованием (4R,8S)-8-(4-((4-((трет-бутоксикарбонил)амино)тиазол-2-ил)метил)-5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (**Промежуточное соединение 108**, 13 мг, 0,02 ммоль) в качестве субстрата с получением (4R,8S)-8-(4-((4-аминотиазол-2-ил)метил)-5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (1 мг, 8,2%) в виде белого твердого вещества. МS: 471 ES+ (С₁₄H₁₄N₈O₇S₂) ¹ЯМР (300 МГц, D₂O) δ: 3,31 (m, 1H); 3,52 (m, 1H); 3,59 (s, 3H); 4,95 (m, 3H); 5,92 (m, 1H); 6,78 (s, 1H); 7,64 (s, 1H).

Пример 54

[00198] К раствору (4R,8S)-1-метил-8-((Z)-N-метил-N'-(((((1-метил-1H-пиразол-4-ил)метил)карбамоил)окси)карбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-

5

10

15

метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (**пример 15**, 18 мг, 0,04 ммоль) в ДМФА (0,3 мл) при температуре 0 °C добавляли порциями триметилоксония тетрафторборат (27 мг, 0,19 ммоль). Реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 15 минут. Большая часть ДМФА была удалена с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (12 г Sepabeads, элюируя смесью ацетонитрил/вода 0-15%) с получением 1,2-диметил-4-((Z)-3-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-6-оксо-5-окса-2,4,7-триазаокт-3-ен-8-ил)-1H-пиразол-2-ия (5 мг, 27%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 498 ЕЅ+ (С₁₇Н₂₃N₉O₇S) ¹H ЯМР 300 МГц, ДМСО-d6) δ: 2,99 (d, 3H); 3,36 (m, 2H); 3,63 (s, 3H); 4,05 (s, 6H); 4,08 (m, 2H); 4,70 (s, 1H); 5,64 (s, 1H); 4,80 (d, 1H); 7,20 (t, 1H); 7,36 (s, 1H); 8,31 (s, 2H).

Схема 18

Промежуточное соединение 109

[00199] К раствору ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида

5

10

15

20

(Промежуточное соединение 11, 500 мг, 1,38 ммоль) в ДХМ (8 мл) при комнатной температуре добавляли триметилсилилцианид (0,21 мл, 1,66 ммоль) и DIEA (0,36 мл, 2,07 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 30 минут. Добавляли насыщенный раствор хлорида аммония и ДХМ. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом и сушили над безводным сульфатом натрия, затем концентрировали с получением неочищенного продукта. С помощью хроматографии на силикагеле (0% -50% этилацетат/гексаны) получали ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8- тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилцианид (150 мг, выход 30,8%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 353 ЕЅ+ (С₁₇Н₁₆N₆O₃).

Промежуточное соединение 110

[00200] К раствору ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-*N*-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилцианида (Промежуточное соединение 109, 150 мг, 0,43 ммоль) в ДХМ (50 мл) при комнатной температуре добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,21 мл, 0,64 ммоль) и 2,6-лутидин (0,074 мл, 0,64 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при

комнатной температуре в течение 30 минут. Затем добавляли ДХМ и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, затем сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. С помощью хроматографии на силикагеле (0% -50% этилацетат/гексаны) получали ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-((mpem-бутилдиметилсилил)окси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоил цианид (120 мг, выход 60,4%) в виде белого твердого вещества. МS: 467 ES+ ($C_{23}H_{30}N_6O_3Si$).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 111

[00201] К смеси ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-*N*-((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоил цианида (**Промежуточное соединение 110**, 120 мг, 0,26 ммоль) и гексагидрата хлорида никеля (II) (50,0 мг, 0,39 ммоль) в МеОН (10 мл) при температуре 0 °C добавляли NaBH4 (77,8 мг, 2,06 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 0 °C в течение 30 минут. Затем добавляли насыщенный раствор хлорида аммония, и указанную смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, затем сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного (4R,8S)-8-((*E*)-2-амино-1-(((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил-5-(бензилокси)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (80 мг, выход 66,1%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. МS: 471 ES+ (C₂₃H₃₄N₆O₃Si).

Промежуточное соединение 112

[00202] К раствору (4R,8S)-8-((E)-2-амино-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил-5-(бензилокси)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (**Промежуточное соединение 111**, 80 мг, 0,17 ммоль) в пиридине (3 мл) добавляли 4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-карбонил хлорид (41,7 мг, 0,20 ммоль) и ТЕА (34,4 мг, 0,34 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 минут. Затем добавляли насыщенный раствор хлорида аммония, и указанную смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, затем сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. При помощи хроматографии на силикагеле (0%-100% этилацетат/гексаны) получали N-((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-

карбоксамид (20 мг, выход 18,4%) в виде белого твердого вещества. MS: 639 ES+ $(C_{30}H_{42}N_8O_6Si)$.

Промежуточное соединение 113

5

10

15

[00204]

[00203] Раствор N-((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-карбоксамида (Промежуточное соединение 112, 20 мг, 0,031 ммоль) в МеОН (2 мл) и этилацетате (4 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (9,02 мг, 0,0094 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением N-((E)-2-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)-2-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)этил)-4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-карбоксамида (15 мг, выход 87,3%) в виде белого твердого вещества. МS: 549 ES+ (C_{23} H $_{36}$ N $_{8}$ O $_{6}$ Si).

Промежуточное соединение 114

К раствору N-((E)-2-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)-2-((4R,8S)-5-

гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-ил)этил)-4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-карбоксамида 20 (Промежуточное соединение 113, 15 мг, 0,0273 ммоль) в пиридине (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (13,0 мг, 0,082 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 3 часов, затем концентрировали при пониженном давлении. Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали с получением 25 неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт растворяли в буфере со значением рН примерно 7 и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((E)-1-(4-этил-2,3диоксопиперазин-1-ил)-7,7,8,8-тетраметил-1-оксо-6-окса-2,5-диаза-7-силанон-4-ен-4ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (10 мг, выход 58,2%) в виде белого твердого вещества. MS: 627 ES-30 $(C_{23}H_{36}N_8O_9SiS).$

Пример 55

[00205] К раствору (4R,8S)-8-((Е)-1-(4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-ил)-7,7,8,8тетраметил-1-оксо-6-окса-2,5-диаза-7-силанон-4-ен-4-ил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6Н)-ил гидросульфата (Промежуточное **соединение 114**, 8 мг, 0,0127 ммоль) в этилацетате (1 мл) и $T\Gamma\Phi$ (0,5 мл) при температуре окружающей среды добавляли НГ-пиридин (1,27 мг, 0,0383 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов, затем концентрировали. Полученное твердое вещество очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением пиридиниевой соли (4R,8S)-8-((E)-2-(4-этил-2,3-диоксопиперазин-1-карбоксамидо)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-6оксо-4,8-дигидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6Н)-ил гидросульфата (4.5 мг, 61.9%) в виде белого твердого вещества. MS: $513 \text{ ES-} (C_{17}H_{22}N_8O_9S)^{1}H$ ЯМР (300) $M\Gamma\mu$, D2O) δ : 1,20 (m, 3H); 3,26 - 3,85 (m, 9H); 4,12 (m, 2H); 4,53 (m, 2H); 4,97 (m, 1H); 5,51 (s, 1H); 7,65 (s, 1H); 7,90 (m, 0,8H); 0,41 (m, 0,4H); 8,74 (m, 0,8H). Соотношение соединение/пиридин (1:0,4).

5

10

15

Схема 19

Промежуточное соединение 115

(4R,8S)-8-((E)-2-амино-1-(((mpem-[00206] К перемешиваемому раствору бутилдиметилсилил)окси)имино)этил-5-(бензилокси)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-6-она (Промежуточное соединение 111, 200 мг, 0,42 ммоль) в ДХМ (10 мл) при температуре 0 °C добавляли ТЕА (86,2 мг, 0,849 ммоль) и трет-бутил (хлорсульфонил)карбамат (Промежуточное соединение 29, 109,9 мг, 0,509 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 минут. К реакционной смеси добавляли насыщенный раствор хлорида аммония и ДХМ. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом и сушили над безводным сульфатом натрия, затем концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии (0-100% EtOAc в гексанах) с получением трет-бутил (N-((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо)-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((трет-

5

10

15

20

25

Промежуточное соединение 116

виде белого твердого вещества. MS: 648 ES- ($C_{28}H_{43}N_7O_7SiS$).

бутилдиметилсилил) окси) имино) этил) сульфамоил) карбамата (50 мг. выход 18,1%) в

[00207] Раствор *трет-*бутил (N-((E)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((*mpem*бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)сульфамоил)карбамата (Промежуточное соединение 115, 50 мг, 0,0769 ммоль) в этилацетате (8 мл) и метаноле (4 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Рd/С (22,2 мг, 0,023 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением mpem-бутил (N-((E)-2-(((mpemбутилдиметилсилил)окси)имино-2-(4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-)этил)сульфамоил)карбамата (38 мг, 88,2%) в виде белого твердого вещества. MS: 560 $ES+(C_{21}H_{37}N_7O_7SiS).$

Промежуточное соединение 117

[00208] К раствору *трет*-бутил (*N*-((*E*)-2-(((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)имино-2-(4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-)этил)сульфамоил)карбамата (**Промежуточное соединение 116**, 38 мг, 0,0679) ммоль) в пиридине (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (32,4 мг, 0,204 ммоль). Реакционную смесь

перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов, затем концентрировали при пониженном давлении. Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали. Полученное твердое вещество очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((E)-2-((N-(mpem-бутоксикарбонил)сульфамоил)амино)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (30 мг, 69,1%) в виде белого твердого вещества. МS: 638 ES- ($C_{21}H_{37}N_7O_{10}SiS_2$).

5

Промежуточное соединение 118

[00209] 10 К перемешиваемому раствору (4R,8S)-8-((E)-2-((N-(mpemбутоксикарбонил)сульфамоил)амино)-1-(((третбутилдиметилсилил)окси)имино)этил-1-метил-6-оксо-4.8-дигидро-1H-4.7метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 117, 20 мг, 0,0313 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляли ТВАТ (20,2 мг, 0,0375 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 15 часов. Растворитель удаляли. Полученное твердое вещество очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((E)-2-((N-(mpem-бутоксикарбонил)сульфамоил)амино)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-20 e][1,3]диазепин-5(6H)-илгидросульфата в виде соли тетрабутиламмония (20 мг, 83,3%) MS: 524 ES- $(C_{15}H_{23}N_7O_{10}S_2)$.

Пример 56

[00210] К перемешиваемому раствору (4R,8S)-8-((*E*)-2-((*N*-(*мрем*-25 бутоксикарбонил)сульфамоил)амино)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6*H*)-илгидросульфата тетрабутиламмония (Промежуточное соединение 118, 20 мг, 0,026 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляли ТФК (297 мг, 2,60 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при

комнатной температуре в течение 2 часов. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который растворяли в буфере со значением рН примерно 7 и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((*E*)-1-(гидроксиамино)-2-(сульфамоил)амино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6*H*)-ил гидросульфата (4,0 мг, 28,9%) в виде белого твердого вещества. МS: 424 ES-($C_{10}H_{15}N_7O_8S_2$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : (300 МГц, D_2O) δ : 3,37 (m, 1H); 3,51 - 3,72 (m, 4H); 4,03 (m, 1H); 4,53 (m, 1H); 4,96 (m, 1H); 5,70 (s, 1H); 7,65 (s, 1H).

5

10

15

20

25

Схема 20

Промежуточное соединение 119

(4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N, 1-диметил-6-оксо-[00211] К раствору 4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 12, 70 мг, 0,2 ммоль) в ДМФА (1 мл) при температуре 0 °C добавляли NaH (11,8 мг, 0,29 ммоль, 60%) и перемешивали в течение 10 минут, затем добавляли 2-бромацетамид (32,5 мг, 0,24 ммоль). Затем указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 10 минут. Добавляли этилацетат и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэшхроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с получением 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4, 5, 6, 8-тетрагидро-1*H*-4, 7-метанопиразоло[3, 4-е][[1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида (58 мг, выход 71 %) в виде белого твердого вещества. MS: $414 ES + (C_{19}H_{23}N_7O_4)$.

Промежуточное соединение 120

[00212] К раствору 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида (**Промежуточное соединение 119,** 58

мг, 0,14 ммоль) в МеОН (5 мл), который продули азотом 3 раза, добавляли 10% Pd/C (29,9 мг, 0,03 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением 2-((((Z)-((Z)-((Z)-(Z

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида

(40 мг, 88, 1%) в виде белого твердого вещества. MS: $324 \text{ ES} + (C_{12}H_{17}N_7O_4)$.

Пример 57

10

15

20

5

[00213] К раствору 2-((((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида (**Промежуточное соединение 120**, 40 мг, 0,12 ммоль) в пиридине (1 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (59,1 мг, 0,38 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 6 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный материал очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, 12 г, ACN/вода 0-50%) с получением пиридия (4R,8S)-8-((Z)-N'-(2-амино-2-оксоэтокси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (15 мг, 27%) в виде белого твердого вещества. МS: 402 ES- ($C_{12}H_{17}N_7O_7S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,00 (s, 3H); 3,31 (m, 2H); 3,57 (s, 3H); 4,07 (m, 2H); 4,67 (m, 1H); 5,50 (s, 1H); 6,48 (b, 1H); 7,25 (m, 2H); 7,31 (s, 1H); 7,90 (m, 1,4H); 8,39 (m, 0,7H); 8,86 (m, 1,4H) Соотношение соединение/пиридин (1:0,7).

25 **Схема 21**

Промежуточное соединение 121 и Промежуточное соединение 122

[00214] К раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида

5

10

15

получением двух продуктов.

(Промежуточное соединение 12, 150 мг, 0,42 ммоль) в ДМФА (2 мл) при температуре 0 °С добавляли NaH (25,3 мг, 0,63 ммоль, 60 %). После перемешивания при температуре 0 °С в течение 10 минут добавляли *температилоромацетат* (0,014 мл, 0,51 ммоль). Затем указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 10 минут. Добавляли этилацетат и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с

Промежуточное соединение 121 *Трет*-бутил 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетат (120 мг, выход 60%) получен в виде белого твердого вещества. МS: 471 ES+ ($C_{23}H_{30}N_6O_5$).

Промежуточное соединение 122 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-4H-1,2,4-

20 оксадиазин-5(6H)-он (30 мг, выход 17,9%) получен в виде белого твердого вещества. MS: 397 ES+ ($C_{19}H_{20}N_6O_4$).

Схема 22

Промежуточное соединение 123 и Промежуточное соединение 124

[00215] *Трет*-бутил 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

5

10

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)-2-метилпропаноат (**Промежуточное соединение** 123) и 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,6,6-триметил-4*H*-1,2,4-оксадиазин-5(6*H*)-он (**Промежуточное соединение 124**) синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Промежуточного соединения 121** и **Промежуточного соединения 122** на схеме 21, стадия 1, с использованием *трет*-бутил 2-бром-2-метилпропаноата.

Схема 23

Промежуточное соединение 125

[00216] К раствору *трет*-бутил 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетата (Промежуточное соединение 121, 100 мг, 0,21 ммоль) в ДХМ (3 мл) добавляли ТФК (0,81 мл, 10,63 ммоль). Реакционную смесь

перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. ТФК удаляли с получением 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)уксусной кислоты (88 мг, выход 99%) в виде белого твердого вещества. МS: 415 ES+($C_{19}H_{22}N_6O_5$).

5 Промежуточное соединение 126

[00217] K раствору полученной 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)уксусной кислоты (Промежуточное соединение **125**, 30 мг, 0,07 ммоль) в ДМФА (1,5 мл) добавляли НАТU (55,1 мг, 0,14 ммоль), *тем*бутил (2-аминоэтил)карбамат (17,4 мг, 0,11 ммоль) и основание Хунига (0,03 мл, 0,14 10 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Добавляли этилацетат и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ЕtOAc/гексаны) с получением трет-бутил ((Z)-15 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-7-оксо-5-окса-2,4,8-триазадец-3-ен-10ил)карбамата (35 мг, 86,7%) в виде белого твердого вещества. MS: 557 ES+ $(C_{26}H_{36}N_8O_6)$.

20 Промежуточное соединение 127

[00218] Раствор *трет*-бутил ((*Z*)-3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-7-оксо-5-окса-2,4,8-триазадец-3-ен-10-ил)карбамата (Промежуточное соединение 126, 35 мг, 0,06 ммоль) в МеОН (3 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (13,1 мг, 0,126 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением *трет*-бутил ((*Z*)-3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-7-оксо-5-окса-2,4,8-триазадец-3-ен-10-ил)карбамата (25 мг, 85%) в виде белого твердого вещества. МS: 467 ES+ (С₁₉H₃₀N₈O₆).

Промежуточное соединение 128

[00219] К раствору *трет*-бутил ((Z)-3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-7-оксо-5-окса-2,4,8-триазадец-3-ен-10-ил)карбамата (**Промежуточное соединение 127**, 25 мг, 0,05 ммоль) в

пиридине (2 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (25,6 мг, 0,16 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 6 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный материал очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-(2-((2-((mpem-бутоксикарбонил)амино)этил)амино)-2-оксоэтокси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (20 мг, 68,2%) в виде белого твердого вещества. МS: 545 ES-($C_{19}H_{30}N_8O_9S$)

5

10

15

20

25

Пример 58

[00220] К перемешиваемому (4R,8S)-8-((Z)-N'-(2-((2-((mpemраствору бутоксикарбонил)амино)-2-оксоэтокси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (Промежуточное соединение 128, 20 мг, 0,04 ммоль) в ДХМ (2 мл) при комнатной температуре добавляли ТФК (0,14 мл, 1,83 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-8-((Z)-N'-(2-((2аминоэтил)амино)-2-оксоэтокси)-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (10 мг, 55,1%) в виде белого твердого вещества. MS: $447 \text{ ES} + (C_{14}H_{22}N_8O_7S)^{-1}H$ ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ: 2,82 (m, 2H); 3,01 (m, 3H); 3,31 (m, 2H); 3,58 (s, 3H); 4,14 (m 2H); 4,70 (m, 1H); 5,52 (s, 1H); 6,37 (m, 1H); 7,25 (m, 2H); 7,31 (s, 1H); 7,60 (m, 2H); 7,92 (m, 1H).

Аналитические данные для дополнительных примеров

[00221] Все соединения в Таблице 4 были синтезированы в соответствии с описанными выше взаимодействиями или с использованием аналогичных

взаимодействий, хорошо известных специалисту в данной области техники. Все соединения были выделены как рацемические транс-.

Таблица 4

Пример №	Структура	Расчетн. ММ	MS	1Н ЯМР
59	H_2N N N N N N N N N N	474,49 (C ₁₆ H ₂₆ N 8O ₇ S)	ES- 473	(300 MΓμ, D ₂ O) δ: 1,61 (m, 4H); 3,03 (m, 2H); 3,11 (s, 3H); 3,27 (m, 2H); 3,47 - 3,71 (m, 5H); 4,38 (s, 2H); 4,95 (m, 1H); 5,74 (s, 1H); 7,63 (s, 1H)
60	HO O O O O O O O O O O O O O O O O O O	532,53 (C ₁₈ H ₂₈ N ₈ O ₉ S)	ES- 531	(300 MΓu, D ₂ O) δ: 1,32 - 1,63 (m, 4H); 1,93 (m, 2H); 3,13 (s, 3H); 3,23 (m, 2H); 3,50 - 3,65 (m, 5H); 3,84 (m, 1H); 4,38 (m, 2H); 4,98 (m, 1H); 5,74 (s, 1H); 7,65 (s, 1H)
61	HN NH N NH N NH NH NH NH NH NH NH NH NH	458,45 (C ₁₅ H ₂₂ N ₈ O ₇ S)	ES+ 457	(300 MFu, D ₂ O) δ: 3,13 (s, 3H); 3,45 - 3,84 (m, 5H); 3,91 - 4,34 (m, 5H); 4,40 (m, 2H); 4,95 (m, 1H); 5,76 (s, 1H); 7,66 (s, 1H)

5 Схема 24

Промежуточное соединение 129

[00222] Раствор *тетрагидро-1H-4*,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8-

5

10

15

20

25

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетата (**Промежуточное соединение 121,** 30 мг, 0,0638 ммоль) в МеОН (3 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (10 мг, 0,094 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением раствора *трет*-бутил 2-((((Z)-((Z)-((Z)-((Z)-(

Промежуточное соединение 130

[00223] К раствору *трет*-бутил 2-((((*Z*)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетата (**Промежуточное соединение 129**, 23 мг, 0,0605 ммоль) в пиридине (1 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (28,87 мг, 0,181 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 16 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением *трет*-бутил 2-((((*Z*)-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетата (18 мг, 58,2%) в виде белого твердого вещества. MS: 459 ES- ($C_{16}H_{24}N_6O_8S$).

Пример 62

[00224] К перемешиваемому раствору mpem-бутил 2-((((Z)-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетата (Промежуточное соединение 130, 14 мг, 0,030 ммоль) в ДХМ (3 мл) при комнатной температуре добавляли ТФК (0,12 мл, 1,52 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. Растворитель удаляли с получением неочищенного продукта, который затем растворяли в воде (2 мл) и элюировали через картридж с Na⁺-формой ионообменной смолы Dowex® 50WX8 с водой в качестве элюента. Фракции, содержащие продукт, объединяли и лиофилизировали с получением беловатого твердого вещества. Твердое вещество очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением натриевой соли 2-((((Z)- ((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8ил)(метиламино)метилен)амино)окси)уксусной кислоты (2,0 мг, 13,8%) в виде белого твердого вещества. MS: $405 \text{ ES} + (C_{12}H_{16}N_6O_8S)^{-1}H$ ЯМР ($300 \text{ M}\Gamma\mu$, D_2O) δ : 3.13 (s. 3H); 3,60 (m, 2H); 3,67 (s, 3H); 4,27 (m, 2H); 4,98 (m, 1H); 5,73 (s, 1H); 7,63 (s, 1H).

5

10

15

Пример 63

[00225] Пример 63 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, что и в примере 62, с использованием *тем*-бутил 2-((((*Z*)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)-2-метилпропаноата (Промежуточное соединение 123) в качестве субстрата в схеме 24, стадия 1. МS 433 ($C_{14}H_{20}N_6O_8S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 1,38 (m, 6H); 3,05 (s, 3H); 3,10 (m, 5H); 4,93 (m, 1H); 5,68 (s, 1H); 7,59 (s, 1H); 8,10 (m, 0,6H); 8,61 (m, 0,3H); 8,80 (m, 0,6H) Соотношение соединение/пиридин (1:0,3).

Схема 25

5

10

15

20

Промежуточное соединение 131

[00226] Раствор 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-4H-1,2,4-оксадиазин-5(6H)-она (Промежуточное соединение 122, 30 мг, 0,0757 ммоль) в МеОН (3 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (8,05 мг, 0,0076 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Затем указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-4H-1,2,4-оксадиазин-5(6H)-она (20 мг, 86,3%) в виде белого твердого вещества. МS: 307 ES+ (C_{12} H₁₄N₆O₄).

Пример 64

[00227] К раствору 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-4*H*-1,2,4-оксадиазин-5(6*H*)-она (Промежуточное соединение 131, 20 мг, 0,0653 ммоль) в пиридине (2 мл) при

комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (31,18 мг, 0,196 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 3 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный материал очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением ((4R,8S)-1-метил-8-(4-метил-5-оксо-5,6-дигидро-4H-1,2,4-оксадиазин-3-ил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил) гидросульфата (15 мг, 56,5%) в виде белого твердого вещества. МS: 387 ES+ (C₁₂H₁₄N₆O₇S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : 3,45 - 3,57 (m, 4H); 3,61 - 3,78 (m, 4H); 4,41 - 4,69 (m, 2H); 4,99 (m, 1H); 6,02 (s, 1H); 7,69 (s, 1H); 8,08 (m, 1,4H); 8,64 (m, 0,7H); 8,79 (m, 1,4H) Соотношение соединение/пиридин (1:0,7).

Пример 65

Пример 65 синтезировали, следуя тем же условиям реакции, которые приведены для **Примера 64**, с использованием 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4,6,6-триметил-4H-1,2,4-оксадиазин-5(6H)-она (**Промежуточное соединение 124**) в качестве субстрата в схеме 25, стадия 1. МS: 415 ($C_{14}H_{18}N_6O_7S$) ¹H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ: δ: 1,41 (s, 3H); 1,52 (s, 3H); 3,53 (m, 4H); 3,73 (m, 4H); 5,02 (m, 1H); 6,02 (s, 1H); 7,69 (s, 1H); 8,10 (m, 2H); 8,67 (m, 1H); 8,80 (m, 2H) Соотношение соединение/пиридин (1:1).

20 Схема 26

5

10

15

Промежуточное соединение 132

[00229] К перемешиваемому раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

карбоксимидамида (Промежуточное соединение 12, 50 мг, 0,143 ммоль) в ДХМ (25 мл) при температуре 0 °C добавляли основание Хунига (0,029 мл, 0,168 ммоль). Затем по каплям добавляли раствор трифосгена (20,8 мг, 0,701 ммоль) в ДХМ (15 мл). После этого добавления реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Реакцию разбавляли ДХМ. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-EtOAc/гексаны) c получением тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-1,2,4оксадиазол-5(4H)-она (30 мг, 55,9%) в виде белого твердого вещества. MS: 383 ES+ $(C_{18}H_{18}N_6O_4)$.

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 133

[00230] Раствор 3-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-1,2,4-оксадиазол-5(4H)-она (Промежуточное соединение 132, 15 мг, 0,0392 ммоль) в метаноле (3 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (4,17 мг, 0,0039 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-1,2,4-оксадиазол-5(4H)-она (8 мг, 69,8%) в виде белого твердого вещества. МS: 293 ES+ (С₁₁H₁₂N₆O₄).

Пример 66

[00231] К раствору 3-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-4-метил-1,2,4-оксадиазол-5(4H)-она (8 мг, 0,027 ммоль) в пиридине (2 мл) добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (43,57 мг, 0,27 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 часов, затем концентрировали при пониженном давлении. Материал

растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением ((4R,8S)-1-метил-8-(4-метил-5-оксо-4,5-дигидро-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (5 мг, 41,7%) в виде белого твердого вещества. МS: 371 ES-(C₁₁H₁₂N₆O₇S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : 3,41 (m, 1H); 3,51 (s, 3H); 3,67 (m, 1H); 3,72 (s, 3H); 5,01 (m, 1H); 6,15 (s, 1H); 7,71 (s, 1H); 8,09 (m, 4H); 8,66 (m, 2H); 8,79 (m, 4H) Соотношение соединение/пиридин (1:2)

10 Схема 27

5

15

20

Промежуточное соединение 134

[00232] К перемешиваемому раствору *трет*-бутил (4-гидроксибутил)карбамата (1,4 г, 7,4 ммоль) в ДХМ (50 мл) при температуре 0 ° С добавляли ТЕА (2,04 мл, 14,6 ммоль). По каплям добавляли метансульфонилхлорид (0,69 мл, 8,88 ммоль). После этого добавления реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов. Добавляли ДХМ. Органический слой промывали разбавленным раствором НСІ, водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением **Промежуточного соединения 134** 4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутилметансульфоната (1,8 г, выход 91%) в виде желтого масла. ¹Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ: 1,30 (s, 9H); 1,40 - 1,50 (m, 2H); 1,60 - 1,70 (m, 2H); 2,92 (m, 2H), 3,15 (s, 3 H); 4,25 (m, 2H); 6,79 (m, 1H).

Схема 28

Промежуточное соединение 135

[00233] 2-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)этилметансульфонат синтезировали, следуя последовательности реакции, аналогичной приведенной для **Промежуточного соединения 134**, с использованием трет-бутил (2-гидроксиэтил)карбамата в качестве субстрата. 1 H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ : 1,39 (s, 9H); 3,15 (s, 3 H); 3,35 (m, 2H); 4,25 (m, 2H); 7,12 (m, 1H).

5

10

15

20

Схема 29

Промежуточное соединение 136

[00234] К перемешиваемому раствору ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-*N*-((*mpem*бутилдиметилсилил)окси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1Н-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилцианида (Промежуточное соединение 110, 100 мг, 0,214 ммоль) в толуоле (5 мл) добавляли ацетальдегида оксим (101,3 мг, 1,71 ммоль) и InCl₃ (47,4 мг, 0,214 ммоль). Полученную смесь нагревали при температуре 60°C в течение 8 часов. Затем указанную реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры. К реакционной смеси добавляли насыщенный раствор хлорида аммония и этилацетат. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэшхроматографии (0-100% EtOAc в гексанах) с получением (Z)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)имино)ацетамида (32 мг, выход, 30,8%) в виде белого твердого вещества. MS: $485 ES + (C_{23}H_{32}N_6O_4Si)$.

Промежуточное соединение 137

[00235] Раствор (*Z*)-2-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-2-(((*mpem*-

бутилдиметилсилил)окси)имино)ацетамида (**Промежуточное соединение 136**, 32 мг, 0,066 ммоль) в этилацетате (5 мл) и метаноле (2,5 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (19,02 мг, 0,0198 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 30 минут. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением (*Z*)-2-(((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)имино)-2-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6 8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)ацетамида (25 мг, 95,9%) в виде белого твердого вещества. МS: 395 ES+ ($C_{16}H_{26}N_6O_4Si$).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 138

[00236] К раствору (Z)-2-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)-2-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6 8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)ацетамида (**Промежуточное соединение 137**, 25 мг, 0,063 ммоль) в пиридине (2 мл) добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (30,3 мг, 0,19 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов, затем концентрировали при пониженном давлении. Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с получением (4R,8S)-8-((Z)-2-амино-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)оксиимино)-2-оксоэтил-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (20 мг, 66,5 %) в виде белого твердого вещества. МS: 473 ES- (C₁₆C₁₆C₁₆C₁₆C₁₈C

Пример 67

[00237] К перемешиваемому раствору (4R,8S)-8-((Z)-2-амино-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)оксиимино)-2-оксоэтил-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (**Промежуточное** соединение 138, 20 мг, 0,042 ммоль) в ДХМ (5 мл) добавляли ТВАТ (27,3 мг, 0,051

ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Растворитель удаляли. Полученное твердое вещество очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с получением (4R,8S)-8-((Z)-2-амино-1-(гидроксиимино)-2-оксоэтил-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-илгидросульфата в виде соли тетрабутиламмония (14 мг, 71,1) %) МS: 359 ES- ($C_{10}H_{12}N_6O_7S$) ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ : 0,94 (m, 10H); 1,30 (m, 7H); 1,58 (m, 7H); 3,04 - 3,40 (m, 9H); 3,56 (s, 3H); 4,70 (m, 1H); 5,47 (s, 1H); 7,36 (s, 1H); 7,79 (m, 2H); 11,86 (s, 1H) Соотношение соединение/тетрабутиламмоний (1:0,9).

5

10

15

Схема 30

Промежуточное соединение 139

[00238] К перемешиваемому раствору метил ((4R,8S)-5-(бензилокси)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилат (Промежуточное соединение 79, 700 мг, 2,13 ммоль) в ДМФА (8 мл) и добавляли 4- ((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутилметансульфонат (Промежуточное соединение

134, 1424 мг, 2,13 ммоль) и Cs_2CO_3 (4,17 г, 12,8 ммоль). Реакционную смесь нагревали при температуре 80 °C в течение 20 минут и охлаждали до комнатной температуры. К указанной реакционной смеси добавляли этилацетат и воду. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом натрия, затем концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% EtOAc в гексанах) с получением метил ((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (230 мг, выход 21,6%) в виде белого твердого вещества. МS: 500 ES+ ($C_{25}H_{33}N_5O_6$).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 140

[00239] К ((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(4-((*mpem*раствору метил бутоксикарбонил) амино) бутил-6-оксо-4, 5, 6, 8-тетрагидро-1H-4, 7-метанопиразоло [3, 4е][1,3]диазепин-8-карбоксилата (Промежуточное соединение 139, 230 мг, 0,46 ммоль) в ТГФ (5 мл) и воде (1 мл) при температуре 0 °C добавили гидроксид лития (0,48 мл, 0,48 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. ТГФ удаляли. К водному раствору добавляли 1 н. HCl для доведения pH до значения примерно 3-4 и продукт экстрагировали этилацетатом. Органические вещества сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1<math>H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3] диазепин-8-карбоновой кислоты (200 мг, 89,5%) в виде белого твердого вещества. MS: 486 ES+ $(C_{24}H_{31}N_5O_6)$.

Промежуточное соединение 141

[00240] К раствору (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-(4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоновой кислоты (**Промежуточное соединение 140**, 200 мг, 0,41 ммоль) в ДХМ (5 мл) при комнатной температуре добавляли О-(*трет*-бутилдиметилсилил)гидроксиламин (78,9 мг, 0,54 ммоль) и ЕDС (94,8 мг, 0,49 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 40 минут. Реакционную смесь непосредственно загружали на силикагель и очищали при помощи флэш-хроматографии (20 г силикагеля, 0-50% этилацетат/гексаны) с получением *трет*-бутил (4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)карбамоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-

метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамата (103 мг, 40,6%) в виде белой пены. MS: 615 ES+ ($C_{30}H_{46}N_6O_6Si$).

Промежуточное соединение 142

5

10

15

20

25

30

[00241] К раствору *трет-*бутил (4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((((*mpem*бутилдиметилсилил) окси) карбамоил) - 6-оксо - 4,5,6,8-тетрагидро - 1H - 4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамата (Промежуточное соединение 141, 100 мг, 0,16 ммоль) и триэтиламина (0,090 мл, 0,65 ммоль) в ДХМ (2 мл) при температуре -78 °C добавляли трифлатный ангидрид (0,055 мл, 0,33 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 5 минут. К указанному раствору по каплям добавляли метиламин (0,36 мл, 0,72 ммоль, 1,31 н. в $T\Gamma\Phi$). Затем указанную реакционную смесь оставляли нагреваться до комнатной температуры и перемешивали в течение 2 часов. Реакционную смесь разбавляли ДХМ и промывали один раз насыщенным раствором хлорида аммония. Органические фазы сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. При помощи хроматографии на силикагеле (0% - 50%) этилацетат/гексаны) получали *тем*-бутил (4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((*трет*-бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамат в виде белой пены (18 мг, 17,7%). MS: 628 ES+ ($C_{31}H_{49}N_7O_5Si$).

Промежуточное соединение 143

[00242] К (4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((Z)-N'-((mpemраствору *трет-*бутил бутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамата (Промежуточное соединение 142, 18 мг, 0,0287 ммоль) в этилацетате (3 мл), который дегазировали азотом, добавляли Рd/С (3,6 мг, 0,0057 ммоль). Указанную смесь снова дегазировали и помещали в атмосферу водорода из баллона. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали c получением *трет-*бутил (4-((4R.8S)-8-((Z)-N'-((mpemбутилдиметилсилил)окси)-N-метилкарбамимидоил)-5-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамата (14 мг, выход 90,8%) в виде бесцветного масла. MS: $538 \text{ ES} + (C_{24}H_{43}N_7O_5Si)$.

Промежуточное соединение 144

[00243] К раствору *трет*-бутил (4-((4R,8S)-8-((Z)-N-((Z)-N-((Z)-Z)-Z)-бутилдиметилсилил) окси)-Z-гидрокси-6-оксо-4,5,6,8-

тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-1-ил)бутил)карбамата (**Промежуточное соединение 143**, 14 мг, 0,03 ммоль) в пиридине (2 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (33,15 мг, 0,21 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 часов, затем разбавляли ДХМ и фильтровали с удалением твердых веществ. Фильтрат концентрировали. Остаток очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с получением (4R,8S)-1-(4-((*трем*-бутоксикарбонил)амино)бутил)-8-((Z)-N-((Z)-Z)-Z)-((Z)-Z)-Z)-((Z)-Z)-Z)-(Z)-Z-

5

10

15

25

Промежуточное соединение 145

[00244] К раствору (4R,8S)-1-(4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутил)-8-((Z)-N-((T)-N-((T)-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-T-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6T)-ил гидросульфата (**Промежуточное соединение 144**, 13 мг, 0,021 ммоль) в этилацетате (1 мл) и ТГФ (0,5 мл) при комнатной температуре добавляли НF-пиридин (0,0006 мл, 0,023 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. Через 30 минут реакционную смесь концентрировали с получением (4R,8S)-1-(4-((T)-T)-гидрокси-T)-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1T-4,7-

20 метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (11 мг, 100%) в виде белого твердого вещества. МS: 504 ES+ ($C_{18}H_{29}N_7O_8S$).

Пример 68

[00245] К раствору (4R,8S)-1-(4-((*трет*-бутоксикарбонил)амино)бутил)-8-((Z)-N'-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (**Промежуточное соединение 145**, 10 мг,

0,0199 ммоль) в ДХМ (1 мл) при температуре 0 °С добавляли трифторуксусную кислоту (0,076 мл, 0,99 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Реакционную смесь концентрировали с ДХМ несколько раз, чтобы удалить избыток ТФК. Остаток растворяли в буфере со значением рН примерно 7 и очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением (4R,8S)-1-(4-аминобутил)-8-((Z)-N-гидрокси-N-метилкарбамимидоил)-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (3,5 мг, 37,1%) в виде белого твердого вещества. МS: 404 ES+ (C₁₃H₂₁N₇O₆S) ¹H ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : 1,42 - 1,75 (m, 2H); 1,79 - 2,04 (m, 2H); 2,94 (m, 2H); 3,10 (s, 3H); 3,51 - 3,72 (m, 2H); 3,88 - 4,14 (m, 2H); 4,99 (m, 1H); 5,62 (s, 1H); 7,69 (s, 1H).

5

10

15

20

25

Схема 31 Пром.соед. 29, ТЕА, ДХМ Pd/C, H₂, SO3-пир. Ацетилхлорид MeOH пиридин теа, ДХМ Стадия 3 Стадия 2 Стадия 1 `OSO₃H Пример 69 Пром. соед.147 Пром. соед.12 Пром. соед.146

Промежуточное соединение 146

[00246] К перемешиваемому раствору (4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N'-гидрокси-N, 1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (**Промежуточное соединение 12**, 110 мг, 0,31 ммоль) в ДХМ (10 мл) добавляли ТЕА (0,064 мл, 0,46 ммоль) и ацетилхлорид (0,029 мл, 0,37 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Добавляли насыщенный раствор хлорида аммония, чтобы погасить реакцию. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта, который очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон в ДХМ) с получением (4R,8S,Z)-N'-ацетокси-5-(бензилокси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (70 мг, выход 56,9%) в виде белого твердого вещества. МS: 399 ES+ ($C_{19}H_{22}N_6O_4$).

Промежуточное соединение 147

[00247] Раствор (4R,8S,Z)-N'-ацетокси-5-(бензилокси)-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида

(Промежуточное соединение 146, 70 мг, 0,175 ммоль) в метаноле (5 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (12,9 мг 0,012 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 30 минут. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Указанный фильтрат концентрировали с получением (4R,8S,Z)-N'-ацетокси-5-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (50 мг, 92,3%) в виде белого твердого вещества. МS: 309 ES+ $(C_{12}H_{16}N_6O_4)$.

Пример 69

10

15

20

5

[00248] К раствору (4R,8S,Z)-N'-ацетокси-5-гидрокси-N,1-диметил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбоксимидамида (Промежуточное соединение 147, 50 мг, 0,16 ммоль) в пиридине (1 мл) добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (77,4 мг, 0,49 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 часов, затем концентрировали при пониженном давлении. Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением пиридия (4R,8S)-8-((Z)-N'-ацетокси-N-метилкарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-гидросульфата (35 мг, 55,6%) в виде белого твердого вещества. МS: 387 ES- (C_{12} H₁₆N₆O₇S) ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ: 2,03 (s, 3H); 3,00 (m, 2H); 3,36 (m, 2H); 3,65 (s, 3H); 4,71 (m, 1H); 5,62 (s, 1H); 6,84 (b, 2H); 7,31 (s, 1H); 7,90 (m, 2H); 8,39 (m, 1H); 8,86 (m, 2H) Соотношение соединение/пиридин (1:1).

25

Пример 70

$$H_2N$$
 $N-N$
 $N-N$

[00249] Пиридия (4R,8S)-8-((Z)-N'-ацетоксикарбамимидоил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфат синтезировали, следуя реакциям, аналогичным тем, которые приведены для **примера** 69, с использованием раствора аммиака в ТГФ на стадии 12 в схеме 1, стадия 12. МЅ 373 ЕЅ- (С₁₁H₁₄N₆O₇S) ¹H ЯМР 300 МГц, ДМСО-d₆) δ: 2,03 (s, 3H); 3,34 (m, 2H); 3,68 (s, 3H); 4,67 (m, 1H); 5,22 (s, 1H); 6,84 (bs, 2H); 7,31 (s, 1H); 7,90 (m, 3 H); 8,39 (m, 1,5H); 8,86 (m, 3H) Соотношение соединение/пиридин (1:1,5).

5

10

Схема 32

Промежуточное соединение 148

[00250] К перемешиваемому раствору (4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбальдегида (Промежуточное соединение 9, 200 мг, 0,64 ммоль) в ТГФ (10 мл) при температуре 0

°C по каплям добавляли MeMgBr (0,38 мл, 1,15 ммоль, 3 н. в Et_2O). Полученную смесь перемешивали при температуре 0°C в течение 4 часов. Добавляли насыщенный раствор хлорида аммония, чтобы погасить реакцию. Добавляли этилацетат. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((R)-1-гидроксиэтил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (100 мг, 47,6%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. MS: 329 ES+ ($C_{17}H_{20}N_4O_3$).

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 149

[00251] К раствору (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-((R)-1-гидроксиэтил)-1-метил-1,4,5,8тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 148, 100 мг, 0,30 ммоль) в дихлорметане (10 мл) при температуре добавляли периодинан Десс-Мартина (155 окружающей среды ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. К реакционной смеси добавляли водный раствор тиосульфата натрия (1 н.) и водный насыщенный раствор бикарбоната натрия и указанную реакционную смесь перемешивали в течение 15 минут. Двухфазную смесь разделяли, затем водную фазу экстрагировали дихлорметаном. Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением неочищенного продукта. При помощи флэш-хроматографии (0% -100% этилацетат/гексаны) получали (4R,8S)-8ацетил-5-(бензилокси)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4e][1,3]диазепин-6-он (40 мг, 40,2%) в виде белого твердого вещества. MS: 327 ES+ $(C_{17}H_{18}N_4O_3)$

Промежуточное соединение 150

[00252] К раствору (4R,8S)-8-ацетил-5-(бензилокси)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (**Промежуточное соединение 149**, 40 мг, 0,12 ммоль) в пиридине (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли гидроксиламина гидрохлорид (10,2 мг, 0,15 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут. Добавляли водный раствор хлорида аммония и этилацетат. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(*E*)-1- (гидроксиимино)этил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-

e][1,3]диазепин-6-она (30 мг, 71,7%) в виде белого твердого вещества. Использовали непосредственно на следующем этапе. MS: 342 ES+ ($C_{17}H_{19}N_5O_3$).

Промежуточное соединение 151

5

10

15

20

25

30

[00253] К раствору (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(E)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (**Промежуточное соединение 150**, 30 мг, 0,088 ммоль) в ДХМ (5 мл) при температуре 0 °C добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,022 мл, 0,097 ммоль) и 2,6-лутидин (0,012 мл, 0,11 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 12 часов. Затем добавляли ДХМ и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% EtOAc/гексаны) с получением (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(E)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6E-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (25 мг, 62,4%) в виде белое твердое вещество. МS: 456 ES+ (E23E3E3E3.

Промежуточное соединение 152

[00254] Раствор (4R,8S)-5-(бензилокси)-8-(E)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (Промежуточное соединение 151, 25 мг, 0,055 ммоль) в МеОН (10 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Рd/С (5,84 мг, 0,0055 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 1 часа. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением (4R,8S)-8-((E)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-5-гидрокси-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (17 мг, 84,7%) в виде белого твердого вещества. МS: 366 ES+ ($C_{16}H_{27}N_{5}O_{3}Si$).

Промежуточное соединение 153

[00255] К раствору (4R,8S)-8-((E)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-5-гидрокси-1-метил-1,4,5,8-тетрагидро-6H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-6-она (**Промежуточное соединение 152**, 17 мг, 0,047 ммоль) в пиридине (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (1338 мг, 8,41 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта.

Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали. Остаток очищали при помощи флэш-хроматографии (0% -100% ацетон/ДХМ) с получением (4R,8S)-8-((E)-1-(((mpem-бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1H-4,7-

5 метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (18 мг, 86,9%) как белое твердое вещество. MS: 446 ES+ ($C_{16}H_{27}N_5O_6SSi$).

Промежуточное соединение 154 и Пример 71

[00256] К раствору полученного (4R,8S)-8-((*E*)-1-(((*mpem*-

10

15

20

белого твердого вещества.

бутилдиметилсилил)окси)имино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6*H*)-ил гидросульфата (**Промежуточное соединение 153**, 18 мг, 0,040 ммоль) в ТГФ (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли ТВАF (0,014 мл, 0,049 ммоль, 1 н. в ТГФ). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов, затем концентрировали. Остаток очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением соли тетрабутиламмония (4R,8S)-8-((*E*)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-5(6*H*)-ил гидросульфата (**Промежуточное соединение 154**) в виде белого твердого вещества. Указанное вещество затем растворяли в воде (2 мл) и элюировали через картридж с Na⁺формой ионообменной смолы Dowex® 50WX8 с водой в качестве элюента. Фракции, содержащие продукт, объединяли и лиофилизировали с получением натриевой соли (4R,8S)-8-((*E*)-1-(гидроксиимино)этил)-1-метил-6-оксо-4,8-дигидро-1*H*-4,7-

25 MS: 332 ES+ ($C_{10}H_{13}N_5O_6S$) ¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО- d_6) δ: 3,04 (m, 1H); 3,25 (m, 1H); 3,30 (s, 3H); 3,54 (s, 3H); 4,62 (m, 1H); 5,23 (s, 1H); 7,30 (s, 1H); 11,16 (s, 1H).

Схема 33

метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-5(6H)-ил гидросульфата (10 мг, 67,2%) в виде

10

15

20

25

Промежуточное соединение 155

[00257] К раствору ((4R,8S,Z)-5-(бензилокси)-N-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-карбимидоилхлорида

(Промежуточное соединение 11, 80 мг, 0,221 ммоль) в ДХМ (10 мл) при комнатной температуре добавляли *температуре* добавляли *температуре* добавляли *температуре* добавляли *температуре* окружающей среды в течение 30 минут. Добавляли насыщенный раствор хлорида аммония и ДХМ. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом и сушили над безводным сульфатом натрия, затем концентрировали с получением *температуре* 2-((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1<math>H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(гидроксиимино)метил)-2-метилгидразин-1-карбоксилата (60 мг, 57,5%) в виде белого твердого вещества. Полученное соединение использовали непосредственно на следующем этапе. MS: $357 \text{ ES}+(C_{22}H_{29}N_7O_5)$.

Промежуточное соединение 156

[00258] К раствору *трет*-бутил 2-((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(гидроксиимино)метил)-2-метилгидразин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 155, 60 мг, 0,127 ммоль) в ДХМ (8 мл) при температуре 0 °С добавляли трет-бутилдиметилсилил трифторметансульфонат (0,064 мл, 0,28 ммоль) и 2,6-лутидин (0,037 мл, 0,32 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. Затем добавляли ДХМ и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, затем сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. При помощи хроматографии на силикагеле (0% -100% этилацетат/гексаны) получали *трет*-

бутил (Z)-4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-3,7,7,8,8-пентаметил-6-окса-2,3,5-триаза-7-силанон-4-еноат (30 мг, выход 40,2%) в виде белого твердого вещества. МS: 586 ES+ $(C_{28}H_{43}N_7O_5Si)$.

5

10

15

20

25

30

Промежуточное соединение 157 и Промежуточное соединение 158 [00259] Раствор *трем-*бутил (*Z*)-4-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-3,7,7,8,8-пентаметил-6окса-2,3,5-триаза-7-силанон-4-еноат (Промежуточное соединение 156, 28 мг, 0,0478 ммоль) в МеОН (2 мл) и этилацетате (4 мл) продували азотом 3 раза и добавляли 10% Pd/C (10,1 мг, 0,0096 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 1 Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат часа. концентрировали с получением смеси mpem-бутил (Z)-4-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-3,7,7,8,8пентаметил-6-окса-2,3,5-триаза-7-силанон-4-еноата (Промежуточное соединение 157) MS: 496 ES+ ($C_{21}H_{37}N_7O_5Si$) и *тем*-бутил 2-((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8ил)(гидроксиимино)метил)-2-метилгидразин-1-карбоксилата (Промежуточное

Промежуточное соединение 159

соединение 158) в виде белого твердого вещества (18 мг). MS: $382 ES + (C_{15}H_{23}N_7O_5)$.

[00260] К смеси *третил* (Z)-4-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)-3,7,7,8,8-пентаметил-6-окса-2,3,5-триаза-7-силанон-4-еноата (**Промежуточное соединение 157**) и *третил* 2-((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(гидроксиимино)метил)-2-метилгидразин-1-карбоксилата (**Промежуточное соединение 158**) (18 мг) в пиридине (2 мл) при

карбоксилата (**Промежуточное соединение 158**) (18 мг) в пиридине (2 мл) при температуре окружающей среды добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (17,3 мг, 0,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт растирали с ДХМ и твердое вещество удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали. Остаток очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением ((((*Z*)-(2-(*трет*-бутоксикарбонил)-1-метилгидразинил)((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-

(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)метилен)амино)окси)сульфоновой кислоты (18 мг, 86,9%) в виде белого твердого вещества. МS: 539 ES- ($C_{15}H_{23}N_7O_{11}S_2$)

Пример 72

5

10

15

20

К раствору ((((Z)-(2-(mpem-бутоксикарбонил)-1-метилгидразинил)((4R,8S)-[00261] 1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4е][1,3]диазепин-8-ил)метилен)амино)окси)сульфоновой кислоты (Промежуточное соединение 159, 2 мг, 0,037 ммоль) в ДХМ (2 мл) при комнатной температуре добавляли трифторуксусную кислоту (0,0283 мл, 0,369 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Реакционную смесь концентрировали с ДХМ несколько раз, чтобы удалить избыток ТФК. Остаток растворяли в АСN/воде и сушили при помощи лиофилизатора с получением соли $T\Phi K$ ((((Z)-((4R,8S)-1-метил-6оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-e][1,3]диазепин-8ил)(1-метилгидразинил)метилен)амино)окси)сульфоновой кислоты (2,2 мг, 100%) в виде белого твердого вещества. MS: $442 \text{ ES} + (C_{10}H_{15}N_7O_9S_2)^{1}H$ ЯМР (300 МГц, D₂O) δ : 3,23 - 4,95 (m, 8H); 5,02 (m, 1H); 5,99 (m, 1H); 7,67 (s, 1H); 8,09 (m, 1,36H); 8,66 (m, 0,68H); 8,80 (m, 1,36H) Соотношение соединение/пиридин (1:0,68).

Схема 34

Промежуточное соединение 160

[00262] К раствору полученной 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)уксусной кислоты (**Промежуточное соединение 125**, 60 мг, 0,14 ммоль) в ДМФА (3 мл) при температуре 0 °C добавляли НАТU (110 мг, 0,29 ммоль), *О*-(*трет*-бутилдиметилсилил)гидроксиамин (31,9 мг, 0,22 ммоль) и основание Хунига (0,050 мл, 0,299 ммоль). Указанную реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали при комнатной температуре в течение 12 минут. Добавляли этилацетат и насыщенный раствор хлорида аммония. Органический слой отделяли, промывали водой, рассолом, сушили над безводным сульфатом магния и концентрировали с получением неочищенного продукта, Указанный неочищенный продукт очищали при помощи флэш-хроматографии (0-100% ацетон/ДХМ) с получением 2-((((*Z*)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)-*N*-гидроксиацетамида (30 мг, выход 48,3%) в виде белого твердого вещества. МЅ: 430 ЕЅ+ (С₁₉Н₂₇N₃O₅).

5

10

15

20

25

Промежуточное соединение 161

[00263] К раствору 2-((((Z)-((4R,8S)-5-(бензилокси)-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)-N-гидроксиацетамида (**Промежуточное** соединение 160, 25 мг, 0,058 ммоль) в МеОН (3 мл) продували азотом 3 раза, затем добавляли 10% Pd/C (6,19 мг, 0,0058 ммоль). Реакционную смесь продували азотом 3 раза и затем перемешивали в атмосфере водорода при температуре окружающей среды в течение 2 часов. Указанную реакционную смесь фильтровали через целит. Фильтрат концентрировали с получением N-гидрокси-2-((((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида (16 мг, 80,9%) в виде белого твердого вещества. МS: 338 ES- (C₁₂H₁₇N₇O₅).

Пример 73

[00264] К раствору N-гидрокси-2-((((Z)-((4R,8S)-5-гидрокси-1-метил-6-оксо-4,5,6,8-тетрагидро-1H-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамида (**Промежуточное соединение 161**, 16 мг, 0,047 ммоль) в пиридине (2 мл) при комнатной температуре добавляли комплекс триоксида серы с пиридином (22,5 мг, 0,14 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 часов, затем концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного продукта. Материал растирали с ДХМ и твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат концентрировали с получением неочищенного продукта. Указанный неочищенный продукт дважды очищали при помощи хроматографии с обращенной фазой (Sepabeads, ACN/вода 0-50%) с получением пиридия ((2-((((Z)-((4R,8S)-1-метил-6-оксо-5-(сульфоокси)-4,5,6,8-тетрагидро-1*H*-4,7-метанопиразоло[3,4-е][1,3]диазепин-8-

5

10

15

20

25

ил)(метиламино)метилен)амино)окси)ацетамидо)окси)сульфоновой кислоты (6 мг, 21,6%) в виде белого твердого вещества. MS: 498 ES- ($C_{12}H_{17}N_7O_{11}S_2$) 1H ЯМР (300 МГц, D_2O) δ : 3,13 (s, 3H); 3,58 (m, 2H); 3,64 (s, 3H); 4,50 (m, 2H); 4,98 (m, 1H); 5,72 (s, 1H); 7,67 (s, 1H); 8,11 (m, 2H); 8,67 (m, 1H); 8,82 (m, 2H) Соотношение соединение/пиридин (1:1). [00265] Следующие дополнительные соединения можно получить в соответствии с процедурами, аналогичными описанным в настоящем изобретении, или процедурами, описанными в литературе.

Измерение констант скорости ацилирования для *P. aeruginosa* PBP1a, PBP2 и PBP3

[00266] Константы скорости ацилирования второго порядка для PBP1a, PBP2 и PBP3 *P. aeruginosa* измеряли при помощи метода флуоресцентного анализа анизотропии

пенициллина BOCILLIN FL (*Anal. Biochem.* 463, 15-22 (2014)). Концентрация BOCILLIN FL (Thermo-Fisher Scientific, Waltham, MA, США) в каждом случае составляла 30 нМ. Концентрации PBP составляли 60 нМ для PBP1a и PBP3 *P. aeruginosa* и 300 нМ для PBP2 *P. aeruginosa*. Буфер для анализа представлял собой 0,1 М фосфат натрия с 0,01% Triton X-100. Значение pH составляло 7,0 для всех PBP, за исключением PBer2 *P. aeruginosa*, для которого pH составлял 6,2. Использовали серийные 2-кратные разведения соединений с концентрациями, варьирующимися от 328 до 0,02 мкМ для PBP *P. aeruginosa*. Результаты приведены в **таблице 5** ниже.

Таблица 5

Пример №	Скорость ацилирования PBP1a, k _(on) (M ⁻¹ .c ⁻¹)	Скорость ацилирования PBP2, k _(on) (M ⁻¹ .c ⁻¹)	Скорость ацилирования PBP3, k _(on) (M ⁻¹ .c ⁻¹)
H ₂ N N-N OSO ₃ H Препарат сравнения 1 (хиральн.)	*	***	*
О N-N H N OSO ₃ H Препарат сравнения 2 (рац. транс)	*	*	**
1	**	*	***
2	**	*	***
3	*	*	**
4	**	*	***
5	**	*	**
6	*	*	**
7	*	*	**
8	*	*	*
9	**	*	**
10	*	*	**
11	**	*	***

12	**	*	**
13	*	*	**
14	**	*	***
	**		***
15	**	не исследовалось	***
16	**	не исследовалось	***
17	**	не исследовалось	***
18	**	не исследовалось	***
19		не исследовалось	
20	**	не исследовалось	***
21	**	не исследовалось	***
22	**	не исследовалось	***
23	**	не исследовалось	***
24	**	не исследовалось	***
25	**	не исследовалось	***
26	**	не исследовалось	***
27	**	не исследовалось	***
28	**	не исследовалось	***
29	**	не исследовалось	***
30	**	не исследовалось	***
31	**	не исследовалось	***
32	**	не исследовалось	***
33	**	не исследовалось	***
34	**	не исследовалось	***
35	*	*	**
36	**	*	**
3 7	*	*	**
38	*	*	*
39	*	*	**
40	**	*	***
41	*	*	**
42	**	не исследовалось	***
43	**	не исследовалось	***
44	**	не исследовалось	***
45	**	не исследовалось	***
46	**	не исследовалось	***
47	**	*	***
48	*	не исследовалось	***
49	*	не исследовалось	***
50	**	не исследовалось	***
51	**	*	**
52	**	*	**
53	**	*	**
53	*		***
	*	не исследовалось	*
55	**	*	**
56	**		***
57	*	не исследовалось	***
58	**	не исследовалось	***
59	<u> </u>	не исследовалось	<u> </u>

60	*	не исследовалось	***
61	*	не исследовалось	**
62	**	не исследовалось	***
63	**	не исследовалось	***
64	**	не исследовалось	**
65	**	не исследовалось	**
66	**	*	**
67	*	*	**
68	*	*	**
69	**	не исследовалось	***
70	*	*	**
71	*	*	**
72	**	*	***
73	**	не исследовалось	***

Для скоростей ацилирования PBP1a: * обозначает а $k_{(on)} < 100~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$, ** обозначает $k_{(on)}$ от 100 до 10000 $M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$ и *** обозначает $k_{(on)} > 10000~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$; для скоростей ацилирования PBP2: * обозначает $k_{(on)} < 100~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$, ** обозначает $k_{(on)}$ от 100 до 5000 $M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$ и *** обозначает $k_{(on)} > 5000~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$; для скоростей ацилирования PBP3: * обозначает $k_{(on)} < 100~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$, ** обозначает $k_{(on)}$ от 100 до 10000 $M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$ и *** обозначает $k_{(on)} > 10000~M^{\text{-1}}.c^{\text{-1}}$. Не исследовалось: исследование не проводилось.

5

10

МПК для грамотрицательных клинических изолятов

[00267] Значения минимальной подавляющей концентрации (МПК) по отношению к *P. aeruginosa* и соединениям определяли с использованием методологии микроразведения в бульоне согласно Руководству Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI) (CLSI M07-A10). Результаты приведены в **таблице 6** ниже.

Таблица 6

Пример №	МПК <i>P. aeruginosa</i> WT (PAO1) (мг/л)
H ₂ N , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	***
препарат сравнения т (хиральн.)	

Препарат сравнения 2 (рац. транс)	*
1	***
2	*
3	*
4	*
5	*
6	**
7	**
8	*
9	***
10	*
11	**
12	*
13	*
14	***
15	*
16	**
17	**
18	***
19	***
20	**
21	*
22	**
23	**
24	***
25	***
26	***
27	**
28	***
29	***
30	***
31	**
32	*
33	**
34	**
35	*
36	*
37	*
38	*
39	*

40	***
41	*
42	**
43	*
44	*
45	*
46	**
47	***
48	**
49	***
50	***
51	*
52	*
53	*
54	**
55	*
56	*
57	***
58	***
59	***
60	**
61	**
62	***
63	**
64	*
65	*
66	*
67	*
68	***
69	*
70	*
71	**
72	*
73	**
	1

^{*} обозначает МПК > 16 мг/л, ** обозначает МПК от 8 до 16 мг/л и *** обозначает МПК < 8 мг/л.

5 **[00268]** Значения минимальной подавляющей концентрации (МПК) в отношении *E.coli*, *K. pneumoniae* и *A. baumannii* приведены ниже в **таблице** 7.

Таблица 7

Пример № МПК <i>E. coli</i> МПК <i>K.</i> МПК <i>A.</i> (ATCC25922) <i>pneumoniae</i> baumann (мг/л) (ATCC700603) (ARC349	
---	--

H ₂ N N-N OSO ₃ H Препарат сравнения 1 (хиральн.)	***	***	*
О N-N H N OSO ₃ H Препарат сравнения 2 (рац. транс)	***	*	*
1	***	***	***
2	**	**	**
3	***	***	*
4	***	*	*
5	***	*	*
6	**	*	*
7	**	**	*
8	***	*	*
9	***	**	**
10	**	**	*
11	***	***	**
12	***	*	*
13	***	*	*
14	***	***	**
15	***	*	*
16	**	*	*
17	**	**	*
18	***	**	**
19	**	*	**
20	**	*	**
21	***	*	*
22	***	**	*
23	**	**	*
24	**	**	**
25	**	*	**
26	***	***	***
27	***	*	*
28	***	*	**
29	**	*	**

30 31	**	*	**
31	***		
	ተ ተ ተ	*	*
32	***	*	*
33	**	*	**
34	**	*	*
35	***	*	*
36	***	*	*
37	***	*	*
38	**	*	*
39	***	*	*
40	***	***	***
41	***	*	*
42	**	*	**
43	***	*	*
44	**	*	*
45	***	*	*
46	**	**	*
47	***	***	***
48	***	*	*
49	**	**	**
50	***	***	**
51	***	*	*
52	***	*	*
53	***	*	*
54	***	*	*
55	***	*	*
56	***	*	*
57	**	**	**
58	**	**	**
59	**	*	**
60	***	*	*
61	***	*	*
62	**	**	*
63	***	*	*
64	***	*	*
65	***	*	*
66	***	*	*
67	***	*	*
68	**	*	**
69	**	**	*
70	**	*	*
71	**	*	*
			*
72	***	*	Ψ.

^{*} обозначает МПК > 16 мг/л, ** обозначает МПК от 8 до 16 мг/л и *** обозначает МПК < 8 мг/л.

МПК для B. pseudomallei, B. mallei, F. tularensis, Y. pestis и B. anthracis

[00269] Было показано, что пример 40 проявляет ингибирующую активность (МПК <4 мг/л) в отношении B. pseudomallei, B. mallei, F. tularensis, Y. pestis и B. anthracis.

Анализ ингибиторов PBP P. aeruginosa in vivo

5

10

15

20

25

30

[00270] Оценивали *in vivo* эффективность препарата сравнения 1 (соединения, нацеленного на PBP2) и примера 40 согласно настоящего изобретения в отношении клинического изолята *P. aeruginosa* (ARC6347, AmpC+, PoxB+) в модели нейтропении бедра у мышей. См. Фиг. 1 и Фиг. 2. Единственное структурное различие между Примером 40 и препаратом сравнения 1 заключается в замене аминометила на N-метиламидоксимную группу. Однако соединение, нацеленное на PBP2 (препарат сравнения 1), не было активным (в этом исследовании стазис не был достигнут даже при воздействии 100% времени выше МПК), в то время как соединение, ингибирующее PBP3 (Пример 40), показало высокую эффективность (снижение более чем 2 log(КОЕ/г) при воздействии 57% времени выше МПК).

[00271] Самки мышей CD-1 из Charles River Laboratories акклиматизировались в течение 5 дней до начала исследования. Животных содержали по 5 в клетке со свободным доступом к пище и воде. Для того, чтобы вызвать транзиторное состояние нейтропении, мышам вводили две дозы циклофосфамида в дни -4 и -1: внутрибрюшинно 150 мг/кг и 100 мг/кг, соответственно. Все процедуры были выполнены в соответствии с корпоративной политикой защиты животных с использованием процедур и руководств IACUC, а также стандартов OLAW. Штамм P. aeruginosa ARC 6347 (AmpC +, PoxB +) для заражения получали из ночной культуры на планшете. Часть планшета ресуспендировали в стерильном физиологическом растворе и доводили до OD 0,1 при 625 нм. Полученную бактериальную суспензию дополнительно разбавляли до целевого заражающего инокулята примерно 5,0х105 КОЕ/мышь. Проводили определение количества микроорганизмов чашечным методом для подтверждения концентрации инокулята. Мышей инфицировали при помощи 100 мкл приготовленного бактериального инокулята в мышцы левого и правого бедра. Начиная с двух часов после заражения мышам вводили тестируемое изделие, положительный контрольный антибиотик (левофлоксацин) или носитель. Мышам, получившим Пример 40, препарат сравнения 1 или носитель, подкожно вводили дозу 10 мл/кг, всего 8 доз с интервалом в 3 часа. Животным, получавшим левофлоксацин, вводили однократную дозу 160 мг/кг перорально через два часа после заражения.

[00272] Три животных получали дозу на группу/концентрацию. Одну группу из трех мышей умерщвляли в начале терапии (T-Rx) и определяли КОЕ. Все оставшиеся мыши были умерщвлены через 26 часов после заражения. Оба бедра асептически удаляли, взвешивали, гомогенизировали до однородной консистенции, серийно разводили и высевали в среду для роста бактерий. КОЕ подсчитывали после инкубации в течение ночи.

5

10

[00273] Содержание всех ссылок (включая ссылки на литературу, выданные патенты, опубликованные патентные заявки и одновременно находящиеся на рассмотрении патентные заявки), процитированные в настоящем изобретении, полностью включены в настоящее изобретение посредством ссылки. Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в настоящем изобретении, соответствуют значению, общеизвестному специалисту в данной области техники.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы

5

10

15

20

25

30

или его фармацевтически приемлемая соль, где:

X представляет собой H, CN, C(O)NR 1 R 2 , NR 1 R 2 или (C $_1$ -C $_6$)алкил, необязательно замещенный NHC(O)R g или S(O)NH $_2$;

У представляет собой NOR^3 ; или R^3 и X совместно с атомами, к которым они присоединены, образуют 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, каждый из которых необязательно замещен одной или более группами, выбранными из (C_1-C_6) алкила, C=O, C(O)OH и $C(O)O(C_1-C_6)$ алкила, где указанный (C_1-C_6) алкил необязательно замещен одной или более группами, выбранными из OH, (C_1-C_6) алкокси, фенила и 5-6-членного гетероарила, где указанный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкилом и $N((C_1-C_6)$ алкил)2;

 R^1 и R^2 каждый независимо представляет собой водород, циано, $C(O)NH_2$, NH_2 , OH, $(C_1$ - $C_6)$ алкокси или $(C_1$ - $C_6)$ алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

 R^3 представляет собой водород, $C(O)(C_1-C_6)$ алкил, $C(O)NR^dR^e$, SO_2NH_2 , SO_2OH или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

каждый из R^4 , R^5 и R^6 независимо представляет собой водород, (C_1 - C_6)алкил или $C(O)NR^aR^b$, где указанный (C_1 - C_6)алкил для R^4 , R^5 и R^6 необязательно замещен одним или более R^7 , при условии, что по меньшей мере один из R^4 и R^5 представляет собой не водород, и при условии, что R^4 и R^5 не присутствуют, когда соответствующий атом азота, к которому присоединены R^4 и R^5 , связан с соседним атомом кольца посредством двойной связи;

каждый R^7 независимо выбран из галогена, OH, OR c , (C_1 - C_6)алкокси, CN, 4-6-членного гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, фенила, $C(=NH)NH_2$, NHC $(=NH)NH_2$, NR $^dR^e$, C(O)OH, C=NO(C $_1$ -C $_6$)алкилNH $_2$, NHC(O)(C $_1$ -C $_6$)алкила, C(O)NR $^dR^e$, SO $_2R^f$ и S(O)R f , где указанный 5-6-членный гетероарил необязательно замещен NH $_2$ и указанный фенил необязательно замещен NH $_2$;

каждый из R^a , R^b , R^d и R^e независимо представляет собой водород, ОН, (С1-С6)алкил, (С1-С6)алкокси, фенил, OSO2OH, 4-6-членный циклоалкил, 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, где каждый из указанных (С1-С6)алкила и (С1-С6)алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещен одной или более группами, выбранными из ОН, NH2, C(O)OH, C(O)O(C1-С6)алкила, NHC(O)NH2, NHC(O)NH(C1-C6)алкила, C(O)NH2, NHC(O)N((C1-C6)алкил)2, NHC(O)(C1-C6)алкила, NHC(O)галоген(С1-С6)алкила, 4-6-членного гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, NH(C1-С6)алкила и N((С1-С6)алкил)2, где каждый из указанных фенила, 4-6-членного гетероциклила, 4-6-членного циклоалкила и 5-6-членного гетероарила для R^a , R^b , R^d и R^e , и указанных 5-6-членной необязательной гетероарильной группы для (С1-С6)алкила и (С1-С6)алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из (С1-С6)алкила, NH2, NH(С1-С6)алкила и -N((С1-С6)алкил)2;

 R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из $C(=NH)NH_2$, C(=NH)NH(5-6-членный гетероциклил), $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила, $NHC(=NH)NH_2$, $-NR^dR^e$, $C(O)NR^dR^e$, SO_2R^f и SOR^f , где указанный (C_1-C_6) алкил в группе $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкил необязательно замещен одной или более группами, выбранными из NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкила и $N((C_1-C_6)$ алкил) $_2$;

 R^f представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил; и

5

10

15

20

25

 R^g представляет собой 4-6-членный гетероциклил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C=O и (C₁-C₆)алкила.

2. Соединение по п. 1, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

$$R^{3}O_{3}$$
 R^{4} R^{5} R^{6} R^{6} R^{6} R^{6} R^{6} R^{6} R^{6}

или его фармацевтически приемлемая соль, где:

X представляет собой H, CN, C(O)NR¹R², NR¹R² или (C₁-C₆)алкил;

каждый из R^1 и R^2 независимо представляет собой водород, циано или (C_1 - C_6)алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

 R^3 представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил, необязательно замещенный одним или более R^7 ;

5

10

15

20

25

каждый из R^4 , R^5 и R^6 независимо представляет собой водород, (C_1 - C_6)алкил или $C(O)NR^aR^b$, где указанный (C_1 - C_6)алкил для R^4 , R^5 и R^6 необязательно замещен одним или более R^7 , при условии, что по меньшей мере один из R^4 и R^5 представляет собой не водород, и при условии, что R^4 и R^5 не присутствуют, когда соответствующий атом азота, к которому присоединены R^4 и R^5 , связан с соседним атомом кольца посредством двойной связи;

каждый R^7 независимо выбран из галогена, OH, OR c , (C $_1$ -C $_6$)алкокси, CN, 4-6-членного гетероциклила, 5-6-членного гетероарила, фенила, C(=NH)NH $_2$, NHC(=NH)NH $_2$, NR d R e , C(O)NR d R e , SO $_2$ R f и S(O)R f .

каждый из R^a , R^b , R^d и R^e независимо представляет собой водород, $(C_1\text{-}C_6)$ алкил, $(C_1\text{-}C_6)$ алкокси, фенил, 4-6-членный гетероциклил или 5-6-членный гетероарил, где каждый из указанных $(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $(C_1\text{-}C_6)$ алкокси для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из NH_2 , $NH(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $N((C_1\text{-}C_6)$ алкил)2, и где каждый из указанных фенила, 4-6-членного гетероциклила и 5-6-членного гетероарила для R^a , R^b , R^d и R^e необязательно и независимо замещены одной или более группами, выбранными из $(C_1\text{-}C_6)$ алкила, NH_2 , $NH(C_1\text{-}C_6)$ алкила и $N((C_1\text{-}C_6)$ алкил)2;

 R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из $C(=NH)NH_2$, $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила, $NHC(=NH)NH_2$, NR^dR^e , $C(O)NR^dR^e$, SO_2R^f и SOR^f , где указанный (C_1-C_6) алкил в группе $C(=NH)NH(C_1-C_6)$ алкила необязательно замещен одной или более группами, выбранными из NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ алкила и $N((C_1-C_6)$ алкил $)_2$; и

 R^f представляет собой водород или (C_1 - C_6)алкил.

3. Соединение по п. 1 или 2, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

или его фармацевтически приемлемая соль.

5

20

4. Соединение по любому из п.п. 1 - 3, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

$$R^3O$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^2
 R^2
 R^6
 R^6
 R^6
 R^6

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 5. Соединение по любому из п.п. 1 4, отличающееся тем, что \mathbb{R}^3 представляет собой водород или (\mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_6)алкил, необязательно замещенный посредством амино.
 - 6. Соединение по любому из п.п. 1 5, отличающееся тем, что \mathbb{R}^3 представляет собой водород.
- 15 7. Соединение по любому из п.п. 1 6, отличающееся тем, что R^1 представляет собой водород и R^2 представляет собой (C_1 - C_6)алкил.
 - 8. Соединение по любому из пп. 1 7, отличающееся тем, что ${\bf R}^1$ представляет собой водород и ${\bf R}^2$ представляет собой метил.
 - 9. Соединение по любому из п.п. 1 8, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

$$R^{3}O$$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{4}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{6}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{6}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{6}
 R^{6}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 $R^{3}O$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

или его фармацевтически приемлемая соль.

5

10

- 10. Соединение по любому из п.п. 1 9, отличающееся тем, что R^6 представляет собой водород, $C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный OR^c .
 - 11. Соединение по любому из п.п. 1 10, отличающееся тем, что R^a представляет собой водород; R^b представляет собой 5-6-членный гетероарил, необязательно замещенный одним или более (C_1 - C_6)алкилом, или (C_1 - C_6)алкил, необязательно замещенный OR^c ; и R^c представляет собой фенил, необязательно замещенный $C(=NH)NH(C_1$ - C_6)алкил NH_2 .
 - 12. Соединение по любому из п.п. 1 11, отличающееся тем, что R^a представляет собой водород и R^b представляет собой пиразолил, необязательно замещенный одним или более (C_1 - C_6)алкилом.
 - 13. Соединение по любому из п.п. 1 9, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

- 20 или его фармацевтически приемлемая соль.
 - 14. Соединение по любому из п.п. 1 9 и 13, отличающееся тем, что R^4 представляет собой $C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 ; R^a представляет собой водород; и R^b представляет собой (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 .

- 15. Соединение по любому из п.п. 1 9, 13 и 14, отличающееся тем, что \mathbb{R}^4 представляет собой (\mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_6)алкил.
- 5 16. Соединение по любому из п.п. 1 9 и 13 15, отличающееся тем, что \mathbb{R}^4 представляет собой метил.
 - 17. Соединение по любому из п.п. 1 9, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

или его фармацевтически приемлемая соль.

10

- 18. Соединение по любому из п.п. 1 9 и 17, отличающееся тем, что R^5 представляет собой $C(O)NR^aR^b$ или (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 ; R^a представляет собой водород; и R^b представляет собой (C_1-C_6) алкил, необязательно замещенный NH_2 .
- 19. Соединение по любому из п.п. 1 9, 17 и 18, отличающееся тем, что \mathbb{R}^5 представляет собой (\mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_6)алкил.
- 20 20. Соединение по любому из п.п. 1 9 и 17 19, отличающееся тем, что ${\bf R}^5$ представляет собой метил.
 - 21. Соединение по п. 1, отличающееся тем, что указанное соединение выбрано из формул:

$$H_2$$
 H_2 H_2 H_3 H_4 H_2 H_4 H_5 H_5 H_5 H_5 H_6 H_6 H_6 H_6 H_8 H_8

приемлемой соли любого из указанных выше соединений.

5 22. Соединение по п. 1, отличающееся тем, что указанное соединение имеет формулу:

или его фармацевтически приемлемая соль.

15

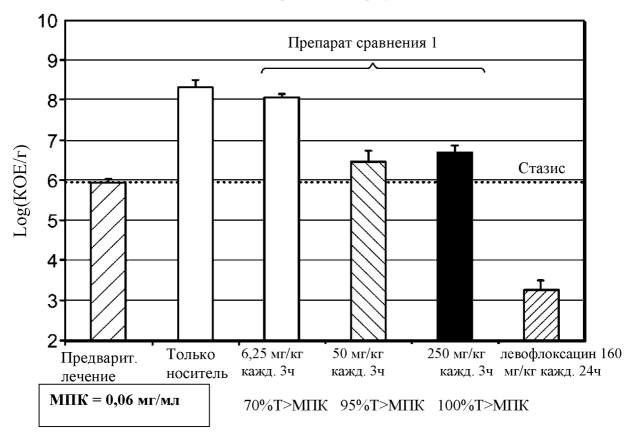
- 10 23. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому из пп. 1-22 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый носитель.
 - 24. Способ лечения бактериальной инфекции у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения по любому из пп. 1-22 или его фармацевтически приемлемой соли или композиции по п. 23.
 - 25. Способ по п. 24, отличающийся тем, что указанная бактериальная инфекция вызвана грамотрицательными бактериями.
 - 26. Способ по п. 24 или 25, отличающийся тем, что указанная бактериальная инфекция вызвана *P. aeruginosa*.

- 27. Способ по п. 24 или 25, отличающийся тем, что указанная бактериальная инфекция вызвана *Enterobacteriaceae*.
- 5 28. Способ по любому из пп. 24 или 25, отличающийся тем, что указанная бактериальная инфекция вызвана *E. coli, K. pneumoniae* или *Acinetobacter* spp.
 - 29. Способ по п. 24, отличающийся тем, что указанная бактериальная инфекция вызвана патогеном, выбранным из *Burkholderia spp.*, *B. anthracis*, *Y. pestis* и *F. tularensis*.

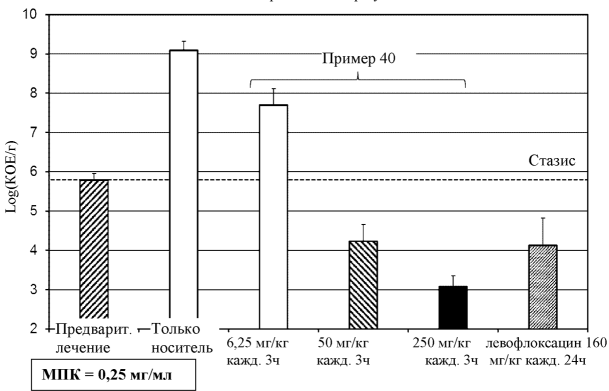
15

30. Способ ингибирования бактериального пенициллинсвязывающего белка 3 (РВР3) и, необязательно, ингибирования бактериального РВР1а/b у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения по любому из пп. 1-22 или его фармацевтически приемлемой соли или композиции по п. 23.

ФИГ. 1 Модель нейтропении бедра у мышей



ФИГ. 2 Модель нейтропении бедра у мышей



27%T>MПК 44%T>MПК 57%T>MПК