(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- Дата публикации заявки (43)2020.08.06
- Дата подачи заявки (22)2018.11.02

C07D 401/14 (2006.01) (51) Int. Cl. **C07D** 413/14 (2006.01) **C07D 401/04** (2006.01) **C07D 403/14** (2006.01) **A61P 31/04** (2006.01) A61K 31/538 (2006.01) A61K 31/506 (2006.01) A61K 31/498 (2006.01) A61K 31/4439 (2006.01)

(54) АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ

- (31)1718285.8
- (32)2017.11.03
- (33) GB
- (86)PCT/GB2018/053183
- (87)WO 2019/086890 2019.05.09
- (71) Заявитель:

ДИСКУВА ЛТД. (GB)

(72)Изобретатель:

> Мео Пол, Кхан Наваз, Шаррье Седрик (GB)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

Данное изобретение относится к соединениям общей формулы (II), к композициям, содержащим эти соединения, и к способам лечения бактериальных заболеваний и инфекций, вызванных Enterobacteriaceae, с применением соединений. Соединения находят применение в лечении инфекции и заболевания, вызванных Enterobacteriaceae.

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-562778EA/045

АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ

Область техники

Данное изобретение относится к новому ряду антибактериальных соединений, как определено здесь, к композициям, содержащим эти соединения и к способам лечения бактериальных заболеваний и инфекций Enterobacteriaceae с применением соединений. Соединения находят применение в лечении инфекций и заболеваний, вызванных грамотрицательными бактериями вида Enterobacteriaceae, которые развили резистентность к существующим антибиотикам.

Уровень техники

Существует острая необходимость в новых антибактериальных соединениях для противодействия появлению новых бактериальных патогенов с резистентностью к антибактериальным существующим соединениям. Возрастающая резистентность бактерий к существующим антибиотикам угрожает значительно увеличить бремя, которое инфекции возлагают на общество, a множественная лекарственная резистентность становится распространенной среди ряда бактериальных патогенов. Например, устойчивые к антибиотикам штаммы возбудителей ESKAPE (Enterococcus aureus, Klebsiella pneumoniae, Acinetobacter faecium, Staphylococcus Pseudomonas aeruginosa и виды Enterobacter), такие как резистентные к карбапенему Enterobacteriaceae (CRE), Acinetobacter с множественной лекарственной резистентностью (МЛР), Pseudomonas aeruginosa с МЛР, резистентные к метициллину Staphylococcus aureus (MRSA) и резистентные к ванкомицину Enterococcus (VRE) были включены в список резистентных к антибиотикам микроорганизмов, идентифицированных как представляющие актуальную и серьезную угрозу здоровью человека. Другие известные резистентные к антибиотикам патогенны включают грапмоложительные анаэробные Clostridium difficile, резистентные к лекарственным средствам Neisseria gonorrhoeae и резистентные к лекарственным средствам tuberculosis.

К антибиотикам Резистентные грамотрицательные штаммы, такие как вырабатывающие карбапенемазы Enterobacteriaceae, например, Escherichia coli NDM-1 (Нью Дели металло-β-лактамаза) и Klebsiella pneumoniae, трудно поддаются лечению и становятся все более вирулентными. Более того, были идентифицированы новые гипервирулентные, обладающие множественной лекарственной развивающиеся резистентностью и высоко трансмиссивные штаммы резистентных к карбапенему Klebsiella pneumoniae, ассоциированные с неизбежным появлением эпидемии, например, ST11, резистентные к карбапенему, гипервирулентные штаммы Klebsiella pneumoniae. Такие штаммы резистентны к рекомендованным ранее и в настоящее время антибиотикам, и сейчас являются глобальное проблемой общественного здравоохранения.

Поэтому существует необходимость в новых антибактериальных соединениях, которые могут обеспечивать эффективное лечение надежным образом, в частности, для

инфекций Enterobacteriaceae, включающих обладающие множественной лекарственной резистентностью инфекционные агенты. Дополнительно существует необходимость в получении антибиотиков, которые не имеют или имеют пониженные побочные эффекты, связанные с известными антибактериальными соединениями.

Объектом аспектов данного изобретения является получение решения указанных выше или других проблем.

Сущность изобретения

Согласно первому аспекту данного изобретения, представлено соединение общей формулы (II), или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^{7}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{2}
(II)

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или C_{1-2} алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, - $CH_2NR^5R^6$, метила (- CH_3), галогена, гидроксила, - $CONR^3R^4$, COOH и моноциклического 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более C_{1-4} алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, $C_{1\text{--}3}$ алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , $C_{1\text{--}2}$ алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${f R}^5$ и ${f R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${f C}_{1\text{--}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил, 5-7-членные гетероциклильные и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{--}4}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1} -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6-членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил и 5- или 6-членное гетероарильное кольцо необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} сусоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{14} , OR^{15} ,

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и C_{1-4} алкила, и R^{12} выбирают из водорода и C_{1-4} алкила;

при условии, что соединение формулы (II) не является:

Согласно второму аспекту данного изобретения, представлено соединение общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^{7}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{2}
(II)

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или C_{1-2} алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, - $CH_2NR^5R^6$, метила (- CH_3), галогена, гидроксила, - $CONR^3R^4$ и COOH;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила, и моноциклический 5-7-членный гетероциклил и моноциклический 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{--}4}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ - CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ 4алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6- членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6- членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 . OR^3 и SR^3 :

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} сусоалкила, C_4 гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислота и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4 +), и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} сусоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4}

или R^{10} является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\!-\!4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\!-\!4}$ алкила.

Согласно третьему аспекту данного изобретения, представлено соединение в соответствии с данным изобретением, как определено выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемая соль, производное, гидрат, сольват, комплекс, изомер, таутомер, биоизостер, N-оксид, сложный эфир, пролекарство, изотоп или защищенная форма.

Согласно четвертому аспекту данного изобретения, представлено соединение в соответствии с данным изобретением, как определено выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемая соль, производное, гидрат, сольват, комплекс, изомер, таутомер, биоизостер, N-оксид, сложный эфир, пролекарство, изотоп или

защищенная форма для применения в терапии или профилактике инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.

Согласно другому аспекту данного изобретения, представлено соединение в соответствии с данным изобретением, как определено выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемая соль, производное, гидрат, сольват, комплекс, изомер, таутомер, биоизостер, N-оксид, сложный эфир, пролекарство, изотоп или защищенная форма для применения в способе лечения инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.

Согласно другому аспекту данного изобретения, представлено соединение в соответствии с данным изобретением, как определено выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемая соль, производное, гидрат, сольват, комплекс, изомер, таутомер, биоизостер, N-оксид, сложный эфир, пролекарство, изотоп или защищенная форма, вместе с фармацевтически приемлемым эксципиентом или носителем.

Согласно другому аспекту данного изобретения, представлено соединение в соответствии с данным изобретением, как определено выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемая соль, производное, гидрат, сольват, комплекс, изомер, таутомер, биоизостер, N-оксид, сложный эфир, пролекарство, изотоп или защищенная форма для производства лекарственного средства для применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.

В другом аспекте данного изобретения представлен способ лечения инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae, у субъекта, нуждающегося в таковом, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения в соответствии с данным изобретением, определенного выше в первом и втором аспектах, или его фармацевтически приемлемой соли, производного, гидрата, сольвата, комплекса, изомера, таутомера, биоизостера, N-оксида, сложного эфира, пролекарства, изотопа или защищенной формы.

В другом аспекте данного изобретения представлена Enterobacteriaceae бактерицидная или бактериостатическая композиция, содержащая соединение или композицию в соответствии с данным изобретением, определенного выше в первом и втором аспектах.

В другом аспекте данного изобретения представлен фармацевтический состав, содержащий соединение в соответствии с данным изобретением, определенного выше в первом и втором аспектах, и фармацевтически приемлемый эксципиент.

Соединения в соответствии с данным изобретением, определенные в первом и втором аспектах, обладают бактерицидным и/или бактериостатическим действием против Enterobacteriaceae и могут применяться в лечении или профилактике инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.

В другом аспекте данного изобретения представлено соединение общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир для

применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного бактерией Enterobacteriaceae:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(II)

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или $C_{1 ext{-}2}$ алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, - $CH_2NR^5R^6$, метила (- CH_3), галогена, гидроксила, - $CONR^3R^4$, COOH и моноциклического 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более C_{1-4} алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1 ext{-}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил, 5-7-членный гетероциклил и 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{--}4}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ - CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ 4алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6- членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6- членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} сусоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- COR^{14} , C_{1-4} алкил-C

или R^{10} является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\!-\!4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\!-\!4}$ алкила.

Другие аспекты и варианты изобретения такие, как определены в прилагаемой формуле изобретения.

Определения

При использовании здесь и если не указано иное, следующие термины предназначены для того, чтобы иметь следующие значения в дополнение к любым более широким (или более узким) значениям, которые термины могут принимать в данной области техники:

Если иное не требуется контекстом, использование в данном документе единственного числа следует понимать как включающее множественное число и наоборот. Термин «а» или «ап», используемый в отношении объекта, следует понимать как относящийся к одному или нескольким объектам. Как таковые, термины «а» (или «ап»), «один или более» и «по крайней мере, один» используются здесь взаимозаменяемо.

В данном описании термин "содержать" или его варианты, такие как "содержит" или "содержащий", должны читаться как включающие любое перечисленное целое

(например, признак, элемент, характеристику, свойство, стадию способа/процесса или ограничение) или группу целых (например, признаков, элементов, характеристик, свойств, стадий способа/процесса или ограничений), но не исключающие любые другие целые или группы целых. Таким образом, в данном описании термин "содержащий" является включительным или открытым и не исключает дополнительные, не перечисленные целые или стадии способа/процесса.

В данном описании термин "состоящий" применяется для обозначения присутствия перечисленного целого (например, признака, элемента, характеристики, свойства, стадии способа/процесса или ограничения) или группы целых (например, признаков, элементов, характеристик, свойств, стадий способа/процесса или ограничений) по отдельности.

В данном описании термин "заболевание" используется для определения любого аномального состояния, которое ухудшает физиологическую функцию и связано с конкретными симптомами. Термин широко используется для обозначения любого расстройства, болезни, аномалии, патологии, болезненного состояния, состояния или синдрома, при которых нарушается физиологическая функция, независимо от природы этиологии (или даже от того, установлена ли этиологическая основа для заболевания). Следовательно, оно включает состояния, возникающие в результате травмы, повреждения, хирургического вмешательства, радиологической абляции, отравления или дефицита питательных веществ.

В данном описании термин "бактериальное заболевание" относится к любому заболеванию, которое включает (например, вызвано, осложнено, связано с или характеризуется присутствием) бактерии, постоянно находящейся и/или воспроизводящейся в теле и/или клетках субъекта. Поэтому термин включает заболевания, вызванные или осложненные бактериальными токсинами (что также может быть названо здесь "бактериальная интоксикация").

В данном описании термин "бактериальная инфекция" применяют для определения состояния, в котором субъект заражен бактериями. Инфекция может быть симптоматической или асимптоматической. В первом случае, субъект может быть идентифицирован как зараженный на основе установленных диагностических критериев. В последнем случае, субъект может быть идентифицирован как зараженный на основе различных тестов, включая, например, биохимические тесты, серологические тесты, микробиологическую культуру и/или микроскопию.

Таким образом, изобретение находит применение в лечении субъектов, у которых была диагностирована или определена бактериальная инфекция.

В данном описании термин "лечение" или "лечить" относится к вмешательству (например, введению агенту субъекту) которое лечит, облегчает или уменьшают симптомы заболевания или удаляет (или снижает воздействие) его причины (например, вызывающей бактерии). В этом случае, термин применяют синонимически с термином "терапия". Таким образом, лечение инфекции в соответствии с данным изобретением может быть охарактеризовано (прямо или косвенно) бактериостатическим и/или

бактерицидным действием соединений в соответствии с данным изобретением. Таким образом, соединения в соответствии с данным изобретением находят применение в способах уничтожения или профилактики роста бактериальных клеток.

Дополнительно, термины "лечение" или "лечить" относится к вмешательству (например, введению агента субъекту), которое предотвращает или задерживает наступление или развитие заболевания, или снижает (или уничтожает) частоту заболеваемости в леченной популяции. В этом случае, термин лечение применяют синонимически с термином "профилактика".

Термин "субъект" (который должен считаться как включающий "индивидуум", "животное", "пациент" или "млекопитающее", где это допускается контекстом) определяет любого субъекта, в частности, млекопитающего субъекта, которому показано лечение. Млекопитающие субъекты включают, но не ограничиваются ими, людей, домашних животных, сельскохозяйственных животных, животных зоопарка, спортивных животных, домашних питомцев, таких как собаки, кошки, морские свинки, кролики, крысы, мыши, лошади, крупный рогатый скот, коровы; приматов, таких как обезьяны, мартышки, орангутаны и шимпанзе; псовых, таких как собаки и волки; кошачьих, таких как кошки, львы и тигры; непарнокопытных, таких как лошади, ослы и зебры; сельскохозяйственных животных, таких как коровы, свиньи и овцы; копытных, таких как олени и жирафы; грызунов, таких как мыши, крысы, хомяки и морские свинки; и так далее. В предпочтительных вариантах, субъектом является человек, например младенец или пожилой человек.

Термины "грамотрицательная бактерия" и "грамположительная бактерия" являются терминами данной области техники, определяющими два различных класса бактерий на основе определенных характеристик окрашивания клеточной стенки.

В данном описании термин "сочетание", применяемый к двум или более соединениям и/или агентам (также называемым здесь компоненты), определяет продукт, в котором соединены два или более соединений/агентов. Термины "объединенный" и "объединение" в этом контексте интерпретируют так же.

Объединение двух или более соединений/агентов в сочетании может быть физическим или не физическим. Примеры физически объединенных в сочетании соединений/агентов включают:

композиции (например, однородные составы), содержащие два или более соединений/агентов в смеси (например, в одной единичной дозе);

композиции, содержащие продукт, в котором два или более соединений/агентов химически/физико-химически связаны (например, поперечным сшиванием, молекулярной агломерацией или связыванием с группой обычного носителя);

композиции, содержащие продукт, в котором два или более соединений/агентов химически/физико-химически совместно упакованы (например, расположены на или в жировых везикулах, частицах (например, микро- или наночастицах) или каплях эмульсии);

фармацевтические наборы, фармацевтические упаковки или упаковки для пациентов, в которых два или более соединений/агентов совместно упакованы и совместно представлены (например, как часть диапазона единичных доз);

Примеры не физически объединенных в сочетании соединений/агентов включают:

продукт (например, не однородный состав), содержащий, по крайней мере, одно из двух или более соединений/агентов вместе с инструкциями для смешивания для немедленного приема, по крайней мере, одного соединения/агента для получения физического объединения двух или более соединений/агентов;

продукт (например, не однородный состав), содержащий, по крайней мере, одно из двух или более соединений/агентов вместе с инструкциями для комбинированной терапии двумя или более соединениями/агентами;

продукт, содержащий, по крайней мере, одно из двух или более соединений/агентов вместе с инструкциями для введения пациенту, которому введены (или вводятся) другие из двух или более соединений/агентов;

продукт, содержащий, по крайней мере, одно из двух или более соединений/агентов в количестве или в форме, которая специфически адаптирована для применения в сочетании с другими из двух или более соединениями/агентами.

В данном описании термин "комбинированная терапия" предназначен для определения терапий, которые включают применение сочетания двух или более соединений/агентов (как определено выше). Таким образом, ссылки на "комбинированную терапию", "сочетания" и применение соединений/агентов сочетании" в этой заявке могут относиться к соединениям/агентам, которые вводят как часть одной и той же общей схемы лечения. Как таковой, режим дозирования каждого из двух или более соединений/агентов может отличаться: каждый может быть введен в одно и то же время или в разное время. Поэтому должно быть понятно, что соединения/агенты сочетания могут вводиться последовательно (например, до или после) или одновременно, либо в одном и том же фармацевтическом составе (т. е. вместе), либо в разных фармацевтических составах (т. е. отдельно). Одновременно в одном и том же составе, значит в виде однородного состава, тогда как одновременно в разных фармацевтических составах, значит в виде не однородного состава. Каждое из двух или более соединений/агентов в комбинированной терапии может также вводиться другим путем и/или в соответствии с другой схемой/продолжительностью дозирования.

В данном описании термин "фармацевтический набор" определяет ряд из одной или более единичных доз фармацевтической композиции вместе со средствами дозирования (например, мерным устройством) и/или средствами доставки (например, ингалятором или шприцом), где необязательно все они содержатся в обычной внешней упаковке. В фармацевтических наборах, содержащих сочетание двух или более соединений/агентов, отдельные соединения/агенты могут иметь однородные или не однородные составы. В фармацевтических наборах, содержащих сочетание двух или более соединений/агентов, отдельные соединения/агенты могут быть однородными или не

однородными составами. Единичные дозы могут содержаться в блистерной упаковке. Фармацевтический набор может необязательно дополнительно содержать инструкции по применению.

В данном описании термин "фармацевтическая упаковка" определяет ряд из одной или более единичных доз фармацевтической композиции, необязательно содержащихся в обычной внешней упаковке. В фармацевтических упаковках, содержащих сочетание двух или более соединений/агентов, отдельные соединения/агенты могут иметь однородные или не однородные составы. Единичные дозы могут содержаться в блистерной упаковке. Фармацевтическая упаковка может необязательно дополнительно содержать инструкции по применению.

В данном описании термин "упаковка для пациента" определяет упаковку, прописанную пациенту, которая содержит фармацевтические композиции на весь курс лечения. Упаковки для пациента обычно содержат одну или более блистерных упаковок. Упаковки для пациента имеют преимущество над традиционными назначениями, когда фармацевт отделяет запас лекарства для пациента от оптовых поставок, при этом у пациента всегда есть доступ к вкладышу, содержащемуся в упаковке для пациента, который обычно отсутствует в назначениях для пациентов. Было показано, что включение вкладыша улучшает комплаентность пациента к инструкциям терапевта. Сочетания в соответствии с данным изобретением могут давать улучшенный терапевтический эффект по сравнению с терапевтическим эффектом отдельных соединений/агентов при раздельном введении.

В данном описании "эффективное количество" или "терапевтически эффективное количество" соединения определяет количество, которое может быть введено субъекту без излишней токсичности, раздражения, аллергической реакции или другой проблемы или осложнения, соразмерно с разумным соотношением польза/риск, но которое является достаточным для получения желаемого эффекта, например, лечения или профилактики, проявляющихся в постоянном или временном улучшении состояния субъекта. Количество варьируется для каждого конкретного субъекта в зависимости от возраста и общего состояния индивидуума, способа введения и других факторов. Таким образом, хотя невозможно определить точное эффективное количество, специалист в данной области техники сможет определить подходящее "эффективное" количество в любом конкретном случае с помощью обычных экспериментов и общих имеющихся знаний. Терапевтический результат в данном контексте включает устранение или уменьшение симптомов, снижение боли или дискомфорта, продление выживаемости, улучшение подвижности и другие признаки клинического улучшения. Терапевтическим результатом не обязательно является полное излечение.

В данном описании термин "профилактически эффективное количество" относится к количеству, эффективному, в дозах и необходимых временных периодах, для достижения желаемого профилактического результата. Обычно, так как профилактическая доза применяется у субъектов до или на ранней стадии заболевания,

профилактически эффективное количество меньше, чем терапевтически эффективное количество.

Термин "дополнительный агент" в данном описании предназначен для определения любого соединения или композиции, которое дает эффективное сочетание (как определено здесь) при объединении с соединением в соответствии с данным изобретением. Поэтому дополнительный агент или лечение может способствовать эффективности (например, через синергетический или аддитивный эффект или через усиление активности соединения в соответствии с данным изобретением).

Термин "эффективное" включает преимущественные эффекты, такие как аддитивность, синергизм, снижение побочных эффектов, снижение токсичности или улучшение эффективности или активности. Преимущественно, эффективное действие позволяет снизить дозы каждого или любого компонента, вводимого пациенту, тем самым снижая токсичность при одновременном получении и/или сохранении того же терапевтического эффекта. Синергетическое действие в данном контексте относится к терапевтическому эффекту, полученному сочетанием, который больше, чем сумма терапевтических эффектов компонентов сочетания при введении по отдельности. Аддитивное действие в данном контексте относится к терапевтическому эффекту, полученному сочетанием, который больше, чем терапевтический эффект любого из компонентов сочетания при введении по отдельности.

Термин "дополнительный" относительно применения соединений и композиций в соответствии с данным изобретением в терапии или профилактике, определяет применение, в котором продукты вводят вместе с одним или более другими лекарственными средствами, вмешательствами, схемами или терапиями (такими как хирургическое вмешательство и/или облучение). Такие дополнительные терапии могут содержать одновременное, раздельное или последовательное введение/нанесение продуктов в соответствии с данным изобретением и других схем лечения. Таким образом, в некоторых вариантах, дополнительное применение продуктов в соответствии с данным изобретением отражается в составе фармацевтических композиций в соответствии с данным изобретением. Например, дополнительное применение может быть отражено в конкретной единичной дозе или в составах, в которых соединение в соответствии с данным изобретением присутствует в смеси с другими лекарственными средствами, в которыми они применяются дополнительно (или еще физически связанными с другими лекарственными средствами в одной единичной дозе). В других дополнительное применение соединений или композиций в соответствии с данным изобретением может быть отражено в композициях фармацевтических наборов в соответствии с данным изобретением, где соединение в соответствии с данным изобретением совместно упаковано (например, как часть ряда единичных доз) с другими лекарственными средствами, с которыми они применяются дополнительно. В других вариантах, дополнительное применение соединений в соответствии с данным изобретением может быть отражено в содержимом информационных листков и/или

инструкций, совместно упакованных с соединением, относящемся к составу и/или режиму дозирования.

Термин "фармацевтически приемлемая соль", применяемый к соединениям в соответствии с данным изобретением, определяет любую не токсичную аддитивную соль органической или неорганической кислоты свободного основания, которое подходит для применения в контакте с тканями человека и низших животных, не вызывая излишней токсичности, раздражения, аллергической реакции, и которое соразмерно с разумным соотношением польза/риск. Подходящие фармацевтически приемлемые соли хорошо известны в данной области техники. Примерами являются соли с неорганическими кислотами (например, хлористоводородной, бромистоводородной, серной и фосфорной кислотами), органическими карбоновыми кислотами (например, уксусной, пропионовой, гликолевой, молочной, пировиноградной, малоновой, янтарной, фумаровой, яблочной, винной, лимонной, аскорбиновой, малеиновой, гидроксималеиновой, бензойной, 4-аминобензойной, 4дигидроксималеиновой, фенилуксусной, гидроксибензойной, антраниловой, коричной, салициловой, 2-феноксибензойной, 2ацетоксибензойной и миндальной кислотами) и органическими сульфоновыми кислотами (например, метансульфоновой кислотой и п-толуолсульфоновой кислотой).

Термин "фармацевтически приемлемое производное" применительно соединений в соответствии с данным изобретением, определяет соединения, которые получены (или получаемы) химической дериватизацией исходных соединений в соответствии с данным изобретением. Фармацевтически приемлемые производные поэтому подходят для введения или применения в контакте с тканями млекопитающих без излишней токсичности, раздражения или аллергической реакции (т.е. соразмерно разумному соотношению польза/риск). Предпочтительными производными являются такие, которые получены (или получаемы) алкилирование, эстерификацией или ацилированием исходных соединений в соответствии с данным изобретением. Производные могут быть активными per se, или могут быть неактивными до обработки in vivo. В последнем случае, производные в соответствии с данным изобретением действуют как пролекарства. Особенно предпочтительными пролекарствами являются производные сложного эфира, которые эстерифицированы как одни или более из свободных гидроксилов, и которые активированы гидролизом in vivo. Другие предпочтительные пролекарства являются связанными соединениями, которые выделяют активное лекарственное средство общей формулы (I) после отщепления ковалентной связи(ей) in vivo.

В широчайшем аспекте, данное изобретение охватывает все оптические изомеры, рацемические формы и диастереомеры соединений, описанных здесь. Специалисты в данной области техники поймет, что благодаря асимметрически замешенным атомам углерода, присутствующим в соединениях в соответствии с данным изобретением, соединения могут быть получены в оптически активной и рацемической формах. Если хиральный центр или другая форма изомерного центра присутствует в соединении в

соответствии с данным изобретением, все формы такого изомера или изомеров, включая энантиомеры и диастереоизомеры, охватываются здесь. Соединения в соответствии с данным изобретением, содержащие хиральный центр (или множество хиральных центров) могут применяться в виде рацемической смеси, энантиомерно обогащенной смеси, или рацемическая смесь может быть разделена хорошо известными методами, и отдельный энантиомер может применяться по отдельности. Таким образом, ссылки на конкретные соединения в соответствии с данным изобретением охватывают продукты в виде смеси диастереоизомеров, отдельных диастереоизомеров, в виде смеси энантиомеров, а также в форме отдельных энантиомеров.

Поэтому данное изобретение охватывает все оптические изомеры и их рацемические формы соединений в соответствии с данным изобретением, и если не указано иначе (например, с применением пунктирно-клиновидных структурных формул) соединения, показанные здесь, охватывают все возможные оптические изомеры изображенных соединений. В случаях, когда стереохимическая форма соединения важна для фармацевтического применения, изобретение охватывает применение выделенного эутомера.

Термин "биоизостерное соединение" (или просто "изостерное соединение") является термином известного уровня техники, применяемым для определения лекарственных аналогов, в которых один или более атомов (или групп атомов) замещены замещающими атомами (или группами атомов), имеющими подобные пространственные и/или электронные характеристики тем атомам, которые они замещают. Замещение атома водорода или гидроксильной группы атомом фтора является обычно применяемым биоизостерным замещением. Sila-замещение (C/Si-обмен) является относительно свежей методикой получения изостерных соединений. Этот подход включает замещение одного или более конкретных атомов углерода в соединении с кремнием (обзор см. в Tacke and Zilch (1986) Endeavour, New Series 10: 191-197). Sila-замещенные изостерные соединения (кремниевые изостерные соединения) ΜΟΓΥΤ демонстрировать улучшенные фармакологические свойства и могут, например, лучше переноситься, иметь более длительный период полувыведения или демонстрировать повышенную эффективность (см., например, Englebienne (2005) Med. Chem., 1(3): 215-226). Также, замещение атома одним из его изотопов, например, водорода дейтерием, также может привести к улучшенным фармакологическим свойствам, например, предоставить более длительный период полувыведения (см., например, Kushner et al (1999) Can J Physiol Pharmacol. 77(2):79-88). В широчайшем аспекте, данное изобретение охватывает все биоизостерные соединения (и, конкретно, все кремниевые биоизостерные соединения и все дейтериевые биоизостерные соединения) соединений в соответствии с данным изобретением.

Термин "разрешенное лекарственное средство" в данном описании относится к лекарственному средству, которое разрешено US Food и Drug Administration (US FDA) или European Medicines Agency (EMA) до 1 октября 2016.

Термин "резистентные штаммы" в данном описании относится к штаммам

бактерий, которые показали резистентность или невосприимчивость к одному или более известным антибактериальным лекарственным средствам. "Невосприимчивым штаммом" является такой, в котором МИК (минимальная ингибирующая концентрация) данного соединения или класса соединений для этого штамма сдвигается к большему количеству, чем для соответствующих восприимчивых штаммов. Например, это может относиться к штаммам, которые не восприимчивы к β-лактамовым антибиотикам, штаммам, которые не восприимчивы к одному или более фторхинолонам, и/или штаммам, которые невосприимчивы к одному или более другим антибиотикам (т.е. антибиотикам, отличным от β-лактамов и фторхинолонов). В определенных вариантах, термин "резистентный" может относиться к такому, в котором МИК данного соединения или класса соединений для штамма сдвинута до значительно большего количества, чем для соответствующих восприимчивых штаммов. Бактериальный штамм может быть назван резистентным к данному антибиотику, если он ингибируется in vitro такой концентрацией этого лекарственного средства, которая связана с высокой вероятностью терапевтической неудачи.

Термин "с множественной лекарственной резистентностью" в данном описании относится к организмам, таким как высоко резистентные грамотрицательные бактерии (например, вырабатывающие карбапенемазу Klebsiella pneumoniae), демонстрирующим in vitro резистентность к более чем одному антимикробному агенту. Такие организмы могут быть резистентны ко всем современным доступным антимикробным агентам или остаются восприимчивыми к старым, потенциально более токсичным антимикробным агентам.

Термин "гипервирулентный" в данном описании относится к организмам, которые исключительно вирулентны, обычно в результате приобретения плазмида вирулентности. Такие организмы способны вызывать тяжелые болезни. Для законченности, "вирулентный" относится к организмам, способным вызывать крайне тяжелые или вредные эффекты и заболевания.

Термин "микобактериальное заболевание" определяет любое заболевание, расстройство, патологию, симптом, клиническое состояние или синдром, при котором бактерия рода Мусоbacterium (т.е. микобактерия) действует как этиологические агенты, или в котором присутствует, определена или вовлечена микобактерия. Любая микобактериальная инфекция может быть лечена, включая те, в которые вовлечена бактерия комплекса Мусоbacterium avium (MAC). Этот термин определяет класс генетически родственных бактерий, принадлежащих к роду Мусоbacterium и включающих Мусоbacterium avium, подвиды avium (MAA), Mycobacterium avium, подвиды hominis (МАН), и Мусоbacterium avium, подвиды рагаtuberculosis (МАР) вместе с генетически отличными Мусоbacterium avium intracellulare (MAI). Микобактериальная инфекция также может быть вызвана микобактериями, выбранными из: Мусоbacterium tuberculosis, М. abscessus, М. leprae, М. bovis, М. kansasii, М. chelonae, М. africanum, М. canetti и М. microti. Поэтому термин включает различные формы ТБ, лепры, детского лимфаденита и

микобактериальных кожных язв. Поэтому термин охватывает микобактериальные состояния, возникающие или связанные с инфекцией не туберкулезными микобактериями, а также туберкулезными микобактериями.

Все ссылки на конкретные химические соединения в данном документе следует интерпретировать как охватывающие соединения рег se, а также, где это уместно, фармацевтически приемлемые соли, производные, гидраты, сольваты, комплексы, изомеры, таутомеры, биоизостеры, N-оксиды, сложные эфиры, пролекарства, изотопы или их защищенные формы.

Термин " C_{1-4} алкил" означает прямую или разветвленную алкильную группу, содержащую 1-4 атома углерода. Для частей интервала C_{1-4} алкила рассматриваются все подгруппы, такие как C_{1-3} алкил, C_{1-2} алкил, C_{2-4} алкил, C_{2-3} алкил и C_{3-4} алкил. Примеры указанных C_{1-4} алкилов включают метил, этил, *н*-пропил, изопропил, *н*-бутил, изобутил, *втор*-бутил и *трет*-бутил.

Термин " C_{1-3} алкилен" означает прямую или разветвленную двухвалентную насыщенную углеводородную цепь, содержащую 1-3 атома углерода. C_{1-3} алкиленовая цепь может быть присоединена к остатку молекулы и к радикальной группе через один атом углерода в цепи или через любые два атома углерода в цепи. Примеры C_{1-3} алкиленовых радикалов включают метилен [- CH_2 -], 1,2-этилен [- CH_2 - CH_2 -], 1,1-этилен [- $CH(CH_3)$ -], 1,2-пропилен [- CH_2 - $CH(CH_3)$ -] и 1,3-пропилен [- CH_2 - CH_2 -]. При обозначении " C_{1-3} алкиленового" радикала рассматриваются все его подгруппы, такие как C_{1-2} алкилен, C_{1-3} алкилен или C_{2-3} алкилен.

Термин " C_{1-4} алкокси" относится к прямой или разветвленной C_{1-4} алкильной группе, которая присоединена к остатку молекулы через атом кислорода. Для частей интервала C_{1-4} алкокси рассматриваются все его подгруппы, такие как C_{1-3} -алкокси, C_{1-2} алкокси, C_{2-4} алкокси, C_{2-3} алкокси и C_{3-4} алкокси. Примеры указанного C_{1-4} алкокси включают метокси, этокси, μ -пропокси, изопропокси, μ -бутокси, изобутокси, μ -бутокси и μ -бутокси.

Термин " C_{1-4} алкил-X", где X является заместителем, означает, что один заместитель X соединен с любым атомом углерода C_{1-4} алкила. Указанный C_{1-4} алкил-X может быть присоединен к остатку молекулы через атом углерода C_{1-4} алкила. Заместителем X может быть любой заместитель, такой как C_{1-4} алкокси и C_{3-7} циклоалкил. Примеры " C_{1-4} алкил-X" групп включают - $CH_2CH_2OCH_3$ и - $C(H)(OCH_3)CH_3$.

Термин "- SC_{1-4} алкил" означает, что C_{1-4} алкил присоединен к остатку молекулы через атом S (серы). Примеры "- SC_{1-4} алкильных" групп включают - SCH_2CH_3 .

"Галоген" относится к фтору, хлору, брому или йоду, предпочтительно, фтору и хлору, наиболее предпочтительно, фтору.

"Гидрокси" и "гидроксил" относится к -ОН радикалу.

"Циано" относится к -CN радикалу.

"Оксо" относится к карбонильной группе =О. Должно быть понятно, что если оксо является заместителем на ароматической группе, такой как фенильная группа, оксо будет

образовывать часть конъюгированной системы ароматической группы.

"Сульфинил" относится к сульфинильной группе =S. Должно быть понятно, что если сульфинилом является заместитель на ароматической группе, такой как фенильная группа, сульфинил будет образовывать часть конъюгированной системы ароматической группы.

"Вос" относится к трет-бутилоксикарбонильной защитной группе.

"Аминокислота" относится к органическому соединению, состоящему преимущественно из атомов углерода, водорода, кислорода и азота, содержащему аминовую (-NH₂) и карбоксильную (-COOH) функциональную группу, в дополнение к боковой цепи, специфической для каждой аминокислоты.

"Четвертичный аммониевый катион" относится к положительно заряженному иону, имеющему структуру $N{R_4}^+$, где R является алкильной или арильной группой, не водородом.

"Необязательный" или "необязательно" означает, что описанное далее событие или обстоятельство может возникнуть, но не обязательно, и что описание включает варианты, где событие или обстоятельство имеет место, и варианты, когда нет.

Термин " C_{3-7} -циклоалкил" относится к моноциклической насыщенной или частично ненасыщенной углеводородной кольцевой системе, имеющей 3-7 атомов углерода. Примеры указанного C_{3-7} -циклоалкила включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогексенил, циклогептил и циклогептенил. Для частей интервала " C_{3-7} -циклоалкил" рассматриваются все его подгруппы, такие как C_{3-7} -циклоалкил, C_{3-6} -циклоалкил, C_{3-6} -циклоалкил, C_{4-7} -циклоалкил, C_{4-7} -циклоалкил, C_{4-7} -циклоалкил, C_{5-7} -циклоалкил, C_{5-6} -циклоалкил и C_{6-7} -циклоалкил.

Термины "гетероциклил", "С₄₋₇гетероциклил" и "гетероциклическое кольцо" означают не ароматическую полностью насыщенную или частично ненасыщенную, предпочтительно, полностью насыщенную моноциклическую кольцевую систему, имеющую 4-7 атомов в кольце, особенно 5 или 6 атомов в кольце, в которой один или более атомов кольца отличаются от углерода, такие как азот, сера или кислород. Указанная кольцевая система может быть присоединена к остатку молекулы через гетероатом или атом углерода кольцевой системы. Примеры гетероциклических групп включают, но не ограничиваются ими, пиперидинил, морфолинил, гомоморфолинил, азепанил, пиперазинил, оксопиперазинил, диазепинил, тетрагидропиридинил, тетрагидропиранил, пирролидинил, тетрагидрофуранил и дигидропирролил.

Термины "гетероарил" и "гетероароматическое кольцо" означают моноциклическое гетероароматическое кольцо, содержащее 5-6 атомов в кольце, в котором один или более атомов кольца отличаются от углерода, такие как азот, сера или кислород. Обычно гетероарильное кольцо содержит вплоть до 4 гетероатомов, более предпочтительно, вплоть до 3 гетероатомов, более предпочтительно, вплоть до 2, например, один гетероатом. Указанное гетероароматическое кольцо может быть присоединено к остатку молекулы через гетероатом или атом углерода кольцевой

системы. Примеры гетероарильных групп включают, но не ограничиваются ими, фурил, пирролил, тиенил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, имидазолил, оксатриазол, тиазолил, изотиазолил, тетразолил, пиразолил, пиридинил, пиримидинил, пиридазинил, триазинил и тиадиазолил. В некоторых вариантах гетероарильное кольцо содержит, по крайней мере, один атом азота в кольце. Атомы азота в гетероарильных кольцах могут быть основанными, как в случае имидазола или пиридина, или по существу не основными, как в случае азота индола или пиррола. В общем, количество основных атомов азота, присутствующих в гетероарильной группе, включая любые заместители аминогруппы кольца, будет составлять менее пяти.

Термин "ненасыщенное" и "частично насыщенное" относится к кольцам, где структура кольца содержит атомы, делящие более одной валентной связи, т.е. кольцо содержит, по крайней мере, одну множественную связь, например, С=С, С≡С или N=С связь. Термин "полностью насыщенное" относится к кольцам, где не существует множественных связей между атомами кольца. Насыщенные карбоциклические группы включают циклоалкильные группы, как определено ниже. Частично насыщенные карбоциклические группы включают циклоалкеновые группы, определенные ниже.

Примеры моноциклических не ароматических гетероциклических групп включают 5-, 6- и 7-членные моноциклические гетероциклические группы. Моноциклические не ароматические гетероциклические группы могут быть присоединены к остатку молекулы через гетероатом или атом углерода гетероциклической группы. Конкретные примеры включают морфолин, пиперидин (например, 1-пиперидинил, 2-пиперидинил, пиперидинил 4-пиперидинил), пирролидин 1-пирролидинил, И (например, пирролидинил и 3-пирролидинил), пирролидон, пиран (2Н-пиран или 4Н-пиран), дигидротиазол, тетрагидрофуран, дигидротиофен, дигидропиран, дигидрофуран, тетрагидротиофен, тетрагидропиран (например, 4-тетрагидропиранил), диоксан, имидазолин, имидазолидинон, оксазолин, тиазолин, 2-пиразолин, пиразолидин, пиперазин и N-алкилпиперазины, такие как N-метилпиперазин. Другие примеры включают тиоморфолин и его S-оксид и S, S-диоксид (в частности, тиоморфолин). Другие примеры включают азетидин, пиперидон, пиперазон и N-алкилпиперидины, такие как Nметилпиперидин.

Термин "циклическая аминогруппа" относится к не ароматической, полностью насыщенной или частично ненасыщенной, предпочтительно, полностью насыщенной моноциклической кольцевой системе, имеющей 4-7 атомов в кольце, особенно 5 или 6 атомов в кольце, в которой одним из атомов кольца является азот, и группа присоединена к остатку молекулы через этот атом азота. В таких циклических аминогруппах один или более оставшихся атомов кольца может отличаться от углерода, например, азот, сера или кислород. Примеры таких циклических аминогрупп включают пиперидин (1-пиперидинил), пирролидин (1-пирролидинил), пирролидон, морфолин или пиперазин.

Термин "конденсированное бициклическое" в данном описании относится к бициклическим соединениям, в которых два кольца делят два соседних атома углерода.

Должно быть понятно, что химическая группа присоединена к остатку молекулы через атом или группу, перечисленные первыми. В некоторых случаях, характеристика "-" также означает присоединение химических групп друг к другу или к остатку молекулы.

Термин "один или более заместителей", предпочтительно, относится к одному или двум заместителям, более предпочтительно, к одному заместителю.

Подробное описание

Согласно первому предпочтительному варианту соединения общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата, сольвата или сложного эфира согласно первому аспекту данного изобретения, представлено соединение общей формулы (III) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , Cl, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и - CONR 3 R 4 :

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 ${\bf R}^5$ и ${\bf R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и $C_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенил, 6-членная гетероциклильная и 6-членная гетероарильная группа необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN , и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из:

$$(Ia) \qquad (Ib) \qquad (Ic) \qquad (Id) \qquad (Ie)$$

$$R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^{11} \qquad R^{11} \qquad R^{12} \qquad R^{11} \qquad R^$$

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{-4}}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- COR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14} , аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16});

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1} -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила, где фенил, 6-членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{14} OR^{15} , OR^{14} OR^{14} OR^{15} OR^{15} O

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\!-\!4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\!-\!4}$ алкила.

Специалисту в данной области техники должно быть понятно, что для всех аспектов данного изобретения группа R^{11} является заместителем, который может быть расположен в одном или более положениях кольца, к которому он относится. Следовательно, каждое кольцо, к которому относится группа R^{11} , может иметь одну или более групп R^{11} , замещенных на разных положениях кольца. Например, может быть одна группа R^{11} , замещенная на кольце, или может быть две группы R^{11} , замещенные на кольце.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (IV) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 или -CH $_2$ NR 5 R 6 ;

 ${\hbox{\bf R}}^3$ и ${\hbox{\bf R}}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${\hbox{\bf C}}_{1\mbox{--}3}$ алкила;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, этокси, CONH₂, CONHMe, OCH₂R⁹, OCF₃, OCH₂CN и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона ($NR^{16}_4^+$);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH_2 и OH; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CR^{14} , C_{1-4} алкил- R^{14} , R^{15} , R

Предпочтительно, R^2 является NH_2 в любом из представленных выше вариантов

первого аспекта данного изобретения.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где

 R^2 является NH_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила;

или R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

$$(Ia) \qquad (Ib) \qquad (Ic) \qquad (Id) \qquad (Ie)$$

$$(If) \qquad (Ij) \qquad (Ik)$$

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ тиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 4, OR^{16} 4,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или

5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^{\ +})$.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

R⁷ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

$$(Ia) \qquad (Ib) \qquad (Ic) \qquad (Id) \qquad (Ie)$$

$$R^{11} \qquad R^{11} \qquad R^$$

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-}4}$ алкила, $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил- CR^{14} , аминокислоты и

четвертичного аммониевого катиона (NR_{4}^{16}) ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 : и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4) .

Предпочтительно, R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила. Более предпочтительно, фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

Предпочтительно, R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 9, OR^{15} 9,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

Предпочтительно, R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из C1, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONH_2$, CONHMe, $CONMe_2$, OCH_2C_3 циклоалкила, OC_3 циклоалкила, OCF_3 и гидроксила. Более предпочтительно, один или более заместителей выбирают из C1, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил

необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH $_2$ и метила.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

Согласно другому предпочтительному варианту первого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно, ${\sf R}^{10}$

Согласно первому предпочтительному аспекту соединения общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата, сольвата или сложного эфира согласно второму аспекту данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу(III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , C1, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и -CONR 3 R 4 ;

 ${
m R}^3$ и ${
m R}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}3}$ алкила; ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенильное кольцо замещено одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила, и 6-членная азотсодержащая гетероциклильная и 6-членная азотсодержащая гетероарильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH_2 , NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила;

или R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и C_{1-4} алкила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16} $_4^+$);

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{1\text{-4}}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-2}}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH_2 , NHMe

и ОН;

 ${\sf R}^{10}$ выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, моноциклического 6-членного гетероциклила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_{4}), и 6членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, С1-4алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, CONR 3 R 4 , NR 3 R 4 , OR 8 , гидроксила, OCF $_{3}$, - CF_3 , R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH_{4}^{16}) ;

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\text{--}4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\text{--}4}$ алкила.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (IV)

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR³ или -CH₂NR⁵R⁶;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила; R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная группа замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, $CONH_2$, CONHMe, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксил, и пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH_2 , Me, NHMe, метокси, этокси, $CONH_2$, CONHMe, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN ;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16} $_4^+$);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{1\text{-4}}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-2}}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH_2 и OH; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} 4алкил- CO_2R^{14} , CO_2R^{14} 4, COC_2R^{14}

Предпочтительно, R^2 является NH_2 в указанных выше предпочтительных вариантах второго аспекта данного изобретения.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где

 R^2 является NH_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная группа замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, $CONH_2$, OCH_2 фторфенила и гидроксила, и пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH_2 , Me, NHMe, метокси, $CONH_2$, OCH_2 фторфенила и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{14} 8, OR^{15} 9, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона OR^{16} 9,

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-OR^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$, и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 ${\hbox{\it R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-}4}$ алкила, $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $OR^{$

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила,

ОС F_3 , -С F_3 , R^8 , С₃₋₇циклоалкила, С₄₋₇гетероциклила, СО R^{13} , SO₂ R^{13} , С₁₋₄алкил-СО₂ R^{14} , С₁₋₄алкил-ОР R^{14} , С₁₋₄алкил-NР R^{14} R^{15} , С₁₋₄алкил-С₃₋₇циклоалкила, СОС₁₋₄алкил-NР R^{14} R^{15} , аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH R^{16}), и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, С₁₋₄алкила, О (оксо), S(сульфинила), С₁₋₄алкокси, СОN R^3 R^4 , NR R^3 R^4 , OR R^8 , гидроксила, ОС R^5 R^8 , С₃₋₇циклоалкила, С₄₋₇гетероциклила, СО R^{13} , SO₂ R^{13} , С₁₋₄алкил-СО₂ R^{14} , С₁₋₄алкил-ОР R^{14} R^{15} , С₁₋₄алкил-С₃-циклоалкила, СОС₁₋₄алкил-NР R^{14} R^{15} , аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH R^{16}).

Предпочтительно, R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ тиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} 8, $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} 8, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (OR^{16}_{4});

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 ${f R}^{14}$ и ${f R}^{15}$ независимо выбирают из водорода, ${f C}_{1\text{--}4}$ алкила, ${f C}_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, ${f C}_{3\text{--}}$

 $_{7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и $SO_{2}R^{13}$, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), $NR^{3}R^{4}$, OR^{3} и SR^{3} ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

Предпочтительно, R^{10} является пиридилом, необязательно замещенным одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила. Более предпочтительно, пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C1, F, NH₂, и метила.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

Согласно другому предпочтительному варианту второго аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V), или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^{10}$$
 N
 R^{2}
 (V)

где R^2 является NH_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают

из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно, R^{10}

Согласно первому варианту соединения общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата, сольвата или сложного эфира для применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного бактерией Enterobacteriaceae согласно другому аспекту данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , Cl, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и - CONR 3 R 4 :

 ${\hbox{\bf R}}^3$ и ${\hbox{\bf R}}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${\hbox{\bf C}}_{1\mbox{--}3}$ алкила;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-2} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенил, 6-членная гетероциклильная и 6-членная гетероарильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN , и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{-4}}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- COR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила, где фенил, 6-членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{14} , OR^{15} , OR

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\text{--}4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\text{--}4}$ алкила.

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (IV)

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 или -CH $_2$ NR 5 R 6 ;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 ${f R}^5$ и ${f R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${f C}_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C1, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, этокси, CONH₂, CONHMe, OCH₂R⁹, OCF₃, OCH₂CN и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH $_2$ и OH; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CR^{14} , C_{1-4} алкил- R^{14} , R^{15} , R

Предпочтительно, R^2 является NH_2 в указанных выше предпочтительных вариантах другого аспекта данного изобретения.

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где

 R^2 является NH_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 4, OR^{14} 6, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона OR^{16} 4,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно

замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4) .

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 ${\sf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ гиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{14} 8, OR^{16} 9, OR^{16} 9,

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O

(оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-OR^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$.

Предпочтительно, R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила. Более предпочтительно, фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

Предпочтительно, R^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ тиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- $C_{3\text{-7}}$ 1 циклоалкила, $COC_{1\text{-4}}$ 4алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

Предпочтительно, R^{10} является пиридилом, необязательно замещенным одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила. Более предпочтительно, пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 N
 R^{10}
 N
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3} -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним

или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH $_2$ и метила.

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-2}}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

Согласно другому предпочтительному варианту другого аспекта данного изобретения, представлено соединение общей формулы (V) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является $\mathbb{N}\mathbb{H}_2$;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно R^{10}

Медицинское применение, способы лечения и фармацевтические составы

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться в лечении бактериальных инфекций и заболеваний, вызванных Enterobacteriaceae. Таким образом, изобретение охватывает соединения, описанные здесь, для применения в медицине (например, для применения в лечении или профилактике), способы медицинского лечения или профилактики, включающие введение соединений, описанных здесь, а также фармацевтические композиции, содержащие соединения, описанные здесь.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут обладать бактериостатическим или бактерицидным действием против Enterobacteriaceae.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут поражать одну или более бактерий следующих родов Enterobacteriaceae: Arsenophonus, Brenneria, Buchnera, Budvicia, Buttiauxella, Cedecea, Citrobacter, Cosenzaea, Cronobacter, Dickeya, Edwardsiella, Enterobacillus, Enterobacter, Erwinia, Escherichia, Ewingella, Franconibacter, Gibbsiella, Hafnia, Izhakiella, Kosakonia, Klebsiella, Kluyvera, Leclercia, Lelliottia, Leminorella, Levinea, Mangrovibacter, Moellerella, Morganella, Obesumbacterium, Pectobacterium, Phaseolibacter, Photorhabdus, Plesiomonas, Pluralibacter, Pragia, Proteus, Providencia. Pseudocitrobacter. Rahnella, Raoultella, Rosenbergiella, Rouxiella,

Saccharobacter, Salmonella, Samsonia, Serratia, Shigella, Shimwellia, Siccibacter, Sodalis, Tatumella, Thorsellia, Trabulsiella, Wigglesworthia, Xenorhabdus, Yersinia u Yokenella.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры особенно эффективны в лечении инфекций, вызванных Enterobacteriaceae.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться для лечения инфекций, вызванных Enterobacteriaceae, которые имеют форму биопленки.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры также могут применяться в лечении других состояний, лечимых уничтожением или снижением инфекции Enterobacteriaceae. В этом случае они будут действовать вторично вместе, например, с химиотерапевтическим агентом, применяемым в лечении рака.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться в лечении тела человека. Они могут применяться в лечении тела животного. В частности, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться для лечения коммерческих животных, таких как домашний скот. Альтернативно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться для лечения домашних питомцев, таких как кошки, собаки и т.д.

Заболевание или инфекция Enterobactericeae может включать интоксикацию одним или более бактериальными токсинами, включая, например, эндотоксины, экзотоксины и/или токсические ферменты. Таким образом, соединения общей формулы (I), (II), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры находят применение в лечении интоксикации Enterobacteriaceae. В таких вариантах, предпочтительным лечение интоксикации бактериальными является эндотоксинами, экзотоксинами и/или токсическими ферментами, например, эндотоксинами, экзотоксинами и/или токсическими ферментами, производимыми Enterobacteriaceae.

Предпочтительно, для соединений общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемых солей, гидратов, сольватов или сложных эфиров, вводимая доза, конечно, будет варьироваться в зависимости от применяемого соединения, способа введения, желаемого лечения и указанного расстройства. Например, если соединение общей формулы (I), (II), (IV) и (V) или его фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры вводят перорально, то суточная доза соединения в соответствии с данным изобретением будет составлять от 0,01 микрограммов на килограмм массы тела (мкг/кг) до 100 миллиграммов на килограмм массы тела (мкг/кг).

Размер дозы для терапевтических целей соединений общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемых солей, гидратов, сольватов или сложных эфиров будет естественным образом варьироваться в зависимости от природы и тяжести состояний, возраста и пола животного или пациента и способа введения, согласно хорошо известным принципам медицины.

Уровни дозирования, частота введения и длительность лечения соединений общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемых солей, гидратов, сольватов или сложных эфиров различаются в зависимости от состава и клинического показания, возраста и коморбидных медицинских состояний пациента. Ожидается, что стандартная длительность лечения соединениями общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемыми солями, гидратами, сольватами или сложными эфирами будет варьироваться от одного до семи дней для большинства клинических показаний. Может быть необходимым продление длительности лечения более семи дней в случаях рецидивирующих инфекций или инфекций, связанных с тканями или имплантированными материалами, которые плохо снабжаются кровью, включая кости/суставы, дыхательные пути, эндокард и зубные ткани.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут принимать любую форму. Они могут быть синтетическими, очищенными или выделенными из природных источников с применением методов, описанных в данной области техники.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) могут быть получены, могут храниться и/или вводиться в форме фармацевтически приемлемой соли. Иллюстративные фармацевтически приемлемые соли получают из муравьиной, уксусной, пропионовой, янтарной, гликолевой, глюконовой, молочной. яблочной, винной, лимонной, аскорбиновой, глюкуроновой, малеиновой, фумаровой, пировиноградной, аспарагиновой, глутаминовой, бензойной, антраниловой, мезиловой, стеариновой, салициловой, пгидроксибензойной, фенилуксусной, миндальной, эмбоновой (памоевой), метансульфоновой, этансульфоновой, бензолсульфоновой, пантотеновой, толуолсульфоновой, 2-гидроксиэтансульфоновой, сульфаниловой, циклогексиламиносульфоновой, альгеновой, β-гидроксимасляной, галактаровой галактуроновой кислот.

Подходящие фармацевтически приемлемые основно-аддитивные соли включают соли металлического иона и соли органического иона. Соли металлического иона включают, но не ограничены ими, подходящие соли щелочного металла (группы Іа), соли щелочноземельного металла (группы ІІа) и других физиологически приемлемых ионов металла. Такие соли могут быть получены из ионов алюминия, кальция, лития, магния, калия, натрия и цинка. Органические соли могут быть получены из третичных аминов и солей четвертичного аммония, включая, в частности, триметиламин, диэтиламин, N, N'-дибензилэтилендиамин, хлорпрокаин, холин, диэтаноламин, этилендиамин, меглумин (N-

метилглюкамин) и прокаин. Все указанные выше соли могут быть получены специалистами в данной области техники обычными средствами из соответствующего соединения. Обычные методики для выбора и получения подходящих фармацевтических составов описаны в, например, "Pharmaceuticals - The Science of Dosage Form Designs", M. E. Aulton, Churchill Livingstone, 1988.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры составлены в виде фармацевтической композиции, содержащей фармацевтически приемлемый носитель.

Фармацевтические композиции могут включать стабилизаторы, антиоксиданты, красители и разбавители. Фармацевтически приемлемые носители и добавки выбираются таким образом, чтобы побочные эффекты от фармацевтического соединения были минимизированы, и эффективность соединения не снижалась до такой степени, что лечение становится неэффективным.

Фармацевтические композиции могут вводиться энтерально и/или парентерально. Пероральный (внутрижелудочный) является типовым путем введения. Фармацевтически приемлемые носители могут быть в твердых дозированных формах, включая таблетки, капсулы, пилюли и гранулы, которые могут быть приготовлены с покрытиями и оболочками, такими как энтеросолюбильные покрытия и другие, хорошо известные в данной области. Жидкие дозированные формы для перорального введения включают фармацевтически приемлемые эмульсии, растворы, суспензии, сиропы и эликсиры. Парентеральное введение включает подкожный, внутримышечный, внутрикожный, внутривенный и другие способы, известные в данной области техники. Энтеральное введение включает растворы, таблетки, капсулы замедленного высвобождения, капсулы с энтеросолюбильным покрытием и сиропы. При введении фармацевтическая композиция может иметь температуру равную или около температуры тела.

Композиции, предназначенные для перорального применения, могут быть приготовлены в соответствии с любым способом, известным в данной области техники, для производства фармацевтических композиций, и такие композиции могут содержать один или несколько агентов, выбранных из группы, состоящей из подсластителей, ароматизаторов, красителей и консервантов для получения фармацевтически эстетических и приятных на вкус препаратов. Таблетки содержат активный ингредиент в смеси с нетоксичными фармацевтически приемлемыми эксципиентами, которые подходят для производства таблеток. Этими эксципиентами могут быть, например, инертные разбавители, такие как карбонат кальция, карбонат натрия, лактоза, фосфат кальция или фосфат натрия, гранулирующие и разрыхляющие агенты, например, кукурузный крахмал или альгиновая кислота, связующие агенты, например, крахмал, желатин или аравийская камедь, и смазывающие агенты, например, стеарат магния, стеариновая кислота или тальк. Таблетки могут быть без покрытия или могут быть покрыты известными методами, например, для задержки разложения и всасывания в желудочно-кишечный тракт, и тем

самым обеспечить устойчивое действие в течение более длительного периода. Например, может применяться замедляющий материал, такой как глицерил моностеарат или глицерил дистеарат. Составы для перорального применения также могут быть представлены в виде твердых желатиновых капсул, где активные ингредиенты смешаны с инертным твердым разбавителем, например, карбонатом кальция, фосфатом кальция или каолином, или в виде мягких желатиновых капсул, где активные ингредиенты присутствуют как таковые или смешаны с водной или масляной средой, например, арахисовым маслом, жидким парафином или оливковым маслом.

Могут быть получены водные суспензии, которые содержат активные продукты в смеси с эксципиентами, подходящими для производства водных суспензий. Такие эксципиенты включают суспендирующие агенты, например, карбоксиметилцеллюлозу натрия, метилцеллюлозу, гидроксипропилметилцеллюлозу, альгинат поливинилпирролидон, трагакантовую камедь и аравийскую камедь; диспергирующими или смачивающими агентами могут быть природные фосфатиды, например, лецитин, или конденсации оксида алкилена c жирными продукты кислотами, например, полиоксиэтиленстеарат, или продукты конденсации этиленоксида с длинноцепочечными алифатическими спиртами, например, гептадекаэтиленоксиоксиэтанол, или продукты конденсации этиленоксида с частичными сложными эфирами, полученными из жирных кислот и гексита, такие как полиоксиэтиленсорбитолмоноолеат, или продукты конденсации этиленоксида с частичными сложными эфирами, полученными из жирных кислот и ангидридов гексита, например, полиоксиэтиленсорбитанмоноолеат. Водные суспензии также могут содержать один или более консервантов, например, этил- или Nпропил-п-гидроксибензоат, один или более красителей, одни или более ароматизаторов, или один или более подсластителей, таких как сахароза или сахарин. Подходящие водные носители включают раствор Рингера и изотонический хлорид натрия. Водные суспензии в соответствии с данным изобретением могут включать суспендирующие агенты, такие как производные целлюлозы, альгинат натрия, поливинилпирролидон и трагакант, и смачивающий агент, такой как лецитин. Подходящие консерванты для водных суспензий включают этил- и N-пропил-п-гидроксибензоат.

Масляные суспензии могут быть составлены суспендированием активных ингредиентов в омега-3 жирной кислоте, растительном масле, например, арахисовом масле, оливковом масле, конопляном масле или кокосовом масле, и в минеральном масле, таком как жидкий парафин. Масляные суспензии могут содержать загуститель, например, пчелиный воск, твердый парафин или цетиловый спирт.

Подсластители, такие как указанные выше, и ароматизаторы могут быть добавлены для обеспечения приятного на вкус перорального препарата. Эти композиции могут быть сохранены путем добавления антиоксиданта, такого как аскорбиновая кислота.

Диспергируемые порошки и гранулы, подходящие для получения водной суспензии добавлением воды, дают активный ингредиент в смеси с диспергирующим или смачивающим агентом, суспендирующим агентом и одним или более консервантами.

Подходящие диспергирующие или смачивающие агенты и суспендирующие агенты представлены уже указанными выше. Дополнительные эксципиенты, например, подсластители, ароматизаторы и красители, также могут присутствовать.

Сиропы и эликсиры, содержащие соединение в соответствии с данным изобретением, могут быть составлены с подсластителями, например, глицерином, сорбитом или сахарозой. Такие составы также могут содержать мягчители, консервант и ароматизаторы и красители.

Предпочтительно, соединения общей формулы (I), (II), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут вводиться парентерально, например, подкожно, внутривенно или внутримышечно, или методами вливания, в форме стерильных водных или масляных суспензий для инъекций. Такие суспензии могут быть составлены согласно известному уровню техники с подходящих диспергирующих или смачивающих суспендирующих агентов, таких как указаны выше, или других приемлемых агентов. Стерильным препаратом для инъекций может быть стерильный раствор или суспензия для инъекций в не токсичном парентерально приемлемом разбавителе или растворителе, например, раствор в 1,3-бутандиоле. Среди приемлемых носителей и растворителей, которые могут применяться, имеется вода, раствор Рингера и изотонический раствор хлорида натрия. Кроме того, стерильные нелетучие масла обычно применяют в качестве растворителя или суспендирующей среды. Для этой цели может применяться любое легкое нелетучее масло, включая синтетические моно- или диглицериды. Кроме того, омега-3 полиненасыщенные жирные кислоты могут найти применение в препаратах для инъекций. Введение также может проводиться ингаляцией, в форме аэрозолей или растворов для небулайзеров, или ректально, в форме суппозиториев, полученных смешиванием лекарственного средства с подходящим не раздражающим эксципиентом, который является твердым при обычной температуре, но жидким при ректальной температуре и поэтому плавится в прямой кишке с выделением лекарственного средства. Такими материалами являются масло какао и полиэтиленгликоли. Также в данное изобретение включены буккальное и подъязычное введение, включая введение в форме таблеток для рассасывания, пастилок или жевательной резинки, содержащей соединения, указанные здесь. Соединения могут быть вложены в ароматическую основу, обычно сахарозу и аравийскую камедь или трагакант.

Другие способы введения соединений общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемых солей, гидратов, сольватов или сложных эфиров включают кожные пластыри, которые выделяют лекарственные средства непосредственно в и/или через кожу субъекта.

Местные системы доставки также включены в данное изобретение и включают мази, порошки, спреи, кремы, желе, глазные примочки, растворы или суспензии.

В композиции в соответствии с данным изобретением могут быть добавлены дополнительные агенты, такие как, например, улучшители вязкости, консерванты,

поверхностно-активные вещества и улучшители проникновения. Образующие вязкость агенты включают, например, поливиниловый спирт, поливинилпирролидон, метилцеллюлозу, гидроксипропилметилцеллюлозу, гидроксиэтилцеллюлозу, карбоксиметилцеллюлозу, гидроксипропилцеллюлозу или другие агенты, известные специалистам в данной области техники. Такие агенты обычно применяют в количестве от около 0,01% до около 2% массовых фармацевтической композиции.

Консерванты необязательно применяют для предотвращения роста микробов до или во время применения. Подходящие консерванты включают поликватерний-1, хлорид бензалкония, тимеросал, хлорбутанол, метилпарабен, пропилпарабен, фенилэтиловый спирт, динатрийэдетат, сорбиновую кислоту или другие агенты, известные специалистам в данной области техники. Обычно такие консерванты применяют в количестве от около 0,001% до около 1,0% массовых фармацевтической композиции.

Растворимость компонентов данных композиций может быть улучшена поверхностно-активным веществом или другим подходящим сорастворителем в 20, 80, композиции. Такие сорастворители включают полисорбаты 60 полиоксиэтиленовые/полиоксипропиленовые поверхностно-активные вещества (например, Pluronic F-68, F-84 и P-103), циклодекстрин или другие агенты, известные специалистам в данной области техники. Обычно такие сорастворители применяют в количестве от около 0,01% до около 2% массовых фармацевтической композиции.

Фармацевтически приемлемые эксципиенты и носители включают все, указанные выше, и подобные. Приведенные выше соображения, касающиеся эффективных составов и методов введения, хорошо известны в данной области и описаны в стандартных учебниках. См., например, Remington: The Science и Practice of Pharmacy, 20th Edition (Lippincott, Williams и Wilkins), 2000; Lieberman et al., ed., Pharmaceutical Dosage Forms, Marcel Decker, New York, N. Y. (1980) и Kibbe et al., ed., Handbook of Pharmaceutical Excipients (3rd Edition), American Pharmaceutical Association, Washington (1999). Таким образом, в вариантах, где соединение в соответствии с данным изобретением составлено вместе с фармацевтически приемлемым эксципиентом, может быть использован любой подходящий эксципиент, включая, например, инертные разбавители, разрыхлители, связующие агенты, смазывающие агенты, подсластители, ароматизаторы, красители и консерванты. Подходящие инертные разбавители включают карбонат натрия и кальция, фосфат натрия и кальция и лактозу, в то время как кукурузный крахмал и альгиновая кислота являются подходящими разрыхлителями. Связующие агенты могут включать крахмал и желатин, в то время как смазывающий агент, если присутствует, обычно представляет собой стеарат магния, стеариновую кислоту или тальк. Фармацевтические композиции могут принимать любую подходящую форму и включают, например, таблетки, эликсиры, капсулы, растворы, суспензии, порошки, гранулы, лаки для ногтей, лаки и виниры, кожные пластыри и аэрозоли.

Фармацевтическая композиция может принимать форму набора частей, причем этот набор может включать композицию в соответствии с данным изобретением вместе с

инструкциями по применению и/или множеством различных компонентов в стандартной дозированной форме.

Для перорального введения соединение в соответствии с данным изобретением может быть составлено в твердые или жидкие препараты, такие как капсулы, пилюли, таблетки, пастилки, таблетки для рассасывания, расплавы, порошки, гранулы, растворы, суспензии, дисперсии или эмульсии (где растворы, суспензии, дисперсии или эмульсии могут быть водными или не водными). Твердые единичные дозированные формы могут быть капсулами, которые могут быть обычными твердыми или мягкими желатиновыми капсулами, содержащими, например, поверхностно-активные вещества, смазывающие агенты и инертные наполнители, такие как лактоза, сахароза, фосфат кальция и кукурузный крахмал. Таблетки для перорального применения могут включать соединение в соответствии с данным изобретением либо отдельно, либо вместе с фармацевтически приемлемыми эксципиентами, такими как инертные разбавители, разрыхлители, связующие агенты, смазывающие агенты, подсластители, ароматизаторы, красители и консерванты. Подходящие инертные разбавители включают карбонат натрия и кальция, фосфат натрия и кальция и лактозу, в то время как кукурузный крахмал и альгиновая кислота являются подходящими разрыхлителями. Связующие агенты могут включать крахмал и желатин, в то время как смазывающий агент, если присутствует, обычно представляет собой стеарат магния, стеариновую кислоту или тальк. При желании таблетки могут быть покрыты материалом, таким как глицерилмоностеарат или глицерилдистеарат, для задержки всасывания в желудочно-кишечном тракте. Капсулы для перорального применения включают твердые желатиновые капсулы, в которых соединение в соответствии с данным изобретением смешано с твердым разбавителем, и мягкие желатиновые капсулы, в которых активный ингредиент смешан с водой или маслом, таким как арахисовое масло, жидкий парафин или оливковое масло. Составы для ректального введения могут быть представлены в виде суппозитория с подходящей основой, содержащей, например, масло какао или салицилат. Составы, подходящие для вагинального введения, могут быть представлены в виде пессариев, тампонов, кремов, гелей, паст, пен или составов для распыления, содержащих в дополнение к активному ингредиенту такие носители, которые известны в данной области техники как подходящие. Для внутримышечного, внутрибрюшинного, подкожного и внутривенного введения соединения в соответствии с данным изобретением, как правило, представлены в стерильных водных растворах или суспензиях, забуференных до подходящего рН и изотоничности.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры также могут быть представлены в виде липосомных составов.

В другом варианте, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры таблетированы с обычными основами для таблеток, такими как лактоза, сахароза и

кукурузный крахмал, в сочетании со связующими агентами, такими как аравийская камедь, кукурузный крахмал или желатин, разрыхлителями, предназначенными для способствования разрушению и растворению таблетки после введения, такими как картофельный крахмал, альгиновая кислота, кукурузный крахмал и гуаровая камедь, смазывающими агентами, предназначенными для улучшения текучести порошков для таблеток и для предотвращения прилипания материала таблетки к поверхностям прессформ и поршней для таблеток, например, тальком, стеариновой кислотой или стеаратом магния, кальция или цинка, красителями, пигментами и ароматизаторами, предназначенными для улучшения эстетических качеств таблеток и чтобы сделать их более приемлемыми для пациента.

Подходящие эксципиенты для применения в пероральных жидких дозированных формах включают разбавители, такие как вода и спирты, например, этанол, бензиловый спирт и полиэтиленовые спирты, с или без добавления фармацевтически приемлемого поверхностно-активного вещества, суспендирующего агента или эмульгирующего агента.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры также могут вводиться парентерально, то есть, подкожно, внутривенно, внутримышечно или внутрибрюшинно. В таких вариантах соединение представлено в виде доз для инъекций в физиологически приемлемом разбавителе вместе с фармацевтическим носителем (который может быть стерильной жидкостью или смесью жидкостей). Подходящие жидкости включают воду, физиологический раствор, водную декстрозу и родственные соединению растворы, спирт (такой как этанол, изопропанол или гексадециловый спирт), гликоли (такие как пропиленгликоль или полиэтиленгликоль), глицеринкетали (такие как 2,2-диметил-1,3диоксолан-4-метанол), простые эфиры (такие как поли(этиленгликоль) 400), масло, жирную кислоту, сложный эфир или глицерид жирной кислоты, или ацетилированный глицерид жирной кислоты с или без добавления фармацевтически приемлемого поверхностно-активного вещества (такого как мыло или моющее карбомеры, суспендирующий агент (такой как пектин, метилцеллюлоза, гидроксипропилметилцеллюлоза или карбоксиметилцеллюлоза), или эмульгирующий агент и другие фармацевтические адъюванты. Подходящие масла, которые могут применяться в парентеральных составах в соответствии с данным изобретением, включают масла нефтяного, животного, растительного или синтетического происхождения, например, арахисовое масло, соевое масло, конопляное масло, хлопковое масло, кукурузное масло, оливковое масло, вазелин и минеральное масло.

Подходящие жирные кислоты включают олеиновую кислоту, стеариновую кислоту и изостеариновую кислоту. Подходящими эфирами жирных кислот являются, например, этилолеат и изопропилмиристат. Подходящие мыла включают соли жирных щелочных металлов, аммония и триэтаноламина, а подходящие моющие средства включают катионные моющие средства, например, галогениды диметилдиалкиламмония, галогениды алкилпиридиния и ацетаты алкиламинов; анионные моющие средства,

например, сульфонаты алкила, арила и олефина, сульфаты алкила, олефина, простого эфира и моноглицерида, и сульфосукцинаты; неионные моющие средства, например, оксиды жирных аминов, алканоламиды жирных кислот и сополимеры полиоксиэтиленполипропилена; и амфотерные моющие средства, например, алкил-бета-аминопропионаты и соли четвертичного аммония 2-алкилимидазолина, а также их смеси.

Парентеральные композиции в соответствии с данным изобретением обычно содержат от около 0,5 до около 25% массовых соединения в соответствии с данным изобретением в растворе. Консерванты и буферы также могут применяться. Для минимизации или исключения раздражения в месте инъекции такие композиции могут поверхностно-активное гидрофильносодержать неионное вещество, имеющее липофильный баланс (ГЛБ) от около 12 до около 17. Количество поверхностно-активного вещества в таких составах варьируется от около 5 до около 15% массовых. Поверхностноактивное вещество может быть отдельным компонентом, имеющим указанный выше ГЛБ, или может быть смесью двух или более компонентов, имеющих желаемый ГЛБ. Иллюстративные примеры поверхностно-активных веществ, применяемых парентеральных составах, включают класс сложных эфиров жирных кислот с полиэтиленсорбитаном, например, сорбитан моноолеат и высокомолекулярные продукты присоединения этиленоксида с гидрофобным основанием, образованные конденсацией пропиленоксида с пропиленгликолем.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры также могут вводиться местно, и при этом носитель может подходящим образом содержать раствор, мазь или гелевую основу. Основа, например, может содержать один или более из следующих: вазелин, ланолин, полиэтиленгликоли, пчелиный воск, минеральное масло, разбавители, такие как вода и спирт, и эмульгаторы и стабилизаторы. Местные составы могут содержать концентрацию соединения от около 0,1 до около 10% масс./об. (масса на единицу объема).

При дополнительном применении, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут быть составлены для применения с одним или более другими лекарственными средствами. В частности, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут применяться в сочетании с аналгетиками, противовоспалительными (например, стероидами), иммуномодулирующими агентами и противосудорожными.

Таким образом, дополнительное применение может быть отражено в конкретной единичной дозировке, разработанной чтобы быть совместимой (или синергизируемой) с другими лекарственными средствами, или в составах, в которых соединение смешано с одним или более противовоспалительными, цитокинами или иммунодепрессивными агентами (или же физически связано с другими лекарственными средствами в единичной дозированной форме). Дополнительные применения также могут быть отражены в композициях фармацевтических наборов в соответствии с данным изобретением, в

которых соединение совместно упаковано (например, как часть ряда единичных доз) с антимикробными агентами и/или противовоспалительными. Дополнительное применение также может быть отражено в информации и/или инструкциях, относящихся к совместному введению соединения с антимикробными агентами и/или противовоспалительными.

Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры могут вводиться в сочетании с другими активными соединениями (например, противогрибковыми соединениями, противовирусными соединениями) и, в частности, с другими антибактериальными соединениями. Соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры и другой активный агент (например, другое антибактериальное соединение) могут быть введены в разных фармацевтических составах либо одновременно, либо последовательно с другим активным агентом. Альтернативно, соединения общей формулы (I), (II), (III), (IV) и (V) или их фармацевтически приемлемые соли, гидраты, сольваты или сложные эфиры и другой активный агент (например, другое антибактериальное соединение) могут образовывать часть одного и того же фармацевтического состава.

Все публикации, патенты, заявки на патенты и другие ссылки, упомянутые в здесь, настоящим включены в качестве ссылки во всей их полноте для всех целей, как если бы каждая отдельная публикация, патент или заявка на патент были конкретно и индивидуально указаны для включения в качестве ссылки и их содержание изложено полностью.

Признаки, целые объекты, характеристики, соединения, химические фрагменты или группы, описанные в связи с конкретным аспектом, вариантом или примером в соответствии с данным изобретением, следует понимать как применимые к любому другому аспекту, варианту или примеру, описанным здесь, за исключением несовместимости с ними.

Примеры

Изобретение далее описано со ссылкой на конкретные примеры. Они являются только примерными и предназначены только для иллюстративных целей; они не должны рассматриваться как ограничивающие любым образом объем заявленных притязаний или описанное изобретение. Эти примеры составляют наилучший способ, рассматриваемый в настоящее время для практики изобретения.

Применяют следующие аббревиатуры:

Ас ацетил

Ас₂О уксусный ангидрид

АсОН уксусная кислота

водн. водный

Ar арил

Вос трет-бутоксикарбонил

nBuLi N-бутиллитий

рассч. рассчитанный

конц. карбонилдиимидазол конц.

д день

ДХЭ дихлорэтан ДХМ дихлорметан

ГДИБАЛ гидрид диизобутилалюминия

ДИПЭА диизопропилэтиламин

ДМАП 4-диметиламинопиридин

ДМФ диметилформамид

ЭДК гидрохлорид 1-этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодиимида

ИЭ+ ионизация электрораспылением

EtOAc этилацетат

 EtOH
 этанол

 Пр.
 Пример

 ч
 час(ы)

ГБТУ гексафторфосфат О-бензотриазол-N, N, N', N'-тетраметилурония

HOBt гидрат 1-гидроксибензотриазола

ВЭЖХ высокоэффективная жидкостная хроматография

МСВР масс-спектрометрия высокого разрешения

Пром. Промежуточное соединение

ЖХМС Жидкостная хроматография масс-спектрометрия

ДАЛ диизопропиламид лития

 M
 моль

 Me
 метил

мХПБК мета-хлорпербензойная кислота

MeCN ацетонитрил

МеОН метанол мин минута(ы)

Ms метансульфонат

МС масс-спектрометрия

NaBH(OAc)₃ триацетоксиборгидрид натрия

NIS N-йодсукцинимид

NMP N-метилпирролидон

Rf Время удержания

КТ (или кт) комнатная температура

насыщ. насыщенный

СКО сильный катионный обмен

ИМ исходный материал

ТФК трифторуксусная кислота

ТГФ Тетрагидрофуран

Метод эксперимента

Реакции проводят при комнатной температуре, если не указано иначе. Микроволновые реакции проводят с применением микроволнового реактора СЕМ Discover с применением технологических флаконов с алюминиевыми крышками и мембраной. Препаративную флэш-хроматографию проводят с применением силикагеля (100-200 меш).

Преп. ВЭЖХ проводят с применением одного из следующих способов: инструмент - Agilent-1260 infinity; колонка: Sunfire C8 (19×250) мм, 5 мк или Sunfire C18 (19×250) мм, 5 мк; растворители: растворитель А=5 мМ ацетата аммония в воде; растворитель В=ацетонитрил/растворитель А=0,1% ТФК; растворитель В=ацетонитрил/; длина волны определения 214 нм. Инструмент - Waters 2767 autoprep с датчиком 2998; колонка: X TERRA C18 (19×250) мм, 10 мк или Sunfire C18 (19×250) мм, 10 мк; растворители: растворитель А=5 мМ ацетат аммония в воде; растворитель В=ацетонитрил/растворитель А=ацетонитрил; растворитель В=0,1% ТФК в воде; длина волны определения 214 нм. Собирают самые чистые фракции, концентрируют и сушат в вакууме. Соединения обычно сушат в вакуумной печи при 40°C до анализа чистоты. Анализ соединения проводят на Waters Acquity CBЭЖX, Waters 3100 PDA датчик, SQD; колонка: Acquity BEH C-18, 1,7 микрона, $2,1\times100$ мм; градиент [время (мин)/растворитель В в А (%)]:0,00/10, 1,00/10, 2,00/15, 4,50/55, 6,00/90, 8,00/90, 9,00/10, 10,00/10; растворители: растворитель А=5 мМ ацетат аммония в воде; растворитель В=ацетонитрил; объем впрыска 1 мкл; длина волны определения 214 нм; температура колонки 30°C; скорость потока 0,3 мл/мин или Waters Acquity CBЭЖХ, Waters 3100 PDA датчик, SQD; колонка: Acquity HSS-T3, 1,8 микрона, 2,1×100 мм; градиент [время (мин)/растворитель В в А (%)]: 0,00/10, 1,00/10, 2,00/15, 4,50/55, 6,00/90, 8,00/90, 9,00/10, 10,00/10; растворители: растворитель A=0,1%трифторуксусная кислота в воде; растворитель В=ацетонитрил; объем впрыска 1 мкл; длина волны определения 214 нм; температура колонки 30°С; скорость потока 0,3 мл/мин.

400 МГц спектр 1Н ядерного магнитного резонанса (ЯМР) записывают на спектрометре Avance Bruker AV400. В ЯМР спектре химические сдвиги (δ) выражены в ч./млн. относительно пика остаточного растворителя. Аббревиатуры имеют следующие значения: ш=широкий сигнал, с=синглет, д=дублет, т=триплет, дд=дублет дублетов, ддд=дублет двойных дублетов. Аббревиатуры могут быть объединены и другие схемы не

имеют сокращений.

Полученные соединения называют с применением ChemBioDraw Ultra 13,0 от CambridgeSoft.

В отсутствие промежуточного синтеза соединения являются коммерчески доступными.

Примеры и промежуточные соединения

Способ синтеза 1

5-(3,4-диметоксифенил)-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 1)

2-Бром-1-(3,4-диметоксифенил)этан-1-он

К раствору 1-(3,4-диметоксифенил)этан-1-она (5,0 г, 27,7 ммоль) в CHCl₃ (100 мл) добавляют раствор брома (1,4 мл, 27,7 ммоль) в CHCl₃ (25 мл) при 0°С по каплям в течение периода 1 ч. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 3 ч и нагревают до кт. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят насыщенным раствором бикарбоната (100 мл) и экстрагируют ДХМ (2×100 мл). Органический слой промывают насыщенным раствором соли (100мл), сушат (100мл), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 2-бром-1-(3,4-диметоксифенил)этан-1-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 3,1 г (неочищенный). Неочищенный продукт применяют без дальнейшей очистки.

2-(3,4-диметоксифенил)имидазо[1,2-а]пиримидин

К раствору 2-бром-1-(3,4-диметоксифенил)этан-1-она (3,0 г, 11,6 ммоль) в EtOH (30 мл) добавляют пиримидин-2-амин (1,1 г, 11,6 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 100° С в течение 3 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт. Твердый осадок фильтруют, промывают Et_2O (50 мл) и сушат при пониженном давлении с получением 2-(3,4-диметоксифенил)имидазо[1,2-а]пиримидина в виде желтого твердого вещества. Выход: 2,01 г (67%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 256,17 [М+H]⁻. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 9,20 (д, J=6,6 Гц, 1H), 8,90 (д, J=2,3 Гц, 1H), 8,65 (с, 1H), 7,50-7,68 (м, 3H), 7,16 (д, J=8,9 Гц, 1H), 3,88 (с, 3H), 3,84 (с, 3H).

2-(3,4-диметоксифенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин

Смесь 2-(3,4-диметоксифенил)имидазо[1,2-а]пиримидина (1,0 г, 3,92 ммоль), 4-бром-2-метилпиридина (539 мг, 3,13 ммоль) и ацетата калия (768 мг, 7,84 ммоль) в диметилацетамиде (10,0 мл) продувают N_2 газом в течение 10 мин и добавляют $Pd(OAC)_2$ (43 мг, 0,19 ммоль) в атмосфере азота. Реакционную смесь продувают N_2 газом в течение 5 мин и перемешивают еще при 145° C в течение 16 ч. TCX показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют H_2O (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл), объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенная ЖХМС показала образование двух региоизомеров с желаемой массой 60% и 33%, соответственно. Неочищенный продукт применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки. Выход: 620 мг (неочищенный). MC (UЭР+) для CHNOS m/z 347,17 [M+H]⁺

5-(3,4-диметоксифенил)-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-амин

К раствору 2-(3,4-диметоксифенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидина (400 мг, 1,15 ммоль) добавляют гидрат гидразина (0,3 мл, 5,8 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 100° С в течение 5 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт и концентрируют при пониженном давлении. Остаток разбавляют водой (20 мл) и выпавшее в осадок твердое вещество собирают фильтрацией, промывают водой (25 мл) и сушат при пониженном давлении. Твердое вещество далее растирают с Et_2O (10 мл) и сушат при пониженном давлении с получением 5-(3,4-диметоксифенил)-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амина в виде желтого твердого вещества. Выход: 200 мг (55%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 311,21 [М+H]⁺; ЖХ чистота 99,7% (Врем. удерж. - 4,42 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6): δ 10,93 (шс, 1H), 8,19 (д, J=4,8 Гц, 1H), 6,93-7,45 (м, 5H), 5,37 (шс, 2H), 3,77 (с, 3H), 3,68 (с, 3H), 2,35 (с, 3H).

Промежуточное соединение 1

1-(6-Метоксипиридин-3-ил)этан-1-он

N,6-диметокси-N-метилникотинамид

К раствору 6-метоксиникотиновой кислоты (5 г, 32,6 ммоль) в ДХМ (50 мл) добавляют EDCl.HCl (12,5 г, 65,3 ммоль), ГОБТ (4,99 г, 32,6 ммоль) и триэтиламин (13,7 мл, 98,0 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 15 мин и добавляют гидрохлорид N, О-диметилгидроксиламина (3,8 г, 39,2 ммоль). Реакционную смесь далее перемешивают при кт в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (100 мл) и экстрагируют ДХМ (2×50 мл), и органический слой промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 10%

ЕtOAc в гексане с получением N,6-диметокси-N-метилникотинамида в виде желтой жидкости. Выход: 4,8 г (75%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 197,17 [M+H]⁺. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,49 (c, 1H), 7,96 (д, J=8,6 Гц, 1H), 6,88 (д, J=8,6 Гц, 1H), 3,90 (c, 3H), 3,57 (c, 3H), 3,26 (c, 3H).

1-(6-Метоксипиридин-3-ил)этан-1-он

Промежуточное соединение 2

1-(4-((4-Фторбензил)окси)фенил)этан-1-он

К раствору 1-(4-гидроксифенил)этан-1-она (5 г, 36,6 ммоль) в ДМФ (50мл) добавляют 1-(хлорметил)-4-фторбензол (5,3 г, 36,6 ммоль) и K_2CO_3 (15,17 г, 109,9 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 80° С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, разбавляют H_2O (100 мл) и экстрагируют EtOAc (3×100 мл). Органические фазы сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток растирают с Et_2O (50 мл), фильтруют и сушат при пониженном давлении с получением 1-(4-((4-фторбензил)окси)фенил)этан-1-она в виде беловатого твердого вещества. Выход: 8,5 г (94%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 245,08 [M+H]+; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-46) δ 7,92 (д, 400 Л 4

Промежуточное соединение 3

1-(2,3-дигидробензофуран-5-ил)этан-1-он

К раствору 2,3-дигидробензофурана (1 г, 8,3 ммоль) в ДХМ (10 мл) добавляют

ацетилхлорид (1,3 г, 16,6 ммоль) и AlCl₃ (3,3 г, 24,6 ммоль) медленно при -10°C. Реакционную смесь перемешивают при -10°C в течение 3 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют 5% водной НСl (10 мл) и экстрагируют ДХМ (3×10 мл). Объединенные органические слои промывают насыщенным водным раствором бикарбоната (100 мл), насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(2,3-дигидробензофуран-5-ил)этан-1-она в виде коричневой жидкости. Выход: 1,34 г (97%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 163,0[M+H]⁺; 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃): δ 7,86 (c, 1H), 7,79 (д, J=8,4 Гц, 1H), 6,80 (д, J=8,4 Гц, 1H), 4,66 (т, J=8,8 Гц, 2H), 3,25 (т, J=8,8 Гц, 2H), 2,52 (c, 3H).

Промежуточное соединение 4

1-(2-(Метиламино)пиридин-4-ил)этан-1-он

2-Фтор-N-метокси-N-метилизоникотинамид

К раствору 2-фторизоникотиновой кислоты (5,0 г, 36,5 ммоль) в ДХМ (100 мл) добавляют гидрохлорид N-метоксиметанамина (5,3 г, 54,7 ммоль), ГОБТ (5,17 г, 38,32 ммоль), ЭДК.НСІ (14,1 г, 91,2 ммоль) и $\rm Et_3N$ (20,4 мл, 146 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (100 мл) и экстрагируют ДХМ (3×100 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 40 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 20% $\rm EtOAc$ в гексане с получением 2-фтор-N-метокси-N-метилизоникотинамида в виде светло-коричневого твердого вещества. Выход: 5,0 г (74%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 185,20[M+H]⁺; 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃): δ 8,27-8,31 (м, 1H), 7,38-7,43 (м, 1H), 7,17 (с, 1H), 3,37 (с, 3H), 3,55 (с, 3H).

1-(2-Фторпиридин-4-ил)этан-1-он

К раствору 2-фтор-N-метокси-N-метилизоникотинамида (5,0 г, 27,0 ммоль) в сухом ТГФ (120 мл) добавляют MeMgBr (1,5M p-p в Et_2O , 27 мл, 40,5 ммоль) медленно при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 8 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят льдом-водой (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(2-фторпиридин-4-ил)этан-1-она в виде бледно-желтой жидкости, которую применяют для следующей реакции без дальнейшей очистки. Выход: 2,2 г (49,6%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 140,15 [M+H]+; 1 H ЯМР (400 МГц, CDCl₃): δ 8,39 (д, J=5,1 Гц, 1H), 7,63 (д, J=5,1 Гц, 1H), 7,37 (шс, 1H), 2,63 (с, 3H).

1-(2-(Метиламино)пиридин-4-ил)этан-1-он

К смеси 1-(2-фторпиридин-4-ил)этан-1-она (6,0 г, 42,9 ммоль) и Cs_2CO_3 (41,9 г, 128,6 ммоль) в сухом ДМФ (60 мл) добавляют метиламин (2,0М в $T\Gamma\Phi$, 42,7 мл, 85,7 ммоль) при кт. Реакционный сосуд герметично закрывают, и реакционную смесь

перемешивают при 120° С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной водой (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 40 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 10% EtOAc в гексане с получением 1-(2-(метиламино)пиридин-4-ил)этан-1-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 1,5 г (23,4%); (МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 151,10[М+H]⁺; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6): δ 8,13 (d_5 , d_5) (d_5

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 2-бром-1-(3,4-диметоксифенил)этан-1-она.

Наименование	Пром	Структура	Выхо	Спектральные данные
			д	¹Н ЯМР & ЖХМС
				MC (ИЭР+) для CHNOS
2.5 . 1.(2.2				m/z 241,09 [M+H] ⁺ ; ¹ Н ЯМР
2-Бром-1-(2,3-		Br		(400 МГц, ДМСО-d ₆): δ
дигидробензофур	5		50%	7,81-7,96 (м, 2Н), 6,89 (д,
ан-5-ил)этан-1-				Ј=8,3 Гц, 1H), 4,75 (с, 2H),
ОН				4,65 (т, Ј=8,8 Гц, 2Н), 3,24
				(т, Ј=8,8 Гц, 2Н)
2-Бром-1-(3-		Br		¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-
фтор-4-	6	F .	70%	d ₆): δ 7,76-7,89 (м, 2H),
метоксифенил)эт	O		70%	7,24-7,41 (m, 1H), 4,87 (c,
ан-1-он				2H), 3,94 (c, 3H).
2-Бром-1-(3-		.Br		
хлор-4-	7		56%	МС (ИЭР-) для CHNOS m/z
метоксифенил)эт	,		50%	261,23 [M-H] ⁻
ан-1-он				

Промежуточное соединение 8

1-(Бензо[d][1,3]диоксол-5-ил)-2-бромэтан-1-он

К раствору 1-(бензо[d][1,3]диоксол-5-ил)этан-1-она (1 г, 6,09 ммоль) в ТГ Φ (20 мл) добавляют трибромид триметилфениламмония (2,75 г, 7,01 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 60°C в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции.

Реакционную смесь разбавляют водой (20 мл) и экстрагируют этилацетатом (2×30 мл). Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1- (бензо[d][1,3]диоксол-5-ил)-2-бромэтан-1-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 1,4 г (неочищенный); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 243,19 [M+H] $^+$. Неочищенный продукт применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 1-(бензо[d][1,3]диоксол-5-ил)-2-бромэтан-1-она.

Наименование	Пром	Структура	Выхо	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
2-Бром-1-(4-((4- фторбензил)окси) фенил)этан-1-он	9	Br Br	76%	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 321,02 [M-H] ⁻
2-Бром-1-(3-фтор- 4-гидроксифенил) этан-1-он	10	F O HO	40%	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 231,04[M-H] ⁻ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d ₆): δ 11,05 (шс, 1H), 7,55-7,94 (м, 2H), 6,95- 7,18 (м, 1H), 4,82 (с, 2H)
2-Бром-1-(4-((4- фторбензил)окси) фенил)этан-1-он	11	Br F	94%	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 320,92М-H] ⁻ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 7,93-8,02 (м, 2H), 7,44- 7,58 (м, 2H), 7,12-7,21 (м, 4H), 5,21 (c, 2H), 4,84 (c, 2H)
2-Бром-1-(4- гидроксифенил) этан-1-он	12	HO	50%	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 212,94 [M-H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d ₆) δ 10,52 (шс, 1H), 7,65- 8,01 (м, 2H), 6,65-7,01 (м, 2H), 4,78 (c, 2 H)

Промежуточное соединение 13

2-Бром-1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-он. гидробромид

4-(1-Этоксивинил)-2-метилпиридин

К смеси 4-бром-2-метилпиридина (2,5 г, 14,5 ммоль) и трибутил 1-этоксивинил олова (10,5 г, 29,1 ммоль) в толуоле (15 мл) продувают газом N_2 при кт в течение 10 мин и туда добавляют $Pd(PPh_3)_4$ (1,7 г, 1,45 ммоль) в атмосфере N_2 . Реакционную смесь продувают газом N_2 в течение 5 мин при кт и перемешивают еще при 110° С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, затем растворитель удаляют при пониженном давлении. Остаток перемешивают с гексаном (25 мл) и фильтруют через слой целита. Слой целита промывают гексаном (50 мл). Объединенный фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля, элюируя 0-5% ЕtOAc в гексане с получением 4-(1-этоксивинил)-2-метилпиридина в виде бесцветного масла. Выход: 2,35 г (98%); (МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 164,10 [M+H][†]. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,41 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,35 (с, 1H), 8,41 (д, J=4,7 Гц, 1H), 5,01 (с, 1H), 4,46 (с, 1H), 3,91 (кв, J=6,9 Гц, 2H), 2,47 (с, 3H), 1,35 (т, J=6,9 Гц, 3H).

1-(2-Метилпиридин-4-ил)этан-1-он

Суспензию 4-(1-этоксивинил)-2-метилпиридина (2,6 г, 15,9 ммоль) в 6N HCl (10 мл) перемешивают при кт в течение 3 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (20 мл), подщелачивают до рН 11 с 5N NaOH и экстрагируют EtOAC (3×20 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она в виде бесцветного масла. Выход: 1,8 г (82%); (МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 136,05 [M+H]⁺; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,65 (д, J=5,0 Гц, 1H), 7,69 (с, 1H), 7,60 (д, J=4,2 Гц, 1H), 2,49 (с, 3H), 2,57 (с, 3H).

2-Бром-1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-он

К раствору 1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она (1,85 г, 13,6 ммоль) в HBr (33% в АсОН, 15 мл) медленно добавляют раствор брома (0,7 мл, 13,6 ммоль) в HBr (33% в АсОН, 3,5 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 40°С в течение 1 ч и затем дополнительно перемешивают при 80°С в течение 1 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, выливают в Et_20 (100 мл) и перемешивают при кт в течение 30 мин. Осадок фильтруют, промывают Et_20 (20 мл) и сушат при пониженном давлении с получением 2-бром-1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она (соль HBr) в виде желтого твердого вещества. Выход: 2,8 г (96%); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- 1 d): δ 8,89 (д, 1 d), 8,12 (с, 1H), 8,00 (д, 1 d), 5,03 (с, 2H), 2,70 (с, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она.

Наименование	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
1-(2,6- диметилпиридин -4-ил)этан-1-он	14		45%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 150,08 [M+H] ⁺

1-(3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)этан-1-он

1-(3-Амино-4-гидроксифенил)этан-1-он

К перемешиваемому раствору 1-(4-гидрокси-3-нитрофенил)этан-1-она (10 г, 55 ммоль) в МеОН (100 мл) добавляют 10% Pd/C (1,0 г) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в атмосфере H_2 (1 атм.) в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь фильтруют через слой целита. Слой целита промывают МеОН (30 м). Фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 40 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 10% EtOAc в гексане с получением 1-(3-амино-4-гидроксифенил)этан-1-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 8,1 г (97%); МС (ИЭР) для CHNOS m/z 150,02[M-H]⁺. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 10,1 (шс, 1H), 7,21 (c, 1H), 7,11-7,14 (м, 1H), 6,60 (д, J=8,1 Гц, 1H), 4,76 (шс, 2H), 2,40 (с, 3H).

1-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)этан-1-он

К раствору 1-(3-амино-4-гидроксифенил)этан-1-она (8,0 г, 52,6 ммоль) в ДМФ (100 мл) добавляют K_2CO_3 (29 г, 210 ммоль) и 1,2-дибромэтан (39,5 г, 210 ммоль) при кт. Реакционную смесь далее перемешивают при 90°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной водой (200 мл) и экстрагируют EtOAc (3×100 мл). Органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 40 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 50% EtOAc в гексане с получением 1-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)этан-1-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 4,03 г (43%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 219,19 [М+H]⁺. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 7,15-7,21 (м, 2H), 6,68-6,72 (д, J=8,12 Гц, 1H), 6,01 (шс, 1H), 4,15-4,21 (м, 2H), 3,25-3,31 (м, 2H), 2,51 (с, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 2-бром-1-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она.гидробромида.

Наименование	Пром	Структура	Выхо	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
2-Бром-1-(2,6- диметилпиридин- 4-ил)этан-1-он гидробромид	16	O Br .HBr	52%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 327,98 [M+H] ⁺
2-Бром-1-(2- (метиламино) пиридин-4- ил)этан-1-он гидробромид	17	Br O HBr N H	84%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 229,01 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d ₆): δ 8,78 (шс, 1H), 8,09 (д, Ј=6,4 Гц, 1H), 7,37 (с, 1H), 7,11 (дд, Ј=5,24 Гц, 1H), 4,94 (с, 2H), 2,96 (с, 3H)
2-Бром-1-(3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6- ил)этан-1-он. гидробромид	18	Br N .HBr	62%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 256,03 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d ₆): δ 7,15-7,28 (м, 2H), 7,65 (д, Ј=8,0 Гц, 1H), 4,73 (c, 2H), 4,31 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H)

1-(6-Бром-2-метил-2,3-дигидро-4Н-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-он

6-Бром-2-метил-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-он

К смеси 2-амино-4-бромфенола (2,0 г, 10,7 ммоль), NaHCO₃ (2,7 г, 32,1 ммоль) в ДМЭ: H_2O (4:1, 20 мл) добавляют 2-хлорпропаноилхлорид (1,3 мл, 12,8 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 90°C в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3x50 мл).

Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 6-бром-2-метил-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 2,5 г (97%). 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 10,74 (шс, 1H), 6,88-7,12 (м, 3H), 4,68 (кв, J=6,7 Гц, 1H), 1,41 (д, J=6,7 Гц, 3H). МС (ИЭР-) для СНNOS m/z 239. 93[M-H] $^{-}$.

6-Бром-2-метил-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин

К раствору 6-бром-2-метил-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она (1,0 г, 4,14 ммоль) в сухом ТГФ (30 мл) медленно добавляют ВН₃-ДМС (2,0М в толуоле, 6,3 мл, 12,5 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 18 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят холодным метанолом (10 мл) и полученную смесь выпаривают при пониженном давлении. Остаток разбавляют насыщенным водн. NaHCO₃ (20 мл) и экстрагируют EtOAc (3х20 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении до 6-бром-2-метил-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина в виде коричневого твердого вещества. Выход: 900 мг (95%), 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 6,50-6,77 (м, 3H), 6,06 (шс, 1H), 4,03-4,06 (м, 1H), 3,31 (шс, 1H), 2,86-2,93 (м, 1H), 1,25 (д, J=6,4 Гц, 3H). МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 227,88 [M+H] $^+$.

1-(6-Бром-2-метил-2,3-дигидро-4Н-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-он

К раствору 6-бром-2-метил-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина (800 мг, 3,52 ммоль) в сухом ТГФ (20 мл) добавляют ацетилхлорид (0,5 мл, 7,01 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 5 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной H_2O (20 мл) и экстрагируют EtOAc (3x25 мл). Объединенный органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(6-бром-2-метил-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она в виде коричневого твердого вещества. Выход: 830 мг (78%), 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,20 (шс, 1H), 7,10-7,23 (м, 1H), 6,84 (д, J=8,7 Гц, 1H), 4,29-4,40 (м, 1H), 4,10 (шс, 1H), 3,32 (шс, 1H), 2,25 (с, 3H), 1,29 (д, J=6,1 Гц, 3H). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 269,90 [M+H]⁺.

Промежуточное соединение 20

6-Бром-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин-2-он

4-Бром-2-нитрофенил 2-хлорацетат

К суспензии NaH (60% дисперсия в минеральном масле, 1,44 г, 36,7 ммоль) в сухом $T\Gamma\Phi$ (30 мл) добавляют раствор 4-бром-2-нитрофенола (4,0 г, 18,3 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (20 мл) по каплям при 0°С. Полученную смесь перемешивают при 0°С в течение 1 ч и туда медленно добавляют 2-хлорацетилхлорид (2,0 мл, 25,6 ммоль). Полученную реакционную смесь нагревают до кт и перемешивают еще в течение 7 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной H_2O (50 мл) и экстрагируют EOAC

(3х50 мл). Объединенный органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-10% ЕtOAc в гексане с получением 4-бром-2-нитрофенил 2-хлорацетата в виде желтого твердого вещества. Выход: 3,2 г (60%), 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,38 (д, J=2,3 Гц, 1H), 8,07 (дд, J=2,3, 8,7 Гц, 1H), 7,52 (д, J=8,7 Гц, 1H), 4,81 (с, 2H).

2-Амино-4-бромфенил 2-хлорацетат

К раствору 4-бром-2-нитрофенил 2-хлорацетата (3,0 г, 10,3 ммоль) в EtOH (40 мл) добавляют конц. HCl (2,5 мл) и SnCl₂ (9,8 г, 51,7 ммоль) при кт. Полученную смесь перемешивают при 90°С в течение 5 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель выпаривают при пониженном давлении. Остаток нейтрализуют до рН 7 с применением насыщенного водн. раствора Na₂CO₃ и экстрагируют EtOAc (3х50 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-20% EtOAc в гексане с получением 2-амино-4-бромфенил 2-хлорацетата в виде коричневого твердого вещества. Выход: 2,2 г (81%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 264,01 [М+Н]⁺.

6-Бром-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин-2-он

К раствору 2-амино-4-бромфенил 2-хлорацетата (1,2 г, 4,58 ммоль) в CH₃CN (15 мл) добавляют K_2CO_3 (3,2 г, 22,9 ммоль) при кт. Полученную смесь перемешивают при 90°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель выпаривают в вакууме. Остаток разбавляют H_2O (25 мл) и экстрагируют EtOAc (3х25 мл). Органические фазы сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-20% EtOAc в гексане с получением 6-бром-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-2-он в виде коричневого твердого вещества. Выход: 680 мг (66%), 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6): δ 7,08 (дд, J=2,1, 8,5 Гц, 1H), 7,02 (д, J=2,1 Гц, 1H), 6,91 (д, J=8,5 Гц, 1H), 4,59 (с, 2H). МС (ИЭР-) для CHNOS m/z 226,01 [M-H] $^+$.

Промежуточное соединение 21

6-Бром-8-фтор-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-он

2-Амино-4-бром-6-фторфенол

К раствору 4-бром-2-фтор-6-нитрофенола (8,0 г, 33,9 ммоль) в $EtOH:H_2O$ (4:1, 100 мл) добавляют порошок Fe (9,1 г, 169,4 ммоль) и $AlCl_3$ (22,5 г, 169,4 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают и кипятят с обратным холодильником в течение 3 ч. TCX показала завершение реакции. Реакционную смесь фильтруют через слой целита. Слой целита затем промывают EtOH (50 мл). Растворитель выпаривают при пониженном

давлении. Остаток разбавляют H_2O (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3x50 мл). Объединенный органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-5% EtOAc в гексане с получением 2-амино-4-бром-6-фторфенола в виде коричневого твердого вещества. Выход: 6,2 г (90%). МС (ИЭР-) для CHNOS m/z 203,89 [M-H] $^+$.

6-Бром-8-фтор-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин

К раствору 2-амино-4-бром-6-фторфенола (5,0 г, 24,4 ммоль) в сухом ТГФ (50 мл) добавляют Et₃N (5,1 мл, 36,6 ммоль) и 2-хлорацетилхлорид (2,1 мл, 26,4 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь нагревают до кт и перемешивают в течение 2 ч. Через 2 ч реакционную смесь снова охлаждают до 0°C и порциями добавляют NaH (60% дисперсия в минеральном масле, 2,43 г, 6,10 ммоль). Реакционную смесь далее перемешивают при кт в течение 12 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной H_2O (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3x50 мл). Объединенный органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток c получением 6-бром-8-фтор-3,4-дигидро-2Нрастирают c Et₂O (50 мл) бензо[b][1,4]оксазина в виде коричневого твердого вещества. Выход: 5,3 г (91%), ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6): δ 11,01 (шс, 1H), 7,18-7,29 (м, 1H), 6,88 (с, 1H), 4,68 (с, 2H) МС (ИЭР-) для CHNOS m/z 243,98 [M-H]⁺

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 1-(6бром-2-метил-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она.

Наименован ие	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
6-Бром-8- фтор-3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4]о ксазин	22	Br	26%	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 230,10 [M-H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d ₆): δ 6,49-6,63 (м, 2H), 6,38 (шс, 1H), 4,13 (т, J=4,4 Гц, 2H), 3,30 (шс, 2H)

Промежуточное соединение 23

1-(6-Бром-2,3-дигидро-4Н-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-он

К раствору 6-бром-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина (600 мг, 2,8 ммоль) в ТГ Φ (10 мл) добавляют ацетилхлорид (330 мг, 4,2 ммоль) медленно при кт. Реакционную смесь

перемешивают при кт в течение 2 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят насыщенным водн. раствором NaHCO₃ (10 мл) и экстрагируют EtOAc (3×10 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(6-бром-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 350 мг (48%); ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,21 (шс, 1H), 7,18 (д, J=8,5 Гц, 1H), 6,85 (д, J=8,5 Гц, 1H), 4,25-4,27 (м, 2H), 3,82-3,85 (м, 2H), 2,25 (c, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 1-(6-

*бром-2-метил-2,3-дигидро-*4H-*бензо*[*b*][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она.

Наименование	Пром.	Структура	Выход	Спектральные данные
1-(4-Ацетил-3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-2- бромэтан-1-он	24	Br N	63%	1H ЯМР & ЖХМС MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 298,04 [M+H] ⁺
1-(6-Бром-8- фтор-2,3- дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	25	O N Br	68%	¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,01 (шс, 1H), 7,29-7,34 (м, 1H), 4,34 (т, J=4,5 Гц, 2H), 3,66 (т, J=4,5 Гц, 2H), 2,26 (с, 3H)
1-(6-Бром-7- фтор-2,3- дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	26	F O N	65%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 273,98 [M+H] ⁺
1-(7-Бром-3,4- дигидрохинолин -1(2H)-ил)этан- 1-он	27	COCH₃ N Br	69%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 254,16 M+H] ⁺

Промежуточное соединение 28

5-Бром-2-((4-фторбензил)окси)пиридин

К раствору (4-фторфенил)метанола (1 г, 5,08 ммоль) в ТГФ (10 мл) медленно добавляют NaH (60% в минеральном масле, 455 мг, 11,36 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 30 мин и медленно добавляют 5-бром-2-фторпиридин (1,1 г, 8,52 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь далее перемешивают при 80°С в течение 3 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят насыщенным водн. NH₄Cl (25 мл) и экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 5-бром-2-((4-фторбензил)окси)пиридина в виде желтого твердого вещества. Выход: 1,5 г (неочищенный). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 281,90 [M+H] $^+$.

Промежуточное соединение 29

трет-Бутил 7-бром-3,4-дигидробензо[b][1,4]оксазепин-5(2H)-карбоксилат

трет-Бутил (5-бром-2-гидроксифенил) карбамат

К перемешиваемому раствору 2-амино-4-бромфенола $(5,0\,\mathrm{r},\,26,6\,\mathrm{mmonb})$ в ТГФ:Н₂О $(1:1,\,100\,\mathrm{m})$ добавляют $\mathrm{K}_2\mathrm{CO}_3$ $(18,3\,\mathrm{r},\,133\,\mathrm{mmonb})$, затем ди-трет-бутилдикарбонат $(15,1\,\mathrm{r},\,69,14\,\mathrm{mmonb})$. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 4 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь экстрагируют EtOAc $(3x50\,\mathrm{mn})$. Органические фазы сушат $(\mathrm{Na}_2\mathrm{SO}_4)$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный продукт разбавляют метанолом $(10\,\mathrm{mn})$ и $1,0\,\mathrm{M}$ водн. NaOH $(20\,\mathrm{mn})$ и $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ $(20\,\mathrm{mn})$. Полученную реакционную смесь перемешивают в течение $30\,\mathrm{muh}$ при кт и MeOH удаляют при пониженном давлении. Остаток нейтрализуют до pH 7 с применением $1,0\,\mathrm{N}$ HCl и экстрагируют ДХМ $(3x50\,\mathrm{mn})$. Органические фазы сушат $(\mathrm{Na}_2\mathrm{SO}_4)$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля $(100\text{-}200\,\mathrm{mem})$, элюируя 0-5% EtOAc в гексане с получением трет-бутил $(5\text{-}6\mathrm{pom}\text{-}2\text{-}\mathrm{rudpokcu}$ фенил)карбамата в виде коричневого твердого вещества. Выход: $2,1\,\mathrm{r}$ (28%). MC $(\mathrm{M}\mathrm{J}\mathrm{P}\mathrm{+})$ для CHNO $\mathrm{m/z}$ $187,92\,\mathrm{[M-100+H]^+}$.

тем-Бутил 7-бром-3,4-дигидробензо[b][1,4]оксазепин-5(2H)-карбоксилат

К перемешиваемому раствору *трет*-бутил (5-бром-2-гидроксифенил) карбамата (1,85 г, 6,42 ммоль) в ацетоне (50 мл) добавляют K_2CO_3 (7,0 г, 51,36 ммоль) и 1,3-дибромпропан (3,9 г, 19,26 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 75°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь фильтруют через слой целита. Слой целита промывают ацетоном (20 мл). Фильтрат концентрируют при

пониженном давлении. Остаток разбавляют H_2O (20 мл) и экстрагируют EtOAc (3х20 мл). Органические фазы сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-5% EtOAc в гексане с получением *трет*-бутил 7-бром-3,4-дигидробензо[b][1,4]оксазепин-5(2H)-карбоксилата в виде белого твердого вещества. Выход: 620 мг (30%). МС (ИЭР+) для CHNO m/z328,17 [M+H]⁺.

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 2-(3,4-диметоксифенил)имидазо[1,2-а]тиримидина.

Наименование	Пром	Структура	Вых од	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
2-(2,3- дигидробензофур ан-5- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	30	N N O	72%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 238,08 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 9,24 (д, J=6,0 Гц, 1H), 8,92 (с, 1H), 8,57 (с, 1H), 7,98 (с, 1H), 7,76 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,55-7,60 (м, 1H), 6,90-7,01 (м, 1H), 4,64 (т, J=8,8 Гц, 2H), 3,27 (т, J=8,8 Гц, 2H)
2-(4- Хлорфенил)имид азо[1,2- а]пиримидин	31	N N CI	29%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 230,11 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,7% (Врем. удерж 4,27 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,97 (дд, J=1,9, 6,7 Гц, 1Н), 8,56 (дд, J =1,9, 4,0 Гц, 1Н), 8,43 (с, 1Н), 8,03 (д, J=8,6 Гц, 2Н), 7,52 (д, J=8,6 Гц, 2Н), 7,08 (дд, J=4,0, 6,7Гц, 1Н)
2-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] диоксепин-7- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	32	N N O	46%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 268,16 [M+H] ⁺

2-(4-Фтор-3- метоксифенил) имидазо[1,2- а]пиримидин	33	N N F	57%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 244,11 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 9,11 (д, J=5,9 Гц, 1H), 8,74 (с, 1H), 8,57 (с, 1H), 7,79 (д, J=7,1 Гц, 1H), 7,55-7,65 (м, 1H), 7,25- 7,41 (м, 2H), 3,96 (с, 3H).
2-(4-((4- Фторбензил)окси) фенил)имидазо[1, 2-а]пиримидин	34	N N N O O O O O O O O O O O O O O O O O	33%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 320,22 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 9,21 (д, J=6,4 Гц, 1H), 8,91 (д, J=2,8 Гц, 1H) 8,58 (с, 1H), 7,95 (д, J=8,5 Гц, 2H), 7,50-7,61 (м, 3H), 7,15-7,30 (м, 4H), 5,19 (с, 2H)
2-(3-Фтор-4- метоксифенил) имидазо[1,2- а]пиримидин	35	N N F	29%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 244,15 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,94 (д, J=4,8 Гц, 1H), 8,51 (д, J=2,0 Гц, 1H), 8,34 (с, 1H), 7,73- 7,87 (м, 2H), 7,19-7,31 (м, 1H),7,02-7,07 (м, 1H), 3,89 (м, 3H)
2-(3-хлор-4- метоксифенил) имидазо[1,2- а]пиримидин	36	CI N N	80%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z260,05 [M+H] ⁺
2-Фтор-4- (имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)фенол	37	N N OH	54%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 230,05 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,33 (шс, 1H), 9,09 (д, J=6,2 Гц, 1H), 8,72 (c, 1H), 8,43 (c, 1H), 7,50-7,90 (м, 2H), 7,20 (шс, 1H), 6,92-7,20 (м, 1H)

2-(4-((4- Фторбензил)окси) фенил)имидазо[1, 2-а]пиримидин	38	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	52%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 320,07 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,98 (д, J=5,3 Гц, 1H), 8,55 (д, J=2,1 Гц, 1H), 8,32 (с, 1H), 7,94 (д, J=8,6 Гц, 2H), 7,50-7,60 (м, 2H), 7,07-7,29 (м, 5H), 5,15 (с, 2H)
2-(4- (трифторметокси) фенил)имидазо[1, 2-а]пиримидин	39	OCF ₃	78%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 280,15[M+H] ⁺
2-(4- Метоксифенил) имидазо[1,2- а]пиримидин	40		96%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 226,12 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 9,28 (д, J=6,5 Гц, 1H), 8,97 (шс, 1H), 8,66 (c, 1H), 7,96 (д, J=8,5 Гц, 2H), 7,58-7,63 (м, 1H), 6,93 (д, J=8,5 Гц, 2H),3,85 (c, 3H)
2-(3- Метоксифенил) имидазо[1,2- а]пиримидин	41	N N N	51%	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 226,06 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,3% (Врем. удерж 4,3 мин) ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆), 9,20 (д, J=6,8 Гц, 1H), 8,88 (д, J=2,9 Гц, 1H), 8,69 (с, 1H), 7,56-7,62 (м, 2H), 7,45-7,50 (м, 2H), 7,07 (д, J=7,5 Гц, 1H), 3,86 (с, 3H)
2-(Бензо[d][1,3] диоксол-5- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	42	N N O	48%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 240,06 [M+H] ⁺
2-(2- Метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	43	N N N	58%	(MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 211,17 [M+H] ⁺

а]пиримидин				
2-(6- Метоксипиридин- 3-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	44		4%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 227,06 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,97(д, J=6,5 Гц, 1H), 8,81 (c, 1H), 8,53 (шс, 1H), 8,36 (c, 1H), 8,27 (д, J=8,7 Гц, 1H), 7,01- 7,08 (м, 1H), 6,87-6,96 (c, 1H), 3,85 (c, 3H)
2-(2,3- дигидробензо[b][1,4]диоксин-6- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	45	N N O	6%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 254,12 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 8,91(д, J=6,2 Гц, 1H), 8,49 (c, 1H), 8,26 (c, 1H), 7,37-7,58 (м, 2H), 6,83-7,09 (м,2H), 4,29 (c, 4H)
4-(Имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)фенол	46	N N → ОН	88%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 212,00 [M+H] ⁺
2-(2,6- диметилпиридин- 4-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	47	N N N	30%	MC (ИЭР+) для CHNO m/z 225,12 [M+H] ⁺
2-(Пиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	48	N N N	43%	MC (ИЭР+) для CHNO m/z 197,13 [M+H] ⁺
4-(Имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-N- метилпиридин-2- амин	49	N N N NH	36%	MC (ИЭР+) для CHNO m/z 226,08 [M+H] ⁺

1-(6-				
(Имидазо[1,2-				
а]пиримидин-2-			неоч	MC (HOD) CHNOC/-
ил)-2,3-дигидро-	50	N	ищен	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
4H-бензо[b][1,4]			ный	295,11[M+H] ⁺
оксазин-4-		Ŭ		
ил)этан-1-он				

4-(Имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)пиридин-2-амин

Смесь 4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиридин-2-амина (1,0 г, 4,54 ммоль), 3-бромимидазо[1,2-а]пиримидина (899 мг, 4,54 ммоль) и Na_2CO_3 (963 мг, 9,09 ммоль) в ДМФ: H_2O (3:1, 20 мл) дегазируют с N_2 в течение 15 мин при кт. $Pd(PPh_3)_4$ (525 мг, 0,45 ммоль) добавляют к этой дегазированной смеси при кт. Peaktuohhyio смесь снова продувают N_2 в течение 5 мин. Peaktuohhii cocyd герметично закрывают и перемешивают при 90°C в течение 16 ч. TCX показала завершение реакции. Peaktuohhyio смесь охлаждают до кт и концентрируют при пониженном давлении. Peaktuohhyio смесь охлаждают с Paithii MeOH (25 мл), и выпавшее в осадок твердое вещество фильтруют через спеченную воронку. Paithii MeOH и выпавшее в осадок твердое вещество фильтруют через спеченную воронку. Paithii MeOH в Paith

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 2-(3,4-диметоксифенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидина.

				Спектральные
Наиманаранна	Про	Canadayna	Выход	данные
Наименование	м.	Структура	Выход	1Н ЯМР &
				жхмс

		Γ	Τ	
2-(3,4- диметоксифенил) -3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	52		45%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 347,17 [M+H] ⁺
2-(6- Метоксипиридин -3-ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	53	N N N O	34%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 318,08 [M+H] ⁺
2-(2,3- дигидробензо фуран-5-ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	54	N N O	53%	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 329,10 [М+Н] ⁺
2-(4-Хлорфенил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	55	CI	92%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 321,03 [M+H] ⁺
2-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] диоксепин-7-ил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	56		51%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 359,17 [M+H] ⁺
2-(4-Фтор-3- метоксифенил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	57	N N F	43%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 335,23 [M+H] ⁺

а]пиримидин				
4-(2-(4-((4- Фторбензил)окси)фенил)имидазо[1,2-а]пиримидин- 3-ил)пиридин-2- амин	58	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	61%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 412,08 [M+H] ⁺
4-(2-(2,3- дигидробензо фуран-5- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)пиридин-2- амин	59	N N O NH ₂	20%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 330,10 [M+H] ⁺
4-(2-(2,3- дигидробензо фуран-5- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-N- метилпиридин-2- амин	60	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	39%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 344,12 [M+H] ⁺
N, N-диметил-3- (2-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)бензамид	61		24%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 358,09 [M+H] ⁺
2-(3-Фтор-4- метоксифенил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	62	N N O	53%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 335,11 [M+H] ⁺

а]пиримидин				
2-(3-Хлор-4- метоксифенил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	63	CI N N O	62%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 351,25 [M+H] ⁺
2-Фтор-4-(3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)фенол	64	N N OH	42%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 321,04 [M+H] ⁺
4-(2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)пиридин- 2(1H)-он	65	N O O NH	44%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 347,26 [M+H] ⁺
2-(4-((4- Фторбензил)окси)фенил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	66	N N O O F	31%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 411,26 [M+H] ⁺
3-(2- Метилпиридин- 4-ил)-2-(4- (трифторметокси)фенил)имидазо[1,2-а]пиримидин	67	OCF ₃	31%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 371,23 [M+H] ⁺

Метоксифенил)- 3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин 4 70 МС (ИЭР+) для СНКОЅ m/z 331,21 [М+Н] ⁺ Неочишенный МС (ИЭР+) для СНКОЅ m/z 331,21 [М+Н] ⁺ Неочишенный МС (ИЭР+) для СНКОЅ m/z 331,21 [М+Н] ⁺ Неочишенный МС (ИЭР+) для СНКОЅ m/z 345,12 [М+Н] ⁺ 4 МС (ИЭР+) для СНКОЅ m/z 345,12 [М+Н] ⁺	2-(4-				
3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	·		N		
метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	_ ,				
ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	·	68	Неочищенный		
а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	-				317,27 [M+H] ⁺
2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-			N		
дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-					
[1,4]диоксин-6- ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-			_		
ил)-3-(пиридин- 3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-			$N \sim N$		МС (ИЭР+) для
3- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 345,12 [M+H] ⁺		69	N O	Неочищенный	
а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- МС (ИЭР+) для СНNОЅ m/z 345,12 [M+H] ⁺					331,21 [M+H] ⁺
а]пиримидин 2-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- МС (ИЭР+) для СНNОЅ m/z 345,12 [M+H] ⁺	ил)имидазо[1,2-		Ň		
дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-					
[1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	2-(2,3-				
[1,4]диоксин-6- ил)-3-(2- 70 Неочищенный MC (ИЭР+) для СНNОЅ m/z метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- 345,12 [М+Н] ⁺	дигидробензо[b]		0-		
метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2-	[1,4]диоксин-6-		$N \sim N$		МС (ИЭР+) для
ил)имидазо[1,2-	ил)-3-(2-	70	N TO	Неочищенный	CHNOS m/z
	метилпиридин-4-				345,12 [M+H] ⁺
	ил)имидазо[1,2-		N,		
а]пиримидин	а]пиримидин				
4-(2-(2,3-	4-(2-(2,3-				
дигидробензо[b] ——N	дигидробензо[b]		/=N		
[1,4]диоксин-6- (МС (ИЭР+) для	[1,4]диоксин-6-		N N		(МС (ИЭР+) для
ил)имидазо[1,2- 71 Неочищенный CHNOS m/z	ил)имидазо[1,2-	71	0	Неочищенный	CHNOS m/z
а]пиримидин-3- 346,11 [M+H] ⁺	а]пиримидин-3-				346,11 [M+H] ⁺
ил)пиридин-2- N N NH ₂	ил)пиридин-2-		N NH ₂		
амин	амин				
2-(3-	2-(3-				
Метоксифенил)- Пик 1, МС	Метоксифенил)-				Пик 1, МС
3-(2- 72 N N 71% (ИЭР+) для	3-(2-	70		710/	(ИЭР+) для
метилпиридин-4- /2 N / 1 / 1 / CHNOS m/z	метилпиридин-4-	12		/1%	CHNOS m/z
ил)имидазо[1,2- 317,10 [M+H] ⁺	ил)имидазо[1,2-				317,10 [M+H] ⁺
а]пиримидин	а]пиримидин		N		

2-(Бензо[d][1,3] диоксол-5-ил)-3- (2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	73	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 331,27 [M+H] [†]
1-(6-(2-(2- Метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	74		46%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 386,47 [M+H] ⁺
3-(6-((4- Фторбензил)окси)пиридин-3-ил)- 2-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	75		Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 412,18 [M+H] ⁺
3-(5-Фтор-6- метоксипиридин- 3-ил)-2-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	76		Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 336,2 [M+H] ⁺
6-(2-(2- Метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)хиноксалин	77		Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 339,09 [M+H] ⁺

2-Метил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2Н-бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)-он Промежуточное соединение для	78		N Неочищенный Неочищенный	
1-(2-Метил-6-(2- (2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	79		Неочищенный	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 400,2 [M+H] ⁺
4-(3-(2- Метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)фенол	80	A PO	Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 303,01 [M+H] ⁺
1-(6-(2-(2,6- диметилпиридин -4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	81	Z Z Z O	Неочищенный	МС (ИЭР+) для CHNO m/z 400,34 [M+H] ⁺

2-Метил-5-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)бензо[d] оксазол	82	Z Z Z O	Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 341,96 [M+H] ⁺
2-(2,3- дигидробензо фуран-5-ил)-3- (пиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	83	N N O	Неочищенный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 314,96 [M+H] ⁺
1-(6-(2- (Пиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4-ил	84		Неочищенный	МС (ИЭР+) для CHNO m/z371,98 [M+H] ⁺
1-(6-(2-(2- (Метиламино) пиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	85	NH Z=OZ	Неочищенный	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 401,19 [М+Н] ⁺
3-(2-Метил- 2,3,3а,7а- тетрагидолбензо фуран-5-ил)-2-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	86	Z Z O	Неочищенный	MC (ИЭР-) для CHNOS m/z 343,14 [М-Н] ⁺

Аминопиридин- 4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	1-(6-(2-(2-				
4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 88 МС (ИЭР+) для СНNОS m/z 387,22 [M+H] ⁺ МС (ИЭР+) для СНNОS m/z 406,16 [M+H] ⁺ Неочищенный СНNOS m/z 406,16 [M+H] ⁺ 1-(6-(3-(2-					
а]пиримидин-3- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 88 МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 406,16 [M+H] [†]	_		H ₂ N		
ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	ил)имидазо[1,2-		N		МС (ИЭР+) для
4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)этан-1-он	а]пиримидин-3-	87	,N ,Ac	Неочищенный	CHNOS m/z
оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	ил)-2,3-дигидро-		N N N		387,22 [M+H] ⁺
ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	4H-бензо[b][1,4]				
1-(6-(3-(2- Хлорпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	оксазин-4-				
Хлорпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	ил)этан-1-он				
ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	1-(6-(3-(2-				
а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	Хлорпиридин-4-				
а]пиримидин-2- ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	ил)имидазо[1,2-				MC (HOD) 777
ил)-2,3-дигидро- 4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	а]пиримидин-2-	00	N N N N	II	
4H-бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	ил)-2,3-дигидро-	00	N Oct	пеочищенныи	
ил)этан-1-он 1-(6-(3-(2-	4H-бензо[b][1,4]		N		400,10 [M+n]
1-(6-(3-(2-	оксазин-4-				
	ил)этан-1-он				
(трифторметил)	1-(6-(3-(2-				
	(трифторметил)				
пиридин-4-	пиридин-4-				
ил)имидазо[1,2- MC (ИЭР+) для	ил)имидазо[1,2-		N. J. J.		МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-2- 89 N Heoчищенный CHNOS m/z	а]пиримидин-2-	89	N N	Неочищенный	CHNOS m/z
ил)-2,3-дигидро- 440,18[M+H] ⁺	ил)-2,3-дигидро-		CF ₃		440,18[M+H] ⁺
4H-бензо[b][1,4]	4H-бензо[b][1,4]		V=N		
оксазин-4-	оксазин-4-				
ил)этан-1-он	ил)этан-1-он				
1-(6-(3-(2-	1-(6-(3-(2-				
Фторпиридин-4-	Фторпиридин-4-				
ил)имидазо[1,2- МС (ИЭР+) для	ил)имидазо[1,2-				MC (ИЭР+) лпя
а]пиримидин-2- 90 N Неочищенный CHNOS m/z	а]пиримидин-2-	90	N N N	Неочишенный	, , , , ,
ил)-2,3-дигидро- N	ил)-2,3-дигидро-	, ,	(_N) OF		
4H-бензо[b][1,4]	4H-бензо[b][1,4]		N		
оксазин-4-	оксазин-4-				
ил)этан-1-он	ил)этан-1-он				

mag France 7 (2				
трет-Бутил 7-(2-				
(2-				
метилпиридин-4-		\		
ил)имидазо[1,2-		N		МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-3-	91	N Boc	Неочищенный	CHNO m/z458,18
ил)-3,4-	,	N N		[M+H] ⁺
дигидробензо[b]				[14111]
[1,4]оксазепин-		0,		
5(2H)-				
карбоксилат				
1-(8-Фтор-6-(3-				
(2-				
метилпиридин-4-		/≈N		
ил)имидазо[1,2-				МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-2-	92	$N \rightarrow N$	Неочищенный	CHNOS m/z
ил)-2,3-дигидро-				404,14 [M+H] ⁺
4H-бензо[b][1,4]		Υ U F		
оксазин-4-				
ил)этан-1-он				
8-Фтор-6-(3-(2-		0		
метилпиридин-4-		NH		
ил)имидазо[1,2-				МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-2-	93	F N N	Неочищенный	CHNOS m/z
ил)-2Н-				376,08 [M+H] ⁺
бензо[b][1,4]				270,00 [MIII]
оксазин-3(4Н)-он		N		
6-(3-(2-				
Метилпиридин-		O		
4-		NH		
ил)имидазо[1,2-				МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-2-	94	N N	Неочищенный	CHNOS m/z
		N >		358,12[M+H] ⁺
ил)-2H-				
бензо[b][1,4]		T		
оксазин-3(4Н)-он				

1-(7-Фтор-6-(2-				
(2-				
метилпиридин-4-				
ил)имидазо[1,2-				МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-3-	95	N O	Неочищенный	CHNOS m/z
ил)-2,3-дигидро-		N N N		404,13 [M+H] ⁺
4H-бензо[b][1,4]		F O		
оксазин-4-				
ил)этан-1-он				
6-(3-(2-				
Метилпиридин-				
4-		0		MC (HOD)
ил)имидазо[1,2-	96	N N N N	Haarrana	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
а]пиримидин-2-	90	H	Неочищенный	358,20[M+H] ⁺
ил)-3,4-дигидро-		N=/		336,20[W+fi]
2H-бензо[b][1,4]				
оксазин-2-он				
7-Фтор-6-(2-(2-				
метилпиридин-4-		∕≈N		
ил)имидазо[1,2-				МС (ИЭР+) для
а]пиримидин-3-	97	N-VI NO	Неочищенный	CHNOS m/z
ил)-2Н-				376,13[M+H] ⁺
бензо[b][1,4]		F . 0		
оксазин-3(4Н)-он				
3-(8-Фтор-2,3-				
дигидробензо[b]				
[1,4]диоксин-6-		N N N		МС (ИЭР+) для
ил)-2-(2-	98	N-\	Неочищенный	CHNOS m/z
метилпиридин-4-		<u> </u>		363,21[M+H] ⁺
ил)имидазо[1,2-		F 0-/		
а]пиримидин				
1-(7-(2-(2-		N		МС (ИЭР+) для
Метилпиридин-	99	N COCH₃	Неочищенный	CHNOS m/z
4-		N N	тоо инценный	384,27 [M+H] ⁺
ил)имидазо[1,2-				[

а]пиримидин-3-				
ил)-3,4-				
дигидрохинолин-				
1(2Н)-ил)этан-1-				
ОН				
2-(7-Фтор-2,3-		^		
дигидробензо[b]		O O		
[1,4]диоксин-6-				МС (ИЭР+) для
ил)-3-(2-	100	N N	Неочищенный	CHNOS m/z
метилпиридин-4-				363,18 [M+H] ⁺
ил)имидазо[1,2-		N (
а]пиримидин		\		
3-(5-Фтор-2,3-				
дигидробензо[b]		N-		
[1,4]диоксин-6-				МС (ИЭР+) для
ил)-2-(2-	101	N N	Неочищенный	CHNOS m/z
метилпиридин-4-		NNN		363,15 [M+H] ⁺
ил)имидазо[1,2-		F		
а]пиримидин				
			ЖХМС	
			неочищенного	
			продукта	
			показала 24%	
6-(2-(2-			желаемого	
Метилпиридин-		,	продукта.	
4-		Ŋ	Неочищенный	МС (ИЭР+) для
ил)имидазо[1,2-	102	N.	продукт	CHNOS m/z
а]пиримидин-3-	102	N N N O	обогащают	358,04 [M+H] ⁺
ил)-2Н-			вплоть до 88%	550,07 [HIII]
бензо[b][1,4]		_	на Combiflash с	
оксазин-3(4Н)-он			применением 40	
			г колонки с	
			двуокисью	
			кремния,	
			элюируя 0-12%	

МеОН в ДХМ,
затем растирают
с диэтиловым
эфиром

2-(4-(циклопропилметокси)-3-фторфенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин

К раствору 2-фтор-4-(3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-2-ил)фенола (350 мг, 1,09 ммоль) в ДМФ (5 мл) добавляют K_2CO_3 (453 мг, 3,28 ммоль) и (бромметил)циклопропан (295 мг, 2,19 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 100° С в течение 18 ч. ТСХ показывает завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, разбавляют водой (100 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 2-(4-(циклопропилметокси)-3-фторфенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидина в виде коричневого воска. Выход: 380 мг (неочищенный). ЖХМС неочищенного продукта показала два пика с желаемой массой 25% и 67%, соответственно. МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 375,05 [M+H]⁺.

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 2-(4-(циклопропилметокси)-3-фторфенил)-3-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2а]пиримидина.

Наименование	Пром.	Структура	Выхо	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
2-(4- Циклопропокси-3- фторфенил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	104	N N O O	69%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 361,11 [M+H] ⁺
2-(3-фтор-4-((4- фторбензил)окси) фенил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	105	F N N N	45%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 429,23 [M+H] ⁺
2-(4-Этокси-3- фторфенил)-3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин	106	N N O	64%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 349,09 [M+H] ⁺
2-(4-(2-(2- Метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3- ил)фенокси) ацетонитрил	107	NC O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 342,00[M+H] ⁺

4-Метил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин

6-(2-(2-Метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин

К раствору 1-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она (3,5 г, 6,47ммоль) в EtOH (30 мл) добавляют конц. НС1 (5 мл) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 100°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, нейтрализуют насыщенным водн. раствором NaHCO₃ и экстрагируют 10% МеОН в ДХМ (3х50 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток обогащают вплоть до 82% хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-5% МеОН в ДХМ с получением 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина в виде желтого твердого вещества. Выход: 1,7 г (смесь региоизомеров). ЖХМС показала два пика с желаемой массой 31% и 52%, соответственно. (ИЭР+) для CHNOS m/z 344,12 [M+H]⁺.

4-Метил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин

К раствору 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина (150 мг, 0,436 ммоль) в СН₃CN (10 мл) добавляют формальдегид (136 мг, 4,36 ммоль), муравьиную кислоту (201 мг, 4,36 ммоль) и уксусную кислоту (0,1 мл) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 30 мин и туда добавляют NaBH₄ (166 мг, 4,36 ммоль). Реакционную смесь далее перемешивают при кт в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (20 мл) и экстрагируют 10% МеОН в ДХМ (3х20 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (20 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 4-метил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина в виде желтого твердого вещества. Выход: 130 мг (неочищенный); МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 358,15[M+H][†].

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 6-(2-(2-метилтиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина.

Наименование	Пром	Структура	Выхо	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
6-(2-(2,6- диметилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3-ил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин	109		Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNO m/z 358,13

2-Метил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазин	110	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 358,02 [M+H]
6-(2-(Пиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3-ил)- 3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4]оксазин	111	N N N NH	Неоч ищен ный	МС (ИЭР+) для CHNO m/z329,98 [M+H] ⁺
4-(3-(3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин- 6-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2-ил)-N- метилпиридин-2-амин	112	NH Z Z Z Z O HZ O	Неоч ищен ный	МС (ИЭР+) для CHNO m/z359,04 [M+H] ⁺
4-(3-(3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин- 6-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2- ил)пиридин-2-амин	113	H ₂ N N N N	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 345,19 [M+H] ⁺
6-(3-(2-Хлорпиридин- 4-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2-ил)- 3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4]оксазин	114	N CI	Неоч ищен ный	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 364,01 [M+H] ⁺
6-(3-(2- (трифторметил)пирид ин-4-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2-ил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин	115	N N H CF3	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 398,20 [M+H] ⁺

6-(3-(2-Фторпиридин- 4-ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2-ил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин	116	N H F	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 348,14 [M+H] ⁺
8-Фтор-6-(3-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-2-ил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин	117	NH N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Неоч ищен ный	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 362,13[M+H] ⁺
7-Фтор-6-(2-(2- метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3-ил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4]оксазин	118	N HZ O	Неоч ищен ный	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 362,13 [M+H] ⁺
7-(2-(2- Метилпиридин-4- ил)имидазо[1,2- а]пиримидин-3-ил)- 1,2,3,4- тетрагидрохинолин	119	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Неоч ищен ный	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 342,18 [M+H] ⁺

7-(2-(2-Метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3,4,5-тетрагидробензо[b][1,4]оксазепин

К раствору трет-бутил 7-бром-3,4-дигидробензо[b][1,4]оксазепин-5(2H)-карбоксилата (5, 350 мг, 0,765 ммоль) в ДХМ (10 мл) добавляют 4,0 М НСІ в диоксане (2,0 мл). Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении, растирают с Et_2O (5,0 мл) и сушат при

пониженном давлении с получением 7-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3,4,5-тетрагидробензо[b][1,4]оксазепина в виде коричневого твердого вещества. Выход: 410 мг (неочищенный). МС (ИЭР+) для СНNО m/z358,12 [M+H] $^+$.

Промежуточное соединение 121

6-(2-(2-Метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-4-(метилсульфонил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин

К 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазину (200 мг, 0,58 ммоль) в ДХМ (5 мл) добавляют Et_3N (117 мг, 1,16 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 0,5 ч туда и добавляют мезилхлорид (100 мг, 0,87 ммоль). Реакционную смесь нагревают до кт и затем перемешивают в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют насыщенным водн. раствором $NaHCO_3$ (10 мл) и экстрагируют 10% MeOH в ДХМ (3х20 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток растирают с Et_2O (5,0 мл) и сушат при пониженном давлении с получением 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-4-(метилсульфонил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина в виде коричневого воскообразного твердого вещества. Данные неочищенного продукта показали продукт, и его применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

Промежуточное соединение 122

4-Этил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин

К раствору 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4]оксазина (300 мг, 0,87 ммоль) в ДМФ (10 мл) добавляют Cs_2CO_3 (284 мг, 8,7 ммоль) и этилйодид (953 мг, 6,1 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 50°С в течение 48 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (10 мл) и экстрагируют EtOAc (3×10 мл). Органический слой

сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток обогащают до 74% чистоты на Combiflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 5% МеОН в ДХМ с получением 4-этил-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина в виде светло-коричневого твердого вещества. Выход: 71 мг (смесь региоизомеров); (МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 372,21[M+H]⁺. ЖХМС показала два пика с желаемой массой 36% и 38%, соответственно.

Промежуточное соединение 123

Метил 3-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)пропаноат

К раствору 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина (500 мг, 1,45 ммоль) в ДМСО (5,0 мл) добавляют КІ (50 мг, кат.), Сs₂CO₃ (1,49 г, 4,3 ммоль) и метил-3-бромпропаноат (243 мг, 1,45 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 120°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют холодной водой (20 мл) и экстрагируют 5% МеОН в ДХМ (3×25 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 10% МеОН в ДХМ с получением метил 3-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)пропаноата в виде желтой воскообразной жидкости, которую обогащают вплоть до 33% растиранием с Et₂O. Выход: 398 мг (неочищенный); МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 430,38[М+Н]⁺; ЖХМС неочищенного продукта показала два пика с желаемой массой 25% и 8%, соответственно.

Синтез промежуточного соединения 124

2-(2-(6-(2-(2-Метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)-2-оксоэтил)изоиндолин-1,3-дион

2-Хлор-1-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-

дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-он

К раствору 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазина (400 мг, 1,1 ммоль) в ДХМ (20 мл) добавляют Et₃N (0,5 мл, 3,4 ммоль), затем хлорацетилхлорид (197 мг, 1,7 ммоль) медленно при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 4 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (30 мл) и экстрагируют 10% МеОН в ДХМ (3×25 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают хроматографией на системе Combiflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 5% МеОН в ДХМ с получением 2-хлор-1-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 320 мг (65%, смесь региоизомеров); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 419,97 [M+H]⁺. ЖХМС показала два пика с желаемой массой 72% и 23%, соответственно.

2-(2-(6-(2-(2-Метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)-2-оксоэтил)изоиндолин-1,3-дион

К раствору 2-хлор-1-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она (300 мг, 0,70 ммоль) в ДМФ (10 мл) добавляют фталимид калия (198 мг, 1,07 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 5 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (10 мл) и экстрагируют 10% МеОН в ДХМ (3×10 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Остаток растирают с Et_2O (10 мл) с получением 2-(2-(6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)-2- оксоэтил)изоиндолин-1,3-диона в виде воскового твердого вещества. Выход: 180 мг (неочищенный, смесь региоизомеров); МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 531,03 [M+H] $^+$.

Промежуточное соединение 125

2-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-3-(пиримидин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин

1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-он

К раствору 4-метилпиримидина (543 мг, 5,8 ммоль) в ТГФ (30 мл) добавляют NaHMDS (1M в ТГФ, 12 мл, 12 моль) медленно при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 30 мин и медленно добавляют раствор этил 2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксине-6-карбоксилата (1 г, 4,8 ммоль) в ТГФ (5 мл) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 2 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь выливают в насыщенный водн. NH_4Cl (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором

соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток обогащают вплоть до 80% чистоты растиранием с пентаном (25 мл), фильтруют и сушат при пониженном давлении с получением 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 1 г (81%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 257,18 [M+H]⁺.

2-Бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-он

К раствору 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-она (1 г, 3,9 ммоль) в ДМФ (5 мл) добавляют NBS (0,83 г, 4,7 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 1 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (25 мл) и экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (50 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 2-бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-она в виде коричневого воскообразного твердого вещества. Выход: 1,2 г неочищенный (84% по ЖХМС). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 335,05 [M+H]⁺. Неочищенный продукт применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

2-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-3-(пиримидин-4-ил)имидазо[,2-а]пиримидина

К раствору 2-бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(пиримидин-4-ил)этан-1-она (1,2 г, 3,59 ммоль) в EtOH (30 мл) добавляют пиримидин-2-амин (341 мг, 35,9 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 90°С в течение 48 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель выпаривают при пониженном давлении. Неочищенный остаток разбавляют H₂O (25 мл) и экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 2-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-3-(пиримидин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидина в виде коричневого воскового масла. Выход: 600 мг (неочищенный, 37% ЖХМС); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 332,21 [M+H]⁺. Неочищенный применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

Промежуточное соединение 126

4-(2-Гидроксиэтил)-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-он

К раствору 6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2Н-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она (600 мг, 1,68 ммоль) в ДМФ (5,0 мл) добавляют K_2CO_3 (1,16 г, 8,40 ммоль) и 2-бромэтан-1-ол (421 мг, 3,36 ммоль) при кт. Реакционную смесь

перемешивают при 80° С в течение 16 ч. ТСХ показывает завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, разбавляют водой (50 мл) и экстрагируют 10% МеОН в ДХМ (3x50 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении до 4-(2-гидроксиэтил)-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2Н-

бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 470 мг (неочищенный, 74% по ЖХМС). Неочищенный продукт обогащают вплоть до 74% на Combiflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 0-5% МеОН в ДХМ. МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 402,17 [M+H]⁺.

Следующие промежуточные соединения получают по методике, описанной для 4-(2-Гидроксиэтил)-6-(2-(2-метилпиридин-4-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин-3-ил)-2H-бензоГb1[1,4]оксазин-3(4H)-она.

Наименование	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
трет-Бутил (2- (6-(2-(2- метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2 -а]пиримидин- 3-ил)-3-оксо- 2,3-дигидро- 4H- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этил) карбамат	127	O NH N NH N	33% ЖХМС неочищенного продукта показала ~46% превращения в желаемый продукт. Неочищенный продукт обогащают вплоть до 83% на Сотвіflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 0-10% МеОН в ДХМ	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 501,10[M+H ^{]+}

4-			Данные неочищенного	
(Циклопропил			продукта	
метил)-6-(2-(2-			показали 32%	
метилпиридин-		N	желаемого	
4-			продукта.	МС (ИЭР+) для
ил)имидазо[1,2 -	128	N N N O	Обогащают	CHNOS m/z
-а]пиримидин-		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	вплоть до 46% на	412,21[M+H ^{]+}
3-ил)-2Н-			Combiflash c	
бензо[b][1,4]			применением 12 г	
оксазин-3(4Н)-			колонки, элюируя	
ОН			0-10% МеОН в	
			ДХМ	
			40%	
			ЖХМС	
			неочищенного	
			продукта показала	
4-Изопропил-6-			два пика с	
(2-(2-			желаемой массой	
метилпиридин-			11% и 20%,	
4-		∕≈N	соответственно.	
ил)имидазо[1,2			Обогащают	МС (ИЭР+) для
-а]пиримидин-	129	N N O	вплоть до 65%	CHNOS m/z
3-ил)-2Н-			смеси двух пиков	400,19[M+H ^{]+}
бензо[b][1,4]			с той же массой	
оксазин-3(4Н)-			на Combiflash с	
			применением 12 г	
ОН			колонки с	
			двуокисью	
			кремния, элюируя	
			0-10% МеОН в	
			ДХМ	

4- Циклопентил- 6-(2-(2- метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2 -а]пиримидин- 3-ил)-2H- бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)- он Для J23-453	130		59% ЖХМС неочищенного продукта показала два пика с желаемой массой 21% и 20% соответственно. Обогащают вплоть до 90% смеси двух пиков с одинаковой массой по Сотвіflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 0-10% МеОН в ДХМ	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 426,22[M+H ^{]+}
4-(2-(2- Гидроксиэтокс и)этил)-6-(2-(2- метилпиридин- 4- ил)имидазо[1,2 -а]пиримидин- 3-ил)-2H- бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)- он	131	HO HO	38% ЖХМС неочищенного продукта показала ~43% превращения в желаемый продукт. Неочищенный продукт обогащают вплоть до 80% на Сотвіflash с применением 12 г колонки с	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 446,11[M+H ^{]+}

двуокисью	
кремния, элюируя	
0-10% МеОН в	
ДХМ	

Следующие соединения получают с применением методики получения 5-(3,4-диметоксифенил)-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амина.

		илтиридин-4-ил)-1H-имидазол-2- Выхо		Спектральные данные		
Наименование	Пр.	Структура	Д	1Н ЯМР & ЖХМС		
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z		
				282,06 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота		
4-(6-				97,6% (Врем. удерж 3,67		
Метоксипириди				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,		
н-3-ил)-5-(2-				ДМСО- d_6): δ 11,09 (шс, 1H),		
метилпиридин-	2		17%	8,18-8,23 (м, 2Н), 7,68 (дд,		
4-ил)-1Н-		N ½'		Ј=2,4, 8,6 Гц, 1Н), 7,21 (шс,		
имидазол-2-		N /		1Н), 7,04 (д, Ј=4,6 Гц, 1Н),		
амин		1		6,83 (д, Ј=8,0 Гц, 1Н), 5,51		
				(шс, 2Н), 3,87 (с, 3Н), 2,36		
				(c, 3H)		
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z		
4-(2,3-				293,7 [М+Н]+; ЖХ чистота		
4-(2,5- дигидробензо		~		96,1% (Врем. удерж 3,96		
фуран-5-ил)-5-		N N NH ₂	18%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц		
фуран-3-ил <i>)-3-</i> (2-				ДМСО-d ₆ +d-ТФК)): δ		
метилпиридин-	3			8,64(д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 7,77 (с,		
4-ил)-1 Н -				N H		1Н), 7,56 (д, Ј=6,2 Гц, 1Н),
ч <i>илу</i> ттг имидазол-2-		N V		7,42 (c, 1H), 7,27 (д, J=8,5		
				Гц, 1H), 6,93 (д, J=6,2 Гц,		
амин				1H), 4,60-4,67 (м, 2H), 3,20-		
				3,26 (м, 2Н), 2,63 (с, 3Н)		
5-(4-		V_{N}	56%	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z		
Хлорфенил)-4-				284,98 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота		
(2-	4			97,3% (Врем. удерж 4,49		
метилпиридин-		N.		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,		
4-ил)-1Н-				ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,55 (д,		

имидазол-2-				Ј=6,4 Гц, 1Н), 7,72 (шс, 1Н),
амин				7,20-7,50 (м, 5H), 2,57 (с,
				3H)
4 (2 4 жирияра				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(3,4-дигидро-				323,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
2H-бензо[b][1,4]		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		95,4% (Врем. удерж 4,05
диоксепин-7-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
ил)-5-(2-	5	N N NH ₂	9%	ДМСО-d6+d- ТФК): 8 8,63
метилпиридин- 4-ил)-1H-		N N N		(д, Ј=6,0 Гц, 1Н), 7,78 (с,
4-ил <i>)</i> -111- имидазол-2-		N N		1Н), 7,56 (шс, 1Н), 7,04-7,20
амин				(м, 3Н), 4,16-4,21 (м, 4Н),
¢MHH				2,61 (с, 3Н), 2,14 (шс, 2Н)
				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(4-Фтор-3-				299,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метоксифенил)-) E.		98,3% (Врем. удерж 3,75
4-(2-		l H		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	6	NH ₂	30%	ДМСО-d ₆): δ 11,09 (шс, 1Н),
4-ил)-1Н-		-N		8,23 (д, Ј=5,6 Гц, 1Н), 7,05-
имидазол-2-		N (7,30 (м, 4H), 6,97 (с, 1H),
амин		,		5,50 (шс, 2Н), 3,76 (с, 3Н),
				2,36 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
				376,02 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-(2-Амино-4-(4-				97,9% (Врем. удерж 4,86
((4-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
фторбензил)окси		F F		ДМСО- $d_{6+}D_2O$): δ 7,74 (д,
)фенил)-1Н-	7	H ₂ N N	58%	Ј=6,8 Гц, 1H), 7,45-7,51 (м,
имидазол-5-		NH ₂		2Н), 7,38 (д, Ј=8,6 Гц, 2Н),
ил)пиридин-2-				7,15-7,23 (м, 2Н), 7,10 (д,
амин				Ј=8,6 Гц, 2Н), 6,83 (с, 1Н),
				6,58 (д, Ј=6,8 Гц, 1Н), 5,09
				(c, 2H)

				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(2-Амино-4-				294,04 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
(2,3-				93,1% (Врем. удерж 3,58
дигидробензо				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
фуран-5-ил)-1Н-	8	N NH ₂	6%	ДМСО- d_6): δ 10,76 (c, 1H),
имидазол-5-	O	N N 12	0,0	7,66 (шс, 1Н), 7,00-7,40 (м,
ил)пиридин-2-		N N		2H), 6,55-6,90 (м, 2H), 6,10-
амин		NH ₂		6,55 (м, 1Н), 5,60 (шс, 2Н),
amriii				5,20 (шс, 2Н), 4,53 (шс, 2Н),
				3,16 (шс, 2Н)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
				308,04 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-(2-Амино-4-				92,2% (Врем. удерж 3,82
(2,3-		N NH ₂		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
дигидробензо			6%	ДМСО-d ₆): δ 10,87 (шс, 1Н),
фуран-5-ил)-1Н-	9			7,75 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,27
имидазол-5-ил)-				(с, 1Н), 7,12 (д, Ј=7,8 Гц,
имидазол-3-ил <i>)-</i> N-				1Н), 6,73 (д, Ј=8,1 Гц, 1Н),
метилпиридин-				6,42-6,52 (м, 2Н), 6,20 (д,
2-амин				Ј=4,3 Гц, 1Н), 5,26 (шс, 2Н),
2-амин				4,53 (т, Ј=8,6 Гц, 2Н), 3,15
				(т, Ј=8,6 Гц, 2Н), 2,68 (д,
				J=4,8 Гц, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(2-Амино-4-(2-				322,02 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-		N /		97,9% (Врем. удерж 4,63
•				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-ил)-1Н-	10	H N NIII	8%	ДМСО-d ₆): δ 11,22 (шс, 1H),
имидазол-5-ил)- N, N-	, i l	NH ₂	070	8,23 (д, Ј=4,9 Гц, 1Н), 7,43-
		N N		7,52 (м, 2H), 7,34-7,42 (м,
дим е тилбензами д	N (2Н), 7,24 (шс, 1Н), 7,07-7,16	
				(м, 1Н), 5,56 (шс, 2Н), 2,97
				(шс, 6Н), 2,36 (с, 3Н)
	<u> </u>	I .	I	

				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(3-Фтор-4-				299,00 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метоксифенил)-		F		97,4% (Врем. удерж 4,02
4-(2-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	11	H N NH ₂	21%	ДМСО-d ₆): δ 11,31 (шс, 1Н),
4-ил)-1Н-		N IN 2		8,23 (д, Ј=5,2Гц, 1Н), 7,11-
имидазол-2-		N		7,29 (м, 4H), 7,08 (д, J=4,6
амин		1		Гц, 1Н), 5,62 (шс, 2Н), 3,86
				(c, 3H), 2,37 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(3-Хлор-4-				315,00 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота
метоксифенил)-		ÇI		98,4% (Врем. удерж 4,34
5-(2-				мин), ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	12	$N \rightarrow NH_2$	19%	ДМСО-d ₆): δ 11,07 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		NH		8,22 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,44
имидазол-2-		N /		(д, Ј=1,5 Гц, 1Н), 7,05-7,40
амин		\		(м, 4Н), 5,48 (шс, 2Н), 3,87
				(c, 3H), 2,37 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(4-				339,03 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота
(Циклопропил				96,7% (Врем. удерж 4,87
метокси)-3-		_		мин), ¹ Н ЯМР (400 МГц,
фторфенил)-4-		F		ДМСО-d ₆): δ 11,04 (шс, 1H),
(2-	13	l III	26%	8,21 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,02-
метилпиридин-		NH ₂		7,40 (м, 5H), 5,46 (шс, 2H),
4-ил)-1Н-		N		3,90 (д, Ј=7,0 Гц, 2Н), 2,36
имидазол-2-		\		(c, 3H), 1,21-1,25 (M, 1H),
амин				0,56-0,60 (M, 2H), 0,32-0,35
				(м, 2Н)
5-(4-				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
Циклопропокси-		F NH ₂ NH ₂		325,02 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота
3-фторфенил)-4-				97,2% (Врем. удерж 4,54
(2-	14		22%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-				ДМСО-d ₆): δ 11,00 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		147		8,22 (c, 1H), 6,91-7,51 (м,

имидазол-2-				5H), 5,36-5,60 (м, 2H), 3,96
амин				(шс, 1Н), 2,37 (с, 3Н), 0,59-
				0,90 (м, 4Н)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
				285,02 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-(2-Амино-4-(2-		F		98,3% (Врем. удерж 3,50
метилпиридин-		HO		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-ил)-1Н-	15	$N \rightarrow NH_2$	28%	ДМСО- d_6 + d -ТФК): δ 8,64 (д,
имидазол-5-ил)-		N		Ј=6,5 Гц, 1H), 7,77 (c, 1H),
2-фторфенол		Ň		7,56 (д, Ј=5,8 Гц, 1Н), 7,32-
		,		7,38 (м, 1Н), 7,05-7,19 (м,
				2H), 2,61 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(3-Фтор-4-((4-				393,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
фторбензил)окси		F. ^		90% (Врем. удерж 5,27
)фенил)-4-(2-		F F		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
уфенилу-4-(2-	16	O H	55%	ДМСО- d_6): δ 11,01 (шс, 1H),
метилпиридин- 4-ил)-1H-	10	N NH ₂	3370	8,16-8,29 (м, 1Н), 7,49-7,58
имидазол-2-				(м, 2Н), 7,01-7,36 (м, 7Н),
амин		1		5,51 (шс, 1Н), 5,38 (шс, 1Н),
CHAIRITI				5,14-5,20 (м, 2H), 2,36 (с,
				3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(4-Этокси-3-				313,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
фторфенил)-4-		F .		92,7% (Врем. удерж 4,53
(2-		, i		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	17	NH ₂	62%	ДМСО- d_6): δ 10,99 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		N ₁		9,19-8,30 (м, 1Н), 7,01-7,39
имидазол-2-		N		(м, 5Н), 5,35-550 (м, 2Н),
амин				4,11 (кв, Ј=6,3 Гц, 2Н), 2,36
				(с, 3Н), 1,35 (т, Ј=6,3Гц, 3Н)

4-(2-Амино-4- (2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-1Н- имидазол-5- ил)пиридин- 2(1H)-он	18	N NH ₂ NH ₂ NH ₂	16%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 310,97 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 96,0% (Врем. удерж 4,65 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 7,76 (шс, 1H), 6,78-7,08 (м, 4H), 6,71 (шс, 1H), 4,22 (с, 4H)
4-(4-((4- Фторбензил)окс и)фенил)-5-(2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	19	N= NH NH ₂	82%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 375,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 96,9% (Врем. удерж 5,14 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,93 (шс, 1H), 8,12-8,23 (м, 1H), 7,48-7,58 (м, 2H), 7,19-7,42 (м, 5H), 6,94-7,16 (м, 3H), 5,29-5,56 (м, 2H), 5,07-5,15 (м, 2H), 2,33 (c, 3H)
5-(2- Метилпиридин- 4-ил)-4-(4- (трифторметокс и)фенил)-1H- имидазол-2- амин	20	F ₃ CO N N N H	37%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 334,94 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,3% (Врем. удерж 4,09 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,09 (шс, 1H), 8,24 (c, 1H), 7,0-7,65 (м, 6H), 5,50 (шс, 2H), 2,36 (c, 3H)
5-(4- Метоксифенил)- 4-(2- метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-2- амин	21	O H N NH ₂	26%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 281,16 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 97,4% (Врем. удерж 3,95 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ при 369,2К): δ 11,09 (шс, 1H), 8,19 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,35 (д, J=8,4 Гц, 2H), 7,24 (с, 1H), 7,08 (шс, 1H), 6,94 (д, J=8,4 Гц, 2H), 5,06 (шс, 2H), 3,81 (с, 3H),

				2,36 (c, 3H)
4-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-5-(пиридин- 3-ил)-1Н- имидазол-2- амин	22	N NH ₂	28%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 295,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,4% (Врем. удерж 3,90 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,37 (шс, 1H), 8,57 (c, 1H), 8,35 (д, Ј=3,6 Гц, 1H), 7,74 (д, Ј=7,9 Гц, 1H), 7,390 (дд, Ј=4,8, 7,6 Гц, 1H), 6,80-6,90 (м, 3H), 5,69 (шс, 2H), 4,23 (c, 3H)
4-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-5-(2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	23	N NH ₂	11%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 309,16 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,7% (Врем. удерж3,57 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,92 (шс, 1H), 8,19 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,01- 7,91 (м, 2H), 6,82-6,99 (м, 3H), 5,34 (шс, 2H), 4,26 (с, 4H), 2,36 (c, 3H)
4-(2-Амино-4- (2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6- ил)-1Н- имидазол-5- ил)пиридин-2- амин	24	NH ₂	19%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 310,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 91,8% (Врем. удерж3,53 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,79 (шс, 1H), 7,70 (д, J=4,9 Гц, 1H), 6,74-6,94 (м, 3H), 5,38-6,62 (м, 2H), 5,70 (шс, 2H), 5,26 (шс, 2H), 4,24 (c, 4H)

4 (2				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 281,16 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-(3- Метоксифенил)-		`0		96,4% (Врем. удерж 4,03
5-(2-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	25	N,	18%	ДМСО- d_6): δ 11,07 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		N NH_2		8,22 (д, Ј=4,9 Гц, 1Н), 7,20-
имидазол-2-		H		7,31 (м, 2H), 7,12 (шс, 1H),
амин		1		6,98 (шс, 2Н), 6,84 (д, Ј=8,6
				Гц, 1H), 5,47 (c, 2H), 3,72 (c,
				3H), 2,25 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(Бензо[d][1,3]				295,03 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
диоксол-5-ил)-5-		~0		95,3% (Врем. удерж 3,94
(2-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	26	N N	56%	ДМСО- d_6): δ 11,16 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		NH ₂		8,21 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,25
имидазол-2-		N H		(с, 1Н), 7,08 (д, Ј=4,9 Гц,
амин				1H), 6,86-6,95 (M, 3H), 6,08
				(c, 2H), 5,51 (шс, 2H), 2,36
				(c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(3,4-дигидро-				308,05 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
2Н-бензо[b][1,4]				93,8% (Врем. удерж 3,85
оксазин-6-ил)-5-		NH O		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
(2-				ДМСО- d_6): δ 10,81 (шс, 1H),
метилпиридин-	27	N N N N N	36%	8,15 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,29
4-ил)-1Н-		N,		(с, 1Н), 7,12 (шс, 1Н), 6,63
имидазол-2-		N N		(шс, 2Н), 6,50 (д, Ј=7,7 Гц,
амин				1Н), 5,81 (шс, 1Н), 5,28 (шс,
				2H), 4,12-4,15 (м, 2H), 3,23-
				3,38 (M, 2H), 2,35 (c, 3H)
4-(6-((4-		N=		МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
Фторбензил)окс	28	8	22%	376,02 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
и)пиридин-3-		NH ₂		91,8% (Врем. удерж 4,94
ил)-5-(2-		F N		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,

метилпиридин-				ДМСО-d ₆): δ 11,17 (шс, 1Н),
4-ил)-1Н-				8,19-8,29 (м, 2Н), 7,71 (д,
имидазол-2-				Ј=8,0 Гц, 1Н), 7,46-7,59 (м,
амин				2H), 7,16-7,29 (м, 3H), 7,05
				(д, Ј=4,2 Гц, 1Н), 6,89 (д,
				Ј=8,4 Гц, 1Н), 5,58 (шс, 2Н),
				5,35 (c, 2H), 2,36 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(5-Фтор-6-				300,0 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
_		F.		98,2% (Врем. удерж 3,97
метоксипиридин		-0		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
-3-ил)-5-(2-	29	N N	21%	ДМСО-d ₆): δ 11,33 (шс, 1Н),
метилпиридин-	29	N N N	21%	8,26 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 8,01
4-ил)-1H- имидазол-2-		H		(c, 1H), 7,60-7,66 (м, 1H),
				7,23 (c, 1H), 7,07 (д, J=4,6
амин				Гц, 1Н), 5,64 (шс, 2Н), 3,96
				(c, 3H), 2,38 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
2 (2 3				295,97 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
2-(2,3-				92,6% (Врем. удерж 3,96
дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
	30	L I	5%	ДМСО- d_6): δ 11,21 (шс, 1H),
ил)-3-	30	$N \longrightarrow NH_2$	3%	8,91 (c, 1H), 8,44 (д, J=5,3
(пиримидин-4- ил)имидазо[1,2-		N		Гц, 1Н), 7,34 (шс, 1Н), 7,02-
		N ✓ N		7,15 (м, 2Н), 6,88 (д, Ј=8,3
а]пиримидин				Гц, 1Н), 5,76 (шс, 2Н), 4,28
				(c, 4H)
5-(2-				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
Метилпиридин-		√ N		300,00 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-ил)-4-		N		98,9% (Врем. удерж 4,72
(хиноксалин-6-	31	N,	5%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
ил)-1Н-	<i>J</i> 1	N NH_2		ДМСО-d ₆): δ 11,49 (шс, 1H),
имидазол-2-		H		8,90 (д, Ј=10 Гц, 2Н), 8,30
амин				(д, Ј=5,0 Гц, 1Н), 8,09 (с,
WINITII				1Н), 8,02 (д, Ј=8,8 Гц, 1Н),

				7,88 (д, Ј=8,6 Гц, 1Н), 7,31
				(с, 1Н), 7,17 (д, Ј=4,4 Гц,
				1H), 5,72 (шс, 2H), 2,40(с,
				3H)
				Очищено с применением
				100-200 меш силикагеля в
4-(2,3-				5% МеОН/ДХМ.
дигидробензо[b]		\bigcirc		МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
[1,4]диоксин-6-				309,16 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
ил)-5-(2-	22	N	110	99,7% (Врем. удерж3,57
метилпиридин-	32	N N N	11%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-ил)-1Н-		H		ДМСО-d ₆): δ 10,92 (шс, 1H),
имидазол-2-		· · · · · ·		8,19 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,01-
амин				7,91 (м, 2Н), 6,82-6,99 (м,
				3Н), 5,34 (шс, 2Н), 4,26 (с,
				4H), 2,36 (c, 3H)
				Очищено преп. ВЭЖХ.
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
6-(2-Амино-5-(2-				336,04 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-				98,7% (Врем. удерж 3,88
4-ил)-1Н-		NH O. J.		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
имидазол-4-ил)-	22		601	ДМСО-d ₆): δ 11,28 (шс, 1Н),
2-метил-2Н-	33	N N N N N	6%	10,67 (c, 1H), 8,23 (д, J=5,4
бензо[b][1,4]		N		Гц, 1Н), 7,24 (с, 1Н), 7,09 (д,
оксазин-3(4Н)-		Ñ		J=4,8 Гц, 1H), 6,93-7,02 (м,
ОН				3Н), 5,59 (шс, 2Н), 4,69 (кв,
				Ј=6,6 Гц, 1Н), 2,37 (с, 3Н),
				1,43 (д, Ј=5,4 Гц,3Н)
4-(2-Метил-3,4-				MS(ИЭР+) для CHNOS m/z
дигидро-2Н-		NH O		322,10 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
бензо[b][1,4]				97,1% (Врем. удерж 4,04
оксазин-6-ил)-5-	34	N N N N	45%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
(2-		N N		ДМСО-d ₆): δ 11,06 (шс, 1Н),
метилпиридин-		N		8,17 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,28
4-ил)-1Н-		1		(с, 1Н), 7,12 (д, Ј=4,5 Гц,
		<u> </u>	I	<u> </u>

амин (д, Ј=6,9 Ги, 1H), 5,84 (шс, 1H), 5,41 (шс, 2H), 4,09-4,14 (м, 1H), 3,33 (шс, 1H), 2,89-2,96 (м, 1H), 2,35 (с, 3H), 1,28 (л, Ј=6,1 Ги, 3H) 2-(4-(2-Амино-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5-(2,6-диметилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(2-Метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(2-Метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(2-Метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5-(2,6-диметилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(2-Метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(2-Метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-мил)-4-ил)-1-ил-1-имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-3-ил)-4-ил)-5-(2-ил)-4-ил)-4-ил)-1-ил-1-ил-1-ил-1-ил-1-ил-1-ил-1-ил-	имидазол-2-				1Н), 6,60-6,64 (м, 2Н), 6,50
2-(4-(2-Амино-5- (2- метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(3,4-дигидро-2Н-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(3,4-дигидро-2Н-бензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(3,4-дигидро-2Н-бензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- метилириридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- метилиририн	амин				(д, Ј=6,9 Гц, 1Н), 5,84 (шс,
2-(4-(2-Амино-5- (2-метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(2-Метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(2-Метилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилиридин-4-ил)-1H- имидазол-2-амин 4-(2-Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- дилей диле					1Н), 5,41 (шс, 2Н), 4,09-4,14
2-(4-(2-Амино-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин					(м, 1Н), 3,33 (шс, 1Н), 2,89-
2-(4-(2-Амино-5- (2- метилпиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин МС (ИЭР+) для СНООS m/z 306,06 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота 98,5% (Врем. удерж 3,96 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГи, ДМСО-4 ₆): δ 11,04 (шс, 1H), 8,19 (д. Ј=5,2 Ги, 1H), 7,40 (д. Ј=8,3 Ги, 2H), 7,22 (шс, 1H), 6,99-7,13 (м. 3H), 5,44 (шс, 2H), 5,20 (с, 2H), 2,34 (с, 3H). МС (ИЭР+) для СНООS m/z 322,10 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГи, ДМСО-4 ₆ -4-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,65 (д. Ј=7,5 Ги, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для СНООS m/z 322,10 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГи, ДМСО-4 ₆ -4-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,65 (д. Ј=7,5 Ги, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для СНООS m/z 306,06 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГи, ДМСО-4 ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,62 (д. Д), 2,53 Ги, 1H), 7,62 (д. Д), 3,57 (д. Д), 2,57 Ги, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д. Д)=5,3 Ги, 1H), 5,69 (шс, 2H), 3,59 (шс, 2H), 3,50 (шс, 2H					2,96 (м, 1H), 2,35 (с, 3H),
2-(4-(2-Амино-5- (2- метилпиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин					1,28 (д, Ј=6,1 Гц, 3Н)
2-(4-(2-Амино-5- (2- метилпиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 метилпиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 38 метилпиридин-4-ил)-1H- имидазол-2- амин 39 мет					МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
(2-метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-4- ил)фенокси) ацетонитрил 4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-бе-ил)-5- (2,6- диметилпиридин- 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(3,4-дигидро- 2H, 6,90-7,13 (м, 3H), 5,44 (шс, 2H), 5,20 (с, 2H), 7,34 (шс, 2H), 7,35 (с, 2H), 6,65 (д, 1-7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306.06 [M+1]*; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, 1-5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, 1-8,5 Гц, 1H), 7,04 (д, 1-5,5) Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	2 (4 (2 4				306,06 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-4- ил)фенокси) ацетонитрил 4-(3.4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2.6- диметилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 38 мин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 38 мин 4-(3.4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2.6- диметилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 38 мин 39 мин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-ил)-1H- и			NC)		98,5% (Врем. удерж 3,96
4-ил)-1Н- имидазол-4- ил)фенокси) ацетонитрил 35 ДМСО-d ₆): δ 11,04 (шс, 1H), 8,19 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,40 (д, J=8,3 Гц, 2H), 7,22 (шс, 1H), 6,99-7,13 (м, 3H), 5,44 (шс, 2H), 5,20 (с, 2H), 2,34 (с, 3H). 4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 36 МС (ИЭР+) для СНNОЅ п/г 322,10 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ ,4-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для СНNОЅ п/г 306,06 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62-7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	`		Ó		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
имидазол-4- ил)фенокси) ацетонитрил 4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин NH2 NH2 8,19 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,40 (д, J=8,3 Гц, 2H), 7,22 (шс, 1H), 6,99-7,13 (м, 3H), 5,44 (шс, 2H), 5,20 (с, 2H), 2,34 (с, 3H). МС (ИЭР+) для СНNОЅ m/z 322,10 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для СНNОЅ m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	_	25		2004	ДМСО-d ₆): δ 11,04 (шс, 1Н),
ил)фенокси) ацетонитрил 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-б-ил)-5- (2,6- диметилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- (2- метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- (2- метилпиридин 4-ил)-1H- (3- метилпиридин 4-ил)-1H- (ŕ	33	NH ₂	29%	8,19 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,40
ащетонитрил 1H), 6,99-7,13 (м, 3H), 5,44 (шс, 2H), 5,20 (с, 2H), 2,34 (с, 3H). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 322,10 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ нд-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, Ј=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 334 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [М+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ : δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, Ј=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),					(д, Ј=8,3 Гц, 2Н), 7,22 (шс,
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин A-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 322,10 [M+1]*; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1]*; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5) Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),			I N		1H), 6,99-7,13 (м, 3H), 5,44
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 38 мС (ИЭР+) для CHNOS m/z 322,10 [M+1] [†] ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1] [†] ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5) Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	ацетонитрил		'		(шс, 2Н), 5,20 (с, 2Н), 2,34
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 36 322,10 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 3,75 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, Ј=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин МС (ИЭР+) для СНNОЅ m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, Ј=8,5) Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),					(c, 3H).
2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 36	4 (2 4				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
оксазин-6-ил)-5- (2,6- диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилпиридин -4-ил)-1H- (2- метилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин метилпиридин метили метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метилпиридин метили пиридин метили пиридин метили пиридин метили пиридин метили пиридин метили			36 N NH ₂		322,10 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота
(2,6- диметилпиридин 14% ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): 7,53 (с, 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) мина мин мидазол-2- амин МС (ИЭР+) для СНNОS m/z 306,06 [M+1]*; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62-7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),				14%	99,4% (Врем. удерж 3,75
диметилпиридин -4-ил)-1H- имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин 4-ил)-1H- имидазол-2- амин N N N N N N N N N N N N N	Í				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
-4-ил)-1H- 2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65 (д, J=7,5 Гц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) 4-(2- MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62-7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),		36			ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): 7,53 (с,
имидазол-2- амин 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин (д, J=7,5 Γц, 1H), 4,20 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62-7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	_				2H), 6,70-6,82 (м, 2H), 6,65
2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) 4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 2H), 3,34 (шс, 2H), 2,56 (с, 6H) МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,62-7,67 (м, 2H), 7,37 (д, Ј=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	,				(д, Ј=7,5 Гц, 1Н), 4,20 (шс,
4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1Н), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 7,62- 7,67 (м, 2Н), 7,37 (д, Ј=8,5 Гц, 1Н), 7,24 (с, 1Н), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 5,69 (шс, 2Н),					2Н), 3,34 (шс, 2Н), 2,56 (с,
4-(2- Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота 90,0% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	амин				6H)
Метилбензо[d] оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 9% (Врем. удерж 4,70 мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, Ј=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),					МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
оксазол-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 NH2 NH2 9% мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, Ј=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	4-(2-				306,06 [M+1] ⁺ ; ЖХ чистота
(2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37	Метилбензо[d]) _{⇒N}		90,0% (Врем. удерж 4,70
метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 37 NH ₂ 9% 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	оксазол-5-ил)-5-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,62- 7,67 (м, 2H), 7,37 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,24 (с, 1H), 7,04 (д, J=5,3 Гц, 1H), 5,69 (шс, 2H),	(2-	37	N	0.0%	ДМСО-d ₆): δ 11,46 (шс, 1Н),
имидазол-2- амин	метилпиридин-	31	N NH_2	370	8,20 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 7,62-
амин Ј=5,3 Гц, 1Н), 5,69 (шс, 2Н),	4-ил)-1Н-		H		7,67 (м, 2Н), 7,37 (д, Ј=8,5
	имидазол-2-				Гц, 1Н), 7,24 (с, 1Н), 7,04 (д,
2 61 (c 3H) 2 35 (c 3H)	амин				Ј=5,3 Гц, 1Н), 5,69 (шс, 2Н),
2,51 (6, 511), 2,55 (6, 511)					2,61 (c, 3H), 2,35 (c, 3H)

4-(2,3- дигидробензо фуран-5-ил)-5- (пиридин-4-ил)- 1Н-имидазол-2- амин	38	N N N N H	8%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 279,04 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,6% (Врем. удерж 3,48 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 8,79 (д, J=6,8 Гц, 2H), 7,81 (д, J=6,8 Гц, 2H), 7,42 (с, 1H), 7,28 (д, J=7,2 Гц, 1H), 6,92 (д, J=8,2 Гц, 1H), 4,62 (т, J=8,8 Гц, 2H), 3,23 (т, J=8,8 Гц, 2H)
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (пиридин-4-ил)- 1H-имидазол-2- амин	39	NH NH2 NH	2%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 294,08 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,7% (Врем. удерж 4,62 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ D ₂ O): δ 8,64 (д, Ј=6,4 Гц, 2H), 7,65 (д, Ј=6,4 Гц, 2H), 6,77 (д, Ј=8,1 Гц, 1H), 6,65 (д, Ј=1,7 Гц, 1H), 6,60 (дд, Ј=1,7, 8,1 Гц, 1H), 4,16 (шс, 2H), 3,28 (шс, 2H)
4-(2-Амино-4- (3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)- 1Н-имидазол-5- ил)-N- метилпиридин- 2-амин	40	NH NH ₂	18%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 323 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 92,5% (Врем. удерж 4,79 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 7,80 (д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 6,74-6,98 (м, 4H), 6,60 (д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 4,22 (шс, 2Н), 3,39 (шс, 2Н), 2,87 (с, 3Н)

4-(2-Метил-2,3- дигидробензо фуран-5-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	41 Раце мич еско е	NH ₂	19%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 307,06 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 93,6% (Врем. удерж 4,09 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,91 (шс, 1Н), 8,16 (с, 1Н), 6,98-7,38 (м, 4Н), 6,65-6,69 (м, 1Н), 5,28- 5,46 (м, 2Н), 4,94 (шс, 1Н), 3,26-3,29 (м, 1Н), 2,74-2,79 (м, 1Н), 2,34 (с, 3Н), 1,40 (д, Ј=6,0 Гц, 3Н)
4-(2-Амино-4- (3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)- 1Н-имидазол-5- ил)пиридин-2- амин	42	NH NH2 NH2 NH2	12%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 309,2 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,1% (Врем. удерж 3,27 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,68 (шс, 1H), 7,66 (д, J=4,7 Гц, 1H), 6,41- 6,69 (м, 5H), 5,77 (шс, 1H), 5,64 (шс, 2H), 5,20 (шс, 2H), 41,2 (шс, 2H), 3,28 (шс, 2H)
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	43	NH ₂ NH ₂ NH ₂	36%	СНNOS m/z 308,17 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,3% (Врем. удерж 3,79 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,13 (шс, 1H), 8,18 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,13 (д, J=4,7 Гц, 1H), 6,63 (шс, 2H), 6,50 (дд, J=1,6, 8,1 Гц, 1H), 5,83 (шс, 1H), 5,47 (шс, 2H), 4,13 (шс, 2H), 3,32 (шс, 2H), 2,35 (с, 3H)

4-(4-Метил-3,4- дигидро-2H- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	44	NH ₂	6%	СНNOS m/z 322,09 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 97,3% (Врем. удерж 4,05 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +D ₂ O): δ 8,17 (д, J=5,9 Гц, 1H), 7,28 (с, 1H), 7,14 (д, J=4,2 Гц, 1H), 6,56-6,70 (м, 3H), 4,22 (шс, 2H), 3,21 (шс, 2H), 2,71 (с, 3H), 2,34 (с, 3H)
5-(2- Хлорпиридин-4- ил)-4-(3,4- дигидро-2H- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)- 1H-имидазол-2- амин	45	NH ₂	11%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 328,10 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,3% (Врем. удерж 4,41 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,14 (шс, 1H), 8,11 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,42 (с, 1H), 7,32 (шс, 1H), 6,60- 6,70 (м, 2H), 6,51 (д, Ј=8,0 Гц, 1H), 5,90 (шс, 1H), 5,52 (шс, 2H), 4,15 (шс, 2H), 3,29 (шс, 2H)
4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- (трифторметил) пиридин-4-ил)- 1H-имидазол-2- амин	46	NH N NH ₂ NH CF ₃	25%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 362,12 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,1% (Врем. удерж 4,71 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 8,65 (д, Ј=5,1 Гц, 1H), 7,83 (с, 1H), 7,52 (д, Ј=4,6 Гц, 1H), 6,81-6,89 (м, 2H), 6,76 (д, Ј=8,1 Гц, 1H), 4,22 (шс, 2H), 3,34 (шс, 2H)

4-(3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2-фторпиридин-	47	NH NH2 NH2	19%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 312,06 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,4% (Врем. удерж 4,14 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,16 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,22 (д, J=5,1
4-ил)-1Н- имидазол-2- амин		N F		Гц, 1H), 7,09 (с, 1H), 6,80- 6,89 (м, 2H), 6,78 (д, J=8,0 Гц, 1H), 4,23 (шс, 2H), 3,38 (шс, 2H)
5-(2- Метилпиридин- 4-ил)-4-(2,3,4,5- тетрагидробензо [b][1,4]оксазепи н-7-ил)-1Н- имидазол-2- амин	48	NH ₂	16%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 322,17 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,7% (Врем. удерж 3,84 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 8,68 (д, Ј=6,4 Гц, 1H), 7,77 (с, 1H), 7,63 (д, Ј=6,2 Гц, 1H), 7,46 (с, 1H), 7,37 (д, Ј=8,3 Гц, 1H), 7,26 (д, Ј=8,3 Гц, 1H), 4,17 (шс, 2H), 3,36 (шс, 2H), 2,61 (с, 3H), 2,16 (шс, 2H)
4-(8-Фтор-3,4- дигидро-2H- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	49	NH O NH NH ₂	15%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 326,15 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,2% (Врем. удерж 3,92 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 8,65 (д, Ј=6,4 Гц, 1H), 7,80 (с, 1H), 7,60 (д, Ј=5,1 Гц, 1H), 6,52-6,58 (м, 2H), 4,22 (шс, 2H), 3,35 (шс, 2H), 2,63 (с, 3H)
6-(2-Амино-5-(2- метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-4-ил)- 8-фтор-2Н-	50	O N NH2 NH2	12%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 340,14 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,6% (Врем. удерж 3,83 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +D ₂ O): δ 8,21 (д,

бензо[b][1,4]				J=5,3 Гц, 1H), 7,20 (c, 1H),
оксазин-3(4Н)-				7,07 (д, Ј=4,6 Гц, 1Н), 6,76-
ОН				6,88 (м, 2H), 4,64 (с, 2H),
				2,36 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
6-(2-Амино-5-(2-		0		322,24 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-		NH		99,8% (Врем. удерж 3,50
4-ил)-1Н-		0		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
имидазол-4-ил)-	51	N N NH ₂	9%	ДМСО- d_6 + d -ТФК): δ 8,65 (д,
2H-бензо[b][1,4]		NH 2		Ј=6,5 Гц, 1H), 7,78 (c, 1H),
оксазин-3(4Н)-		N N		7,58 (д, Ј=6,2 Гц, 1Н), 6,68-
ОН		1		7,10 (м, 3H), 4,65 (с, 2H),
				2,62 (c, 3H)
4-(7-Фтор-3,4-				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
дигидро-2Н-				326,21 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
бензо[b][1,4]				92,9% (Врем. удерж 3,54
оксазин-6-ил)-5-		HN-		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
(2-	52	N	9%	ДМСО-d ₆ +D ₂ O): δ 8,12 (д,
метилпиридин-		$N \longrightarrow NH_2$		Ј=5,3 Гц, 1Н), 7,15 (шс, 1Н),
4-ил)-1Н-				6,97 (шс, 1Н), 6,50-6,70 (м,
имидазол-2-				2Н), 4,15 (шс, 2Н), 3,35 (шс,
амин				2H), 2,31 (c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
6-(2-Амино-5-(2-				322,14 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-		0 0		98,6% (Врем. удерж 3,57
4-ил)-1Н-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
имидазол-4-ил)-	53	N NH ₂	11%	ДМСО- d_{6+} d-ТФК): δ 8,62 (д,
3,4-дигидро-2Н-		N _{>}		Ј=6,5 Гц, 1Н), 7,77 (c, 1Н),
бензо[b][1,4]				7,57 (д, Ј=6,4 Гц, 1Н), 6,67-
оксазин-2-он				7,09 (м, 3H), 4,63 (с, 2H),
				2,61 (c, 3H)
	l	<u> </u>	L	1

				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
6-(2-Амино-5-(2-		/O		340,14 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-				99,3% (Врем. удерж 3,55
4-ил)-1Н-		O		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
имидазол-4-ил)-	54		9%	ДМСО- d_6 + D_2 О): δ 8,43 (д,
7-фтор-2Н-	34	N		J=6,1 Гц, 1H), 7,51 (c, 1H),
бензо[b][1,4]		N NH ₂		7,32 (д, Ј=5,5 Гц, 1Н), 7,05-
оксазин-3(4Н)-		'		7,10 (м, 1Н), 6,95 (д, Ј=7,1
ОН				Гц, 1Н), 4,67 (с, 2Н), 2,54 (с,
				3H)
5-(2-				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
Метилпиридин-		0		386,17 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-ил)-4-(4-		N S		96,3% (Врем. удерж 3,71
(метилсульфони				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
л)-3,4-дигидро-	55	N	18%	ДМСО- $d_{6+}D_2O$): δ 8,17 (д,
2H-бензо[b][1,4]		NH₂ NH		J=5,2 Гц, 1H), 7,59 (c, 1H),
оксазин-6-ил)-				7,21 (c, 1H), 7,03-7,16 (м,
1Н-имидазол-2-				2Н), 6,96 (д, Ј=8,4 Гц, 1Н),
амин				4,27 (c, 2H), 3,78 (шс, 2H),
				3,04 (c, 3H), 2,34 (c, 3H)
4-(8-фтор-2,3-				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
дигидробензо[b]		\bigcirc		327,12 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
[1,4]диоксин-6-				97,6% (Врем. удерж 3,68
ил)-5-(2-		F N N		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-	56	NH_2	13%	ДМСО- $d_{6+}D_2O$): δ 8,21 (д,
4-ил)-1Н-				J=5,2 Гц, 1H), 7,21 (c, 1H),
имидазол-2-		N		7,08 (д, Ј=4,6 Гц, 1Н), 6,70-
амин				6,79 (м, 1H), 6,69 (с, 1H),
				4,26 (шс, 4Н), 2,37 (с, 3Н)
4-(4-Этил-3,4-		N		МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
дигидро-2Н-				336,24 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
бензо[b][1,4]	57	$N \longrightarrow NH_2$	30%	91,8% (Врем. удерж 4,01
оксазин-6-ил)-5-		NH NH		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
(2-				ДМСО- d_6): δ 10,92 (шс, 1H),
метилпиридин-		1		8,17 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 7,29

4-ил)-1Н-				(шс, 1Н), 7,15 (шс, 1Н), 6,62-
имидазол-2-				6,78 (м, 2Н), 6,56 (д, Ј=7,8
амин				Гц, 1Н), 5,32(шс, 2Н), 4,18
				(шс, 2Н), 3,30 (шс, 2Н), 3,23
				(кв, Ј=7,0 Гц, 2Н), 2,34 (с,
				3Н), 0,99 (т, Ј=7,0 Гц, 3Н)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
				306,28 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
5 (2				98,2% (Врем. удерж 4,55
5-(2-		ŅH		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
Метилпиридин-				ДМСО-d ₆₊ d-ТФК): δ 8,66 (д,
4-ил)-4-(1,2,3,4-	50	N NH ₂ 22%	2201	J=6,4 Гц, 1H), 7,77 (c, 1H),
тетрагидро	58		22%	7,58 (д, Ј=6,1 Гц, 1Н), 7,28
хинолин-7-ил)-				(д, Ј=7,8 Гц, 1Н), 7,02 (д,
1Н-имидазол-2-				Ј=7,8 Гц, 1H), 6,98 (c, 1H),
амин				3,30-3,35 (м, 2H), 2,78-2,85
				(м, 2H), 2,63 (с, 3H), 1,90-
				1,95 (m, 2H)
4 (7 Amon 2 2				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
4-(7-Фтор-2,3-				327,19 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6-		O O		99,8% (Врем. удерж 3,68
ил)-5-(2-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
, ,	59	F NH ₂	21%	ДМСО- d_{6+} d-ТФК): δ 8,63 (д,
метилпиридин- 4-ил)-1H-		NH		Ј=6,4 Гц, 1H), 7,75 (c, 1H),
4-ил <i>)</i> -тт- имидазол-2-		N (7,53 (д, Ј=6,1 Гц, 1Н), 6,89-
амин		`		7,15 (м, 2Н), 4,24-4,34 (м,
амин				4H), 2,62 (c, 3H)
4-(5-Фтор-2,3-				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
дигидробензо[b]		ρ		327,20 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
[1,4]диоксин-6-		O F		95,1% (Врем. удерж 4,03
ил)-5-(2-	60	$N \longrightarrow NH_2$	38%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-		NH T	30%	ДМСО- d_6): δ 11,19 (шс, 1H),
4-ил)-1Н-		N		8,18 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н), 7,19
имидазол-2-		1		(c, 1H), 6,95 (d, J=4,8 Гц,
амин				1Н), 6,73-6,88 (м, 2Н), 5,57

				(шс, 2Н), 4,34 (с, 4Н), 2,35
				(c, 3H)
				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
				394,30 [M+H] ⁺ , ЖХ чистота
Метил 3-(6-(2-		\ <u></u>		99,4% (Врем. удерж 4,72
амино-5-(2-				мин), ¹ Н ЯМР (400 МГц,
метилпиридин-		N		ДМСО-d ₆ +D ₂ O): δ 8,13 (д,
4-ил)-1Н-				J=5,3 Гц, 1H), 7,26 (c, 1H),
имидазол-4-ил)-	61	N	3%	7,13 (д, Ј=4,6 Гц, 1Н), 6,60-
2,3-дигидро-4Н-		NH ₂		6,74 (м, 2H), 6,53 (д, J=7,9
бензо[b][1,4]				Гц, 1Н), 4,12 (шс, 2Н), 3,82
оксазин-4-		N 🖷		(с, 3Н), 3,40 (т, Ј=6,5 Гц,
ил)пропаноат		,		2H), 3,26 (шс, 2H), 2,33 (с,
				3H), 2,23 (т, J=6,5 Гц, 2H)
				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
2-Амино-1-(6-(2-				365,21 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
, ,		O NH ₂	-NH ₂ 16%	·
амино-5-(2-				98,4% (Врем. удерж 2,95
метилпиридин-		O. Y		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-ил)-1Н-	(0)			ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,67 (д,
имидазол-4-ил)-	62			Ј=6,1 Гц, 1Н), 8,16 (шс, 1Н),
2,3-дигидро-4Н-		NH		7,81 (с, 1Н), 7,65 (д, Ј=4,4
бензо[b][1,4]		N /		Гц, 1Н), 7,29 (д, Ј=8,4 Гц,
оксазин-4-		\		1Н), 7,14 (д, Ј=5,3 Гц, 1Н),
ил)этан-1-он				4,39 (c, 2H), 4,14 (c, 2H),
				3,88 (шс, 2Н), 2,63 (с, 3Н)
1-(6-(2-Амино-5-				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
(2-				350,16 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-		N		97% (Врем. удерж 1,32
метилпиридин- 4-ил)-1H-		0		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
,	63		43%	ДМСО-d ₆): δ 11,09 (шс, 1Н),
имидазол-4-ил)-	03	N NH ₂	43%	8,19 (д, Ј=6,1 Гц, 1Н), 7,30
2,3-дигидро-4H- баура[h][1,4]				(c, 1H), 7,05-7,18 (м, 3H),
бензо[b][1,4]				6,89 (д, Ј=8,0 Гц, 1Н), 5,52
оксазин-4-				(шс, 2Н), 4,29 (шс, 2Н), 3,86
ил)этан-1-он				(шс, 2Н), 2,35 (с, 3Н), 2,18
		<u> </u>	l	

				(c, 3H)
4-(4-(2- Метоксиэтил)- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	64	O N N NH ₂	13%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 366,26 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 96,1% (Врем. удерж 4,59 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 11,12 (шс, 1H), 8,19 (д, Ј=5,3 Гц, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,14 (д, Ј=4,5 Гц, 1H), 6,64-6,74 (м, 2H), 6,56 (дд, Ј=1,2, 8,0 Гц, 1H), 5,50 (шс, 2H), 4,15 (шс, 2H), 3,30-3,46 (м, 6H), 3,19 (с, 3H), 2,36 (с, 3H)
4-(4- Циклопропил- 3,4-дигидро-2H- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2- метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2- амин	65	N NH ₂	15%	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 348,25 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,5% (Врем. удерж 4,16 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): δ 10,95 (шс, 1H), 8,20 (д, Ј=5,2 Гц, 1H), 7,30 (с, 1H), 7,17 (шс, 2H), 6,62-6,78 (м, 2H), 5,39 (шс, 2H), 4,21 (шс, 2H), 3,25 (шс, 2H), 2,35 (с, 3H), 2,12 (шс, 1H), 0,35-0,60 (м, 4H)
6-(2-Амино-4-(2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-5-ил)- 4-(2- гидроксиэтил)- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)- он	66	O N NH2 HO ZH	27%	Очищено Combiflash (4 г колонка), элюируя 0-15% МеОН в ДХМ с последующим растиранием с Et ₂ O МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 366,21 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 98,6% (Врем. удерж 3,38 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,64 (д,

				J=6,2 Гц, 1H), 7,78 (c, 1H), 7,60 (д, J=6,2 Гц, 1H), 7,45 (c, 1H), 7,11-7,19 (м, 2H), 4,73 (c, 2H), 3,92 (шс, 2H), 3,52-3,56 (м, 2H), 2,62 (с, 3H)
трет-бутил (2-(6- (2-амино-4-(2- метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-5-ил)- 3-оксо-2,3- дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этил)карбама	Пр. 132	ON NH2 NH NH2	23%	Очищено Combiflash (4 г колонка), элюируя 0-10% МеОН в ДХМ с последующим растиранием с Et ₂ O МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 465,13 [M+H] ⁺
6-(2-Амино-4-(2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-5-ил)- 4-(циклопропил метил)-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)- он	67	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	23%	Обогащено вплоть до 92% на Combiflash (12 мг колонка), элюируя 0-10% МеОН в ДХМ с последующим растиранием с Еt ₂ О МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 376,21 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота 96,9% (Врем. удерж 4,31 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,64 (д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 7,79 (с, 1Н), 7,59 (д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 7,45 (с, 1Н), 7,11-7,20 (м, 2Н), 4,75 (с, 2Н), 3,79 (д, Ј=6,8 Гц, 2Н), 2,62 (с, 3Н), 1,13 (шс, 1Н), 0,37-0,42 (м, 2Н), 0,29-0,33 (м, 2Н)

				Обогащено вплоть до 70%
				на Combiflash (12 г
				колонка), элюируя 0-10%
				МеОН в ДХМ с
6-(2-Амино-4-(2-				последующим растиранием
метилпиридин-				c Et ₂ O
4-ил)-1H-		.0. ^		МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
имидазол-5-ил)-				364,20 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-изопропил-2Н-	68	O'NH2NH2	22%	98,9% (Врем. удерж 3,89
бензо[b][1,4]		N.		мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
оксазин-3(4Н)-				ДМСО- d_6): δ 11,08 (шс, 1H),
он				8,24 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,24
				(шс, 2Н), 7,05-7,18 (м, 2Н),
				7,01 (д, Ј=8,2 Гц, 1Н), 5,50
				(шс, 2Н), 4,55 (с, 2Н), 4,46-
				4,53 (M, 1H), 2,36 (C, 3H),
				1,36 (д, Ј=6,9 Гц, 6Н)
				Очищено Combiflash (4 г
				колонка), элюируя 0-10%
				МеОН в ДХМ с
				последующим растиранием
				c Et ₂ O
6-(2-Амино-4-(2-				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z
метилпиридин-		0		390,27 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
4-ил)-1Н-		N		93,6% (Врем. удерж 4,47
имидазол-5-ил)-	69	NH ₂	39%	мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-циклопентил-				ДМСО- d_6): δ 11,12 (шс, 1H),
2H-бензо[b][1,4] оксазин-3(4H)- он		N Y		8,25 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,23
				(c, 1H), 7,07-7,20 (м, 3H),
				7,02 (д, Ј=8,2 Гц, 1Н), 5,51
				(шс, 2Н), 4,69-4,50 (м, 1Н),
				4,58 (c, 2H), 2,36 (c, 3H),
				1,86-1,93 (м, 2H), 1,70-1,80
				(м, 2Н), 1,59 (шс, 2Н), 1,39-
				1,50 (м, 2Н)

6-(2-Амино-4-(2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-5-ил)- 4-(2-(2- гидроксиэтокси) этил)-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-3(4Н)- он	70	HO NH2	16%	Обогащено вплоть до 90% на Combiflash (12 мг колонка), элюируя 0-10% МеОН в ДХМ с последующим растиранием с Еt ₂ О МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 410,25 [М+Н] ⁺ ; ЖХ чистота 97,5% (Врем. удерж 4,72 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆ +d-ТФК): δ 8,64 (д, Ј=6,4 Гц, 1Н), 7,79 (с, 1Н), 7,58 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 7,47 (с, 1Н), 7,11-7,19 (м, 2Н), 4,73 (с, 2Н), 4,03 (т, Ј=5,6 Гц, 2Н), 3,57 (т, Ј=5,6 Гц, 2Н), 3,32-3,85 (м, 4Н), 2,63 (с, 3Н)
--	----	--------	-----	---

Способ синтеза 2

4-(2-Амино-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-4-ил)бензол-1,2-диол (Пример 71)

К раствору 4-(3,4-диметоксифенил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амина (300 мг, 0,96 ммоль) в ДХМ (20 мл) добавляют бор BBr₃ (1M в ДХМ, 3 мл, 0,29 ммоль) медленно при 0° С. Реакционную смесь нагревают до кт и затем перемешивают в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакцию гасят МеОН и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток обогащают растиранием с Et_2O (20 мл). Обогащенный остаток затем очищают преп. ВЭЖХ с получением 4-(2-амино-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-4-ил)бензол-1,2-диола в виде серого твердого вещества. Выход: 100 мг (37%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 282,99 [М+H]⁺; ЖХ чистота 95,6%; 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6 +d-ТФК): δ 8,60 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,77 (д, J=1,2 Гц, 1H), 7,56 (дд,

Ј=1,6, 6,4 Гц, 1Н), 6,85-6,91 (м, 2Н), 6,78 (дд, Ј=2,0, 8,1 Гц, 1Н), 2,49 (с, 3Н).

Способ синтеза 3

N-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)ацетамид (Пример 72)

К раствору 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1Нимидазол-2-амина (300 мг, 0,97 ммоль) в ДХМ (20 мл) добавляют триэтиламин (197 мг, 1,95 ммоль) и уксусный ангидрид (149 мг, 1,46 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 24 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (25 мл) и экстрагируют ДХМ (3×20 мл). Органический слой промывают насыщенным раствором соли (50 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и Неочищенный концентрируют при пониженном давлении. остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-100% в гексане с получением N-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ил)ацетамида в виде желтого твердого вещества. Выход: 70 мг (20%); MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 351,00 [M+H]⁺; ЖХ чистота 96,2%; ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6): δ 11,71 (шс, 1H), 11,13 (шс, 1H), 8,22-8,38 (м, 1H), 7,27-7,37 (м, 1H), 7,10-7,20 (M, 1H), 6,77-6,98 (M, 3H), 4,24-4,28 (M, 4H), 2,42 (C, 3H), 2,09 (C, 3H).

Способ синтеза 4

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 73)

N'-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамид и N'-(5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамид

Раствор 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-амина (700 мг, 0,22 ммоль) в ДМФ-ДМА (3 мл) перемешивают при 130°С в течение 30 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении с получением смеси N'-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамида и N'-

(5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамида в виде коричневого твердого вещества. Выход: 840 мг (неочищенный). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 253,17 [M+H]⁺. Неочищенный продукт применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

Неочищенную смесь N'-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамида и N'-(5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)-N, N-диметилформимидамида (68 мг, 0,18 ммоль) добавляют к концентрированному раствору гидрохлорида (2 мл) и перемешивают при 100° С в течение 8 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении с получением смеси двух региоизомеров. Оба региоизомера выделяют преп. ВЭЖХ с получением 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амина в виде желтого твердого вещества, выход=5 мг; МС (ИЭР+) для СНNOS m/z 323,06 [M+H]⁺; ЖХ чистота 97%; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,10 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,21 (с, 1H), 6,98 (д, J=8,2 Гц, 1H), 6,92 (д, J=4,9 Гц, 1H), 6,84 (д, J=1,6 Гц, 1H), 6,78 (дд, J=1,6, 8,2 Гц, 1H), 5,66 (шс, 2H), 4,28-4,31 (м, 4H), 3,10(c, 3H), 2,31 (c, 3H).

Способ синтеза 5

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 74) & 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 75)

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N-((п-толилтио)метил)-1H-имидазол-2-амин & 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N, N-бис(п-толилтио)метил-1H-имидазол-2-амин

К раствору 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-

имидазол-2-амина (600 мг, 1,94 ммоль), 4-метилбензолтиола (484 мг, 3,89 ммоль) в ЕtOH (20 мл) добавляют формальдегид (37% в H_2O , 0,6 мл) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 90°С в течение 4 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель концентрируют при пониженном давлении. Остаток разбавляют H_2O (20 мл) и экстрагируют EtOAc (3x20 мл). Органические фазы сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением ~1:1 смеси двух соединений в виде коричневого воскообразного твердого вещества, которое применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки. Выход: 1,3 г (неочищенная смесь).

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N-((птолилтио)метил)-1H-имидазол-2-амин

MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 445,03 [M+H] $^{+}$ (20% по ЖХМС неочищенного продукта).

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N, N-бис((птолилтио)метил)-1H-имидазол-2-амин

MC (ИЭР+) для CHNOS m/z $581,04~[M+H]^+$ (18% по ЖХМС неочищенного продукта).

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин & 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

К неочищенной смеси 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N-((п-толилтио)метил)-1Н-имидазол-2-амина & 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N, N-бис((п-толилтио)метил)-1Н-имидазол-2-амина (1,2 г) в EtOH (50 мл) добавляют NaBH₄ (770 мг, 20,3 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 80°С в течение 2 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель выпаривают при пониженном давлении. Остаток разбавляют льдом-водой (30 мл), перемешивают в течение 15 мин и экстрагируют ЕtOAc (3х30 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают преп. ВЭЖХ.

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

Желтое твердое вещество. Выход: 35 мг (4%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 323,18 [M+H] $^+$; ЖХ чистота 99,7% (врем. удерж.- 4,11 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆+d-ТФК): δ 8,60 (д, J=6,5 Гц, 1H), 7,80 (с, 1H), 7,58 (д, J=6,5 Гц, 1H), 7,04 (д, J=1,4 Гц, 1H), 6,90-7,01 (м, 2H), 4,27 (шс, 4H), 2,97 (с, 3H), 2,61 (с, 3H).

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

Желтое твердое вещество. Выход: 70 мг (8%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 337,22 [M+H] $^+$; ЖХ чистота 93,7% (Врем. удерж.- 4,22 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆+d-ТФК): δ 8,65 (д, J=6,5 Гц, 1H), 7,87 (с, 1H), 7,60 (д, J=5,7 Гц, 1H), 7,05 (д, J=1,5 Гц, 1H), 6,89-7,01 (м, 2H), 4,28 (шс, 4H), 3,18 (с, 6H), 2,62 (с, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N-((n-толилтио)метил)-1H-имидазол-2-амина & 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-N, N-бис((n-толилтио)метил)-1H-имидазол-2-амина.

Наименование	Пром.	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
1-(6-(5-(2- Метилпиридин- 4-ил)-2-(((п- толилтио)метил) амино)-1Н- имидазол-4-ил)- 2,3-дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он &	133&13		Неочи щенная смесь ~1:1	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 486,12[M+H] ⁺
1-(6-(2-(бис((п- толилтио)метил) амино)-5-(2- метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-4-ил)- 2,3-дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он				MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 622,23 [M+H] ⁺ .

				Спектральные
Наименование	Пр.	Структура	Выход	данные
				1Н ЯМР & ЖХМС

		I	1	
1-(6-(5-(2-				
Метилпиридин-				
4-ил)-2-(((п-				МС (ИЭР-) для
толилтио)метил)		o _n		CHNOS m/z 362,17 [M-
амино)-1Н-		Ņ		H] ⁺ ;
имидазол-4-ил)-		Ó		
2,3-дигидро-4Н-		N NH		
бензо[b][1,4]		NH		
оксазин-4-		N N	Неочи	
ил)этан-1-он		\		
&	76 & 77	+	щенная	
1-(6-(2-(бис((п-		O _{II}	смесь ~1:1	
Толилтио)метил)		N N	~1.1	166 (7722.)
амино)-5-(2-				MC (ИЭР+) для
метилпиридин-4-		N N		CHNOS m/z 378,20
ил)-1Н-		NH		[M+H] ⁺
имидазол-4-ил)-		N N		
2,3-дигидро-4Н-		\		
бензо[b][1,4]				
оксазин-4-				
ил)этан-1-он				

Способ синтеза 6

4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 78) & 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин (Пример 79)

К раствору 1-(6-(2-(метиламино)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-4-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она и 1-(6-(2-(диметиламино)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-4-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-она (500 мг, 1,34 ммоль) в MeOH (15 мл) добавляют конц. HCl (5,0 мл) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 100° С в течение 4 ч. TCX показала завершение

реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, нейтрализуют насыщенным водн. раствором $NaHCO_3$ и экстрагируют 10% MeOH в ДХМ (3x10 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (20 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-10% MeOH в ДХМ с последующим растиранием с Et_2O и сушкой в вакууме с получением 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-<math>4-ил)-1H-имидазол-2-амина & 4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-<math>4-ил)-1H-имидазол-2-амина.

4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N-метил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

Желтое твердое вещество. Выход: 40 мг (15%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 322,06 [M+H]⁺; ЖХ чистота 92,8% (Врем. удерж.- 3,81 мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 11,44 (шс, 1H), 8,20 (д, J=5,3 Гц, 1H), 7,33 (с, 1H), 7,14 (д, J=5,2 Гц, 1H), 6,59-6,72 (м, 2H), 6,51 (д, J=8,1 Гц, 1H), 5,97 (шс, 1H), 5,86 (шс, 1H), 4,14 (шс, 2H), 3,26 (шс, 2H), 2,80 (д, J=4,9 Гц, 3H), 2,37 (с, 3H).

4-(3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4]оксазин-6-ил)-N, N-диметил-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-амин

Желтое твердое вещество. Выход: 30 мг (17%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 336,06 [M+H]⁺; ЖХ чистота 96,2% (Врем. удерж.- 4,14 мин); ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 11,19 (шс, 1H), 8,18 (д, J=5,1 Гц, 1H), 7,35 (с, 1H), 7,14 (д, J=5,0 Гц, 1H), 6,59-6,74 (м, 2H), 6,50 (д, J=8,1 Гц, 1H), 5,85 (шс, 1H), 4,14 (шс, 2H), 3,26 (шс, 2H), 2,93 (с, 6H), 2,37 (с, 3H).

Способ синтеза 7

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)тиазол-2-амин (Пример 80)

1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(4-метилпиридин-2-ил)этан-1-он

К раствору 2,4-диметилпиридина (1,7 г, 15,85 ммоль) в ТГФ (10 мл) медленно добавляют NaHMDS (1М в ТГФ, 36 мл, 36,2 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 1 ч и туда медленно добавляют этил 2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-карбоксилат (3 г, 14,41 ммоль) при кт. Реакционную смесь далее перемешивают при кт в течение 2 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь выливают в водн. NH₄Cl (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. ЖХМС неочищенного продукта показала образование двух региоизомеров в виде меньшего и большего в соотношении 1:4. Неочищенный остаток очищают

хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-50% EtOAc в гексане для выделения обоих региоизомеров.

1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-он

Желтое твердое вещество. 400 мг (18%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 270,20 [M]⁺; ЖХ чистота 81,6%; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 8,34 (д, J=5,0 Гц, 1H), 7,56 (дд, J=2,0, 8,4 Гц, 1H), 7,52 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,11 (с, 1H), 7,05 (д, J=4,9 Гц, 1H), 6,99 (д, J=8,4 Гц, 1H), 4,27-4,35 (м, 6H), 2,42 (с, 3H). Точная структура далее устанавливается пОе экспериментом.

1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(4-метилпиридин-2-ил)этан-1-он

Желтое твердое вещество. Выход: 1,4 г (63%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 270,20 $\left[\mathsf{M}\right]^{+}$

2-Бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-он

К раствору 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она (400 мг, 51,5 ммоль) в ДМФ (20 мл) добавляют NBS (278 мг, 1,56 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 40 мин. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (20 мл) и экстрагируют ДХМ (3×20 мл). Объединенные органические слои сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток растирают с диэтиловым эфиром с получением 2-бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 605 мг (95%); (МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 347,98 [M+H]⁺

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)тиазол-2-амин

К раствору 2-бром-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она (500 мг, 1,44 ммоль) в ДМФ (20 мл) добавляют тиомочевину (131 мг, 1,72 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 60° С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (20 мл) и экстрагируют ДХМ (3×20 мл). Органический слой промывают насыщенным раствором соли (50 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-50% ЕtOAc в гексане с получением 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)тиазол-2-амина в виде желтого твердого вещества. Выход: 16 мг (3,5%); CHNOS m/z 325,93 [M+H]⁺; ЖХ чистота 89,8%; ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,24 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,33 (с, 2H), 7,02 (с, 1H), 6,88 (шс, 2H), 6,76-6,84 (м, 2H), 4,22-4,24 (м, 4H), 2,37 (с, 3H). Точную структуру подтверждают пОе экспериментом.

Способ синтеза 8

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1,3-дигидро-2H-имидазол-2-тион (Пример 81)

(E)-3-(диметиламино)-1-(4-(4-фторфенокси)фенил)-2-(пиридин-3-ил)проп-2-ен-1-он

К 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4раствору ил)этан-1-она (2 г, 7,4 ммоль) в ледяной уксусной кислоты (15 мл) добавляют раствор $NaNO_2$ (1,6 г, 22,2 ммоль) в H_2O (15 мл) по каплям при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 4 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (25 мл), экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), 40% EtOAc получением (E)-1-(2,3элюируя гексаном гексане дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(гидроксиимино)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1она в виде желтого твердого вещества. Выход: 560 мг (60% по ЖХМС). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 299,05 [M+H]⁺. Соединение применяют на следующей стадии без очистки.

2-Амино-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-он.НСl

К раствору (Е)-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(гидроксиимино)-2-(2метилпиридин-4-ил)этан-1-он (225 мг, 0,76 ммоль) в ИПС (100 мл) добавляют 6N НСl в ИПС (3 мл) Pd/С (200 мг) при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт под давлением Н₂ баллона в течение 18 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь фильтруют через слой целита. Слой целита затем промывают ИПС (25 мл) и пониженном давлении С получением 2-амино-1-(2,3концентрируют при дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она.НС1 виде желтого твердого вещества. Выход: 300 мг (неочищенный). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 285,0 [M+H]⁺.

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1,3-дигидро-2H-имидазоле-2-тион

К раствору 2-амино-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она HCl (300 мг, 1,06 ммоль) в ледяной уксусной кислоте (5 мл) добавляют тиоцианат калия (308 мг, 3,16 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 130° С в течение 18 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (25 мл) и экстрагируют EtOAC (3×25 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают преп. ВЭЖХ с получением 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1,3-дигидро-2H-имидазол-2-тиона в виде беловатого твердого вещества. Выход: 8 мг (2%), 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО): δ 12,56 (шс, 2H), 8,33 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,26 (с, 1H), 7,06

(д, J=4,4 Γ ц, 1H), 6,80-6,92 (м, 3H), 4,27 (шс, 4H), 2,39 (с, 3H); MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 325,93 [M+H]⁺

Способ синтеза 9

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1,3-дигидро-2H-имидазол-2-он (Пример 82)

К раствору 2-амино-1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(2-метилпиридин-4-ил)этан-1-она. HCl (600 мг, 37% по ЖХМС, 2,11 ммоль) в ледяной уксусной кислоте (5 мл) добавляют цианат калия (514 мг, 6,33 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 130°С в течение 17 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют водой (25 мл) и экстрагируют EtOAC (3×25 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-5% МеОН в ДХМ с получением 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1,3-дигидро-2H-имидазол-2-она в виде желтого твердого вещества. Выход: 120 мг (49%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 309,96 [M+1]⁺; ЖХ чистота 98,9%; 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 10,56 (uc, 2H), 8,26 (д, J=5,2 Гц, 1H), 7,16 (с, 1H), 7,01 (д, J=5,0 Гц, 1H), 6,79-7,01 (м, 3H), 4,26 (с, 4H), 2,36 (с, 3H).

Способ синтеза10

4-(2-Хлор-4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1H-имидазол-5-ил)-2-метилпиридин (Пример 83)

Раствор 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ола (300 мг, 0,970 ммоль) в $POCl_3$ (5,0 мл) перемешивают при 130° С в течение 18 ч. ТСХ показала завершение реакции. Растворитель выпаривают при пониженном давлении. Остаток подщелачивают до pH 8 с применением насыщенного водн. раствора $NaHCO_3$ (20 мл) и экстрагируют EtOAC (3x20 мл). Органические слои промывают насыщенным раствором соли (50 мл), сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при

пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 0-10% МеОН в ДХМ с получением 4-(2-хлор-4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-1H-имидазол-5-ил)-2-метилпиридина в виде беловатого твердого вещества. Выход: 210 мг (66%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 328,13 [M+H]+; ЖХ чистота 99,2% (Врем. удерж.- 4,77 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆ при 353,2 K): δ 12,98 (шс, 1H), 8,30 (шс, 1H), 7,34 (с, 1H), 7,15 (д, J=5,1 Гц, 1H), 6,83-6,98 (м, 3H), 4,28 (с, 4H), 2,41 (с, 3H).

Способ синтеза 11

4-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-метил-1Н-имидазол-5-ил)-2-метилпиридин (Пример84)

2-Метил-4-((триметилсилил)этинил)пиридин

К раствору 4-бром-2-метилпиридина (5 г, 29,2 ммоль) в триметиламине (41 мл, 29,2 ммоль) добавляют ТМС-ацетилен (6,2 мл, 43,8 ммоль) и $Pd(PPh_3)Cl_2$ в атмосфере N_2 при кт. Реакционную смесь перемешивают при кт в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь пропускают через слой целита, который промывают EtOAc (150 мл). Фильтрат промывают льдом-холодной водой (2×200 мл). Органический слой промывают насыщенным раствором соли (100 мл), сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют пониженном получением 2-метил-4при давлении ((триметилсилил)этинил)пиридина черной виде жидкости. Выход: 6,01 (неочищенный); MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 190,11 [M+H]⁺. Неочищенный продукт применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

4-Этинил-2-метилпиридин

К раствору неочищенного 2-метил-4-((триметилсилил)этинил)пиридина (6,0 г, 31,7 ммоль) в ТГФ (50 мл) медленно добавляют ФТБА (1М в ТГФ, 35 мл, 34,4 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 15 мин. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят насыщенным раствором соли (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×50 мл). Органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 10% EtOAc в гексане. Растворитель

удаляют при 35°C при пониженном давлении с получением 4-этинил-2-метилпиридина в виде желтого полутвердого вещества. Выход: 1,51 г (40%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 117,98 [M+H]⁺. 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,45 (д, J=5,0 Гц, 1H), 7,33 (с, 1H), 7,24 (д, J=5,0 Гц, 1H), 4,55 (с, 1H), 2,46 (с, 3H).

4-((2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)этинил)-3-метилпиридин

К раствору 4-этинил-2-метилпиридина (1 г, 8,5 ммоль) в ДМФ добавляют 6-бром-2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин (1,82 г, 8,5 ммоль) и триэтиламин (7,2 мл, 51,2 ммоль) при кт. Реакционную смесь продувают газом N₂ в течение 10 мин и туда добавляют $Pd(PPh_3)_4$. Реакционную смесь снова продувают газом N_2 в течение 5 мин. Реакционный сосуд герметично закрывают и перемешивают при 80°C в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь разбавляют льдом-холодной водой (50 мл) и экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 22% EtOAc в гексане с получением 4-((2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)этинил)-3метилпиридина в виде желтого твердого вещества. Выход: 880 мг (41%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 252,09 [M+H]⁺. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,45 (д, J=4,9 Гц, 1H), 7,23-7,53 (м, 2H), 7,05-7,10 (м, 2H), 6,92 (д, J=8,2 Γ ц, 1H), 4,28 (шс, 4H), 2,47 (с, 3H).

1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(3-метилпиридин-4-ил)этан-1,2-дион

К раствору 4-((2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)этинил)-3-метилпиридина (870 мг, 3,5 ммоль) в смеси ацетона и воды (1:1, 20 мл) добавляют NaHCO₃ (174 мг, 2,07 ммоль) и MgSO₄.7H₂O (1,34 г, 5,19 ммоль) при кт. Реакционную смесь охлаждают до 0°C и порциями добавляют КМпО₄. Реакционную смесь перемешивают при 0°C в течение 3 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь гасят водным насыщенным раствором бисульфита натрия (25 мл) и экстрагируют EtOAc (3×25 мл). Органический слой сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(3-метилпиридин-4-ил)этан-1,2-диона в виде желтого твердого вещества. Выход: 610 мг (62%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 284,14 [M+H]⁺. ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,72-8,79 (м, 1H), 7,54-7,69 (м, 2H), 7,48 (с, 2H), 7,07 (д, J=8,8 Гц, 1H), 4,38 (шс, 2H), 4,27 (шс, 2H), 2,57 (с, 3H).

4-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-метил-1H-имидазол-5-ил)-2-метилпиридин

К раствору 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(3-метилпиридин-4-ил)этан-1,2-диона (300 мг, 1,06 ммоль) в уксусной кислоте (5 мл) добавляют ацетат аммония (816 мг, 10,6ммоль) и ацетальдегид (55 мг, 1,27 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 120°C в течение 16 ч. TCX показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт, разбавляют льдом-холодной водой (25 мл), нейтрализуют до рН 5-6 водным раствором аммиака и экстрагируют EtOAc (2×25 мл). Органический слой сушат (Na_2SO_4), фильтруют и концентрируют при пониженном

давлении. Неочищенный остаток очищают преп. ВЭЖХ с получением 4-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-метил-1H-имидазол-5-ил)-2-метилпиридина в виде беловатого твердого вещества. Выход: 30 мг (9%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 308,02 [M+H]⁺; ЖХ чистота 99,8%; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆₊d-ТФК): δ 8,77 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,95 (c, 1H), 7,72 (дд, J=1,5, 6,4 Гц, 1H), 7,09 (д, J=1,8 Гц, 1H), 6,96-7,04 (м, 2H), 4,28-4,34 (м, 4H), 2,68 (c, 3H), 2,66 (c, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 4-((2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)этинил)-3-метилтиридина.

Наименование	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
1-(6-((2- Метилпиридин- 4-ил)этинил)- 2,3-дигидро-4Н- бензо[b][1,4] оксазин-4- ил)этан-1-он	135		59%	МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 293,11 [M+H] ⁺ ; ¹ H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d ₆): 8,46 (д, J=5,1 Гц 1H), 7,95 (с, 1H), 7,39 (с, 1H), 7,26- 7,31 (м, 2H), 6,94 (д, J=8,3 Гц 1H), 4,30-4,38 (м, 2H), 3,85-3,90 (м, 2H), 2,90 (с, 3H), 2,72 (с, 3H)

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения 1-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-2-(3-метилпиридин-4-ил)этане-1,2-диона.

Наименование	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
1-(4-Ацетил-3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4]оксазин -6-ил)-2-(2- метилпиридин-4- ил)этан-1,2-дион	136		Неочи щенны й	MS(ИЭР+) для CHNOS m/z 325,12 [M+H] ⁺

Способ синтеза 12

5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксамид (Пример 85)

Этил 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилат

5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-карбоксамид

К раствору этил 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилата (180 мг, 60% по ЖХМС, 0,49 ммоль) в толуоле (3 мл) добавляют метиламин (33% в МеОН, 0,1 мл, 0,98 ммоль) и триметилалюминий (2М в толуоле, 0,74 мл, 1,47 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 120°С в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт и выпаривают при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают хроматографией на колонке с применением силикагеля (100-200 меш), элюируя 3-5% МеОН в ДХМ с получением желтого твердого вещества. Желтое твердое вещество далее растирают с Et_2O (5 мл) с получением 5-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-N-метил-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксамида в виде белого твердого вещества. Выход: 45 мг (43%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 351,00 [М+Н][†]; ЖХ чистота 99,7%; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆, + d-ТФК): δ 8,57 (д, J=6,4 Гц, 1H), 8,01 (с, 1H), 7,72 (д, J=5,6 Гц, 1H), 6,92-7,09 (м, 3H), 4,28 (шс, 4H), 2,82 (с, 3H), 2,62 (с, 3H).

Следующие промежуточные соединения получают по методике получения этил 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилата.

Наименование	Пром	Структура	Выход	Спектральные данные 1Н ЯМР & ЖХМС
трет-Бутил ((4-(2,3- дигидробензо[b] [1,4]диоксин-6-ил)- 5-(2- метилпиридин-4- ил)-1H-имидазол-2- ил)метил)карбамат	137	NH HN-Boc	Неочи щенны й	MC (ИЭР+) для CHNOS m/z423,38 [M+H] ⁺
трет-Бутил ((4-(4-ацетил-3,4-дигидро-2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)метил)карбамат	138	O N N HN-Boc	Неочи щенны й	МС (ИЭР-) для CHNOS m/z 462,34 [M-H] ⁺

Способ синтеза 13

4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилат (Пример 86)

К раствору этил 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилата (160 мг, 0,43 ммоль) в MeOH (10 мл) добавляют 1M NaOH (1,3 мл, 1,31 ммоль) при кт. Реакционную смесь перемешивают при 80° С в течение 4 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт и выпаривают при пониженном давлении. Неочищенный остаток обогащают растиранием Et_2O (5 мл). Продукт затем очищают очисткой преп. ВЭЖХ с получением 4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-карбоксилата в виде беловатого твердого вещества. Выход: 20 мг (13%); МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 337,99 [M+H]⁺; ЖХ чистота 96,6%; 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆): δ 8,27(д, J=5,2 Гц, 1H),

7,39 (c, 1H), 7,14 (д, J=4,7 Γ ц, 1H), 6,94 (c, 1H), 6,83-6,89 (м, 2H), 4,26 (с, 4H), 2,40 (с, 3H).

Способ синтеза 14

(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)метанамин (Пример 87)

трет-бутил ((4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-К раствору метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ил)метил)карбамата (370 мг, 0,87 ммоль) в МеОН (5,0 мл) добавляют конц. HCl (2,0 мл) при кт. Полученную смесь перемешивают при 90°C в течение 2 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Остаток нейтрализуют водн. насыщенным раствором NaHCO₃ (20 мл) и экстрагируют EtOAc (3x20 мл). Органические фазы сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Неочищенный остаток очищают Combiflash с применением 12 г колонки с двуокисью кремния, элюируя 0-12% МеОН в ДХМ с последующим растиранием полученного твердого вещества с Et₂O (5 мл) и сушкой при пониженном давлении с получением 4-(4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2метилпиридин-4-ил)-1Н-имидазол-2-ил)метанамина в виде желтого твердого вещества. Выход: 30 мг (10%); MC (ИЭР+) для CHNOS m/z 323,21 [M+H]⁺; ЖХ чистота 95,2% (Врем. удерж. - 3,83 мин); 1 Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆+d-ТФК): δ 8,58 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,94 (c, 1H), 7,75 (д, J=6,0 Γ ц, 1H), 6,93-7,09 (м, 3H), 4,30 (шс, 4H), 4,16 (с, 2H), 2,63 (с, 3H).

Следующее соединение получают по методике получения (4-(2,3-дигидробензо[b][1,4]диоксин-6-ил)-5-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-2-ил)метанамина.

Намионарамиа	Пъ	Conversion	Выхо	Спектральные данные
Наименование	Пр.	Структура	д	1Н ЯМР & ЖХМС
4(4-(3,4-дигидро-	88	NH NH ₂	32%	MC (ИЭР+) для CHNOS
2Н-бензо[b][1,4]				m/z 322,20 [M+H] ⁺ ; ЖХ
оксазин-6-ил)-5-(2-				чистота 97,0% (Врем.
метилпиридин-4-				удерж 4,81 мин); ¹ Н
ил)-1Н-имидазол-2-				ЯМР (400 МГц, ДМСО-
ил)метанамин				d ₆ +D ₂ O): δ 8,41 (д, J=6,3
(метилтио)				Гц, 1Н),7,94 (с, 1Н), 7,77
пиримидин				(д, Ј=6,1 Гц, 1Н), 6,79 (д,

		J=8,0 Гц, 1H), 6,68 (c,
		1Н), 6,61 (д, Ј=8,0 Гц,
		1Н), 4,16 (шс, 2Н), 4,12
		(с, 2Н), 3,29 (шс, 2Н),
		2,59 (c, 3H)

Способ синтеза 15

6-(2-Амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-4-(2-аминоэтил)-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-он (Пример 89)

К раствору *трет*-бутил (2-(6-(2-амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-3-оксо-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этил)карбамата (200 мг, 0,43 ммоль) в ТГФ (5,0 мл) добавляют раствор HCl (1,0 мл, 4,0M в диоксане) при кт. Полученную смесь перемешивают при кт в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении и растирают с Et_2O с получением 6-(2-амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-4-(2-аминоэтил)-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она в виде оранжевого твердого вещества. Выход (150 мг, 89% по ЖХМС и 1 H ЯМР). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 365,24 [M+H]+; ЖХ чистота 98,1% (Врем. удерж.- 4,47 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆₊d-ТФК): δ 8,64 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,77 (с, 1H), 7,60 (д, J=5,4 Гц, 1H), 7,41 (с, 1H), 7,11-7,20 (м, 2H), 4,78 (с, 2H), 4,15 (шс, 2H), 3,02 (шс, 2H), 2,63 (с, 3H),

Способ синтеза 16

2-(6-(2-Амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-ол (Пример 90)

К раствору 6-(2-амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-4-(2-гидроксиэтил)-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)-она (247 мг, 0,676 ммоль) в сухом ТГФ (5,0 мл) добавляют В $_{3}$.ДМС (0,3 мл, 3,38 ммоль) при кт. Полученную смесь перемешивают

при 80°C в течение 16 ч. ТСХ показала завершение реакции. Реакционную смесь охлаждают до кт и гасят медленно МеОН (1,0 мл). Полученную смесь выпаривают при пониженном давлении, растирают с Et_2O , сушат и далее очищают препаративной ВЭЖХ с получением 2-(6-(2-амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-ола в виде желтого твердого вещества. 28 мг (12%). МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 352,22 [M+H]⁺; ЖХ чистота 97,7% (Врем. удерж.- 3,67 мин); 1 H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_{6+} d-ТФК): δ 8,62 (д, J=6,5 Гц, 1H), 7,80 (с, 1H), 7,62 (д, J=6,4 Гц, 1H), 6,78-6,83 (м, 2H), 6,62 (дд, J=1,5, 8,0 Гц, 1H), 4,16-4,21 (м, 2H), 3,48-3,55 (м, 2H), 3,41-3,46 (м, 2H), 3,27-3,32 (м, 2H), 2,61 (с, 3H).

Следующие соединения получают с применением методики получения 2-(6-(2-амино-4-(2-метилпиридин-4-ил)-1H-имидазол-5-ил)-2,3-дигидро-4H-бензо[b][1,4]оксазин-4-ил)этан-1-ола

4- <i>ил)этан</i> -1- <i>ола</i>	Пр	Converse	Выхо	Спектральные данные
Наименование		Структура	д	1Н ЯМР & ЖХМС
4-(4-(2- Аминоэтил)-3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-2-амин	91	NH ₂ NH ₂ NH ₂ NH ₂	8%	Очищено преп.ВЭЖХ МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 351,21 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 99,3% (Врем. удерж 4,65 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6+d-ТФК): δ 8,62 (д, Ј=6,5 Гц, 1Н), 7,80 (с, 1Н), 7,61 (д, Ј=6,4 Гц, 1Н), 6,92 (с, 1Н), 6,84 (д, Ј=8,1 Гц, 1Н), 6,72 (дд, Ј=1,4, 8,1 Гц, 1Н), 4,28 (шс, 2Н), 3,43-3,51 (м, 2Н), 3,39 (шс, 2Н), 2,97-3,02 (м, 2Н), 2,62 (с, 3Н)
4-(4- (Циклопропилмет ил)-3,4-дигидро- 2H-бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2-метилпиридин- 4-ил)-1H- имидазол-2-амин	92	NH ₂	11%	Очищено преп. ВЭЖХ МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 362,25 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 94,1% (Врем. удерж 5,56 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6): δ 11.15 (шс, 1H), 8,27 (д, J=5,8 Гц, 1H), 7,15- 7,69 (м, 2H), 6,58-6,88 (м, 3H), 5,47 (шс, 2H), 4,22 (шс,

4-(4-Изопропил- 3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-2-амин	93	Z NH ₂	8%	2H), 3,40 (шс, 2H), 3,06 (д, J=6,0 Гц, 2H), 2,46 (с, 3H), 0,94 (шс, 1H), 0,40-0,52 (м, 2H), 0,14-0,22 (м, 2H) Очищено преп. ВЭЖХ МС (ИЭР+) для СНПОЅ m/z 350,23 [М+Н]+; ЖХ чистота 95,5% (Врем. удерж 5,52 мин); ¹Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6+d-ТФК): δ 8,53 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,58 (с, 1H), 7,34 (д, J=5,8 Гц, 1H), 6,84 (с, 1H), 6,78 (д, J=8,13 Гц, 1H), 6,62 (дд, J=1,4, 8,1 Гц, 1H), 4,19 (шс, 2H), 3,90-4,01 (м, 1H), 3,22 (шс, 2H), 2,61 (с, 3H), 1,05 (д, J=6,5 Гц, 6H)
4-(4- Циклопентил-3,4- дигидро-2Н- бензо[b][1,4] оксазин-6-ил)-5- (2-метилпиридин- 4-ил)-1Н- имидазол-2-амин	94	N NH ₂	10%	Очищено преп. ВЭЖХ МС (ИЭР+) для CHNOS m/z 376,27 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота 95,8% (Врем. удерж 5,71 мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц, ДМСО-d6+d-ТФК): δ 8,55 (д, Ј=6,3 Гц, 1Н), 7,58 (с, 1Н), 7,34 (д, Ј=5,2 Гц, 1Н), 6,84 (с, 1Н), 6,78 (д, Ј=8,2 Гц, 1Н), 6,61-6,66 (м, 1Н), 4,21 (шс, 2Н), 3,99-4,05 (м, 1Н), 3,24 (шс, 2Н), 2,61 (с, 3Н), 1,47- 1,80 (м, 8Н)

				Очищают преп. ВЭЖХ
2-(2-(6-(2-Амино-				МС (ИЭР+) для CHNOS m/z
5-(2-				396,32 [M+H] ⁺ ; ЖХ чистота
метилпиридин-4-		O O OH		96,4% (Врем. удерж 4,81
ил)-1Н-имидазол-				мин); ¹ Н ЯМР (400 МГц,
4-ил)-2,3-дигидро-	95	$N \rightarrow NH_2$	14%	ДМСО- d_6 + D_2 О): δ 8,27 (д,
4H-бензо[b][1,4]		NH		Ј=6,3 Гц, 1Н), 7,49 (шс, 1Н),
оксазин-4-		N (7,32 (шс, 1Н), 6,61-6,79 (м,
ил)этокси)этан-1-		CH₃		2Н), 6,56 (д, Ј=8,1 Гц, 1Н),
ол				4,14 (шс, 2Н), 3,31-3,52 (м,
				10H), 2,46 (c, 3H)

Пример А: Антибактериальная восприимчивость

Минимальные ингибирующие концентрации (МИК) к планктонным бактериям определяют методом микроразведения в бульоне согласно инструкциям Clinical and Laboratory Standards Institute (Clinical and Laboratory Standards Institute. Methods for Dilution Antimicrobial Susceptibility Tests for Bacteria That Grow Aerobically; Approved Standard-tenth Edition. CLSI document M07-A10, 2015). Метод разведения в бульоне включает двукратное серийное разведение соединений в 96-луночных титровальных микропланшетах с получением интервала конечной концентрации 0,39-200 мкМ и максимальной конечной концентрации 2% ДМСО. Применяемые бактериальные штаммы включают Escherichia coli K12 (EC), E. coli NCTC 13441 (UPEC), Staphylococcus aureus ATCC 35556 (SA), Acinetobacter baumannii ATCC 17978 (AB), Pseudomonas aeruginosa ATCC 33359 (PA), Enterobacter cloacae DUM 30054 (Ecl), Serratia marcescens SL1344 (Sm), Salmonella typhimurium XNAA5 (St), Klebsiella pneumoniae ATCC 10031 (KP2), K. pneumoniae NCTC 13438 (KP1), K. pneumoniae ATCC 700603 (KP3), Klebsiella pneumoniae ATCC 51504 (KP4), K. pneumoniae H154680676 (KP5), K. pneumoniae H154020667 (KP6), K. pneumoniae H154640784 (KP7), K. pneumoniae H154600588 (KP8), K. pneumoniae H154300688 (KP9), K. pneumoniae H151440671 (KP10). Штаммы выращивают в катионскорректированном бульоне Müller-Hinton или на агаре Luria Bertoni при 37°C в атмосфере окружающей среды. МИК определяют как наименьшую концентрацию соединения, которая ингибирует рост после 20-24-часового периода инкубации. Результаты показаны в таблице 1. В таблице 1 МИК (мкМ) менее или равная 1 обозначена буквой А; МИК от 1 до 10 обозначена буквой В; МИК от 10 до 100 обозначена буквой С; и МИК более 100 обозначена буквой D.

Таблица 1: Значения МИК для грамотрицательных и грамположительных бактериальных штаммов, включая бактериальные штаммы Enterobacteriaceae

CоединениеABPAECSAKP1KP2KP3KP4KP5KP6KP7KP8KP9KP10UPECEclStSmCI PABABDAADDCDDCDAAACSTBBADBABDBABAAAAADDOXACBACACCCCCBCB

BBIPMABAACBBBBCDDCABBBTZPCBBBDBCCCCDDDCBCBTOBBBBBCBDDDBDD BDCBA1DDCDDAC2DDBDCAB3DDADBABBBBBBBAAAB4DDADCABBBC5DDBDCA B6DDBDCAB7DDACBABAABBAAAAAAA8DDADCAA9DDADBABBABBBAAAAC10DD DDDBD11DDBDCAB12DDBDCACBBCCBBB13DDBDCAB14DDADBAA15DDCDCAB16 DDADAAAAAAAAAAA17DDBDCAB18DDCDDBC19CDACAAAAABBAAAAA20D DBDCAB21DDBDCABDDD22DDDDDBD23DDADBABAABBAAAAAB24DDBDCACBB CCCBB25DDCDCAC26DDADCACBBCCBBB27DDADBABAABBBAAAAB28DDADBAB AABBAAAAAA29DDADCACBBCCBBA30DDCDDBC31DDBDCAB32DDADBABBBBBB BBA33DDBDCAB34DDBDBAB35DDBDCAB36DDBDBAA37DDBDCAB38DDADBAA39 DDADCAA40DDBDBAA41DDADBAA42DDBDCAB43DDADBAA44DDBDBAB45DDAD BABBBBBCBBA46DDBDCAB47DDBDCAB48DDBDCAB49DDADBABAAABBBBB50D DBDCAB51DDBDCAB52DDADBABAAABBBAA53DDBDCAB54DDBDCAB55DDBDCA BBBBBBBB56DDBDBABAAABBBAB57DDADBABAAABBBAB58DDBDCACBBBCCB BA59DDADCAA60DDBDCAB61DDBDBAB62DDBDBABBBBBCBBA63DDCDDBC64DD BDBABBBBBBBBA65DDADBABAAABBAAB66DDBDCAB67DDBDCAB68DDBDCAB6 9DDBDCAB70DDBDCAB71DDCDDBC72DDDDDBD73DDDDDDD74DDBDCAB75DDCD DBC78DDBDCAB79DDCDDBB80DDDDDBD81DDCDDAC82DDCDDAC83DDBDDAB84 DDBDCACBBCCCBB85DDDDDBD86DDDDDBD87DDBDCAB88DDBDCAB89DDBDCA B90DDBDBAA91DDADAAA92DDADBABBAABBBBB93DDADBABAAABBBAA94DDA DBAA95DDBDCABCIP: ципрофлоксацин, CST: колистин, DOX: доксициклин, IPM: имипенем, TZP: пиперациллин/тазобактам, TOB: тобрамицин

Таким образом, тестированные соединения обладают очень хорошей эффективностью (A или B) против всех тестированных штаммов Enterobacteriaceae, включая те, которые обладают множественной лекарственной резистентностью.

Пример В: Жизнеспособность человеческих клеток

Соединения оценивают на потенциальные не специфические цитотоксические эффекты против колонии клеток гепатокарциномы человека АТСС НВ-8065 (HepG2). Клетки НерG2 высевают в количестве 20000 клеток/лунку в 96-луночные титровальные микропланшеты в минимальной питательной среде (МПС) с добавлением конечной концентрации 10% ФТС. Через 24 ч разведения соединений готовят в МПС с добавлением конечной концентрации 1% ФТС и добавляют к клеткам. Соединения тестируют в двукратных серийных разведениях с интервалом конечной концентрации 0,2-100 мкМ в конечной концентрации ДМСО 1% об./об. Тиоридазин применяют в качестве положительного контроля. Клетки инкубируют с соединением при 37°С и 5% СО2 в течение еще 24 ч, после чего добавляют реагент CellTiter-Glo (Promega). Люминесценцию измеряют на планшетном ридере Perkin Elmer Envision. Данные анализируют с применением 4-параметрической логистической регрессии для определения концентрации соединения, которая ингибирует жизнеспособность клеток на пятьдесят процентов (IC50). Результаты представлены в таблице 2. В таблице 2 IC50 (мкМ) менее 25 обозначена буквой С; IC50 от 25 до 100 обозначена буквой В; и IC50 более 100 обозначена буквой А.

Таблица 2: Значения IC50 против колонии клеток HepG2

СоединениеIC50CSTA1A2A3A4A5A6A7B8A9A10A11A12A13B14A15A16B17A18 A19B20B21A23A24A25A26A27A28B29A31A32A33A34A35A36A37A38A39A40A41A42A4 3A44A45A46A47A48A49A50A51A52A53A54A55A56A57A58A59A60A61A62A63A64A65 A66A71A74A75A80A81A83A84A85A86A87A88A89A90A91A92B93B94BCST: колистин

Таким образом, большинство тестированных соединений не демонстрирует токсичность (A) против колонии клеток печени человека, как продемонстрировано против клеток HepG2.

Эквиваленты

Вышеприведенное описание подробно описывает предпочтительные в настоящее время варианты осуществления настоящего изобретения. Ожидается, что специалистам в данной области техники при рассмотрении этих описаний будут видны многочисленные модификации и изменения в их практике. Эти модификации и варианты должны быть включены в прилагаемую формулу изобретения.

Нумерованные описания

1. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 L^1
 X^2
 R^{10}
 L^2
 (I)

где

 X^1 выбирают из NR^1 , О или S;

 X^2 выбирают из C или N;

при условии, что если X^1 является $S,\ X^2$ является $C,\ u$ если X^1 является $O,\ X^2$ является C;

 L^1 и L^2 являются линкерными группами, выбранными из прямой связи или C_{1-3} алкилена;

 R^1 выбирают из водорода или $C_{1 ext{-}4}$ алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, метила (-CH₃), этила (-CH₂CH₃), C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкокси, -SC₁₋₄алкила, C_{1-4} алкил-CC₁₋₄алкил-CC₂ R^3R^4 , -CONR $^3R^4$, COOH и 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более C_{1-6} алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, $C_{1\text{-}6}$ алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , $C_{1\text{-}4}$ алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 4-7-членную циклическую аминогруппу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-4} алкокси и оксо;

 ${
m R}^{5}$ и ${
m R}^{6}$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{-}6}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 4-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенильное, 4-7-членное гетероциклильное и 5- или 6-членное гетероарильное кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , гидроксила и R^8 ;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , COOH, гидроксила и $CONR^3R^4$ и R^{12} выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-4} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 и C_{1-4} алкил- NR^5R^6 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из моноциклического 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6-членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, фенил или 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенильного и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенильное и 5- или 6-членное гетероарильное кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила и R^8 ;

или R^{10} является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , COOH, гидроксила и $CONR^3R^4$ и R^{12} выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-4} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 и C_{1-4} алкил- NR^5R^6 .

- 2. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно нумерованному описанию 1, где X^1 является NH или NMe, предпочтительно NH.
- 3. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно пронумерованному описанию 1, где \mathbf{X}^1 является \mathbf{S} .
- 4. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно любому из пронумерованных описаний 1-3, где R^2 выбирают из группы, состоящей из NR^3R^4 , $CONR^3R^4$ и COOH; где R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, $C_{1\text{--}6}$ алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , $C_{1\text{--}4}$ алкил- NR^5R^6 ; где R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и $C_{1\text{--}2}$ алкила.
- 5. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно пронумерованному описанию 4, где R^2 является NH_2 .
- 6. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно любому представленному выше нумерованному описанию, где L^1 и L^2 предпочтительно являются прямой связью или метиленом, предпочтительно прямой связью.
- 7. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно любому представленному выше нумерованному описанию, где \mathbb{R}^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, каждый из которых необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $\mathbb{C}_{1\text{-}2}$ алкила, $\mathbb{C}_{1\text{-}2}$ алкокси, $\mathbb{C}_{1\text{-}2}$

гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкокси, NR^3R^4 , COOH, гидроксила и $CONR^3R^4$ и R^{12} выбирают из группы, состоящей из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 и $C_{1\text{--}4}$ алкил- NR^5R^6 ;

где R^8 является CH_2R^9 , где R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более галогеновыми заместителями.

8. Соединение общей формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно любому представленному выше нумерованному описанию, где R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, каждый из которых необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксил и R^8 ;

или R^{10} предпочтительно является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, C_{1-4} алкила, C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , COOH, гидроксила и $CONR^3R^4$ и R^{12} выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-4} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 и C_{1-4} алкил- NR^5R^6 .

- 9. Соединение общей формулы (I), или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, согласно любому представленному выше нумерованному описанию, где если \mathbf{R}^7 является конденсированной бициклической системой, \mathbf{R}^{10} является моноциклической системой, и если \mathbf{R}^7 является моноциклической системой.
- 10. Соединение согласно любому представленному выше нумерованному описанию, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (II):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(II)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, метила, -CONR $^3R^4$, COOH и моноциклического 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более $C_{1\text{--}4}$ алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил, 5-7-членные гетероциклильные и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где ${\bf R}^{11}$ и ${\bf R}^{12}$ независимо выбирают из водорода, метила и этила;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 4-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6-членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, фенил или 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил и 5- или 6-членное гетероарильное кольцо необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила и R^8 ;

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} и R^{12} являются водородом.

11. Соединения по любому представленному выше пронумерованному описанию

или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR³, COOH и -CONR³R⁴;

 ${
m R}^3$ и ${
m R}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, ${
m COR}^5$, и ${
m CONR}^5{
m R}^6$;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и $C_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенил, 6-членная гетероциклильная и 6-членная гетероарильная группы необязательно замещены одним или двумя заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OCH_2R^9 , OCF_3 , и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый из ${\hbox{\bf R}}^{11}$ и ${\hbox{\bf R}}^{12}$ являются водородом;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

R¹⁰ выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила, где фенил, 6-членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная

группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂ C_3 циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила;

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

 Γ де каждый из R^{11} и R^{12} являются водородом.

12. Соединение согласно любому представленному выше нумерованному описанию или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR^3 ;

 ${
m R}^3$ и ${
m R}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, ${
m COR}^5$ и ${
m CONR}^5{
m R}^6$;

 ${\hbox{\bf R}}^5$ и ${\hbox{\bf R}}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и $C_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или двумя заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, этокси, CONH₂, CONHMe, OCH₂ R^9 , OCF₃ и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый из R^{11} и R^{12} являются водородом;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH $_2$ и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C1, F, NH₂, NHMe, C₁₋₂алкила, C₁₋₂алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂циклопропила и OC₃циклопропила;

или R^{10} является конденсированной бициклической системой:

(If)

где каждый из R^{11} является водородом.

13. Соединение согласно любому представленному выше нумерованному описанию, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 N
 R^{10}
 N
 R^2
 (V)

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NH_2 ;

R⁷ выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂,

ОСН₂фторфенила и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый из R^{11} и R^{12} являются водородом;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, метила, метокси CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂циклопропила и OC₃циклопропила;

или R^{10} является конденсированной бициклической системой:

(If)

где каждый из R^{11} является водородом.

- 14. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение согласно любому представленному выше нумерованному описанию, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат, сольват или сложный эфир, и фармацевтически приемлемый носитель.
- 15. Соединение или фармацевтическая композиция согласно любому представленному выше нумерованному описанию, для применения в терапии или профилактике.
- 16. Соединение или фармацевтическая композиция по любому пронумерованному описанию 1-14, для применения в способе лечения инфекции или заболевания, вызванного бактерией.
- 17. Соединение или фармацевтическая композиция по любому пронумерованному описанию 1-14, для производства лекарственного средства для применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного бактерией.

- 18. Соединение или фармацевтическая композиция по пронумерованному описанию 16 или 17, где бактерией является грамотрицательная или грамположительная бактерия.
- 19. Соединение или фармацевтическая композиция по пронумерованному описанию 18, где бактерией является грамотрицательная бактерия, предпочтительно Enterobacteriaceae.
- 20. Способ лечения инфекции или заболевания, вызванного бактерией, у субъекта, нуждающегося в таковом, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения или композиции по любому из пронумерованных описаний 1-14.
- 21. Способ по пронумерованному описанию 20, где бактерией является грамотрицательная или грамположительная бактерия.
- 22. Способ по пронумерованному описанию 21, где бактерией является грамотрицательная бактерия, предпочтительно Enterobacteriaceae.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(II)

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или C_{1-2} алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, - $CH_2NR^5R^6$, метила (- CH_3), галогена, гидроксила, - $CONR^3R^4$, COOH и моноциклического 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более C_{1-4} алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-4} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил, 5-7-членные гетероциклильные и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{--}4}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6- членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6- членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил и 5- или 6-членное гетероарильное кольцо необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} сусоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{14} OR^{15} , аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона OR^{16}

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и C_{1-4} алкила, и R^{12} выбирают из водорода и C_{1-4} алкила;

при условии, что соединение формулы (II) не является:

2. Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , Cl, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и - CONR 3 R 4 ;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1 ext{-}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенил, 6-членная гетероциклильная и 6-членная гетероарильная группа необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN , и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{-4}}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14});

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1} -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила, где фенил, 6-членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{14} , OR^{15} , OR

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\!-\!4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\!-\!4}$ алкила.

3. Соединение по пункту 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 или -CH $_2$ NR 5 R 6 ;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, этокси, CONH₂, CONHMe, OCH₂R⁹, OCF₃, OCH₂CN и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} ,

 SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH_2 и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} 4алкил- OR^{14} , C_{1-4} 4алкил- OR^{14} , OR^{15} , $OR^{$

4. Соединение по любому из представленных выше пунктах или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где

 R^2 является NH_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ тиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 4, OR^{16} 4,

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, C_4 - C_7 гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4) .

5. Соединение по пункту 4 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 ${\hbox{\it R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-}4}$ алкила, $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 9, OR^{15} 9,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4}

4алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} 4алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} 4алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4).

- 6. Соединение по пункту 4 или 5, где R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенильной и пиридильной группы, необязательно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила; предпочтительно необязательно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.
- 7. Соединение по любому из пунктов 4-6, где R⁷ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} 9, OR^{15} 9,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

- 8. Соединение по любому из пунктов 4-7, где R^{10} является пиридильной группой необязательно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C₁₋₂алкила, C₁₋₂алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила; предпочтительно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe и C₁₋₂алкила.
- 9. Соединение по любому из пунктов 4-8 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} \sim R^{12} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH $_2$ и метила.

10. Соединение по любому из пунктов 4-9 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-2}}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${
m R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

11. Соединение по любому из пунктов 4-10 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 N
 R^{10}
 N
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3} -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним

или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно, R^{10}

12. Соединение общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир:

$$R^{7}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{2}
 R^{10}
 R^{2}

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или C_{1-2} алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, - $CH_2NR^5R^6$, метила (- CH_3), галогена, гидроксила, - $CONR^3R^4$, и COOH;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1 ext{-}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила, и моноциклическая 5- или 7-членная гетероциклильная и моноциклическая 5- или 6-членная гетероарильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{--}4}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6- членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6- членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 . OR^3 и SR^3 :

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_4 гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4 +), и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4}

или R^{10} является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\!-\!4}$ алкила, и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\!-\!4}$ алкила.

13. Соединение по пункту 12 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , Cl, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и - CONR 3 R 4 :

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-2} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенильное кольцо замещено одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила, и 6-членная азотсодержащая гетероциклильная и 6-членная азотсодержащая гетероарильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH_2 , NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила;

или ${\hbox{\bf R}}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{-4}}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-4}}$ алкил- $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-4}}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_{4});

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно

замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

 ${\sf R}^{10}$ выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного гетероарила, моноциклического 6-членного азотсодержащего азотсодержащего гетероциклила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_{4}), и 6членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, С1- $_{4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, CONR 3 R 4 , NR 3 R 4 , OR 8 , гидроксила, OCF $_{3}$, - ${\rm CF_3},\ {\rm R^8},\ {\rm C_{3\text{--7}}}$ циклоалкила, ${\rm C_{4\text{--7}}}$ гетероциклила, ${\rm COR^{13}},\ {\rm SO_2R^{13}},\ {\rm C_{1\text{--4}}}$ алкил- ${\rm CO_2R^{14}},\ {\rm C_{1\text{--4}}}$ алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH_{4}^{16}) ;

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\text{--}4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\text{--}4}$ алкила.

14. Соединение по пункту 12 или 13 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 или -CH $_2$ NR 5 R 6 ;

 ${\hbox{\bf R}}^3$ и ${\hbox{\bf R}}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${\hbox{\bf C}}_{1\mbox{--}3}$ алкила;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}2}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная группа замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, $CONH_2$, CONHMe, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксил, и пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH_2 , Me, NHMe, метокси, этокси, $CONH_2$, CONHMe, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

$$(Ia) \qquad (Ib) \qquad (Ic) \qquad (Id) \qquad (Ie)$$

$$(If) \qquad (If) \qquad (Ik)$$

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16});

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или

5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH $_2$ и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$, и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-OR^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$.

15. Соединение по любому из пунктов 12-14 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где

 \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная группа замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH₂, NHMe, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила, и пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ гиклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 4, OR^{16} 4,

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4) , и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил $-CO_2R^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ 4алкил $-OR^{14}$, $C_{1\text{-}4}$ 4алкил $-NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-}4}$ 4алкил $-C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-}4}$ 4алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NH^{16}_4) .

16. Соединение по пункту 15 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат,

сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

R⁷ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-}4}$ алкила, $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- OR^{14} , OR^{14} , OR^{15} , аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона OR^{16} , OR^{16} ,

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${
m R}^{10}$ выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы,

состоящей из C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , и пиридил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , COC_1R^{14} , COC_1R^{14

17. Соединение по пункту 15 или 16, где R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, C_{1-2} алкила, $CONH_2$, CONHMe, $CONMe_2$, OCH_2C_3 циклоалкила, OC_3 циклоалкила, OCF_3 и гидроксила, и пиридила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из CI, F, NH_2 , NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONH_2$, CONHMe, $CONMe_2$, OCH_2C_3 циклоалкила, OC_3 циклоалкила, OCF_3 и гидроксила; предпочтительно, фенильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NH_2 , NHMe, и C_{1-2} алкила, и пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из CI, CI,

18. Соединение по любому из пунктов 15-17, где R⁷ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ диклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 4, OR^{15} 6, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона OR^{16} 6,

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1} -2алкила, O

(оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

- 19. Соединение по любому из пунктов 15-18, где R^{10} является пиридильной группой, необязательно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила; предпочтительно, пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.
- 20. Соединение по любому из пунктов 15-19 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2
 R^2

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно

замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂ и метила.

21. Соединение по любому из пунктов 15-20 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

22. Соединение по любому из пунктов 15-21 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 \mathbb{R}^7 является \mathbb{R}^{11} (Ie) и каждый \mathbb{R}^{11} является водородом и \mathbb{R}^{12} выбирают

из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно, R^{10}

- 23. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому из представленных выше пунктах или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат, сольват или сложный эфир, и фармацевтически приемлемый носитель.
- 24. Соединение или фармацевтическая композиция по любому из представленных выше пунктов для применения в терапии или профилактике инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.
- 25. Соединение или фармацевтическая композиция по любому из пунктов 1-23 для применения в способе лечения инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.
- 26. Соединение или фармацевтическая композиция по любому из пунктов 1-23 для производства лекарственного средства для применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae.
- 27. Способ лечения инфекции или заболевания, вызванного Enterobacteriaceae, у субъекта, нуждающегося в таковом, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения или композиции по любому из пунктов 1-23.
- 28. Соединение общей формулы (II) или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир для применения в лечении инфекции или заболевания, вызванного бактерией Enterobacteriaceae:

$$R^{10}$$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}

где

 X^1 выбирают из NR^1 или S;

 R^1 выбирают из водорода или C_{1-2} алкила;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из S (сульфинила), O (оксо), NR^3R^4 , циано, -

 ${
m CH_2NR^5R^6}$, метила (-CH₃), галогена, гидроксила, -CONR³R⁴, COOH и моноциклического 4-7-членного гетероциклила, где 4-7-членный гетероциклил необязательно замещен одной или более ${
m C_{1-4}}$ алкильными группами;

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода, C_{1-3} алкила, COR^5 , $CONR^5R^6$, CO_2R^5 , C_{1-2} алкил- NR^5R^6 ;

или R^3 и R^4 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют моноциклическую 4-7-членную циклическую аминовую группу, где группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из NR^5R^6 , C_{1-2} алкокси и оксо;

 ${
m R}^5$ и ${
m R}^6$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${
m C}_{1\text{--}4}$ алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5-7-членного гетероциклила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарила, где фенил, 5-7-членный гетероциклил и 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, NR^3R^4 , $CONR^3R^4$, OR^8 , OCF_3 , C_{1-2} алкокси-CN и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ik):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и C_{1-4} алкила; и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- CR^{14} , C_{1-4}

 COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_{4});

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , где фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, где фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^8 выбирают из группы, состоящей из 3-5-членного циклоалкила и CH_2R^9 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 5- или 6- членного гетероарила и моноциклического C_{3-7} циклоалкила, где фенил или 5- или 6- членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 5- или 6-членного гетероарильного кольца, где фенил и 5- или 6-членные гетероарильные кольца необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- COR^{14} , C_{1-4} алкил-

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из любой из (Ia)-(Ii):

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и C_{1-4} алкила, и R^{12} выбирают из водорода и C_{1-4} алкила.

29. Соединение по пункту 28 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (III):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
(III)

где

 X^1 выбирают из NH или S;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR 3 , Cl, гидроксила, -CH $_2$ NR 5 R 6 , COOH и - CONR 3 R 4 :

 R^3 и R^4 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-3} алкила;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-2} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила, где фенил, 6-членная гетероциклильная и 6-членная гетероарильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, $CONR^3R^4$, OCH_2R^9 , OCF_3 , OCH_2CN , и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена, O (оксо) и $C_{1\text{-4}}$ алкила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{-4}}$ алкил- $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $COC_{1\text{-4}}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислота и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_4);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-

членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C1, F, метила, NH₂, NHMe и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероарила и моноциклического 6-членного азотсодержащего гетероциклила, где фенил, 6-членная гетероарильная и 6-членная гетероциклильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{-}4}$ алкила, O (оксо), S(сульфинила), $C_{1\text{-}4}$ алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , $C_{3\text{-}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{-}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-}4}$ алкил- COR^{14} , COR^{14}

или ${\bf R}^{10}$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, галогена и $C_{1\text{--}4}$ алкила и R^{12} выбирают из водорода и $C_{1\text{--}4}$ алкила.

30. Соединение по пункту 28 или 29 или его фармацевтически приемлемая соль,

гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (IV):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^{10}
 R^2
 R^2

где

 R^2 выбирают из группы, состоящей из NHR³ или -CH₂NR⁵R⁶;

 ${\hbox{\bf R}}^3$ и ${\hbox{\bf R}}^4$ независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и ${\hbox{\bf C}}_{1\mbox{--}3}$ алкила;

 R^5 и R^6 независимо выбирают из группы, состоящей из водорода и C_{1-2} алкила;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиримидина, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, этокси, CONH₂, CONHMe, OCH₂R⁹, OCF₃, OCH₂CN и гидроксила;

или ${\bf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} независимо выбирают из водорода, F, O (оксо), метила и этила; и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $C_{4\text{--}7}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, $C_{1\text{--}4}$ алкил- $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, $COC_{1\text{--}4}$ алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16});

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями,

выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^9 выбирают из группы, состоящей из фенила, необязательно замещенного F, метилом, NH $_2$ и OH;

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила, пиридила и пиридинона, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} 4алкил- OR^{14} , C_{1-4} 4алкил- OR^{14} , OR^{15} , $OR^{$

31. Соединение по любому из пунктов 28-30 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где

 R^2 является NH_2 ;

 R^7 выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, Me, NHMe, метокси, CONH₂, OCH₂фторфенила и гидроксила;

или \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ циклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- OR^{14} , OR^{14} 8, OR^{15} , OR^{15} 9, OR^{15} 9,

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{16} группы независимо выбирают из C_{1-4} алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил- C_{3-7} циклоалкила, COC_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$.

32. Соединение по пункту 31 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 ${\sf R}^7$ является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} , OR^{15} , $OR^{$

 R^{13} выбирают из C_{1 -4алкила, C_{3 -7циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1 -2алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, O (оксо), S(сульфинила), C_{1-4} алкокси, $CONR^3R^4$, NR^3R^4 , OR^8 , гидроксила, OCF_3 , $-CF_3$, R^8 , C_{3-7} циклоалкила, C_{4-7} гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , C_{1-4} алкил $-CO_2R^{14}$, C_{1-4} алкил $-OR^{14}$, C_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, C_{1-4} алкил $-C_{3-7}$ циклоалкила, COC_{1-4} алкил $-NR^{14}R^{15}$, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона $(NH^{16}_4^+)$.

33. Соединение по пункту 31 или 32, где R^{10} выбирают из группы, состоящей из фенила и пиридила, где фенильная и пиридильная группы необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C₁₋₂алкила, C₁₋₂алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила; предпочтительно фенильная и пиридильная группы необязательно

замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.

34. Соединение по любому из пунктов 31-33, где \mathbb{R}^7 является конденсированной бициклической системой, выбранной из группы, состоящей из:

где каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, $C_{1\text{-4}}$ алкила, $C_{3\text{-7}}$ диклоалкила, $C_{4\text{-7}}$ гетероциклила, COR^{13} , SO_2R^{13} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CO_2R^{14} , $C_{1\text{-4}}$ алкил- CR^{14} , $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- CR^{14} 8, $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- CR^{14} 8, $C_{1\text{-4}}$ 4алкил- CR^{14} 8, аминокислоты и четвертичного аммониевого катиона (NR^{16}_{4} +);

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{1\text{--}4}$ алкилгидроксила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 :

 R^{16} группы независимо выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила и фенила, фенил необязательно замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 .

- 35. Соединение по любому из пунктов 31-34, где R^{10} является пиридильной группой, необязательно замещенной одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe, C_{1-2} алкила, C_{1-2} алкокси, CONH₂, CONHMe, CONMe₂, OCH₂C₃циклоалкила, OC₃циклоалкила, OCF₃ и гидроксила; предпочтительно пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH₂, NHMe и C_{1-2} алкила.
- 36. Соединение по любому из пунктов 31-35 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из Cl, F, NH $_2$ и метила.

37. Соединение по любому из пунктов 31-36 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} \sim R^{12} (Ie) и каждый R^{11} является водородом, и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$;

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 ${\sf R}^{10}$ является пиридильной группой, где пиридильная группа необязательно замещена метилом.

38. Соединение по любому из пунктов 31-37 или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или сложный эфир, имеющее общую формулу (V):

$$R^7$$
 R^{10}
 R^2
 (V)

где \mathbb{R}^2 является \mathbb{NH}_2 ;

 R^7 является R^{11} (Ie) и каждый R^{11} является водородом и R^{12} выбирают из водорода, C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, C_{1-4} алкил- CO_2R^{14} , C_{1-4} алкил- OR^{14} и C_{1-4} алкил- $NR^{14}R^{15}$:

 R^{14} и R^{15} независимо выбирают из водорода, $C_{1\text{--}4}$ алкила, $C_{3\text{--}7}$ циклоалкила, фенила, моноциклического 5-6-членного гетероарила и SO_2R^{13} , фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, $C_{1\text{--}2}$ алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ;

 R^{13} выбирают из C_{1-4} алкила, C_{3-7} циклоалкила, фенила и моноциклического 5-6-членного гетероарила, фенил или 5-6-членный гетероарил необязательно замещены одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-2} алкила, O (оксо), S (сульфинила), NR^3R^4 , OR^3 и SR^3 ; и

 R^{10} является пиридильной группой, замещенной метилом, предпочтительно R^{10}