

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(21) 202091733 (13) A1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки
2020.10.15(22) Дата подачи заявки
2019.01.18

(51) Int. Cl. C07D 403/12 (2006.01)
C07D 413/14 (2006.01)
C07D 231/14 (2006.01)
C07D 401/12 (2006.01)
C07D 413/04 (2006.01)
C07D 413/12 (2006.01)
C07D 417/12 (2006.01)
C07D 271/06 (2006.01)
A61P 9/04 (2006.01)
A61K 31/4196 (2006.01)

(54) АНАЛОГИ ДИГИДРОБЕНЗОФУРАНА И ИНДЕНА В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ САРКОМЕРА СЕРДЦА

(31) 62/619,643; 62/745,724

(32) 2018.01.19; 2018.10.15

(33) US

(86) PCT/US2019/014344

(87) WO 2019/144041 2019.07.25

(71) Заявитель:
САЙТОКИНЕТИКС, ИНК. (US)

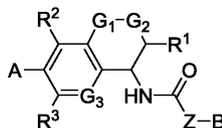
(72) Изобретатель:

Чуан Чихуань, Морган Брэдли П.,
Вандервал Марк, Вань Вэньюе,
Эшкрафт Люк В. (US)

(74) Представитель:

Хмара М.В. (RU)

(57) Предложены соединения формулы (I)



(I)

или их фармацевтически приемлемая соль, где A, Z, B, R¹, R², R³, G₁, G₂ и G₃ являются такими, как определено в данном документе. Также предложена фармацевтически приемлемая композиция, содержащая соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемую соль. Также предложены способы применения соединения формулы (I) или его фармацевтически приемлемой соли.

A1

202091733

202091733

A1

АНАЛОГИ ДИГИДРОБЕНЗОФУРАНА И ИНДЕНА В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ САРКОМЕРА СЕРДЦА

ПЕРЕКРЕСТНЫЕ ССЫЛКИ НА РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

[1] Эта заявка испрашивает приоритет по предварительной заявке США № 62/619643, поданной 19 января 2018 года, под названием «CARDIAC SARCOMERE INHIBITORS» и предварительной заявке США № 62/745724, поданной 15 октября 2018 года, под названием «CARDIAC SARCOMERE INHIBITORS», содержание которого включено в настоящее описание в полном объеме посредством ссылки для любых целей.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ

[2] В данном документе предложены гетероциклические соединения, фармацевтические композиции, содержащие такие соединения, и способы лечения различных сердечных заболеваний и патологических состояний такими соединениями.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[3] Раскрытие относится к определенным химическим веществам, которые избирательно модулируют саркомеры сердца, и, в частности, к определенным химическим веществам, фармацевтическим композициям и способам лечения различных сердечных заболеваний и патологических состояний.

[4] Саркомер сердца состоит из сети сократительных и структурных белков, которые регулируют функцию сердечной мышцы. Компоненты саркомера сердца представляют собой мишени для лечения различных заболеваний сердца и патологических состояний, например, путем увеличения сократимости или содействия полной релаксации для модуляции систолической и диастолической функции, соответственно. Сила и скорость сокращения сердечной мышцы является основным фактором, определяющим функцию органа, и модулируется циклическими взаимодействиями актина и миозина. Регуляция связывания актина и миозина определяется сетью регуляторных белков миофиламента и уровнем внутриклеточного Ca^{2+} . Тропониновый комплекс и тропомиозин представляют собой тонкие филаментные белки, которые определяют доступность сайтов связывания актина, а также необходимые и регулирующие легкие цепи, а также связывающий миозин белок С модулируют положение и механические свойства миозина.

[5] Аномалии саркомера сердца были определены в качестве основной причины различных заболеваний и патологических состояний сердца, таких как гипертрофическая кардиомиопатия (HCM) и сердечная недостаточность с сохраненной фракцией выброса (HFpEF). Мутации в белках саркомера вызывают заболевание, делая сердечную мышцу либо «гипер», либо «гипо» сократительной. Модуляторы сердечного саркомера могут быть использованы для восстановления баланса сократимости и остановки или обращения течения заболевания.

[6] Современные агенты, которые нацелены на саркомер сердца, такие как инотропы (лекарства, которые увеличивают сократительную способность сердца), плохо селективны в отношении сердечной ткани, что приводит к признанным побочным эффектам, которые ограничивают их использование. Эти неблагоприятные эффекты включают повреждение клеток, вызванное повышенным расходом энергии,

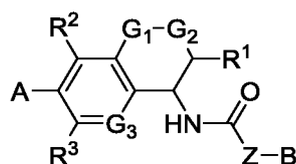
обострением нарушений релаксации и потенциальными аритмогенными побочными эффектами, которые могут возникнуть в результате повышения концентрации цитозольного Ca^{++} и циклического АМФ в инотропно-стимулированном миокарде. Учитывая ограничения действующих агентов, необходимы новые подходы для улучшения сердечной функции при НСМ и HFpEF.

[7] По-прежнему существует острая потребность в агентах, которые используют новые механизмы действия и могут иметь лучшие результаты с точки зрения облегчения симптомов, безопасности и смертности пациентов, как краткосрочные, так и долгосрочные. Новые агенты с улучшенным терапевтическим индексом по сравнению с действующими агентами обеспечат средства для достижения этих клинических результатов. Селективность агентов, направленных на саркомеры сердца (например, путем воздействия на миозин сердца), была определена как важное средство для достижения этого улучшенного терапевтического индекса. В настоящем раскрытии предложены такие агенты (в частности, ингибиторы саркомеров сердца) и способы их применения. Эти агенты являются селективными аллостерическими ингибиторами сердечного миозина, которые почти не влияют на миозин гладких мышц. Преимущества этих соединений включают более широкий терапевтический индекс, меньшее влияние на сердечную релаксацию, лучшую фармакокинетику и лучшую безопасность.

[8] В настоящем раскрытии предложены химические вещества, фармацевтические композиции и способы для лечения сердечной недостаточности, включая НСМ и HFpEF. Композиции являются ингибиторами саркомеров сердца, например, ингибиторами миозина сердца.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[9] В одном аспекте предложено соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль:



(I),

где:

G_1 представляет собой $-\text{CR}^4\text{R}^5-$ или $-\text{O}-$;

G_2 представляет собой связь или $-\text{CR}^6\text{R}^7-$;

G_3 представляет собой $-\text{CR}^8-$ или $-\text{N}-$;

$R^1, R^3, R^4, R^5, R^6, R^7$ и R^8 , каждый независимо, представляют собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил;

R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил;

Z выбирают из группы, состоящей из связи, C_1-C_6 алкила, $-O-$, $-N(R^9)-$, $-R^xO-$, $-OR^y-$ и $-R^zS-$;

R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил;

A выбирают из группы, состоящей из замещенного C_2 алкинила, незамещенного C_2 алкинила, замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} ;

каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1-C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и $-C(O)OR^a$;

B выбирают из группы, состоящей из H, C_1-C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из B не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного гетероциклоалкила, замещенного или незамещенного гетероарила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного арила, незамещенного C_1-C_6 алкила, C_1-C_6 алкила, замещенного одним или более заместителями R^{12} , замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$;

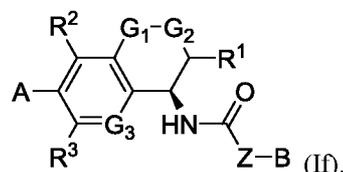
каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^h$ и $-C(O)NR^iR^j$;

каждый $R^a, R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, R^g, R^h, R^i$ и R^j независимо представляет собой H или C_1-C_6 алкил; а также

R^x, R^y и R^z , каждый, представляют собой C_1-C_6 алкил,

причем когда A представляет собой незамещенный фенил или 5-трифторметил-1,2,4-оксадиазол, -Z-B фрагмент не представляет собой $-OC(CH_3)_3$ или 1-этил-3-гидрокси-1,5-дигидро-2H-пиррол-2-онил.

В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (If):



[10] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации, такой как формула (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или ее фармацевтически приемлемой соли R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 и R^8 , каждый, представляют собой H.

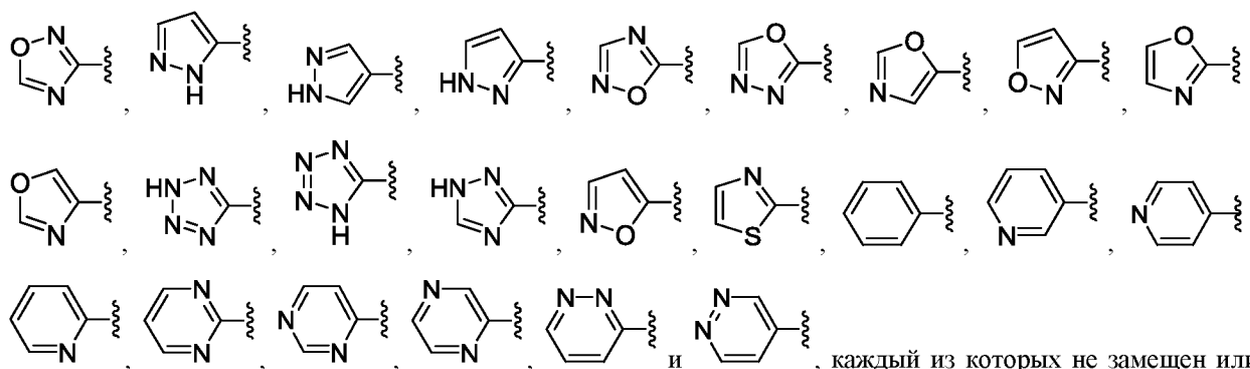
[11] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CH_2-$. В других вариантах осуществления изобретения G_1 представляют собой $-O-$. В некоторых вариантах осуществления G_2 представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$. В других вариантах осуществления изобретения G_2 представляет собой $-CH_2-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_3 представляет собой $-CR^8-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_3 представляет собой $-N-$.

[12] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых его вариантах R^1 , R^2 , и R^3 , каждый, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой $-O-$. В других вариантах осуществления изобретения Z представляет собой $-N(R^9)-$.

[13] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых ее вариациях A выбирают из группы, состоящей из замещенного C_2 алкинила, незамещенного C_2 алкинила, замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} ; где каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1-C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, замещенного или незамещенного C_3-C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного 3-12-членного гетероциклоалкила и $-C(O)OR^a$. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1-C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, замещенного или незамещенного C_3-C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного 5- 6-членного гетероциклоалкила и $-C(O)OR^a$.

[14] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых ее вариациях А выбирают из группы, состоящей из замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰. В некоторых вариантах осуществления изобретения А выбирают из группы, состоящей из фенила, пиразолила, оксазолила, оксадиазолила, изоксазолила, тетразолила, триазолила, тиазолила, пиримидинила, пиридинила, пиазинила и пиридазинила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰. В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любом его варианте, или его фармацевтически приемлемой соли А представляет собой оксадиазолил или изоксазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰.

[15] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых его вариантах А выбирают из группы, состоящей из:

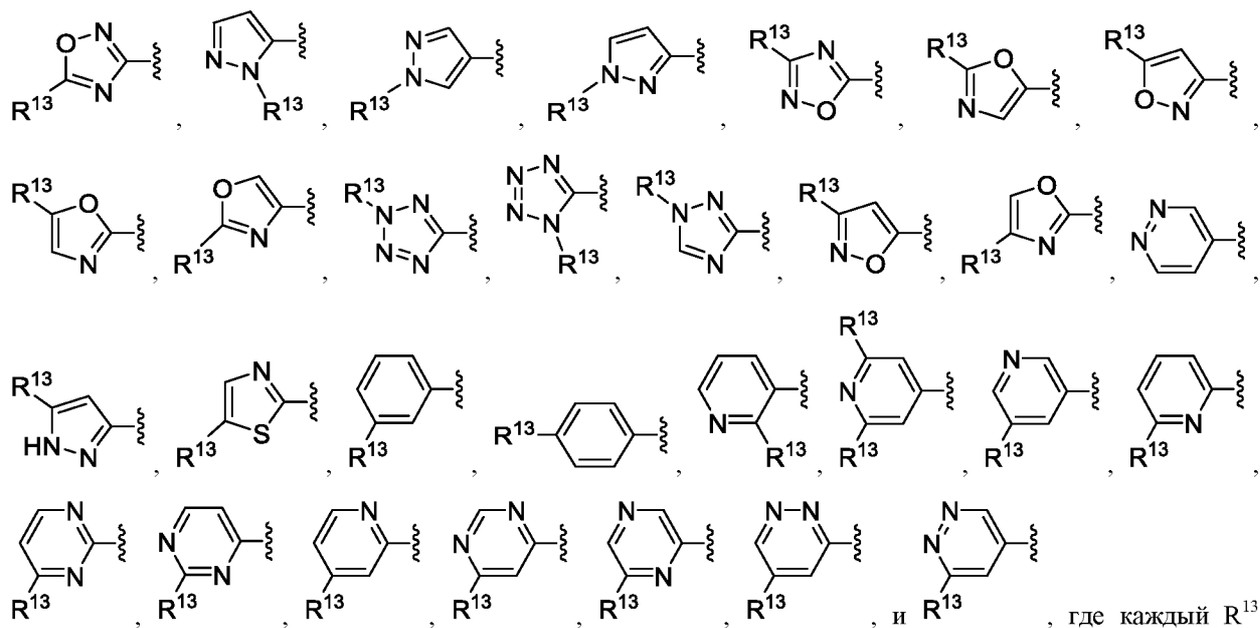


каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый C₁-C₆ алкил, циклоалкил или гетероциклоалкил из R¹⁰ независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из -OR^k и -OC(O)R^m, где R^k и R^m, каждый независимо, представляют собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R¹⁰ независимо выбирают из группы, состоящей из -C(O)OCH₃, метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила, циклобутила и оксетанила, причем каждый метил, этил и изопропил из R¹⁰ независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из -OCH₃, -OH и -OC(O)CH₃.

[16] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации А представляет собой оксадиазолил, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из метила, метила, замещенного -OCH₃, -OH или -OC(O)CH₃, этила, этила, замещенного -OCH₃, -OH или -OC(O)CH₃, изопропила, изопропила, замещенного -OCH₃, -OH или -OC(O)CH₃, дифторметила, циклопропила, циклобутила, оксетанила и -C(O)OCH₃. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазолил, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила и циклобутила.

[17] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации А представляет собой изоксазол, который не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из метила, этила и дифторметила. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой изоксазол, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из метила, этила и дифторметила.

[18] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых его вариантах А выбирают из группы, состоящей из:



независимо выбирают из группы, состоящей из H, замещенного или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и -C(O)OR^a, и R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R¹³ независимо выбирают из группы, состоящей из H, -C(O)OCH₃, метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила, циклобутила и оксетанила, причем каждый метил, этил и изопропил из R¹³ независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из -OCH₃, -OH и -OC(O)CH₃.

[19] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых ее вариациях В выбирают из группы, состоящей из H, C₁-C₆ алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹; каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C₁-C₆ алкила, галогена, фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R¹¹ не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₆ алкила, -C(O)Rⁿ, -C(O)OR^p и -C(O)NR^qR^r; и

каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых ее вариациях В выбирают из группы, состоящей из H, C_1 - C_6 алкила, C_3 - C_8 циклоалкила, C_6 - C_{12} арила, 3- 12-членного гетероциклоалкила и 5- 10-членного гетероарила, причем C_1 - C_6 алкил, C_3 - C_8 циклоалкил, C_6 - C_{12} арил, 3- 12-членный гетероциклоалкил и 5- 10-членный гетероарил из В, каждый, не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} . В некоторых вариантах осуществления изобретения В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; где каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного 3-12-членного гетероциклоалкила, замещенного или незамещенного 5-10-членного гетероарила, замещенного или незамещенного C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного C_6 - C_{12} арила, незамещенного C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одним или более заместителями R^{12} , замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкинила, галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$. В некоторых вариантах осуществления изобретения В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; где каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из 3-12-членного гетероциклоалкила, 5-10-членного гетероарила, C_3 - C_8 циклоалкила, C_6 - C_{12} арила, C_1 - C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$, и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый гетероциклоалкил или гетероарил из R^{11} содержит 1, 2, 3, 4, или 5 гетероатомов, выбранных из группы, состоящей из N, O и S. В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации В представляет собой фенил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} . В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой 5-6-членный гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} . В других вариантах осуществления изобретения В представляет собой 5-6-членный гетероарил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} .

[20] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой их вариации В выбирают из группы, состоящей из C_1 - C_4 алкила, C_3 - C_5 циклоалкила, 6-10-членного арила (*например*, 6-9-членный арил), 4-6-членного гетероциклоалкила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N или O, 5- или 6-членного моноциклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, и 8- или 9-членного бициклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом азота, каждый из которых замещен или не замещен. В некоторых вариантах осуществления изобретения В выбирают из группы, состоящей из C_1 - C_4 алкила, C_3 - C_5 циклоалкила, 6-10-членного арила (*например*, 6- 9-членный арил), 4-6-членного гетероциклоалкила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N или O, 5- или 6-членного моноциклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, или 8- или 9-членного бициклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом азота, каждый

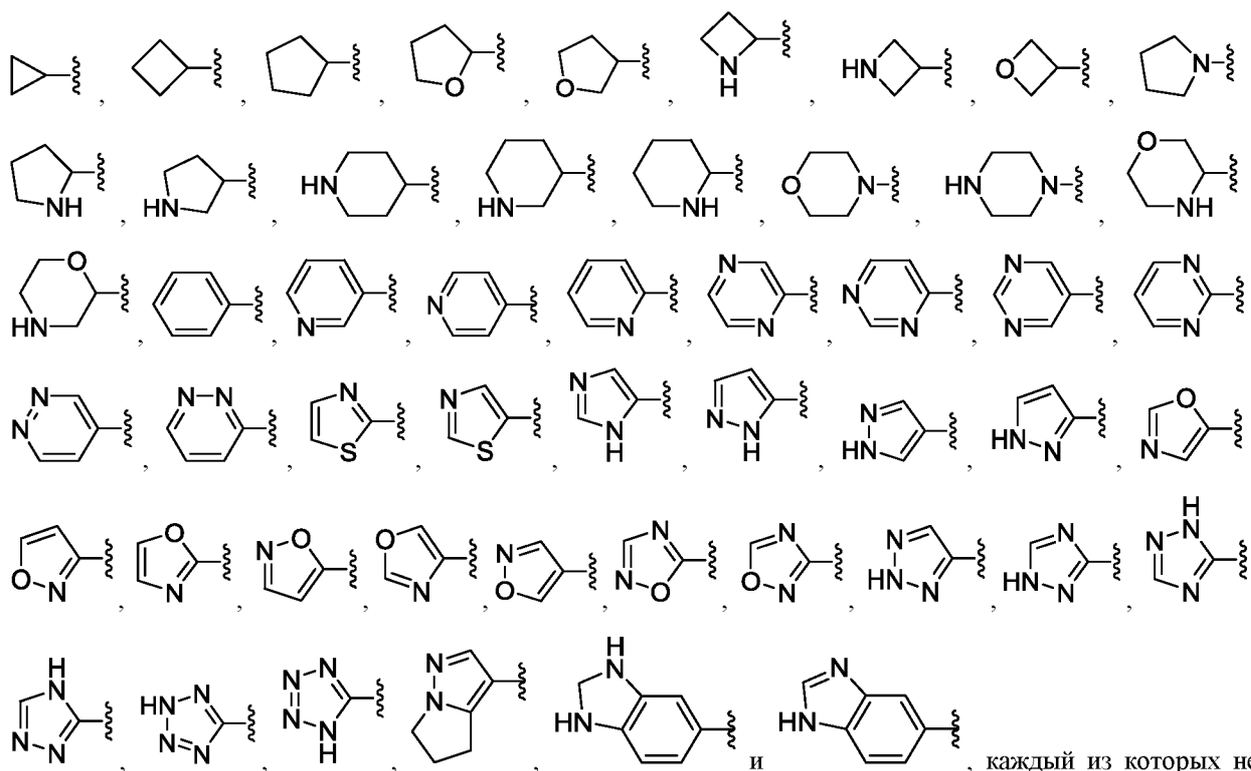
из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$, и причем каждый C_1 - C_6 алкил из R^{11} не замещен или замещен $-OR^b$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[21] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой их вариации В выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, изобутила, трет-бутила, циклопропила, циклобутила, циклопентила, фенила, инданила, азетидинила, оксетанила, пирролидинила, тетрагидрофуранила, пиперидинила, пиперазинила, морфолинила, тиазолила, триазолила, имидазолила, пиразолила, тетразолила, оксазолила, изоксазолила, оксадиазолила, пиразинила, пиридазинила, пиримидинила, пиридинила, инданила, пирролопиразолила и бензоимидазолила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$ и причем каждый C_1 - C_6 алкил из R^{11} не замещен или замещен $-OR^b$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, циклопропила, дифторметила, трифторметила, оксо, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OtBu$, $-OCH_3$, $-OH$, $-NH_2$, $-Cl$, оксетанила, оксадиазолила и азетидинила, где каждый оксадиазолил и азетидинил из R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из этила, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OtBu$, $-C(O)OCH_3$, $-C(O)NHCH_3$, $-C(O)NH_2$ и $-OCH_3$, и причем каждый метил, этил и изопропил из R^{11} не замещен или замещен $-OH$.

[22] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации В представляет собой метил, пиразолил, оксазолил, тетразолил, изоксазолил, тиазолил, имидазолил или пиридинил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^h$ и $-C(O)NR^iR^j$, и каждый R^b , R^c , R^d , R^e и R^f , R^g , R^h , R^i и R^j независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиразолил, оксазолил, тетразолил, изоксазолил, тиазолил, имидазолил или пиридинил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена,

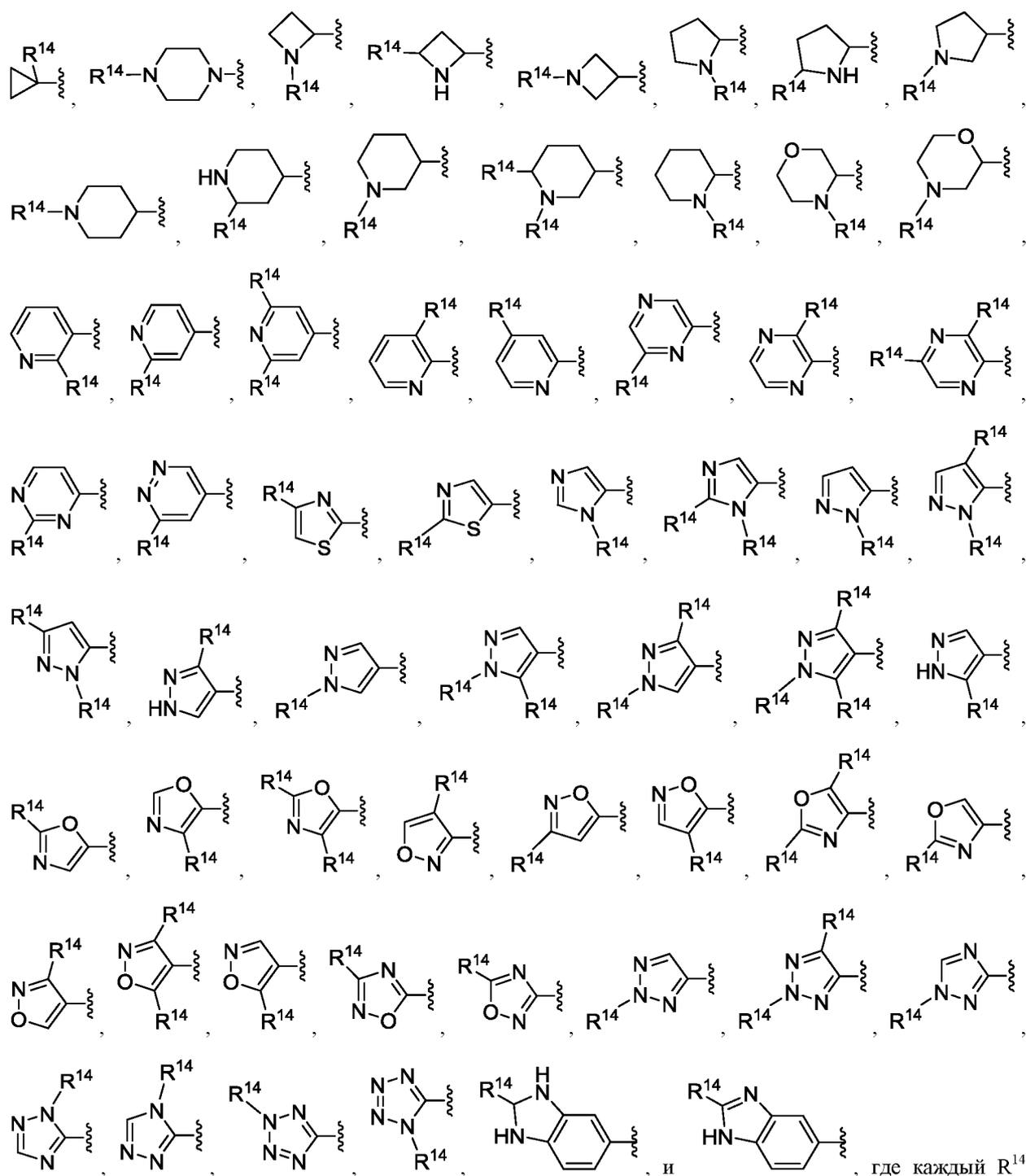
C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², фторалкила, -OR^b, оксо и -NR^eR^f; каждый R¹² независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, -OR^b и -C(O)NRⁱR^j; и каждый R^b, R^e, R^f, Rⁱ и R^j независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^b представляет собой H.

[23] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любых их вариантах В выбирают из группы, состоящей из:



каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹; каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена, C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f; каждый R¹² независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, -OR^b, -C(O)R^g, -C(O)OR^h и -C(O)NRⁱR^j; и каждый R^b, R^c, R^d, R^e и R^f, R^g, R^h, Rⁱ и R^j независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

[24] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любом его варианте В выбирают из группы, состоящей из:



независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одним или более заместителями R^{12} , галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{14} представляет собой незамещенный или замещенный одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 -

C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^t$; каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OH$, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^h$ и $-C(O)NR^iR^j$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^g , R^h , R^i и R^j , R^n , R^p , R^q и R^t независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[25] В некоторых случаях предложены соединения, выбранные из группы, состоящей из соединений Таблицы 1 или их фармацевтически приемлемых солей.

[26] В некоторых аспектах предложена фармацевтическая композиция, содержащая соединение формулы (I) или любую его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый эксципиент.

[27] В некоторых аспектах предложены способы лечения заболеваний сердца у субъекта, нуждающегося в этом, причем способ включает введение субъекту соединения формулы (I) или любой ее вариации, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции, содержащей соединение формулы (I) или любой ее вариации. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой гипертрофическую кардиомиопатию (HCM). В некоторых вариантах осуществления изобретения HCM является обструктивным или необструктивным или вызвано саркомерными и/или несаркомерными мутациями. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой сердечную недостаточность с сохраненной фракцией выброса (HFpEF). В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца выбирают из группы, состоящей из диастолической дисфункции, первичной или вторичной рестриктивной кардиомиопатии, инфаркта миокарда и стенокардии и обструкции выносящего тракта левого желудочка. В некоторых вариантах осуществления изобретения болезнь сердца представляет собой гипертоническую болезнь сердца, врожденную болезнь сердца, ишемию сердца, ишемическую болезнь сердца, диабетическую болезнь сердца, застойную сердечную недостаточность, правостороннюю сердечную недостаточность, кардиоренальный синдром или инфильтративную кардиомиопатию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой патологическое состояние, которое представляет собой или связано с сердечным старением и/или диастолической дисфункцией вследствие старения. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой патологическое состояние, которое представляет собой или связано с гипертрофией левого желудочка и/или концентрическим ремоделированием левого желудочка.

[28] В других аспектах предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с HCM у субъекта, нуждающегося в этом, причем способ включает введение субъекту соединения формулы (I) или любой ее вариации, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции, содержащей соединение формулы (I) или любой ее вариации. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание или патологическое состояние выбирают из группы, состоящей из болезни Фабри, болезни Данона, митохондриальной кардиомиопатии и синдрома Нунан.

[29] В некоторых аспектах предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, которое связано с утолщением стенки левого желудочка у субъекта, нуждающегося в этом, причем способ включает введение субъекту соединения формулы (I) или любой ее вариации, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции, содержащей соединение формулы (I) или любой ее вариации. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание или патологическое состояние выбирают из группы, состоящей из гипертонии, пороков сердца (аортальный стеноз, регургитация митрального клапана), метаболических синдромов (диабет, ожирение), терминальной стадии почечной недостаточности, склеродермии, апноэ во сне, амилоидоза, болезни Фабри, болезни Фридрейха, атаксии Фридрейха, болезни Данона, синдрома Нунан и болезни Помпе.

[30] В других аспектах предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, которое связано с малой полостью левого желудочка и облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца. Также предложены способы лечения мышечной дистрофии (*например*, мышечная дистрофия Дюшенна) или болезни накопления гликогена.

[31] Также предложены способы ингибирования сердечных саркомеров, причем способ включает приведение в контакт сердечного саркомера с соединением формулы (I) или любой ее вариации, или фармацевтически приемлемой солью или фармацевтической композицией, содержащей соединение формулы (I) или любой ее вариации.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Определения

[32] Используемые в настоящем описании следующие слова и фразы, как правило, имеют значения, изложенные ниже, за исключением того, что контекст, в котором они используются, указывает на иное.

[33] Во всей этой заявке, если в контексте не указано иное, ссылки на соединение формулы (I) включают все подгруппы формулы (I), определенные в данном документе, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik), включая все подструктуры, подроды, предпочтения, варианты осуществления, примеры и конкретные соединения, определенные и/или описанные в данном документе. Ссылки на соединение формулы (I) и его подгруппы, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) включают ионные формы, полиморфы, псевдополиморфы, аморфные формы, сольваты, сокристаллы, хелаты, изомеры, таутомеры, оксиды (например, N-оксиды, S-оксиды), сложные эфиры, пролекарства, изотопы и/или их защищенные формы. В некоторых вариантах осуществления изобретения ссылки на соединение формулы (I) и его подгруппы, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) включают в себя их полиморфы, сольваты, сокристаллы, изомеры, таутомеры и/или оксиды. В некоторых вариантах осуществления изобретения ссылки на соединение формулы (I) и его подгруппы, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) включают в себя их полиморфы,

сольваты и/или сокристаллы. В некоторых вариантах осуществления изобретения ссылки на соединение формулы (I) и его подгруппы, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) включают в себя их изомеры, таутомеры и/или оксиды. В некоторых вариантах осуществления изобретения ссылки на соединение формулы (I) и его подгруппы, такие как формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) включают в себя их сольваты. Аналогично, термин «соли» включает сольваты солей соединений.

[34] «Алкил» охватывает линейные и разветвленные углеродные цепи, имеющие указанное количество атомов углерода, например, от 1 до 20 атомов углерода, или от 1 до 8 атомов углерода, или от 1 до 6 атомов углерода. Например, C₁₋₆ алкил охватывает как линейный, так и разветвленный алкил с 1-6 атомами углерода. Когда назван алкильный остаток, имеющий определенное количество атомов углерода, должны охватываться все версии с разветвленной и линейной цепью, имеющие такое количество атомов углерода; таким образом, например, «пропил» включает н-пропил и изопропил, и «бутил» включает н-бутил, втор-бутил, изобутил и т-бутил. Примеры алкильных групп включают, но не ограничиваются ими, метил, этил, пропил, изопропил, н-бутил, втор-бутил, трет-бутил, пентил, 2-пентил, 3-пентил, изопентил, неопентил, гексил, 2-гексил, 3-гексил и 3-метилпентил.

[35] Когда задан диапазон значений (например, C₁₋₆ алкил), включены каждое значение в пределах диапазона, а также все промежуточные диапазоны. Например, «C₁₋₆ алкил» включает C₁, C₂, C₃, C₄, C₅, C₆, C₁₋₆, C₂₋₆, C₃₋₆, C₄₋₆, C₅₋₆, C₁₋₅, C₂₋₅, C₃₋₅, C₄₋₅, C₁₋₄, C₂₋₄, C₃₋₄, C₁₋₃, C₂₋₃ и C₁₋₂ алкил.

[36] «Алкенил» относится к ненасыщенной разветвленной или линейной алкильной группе, имеющей указанное число атомов углерода (например, от 2 до 8 или от 2 до 6 атомов углерода) и по меньшей мере одну двойную углерод-углеродную связь. Группа может быть в цис- или транс-конфигурации (конфигурации Z или E) относительно двойной связи(ей). Алкенильные группы включают в себя, но не ограничиваются ими, этенил, пропенил (например, проп-1-ен-1-ил, проп-1-ен-2-ил, проп-2-ен-1-ил (аллил), проп-2-ен-2-ил) и бутенил (например, бут-1-ен-1-ил, бут-1-ен-2-ил, 2-метил-проп-1-ен-1-ил, бут-2-ен-1-ил, бут-2-ен-1-ил, бут-2-ен-2-ил, бута-1,3-диен-1-ил, бута-1,3-диен-2-ил).

[37] «Алкинил» относится к ненасыщенной разветвленной или линейной алкильной группе, имеющей указанное число атомов углерода (например, от 2 до 8 или от 2 до 6 атомов углерода) и по меньшей мере одну тройную углерод-углеродную связь. Алкинильные группы включают, но не ограничиваются ими, этинил, пропинил (например, проп-1-ин-1-ил, проп-2-ин-1-ил) и бутинил (например, бут-1-ин-1-ил, бут-1-ин-3-ил, бут-3-ин-1-ил).

[38] «Циклоалкил» обозначает неароматическое, полностью насыщенное карбоциклическое кольцо, имеющее указанное число атомов углерода, например, от 3 до 10, или от 3 до 8, или от 3 до 6 атомов углерода в кольце. Циклоалкильные группы могут быть моноциклическими или полициклическими (например, бициклическими, трициклическими). Примеры циклоалкильных групп включают в себя

циклопропил, циклобутил, циклопентил и циклогексил, а также мостиковые и каркасные кольцевые группы (например, норборнан, бицикло[2.2.2]октан). Кроме того, одно кольцо полициклической циклоалкильной группы может быть ароматическим, при условии, что полициклическая циклоалкильная группа связана с исходной структурой через неароматический углерод. Например, 1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом углерода) представляет собой циклоалкильную группу, тогда как 1,2,3,4-тетрагидронафталин-5-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) не считается циклоалкильной группой. Примеры полициклических циклоалкильных групп, состоящих из циклоалкильной группы, конденсированной с ароматическим кольцом, описаны ниже.

[39] «Циклоалкенил» обозначает неароматическое карбоциклическое кольцо, содержащее указанное количество атомов углерода (например, от 3 до 10 или от 3 до 8, или от 3 до 6 атомов углерода в кольце) и по меньшей мере одну двойную углерод-углеродную связь. Циклоалкенильные группы могут быть моноциклическими или полициклическими (например, бициклическими, трициклическими). Примеры циклоалкенильных групп включают в себя циклопропенил, циклобутенил, циклопентенил, циклопентаденил и циклогексенил, а также мостиковые и каркасные кольцевые группы (например, бицикло[2.2.2]октен). Кроме того, одно кольцо полициклической циклоалкенильной группы может быть ароматическим, при условии, что полициклическая алкенильная группа связана с исходной структурой через неароматический атом углерода. Например, инден-1-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом углерода) считается циклоалкенильной группой, тогда как инден-4-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) не считается циклоалкенильной группой. Примеры полициклических циклоалкенильных групп, состоящих из циклоалкенильной группы, конденсированной с ароматическим кольцом, описаны ниже.

[40] «Арил» обозначает ароматическое карбоциклическое кольцо, имеющее указанное число атомов углерода, например, от 6 до 12 или от 6 до 10 атомов углерода. Арильные группы могут быть моноциклическими или полициклическими (например, бициклическими, трициклическими). В некоторых случаях оба кольца полициклической арильной группы являются ароматическими (например, нафтил). В других случаях полициклические арильные группы могут включать неароматическое кольцо, конденсированное с ароматическим кольцом, при условии, что полициклическая арильная группа связана с исходной структурой через атом в ароматическом кольце. Так 1,2,3,4-тетрагидронафталин-5-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) считается арильной группой, тогда как 1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом углерода) не считается арильной группой. Аналогично 1,2,3,4-тетрагидрохинолин-8-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) считается арильной группой, тогда как 1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом азота) не считается арильной группой. Однако термин «арил» не охватывает

или не перекрывает «гетероарил», как определено в настоящем документе, независимо от точки присоединения (например, как хинолин-5-ил, так и хинолин-2-ил являются гетероарильными группами). В некоторых случаях арил представляет собой фенил или нафтил. В некоторых случаях арил представляет собой фенил. Дополнительные примеры арильных групп, включающих ароматическое углеродное кольцо, конденсированное с неароматическим кольцом, описаны ниже.

[41] «Гетероарил» означает ароматическое кольцо, содержащее указанное число атомов (например, от 5 до 12 или от 5 до 10 членный гетероарил), состоящий из одного или более гетероатомов (например, 1, 2, 3 или 4 гетероатома), выбранных из N, O и S и остальных атомов кольца, представляющих собой углерод. Гетероарильные группы не содержат соседних атомов S и O. В некоторых вариантах осуществления изобретения общее количество атомов S и O в гетероарильной группе составляет не более 2. В некоторых вариантах осуществления изобретения общее количество атомов S и O в гетероарильной группе составляет не более 1. Если не указано иное, гетероарильные группы могут быть связаны с исходной структурой через атом углерода или азота, если позволяет валентность. Например, «пиридил» включает 2-пиридилную, 3-пиридилную и 4-пиридилную группы, а «пирролил» включает в себя 1-пирролилную, 2-пирролилную и 3-пирролилную группы.

[42] В некоторых случаях гетероарильная группа является моноциклической. Примеры включают в себя пиррол, пиразол, имидазол, триазол (например, 1,2,3-триазол, 1,2,4-триазол, 1,2,4-триазол), тетразол, фуран, изоксазол, оксазол, оксадиазол (например, 1,2,3-оксадиазол, 1,2,4-оксадиазол, 1,3,4-оксадиазол), тиофен, изотриазол, тиазол, тиадиазол (например, 1,2,3-тиадиазол, 1,2,4-тиадиазол, 1,3,4-тиадиазол), пиридин, пиридазин, пиримидин, пиразин, триазин (например, 1,2,4-триазин, 1,3,5-триазин) и тетразин.

[43] В некоторых случаях оба кольца полициклической гетероарильной группы являются ароматическими. Примеры включают в себя индол, изоиндол, индазол, бензоимидазол, бензотриазол, бензофуран, бензоксазол, бензоизоксазол, бензоксадиазол, бензотиофен, бензотиазол, бензоизотиазол, бензотиадиазол, 1H-пирроло[2,3-b]пиридин, 1H-пиразоло[3,4-b]пиридин, 3H-имидазо[4,5-b]пиридин, 3H-[1,2,3]триазоло[4,5-b]пиридин, 1H-пирроло[3,2-b]пиридин, 1H-пиразоло[4,3-b]пиридин, 1H-имидазо[4,5-b]пиридин, 1H-[1,2,3]триазоло[4,5-b]пиридин, 1H-пирроло[2,3-c]пиридин, 1H-пиразоло[3,4-c]пиридин, 3H-имидазо[4,5-c]пиридин, 3H-[1,2,3]триазоло[4,5-c]пиридин, 1H-пирроло[3,2-c]пиридин, 1H-пиразоло[4,3-c]пиридин, 1H-имидазо[4,5-c]пиридин, 1H-[1,2,3]триазоло[4,5-c]пиридин, фууро[2,3-b]пиридин, оксазоло[5,4-b]пиридин, изоксазоло[5,4-b]пиридин, [1,2,3]оксадиазоло[5,4-b]пиридин, фууро[3,2-b]пиридин, оксазоло[4,5-b]пиридин, изоксазоло[4,5-b]пиридин, [1,2,3]оксадиазоло[4,5-b]пиридин, фууро[2,3-c]пиридин, оксазоло[5,4-c]пиридин, изоксазоло[5,4-c]пиридин, [1,2,3]оксадиазоло[5,4-c]пиридин, фууро[3,2-c]пиридин, оксазоло[4,5-c]пиридин, изоксазоло[4,5-c]пиридин, [1,2,3]оксадиазоло[4,5-c]пиридин, тиено[2,3-b]пиридин, тиазоло[5,4-b]пиридин, изотиазоло[5,4-b]пиридин, [1,2,3]тиадиазоло[5,4-b]пиридин, тиено[3,2-b]пиридин, тиазоло[4,5-b]пиридин, изотиазоло[4,5-b]пиридин, [1,2,3]тиадиазоло[4,5-b]пиридин, тиено[2,3-c]пиридин, тиазоло[5,4-c]пиридин, изотиазоло[5,4-c]пиридин, [1,2,3]тиадиазоло[5,4-c]пиридин, тиено[3,2-c]пиридин, тиазоло[4,5-

c]пиридин, изотиазоло[4,5-c]пиридин, [1,2,3]тиадиазоло[4,5-c]пиридин, хинолин, изохинолин, циннолин, хиназолин, хиноксалин, фгалазин, нафтиридин (например, 1,8-нафтиридин, 1,7-нафтиридин, 1,6-нафтиридин, 1,5-нафтиридин, 2,7-нафтиридин, 2,6-нафтиридин), имидазо[1,2-a]пиридин, 1H-пиразоло[3,4-d]тиазол, 1H-пиразоло[4,3-d]тиазол и имидазо[2,1-b]тиазол.

[44] В других случаях полициклические гетероарильные группы могут включать неароматическое кольцо (например, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклоалкил, гетероциклоалкенил), конденсированный с гетероарильным кольцом, при условии, что полициклическая гетероарильная группа связана с исходной структурой через атом в ароматическом кольце. Например, 4,5,6,7-тетрагидробензо[d]тиазол-2-ильная группа (где фрагмент связан с родительской структурой через ароматический атом углерода) считается гетероарильной группой, тогда как 4,5,6,7-тетрагидробензо[d]тиазол-5-ил (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом углерода) не считается гетероарильной группой. Примеры полициклических гетероарильных групп, состоящих из гетероарильного кольца, конденсированного с неароматическим кольцом, описаны ниже.

[45] «Гетероциклоалкил» означает неароматическое, полностью замещенное кольцо, имеющее указанное число атомов (например, от 3 до 10 или от 3 до 7 членный гетероциклоалкил), состоящий из одного или более гетероатомов (например, 1, 2, 3 или 4 гетероатома), выбранных из N, O и S и остальных атомов кольца, представляющих собой углерод. Гетероциклоалкильные группы могут быть моноциклическими или полициклическими (например, бициклическими, трициклическими). Примеры гетероциклоалкильных групп включают оксиранил, азиридирил, азетидинил, пирролидинил, имидазолидинил, пиразолидинил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил и тиоморфолинил. Примеры включают тиоморфолин-S-оксид и тиоморфолин-S,S-диоксид. Кроме того, одно кольцо полициклической гетероциклоалкильной группы может быть ароматическим (например, арил или гетероарил), при условии, что полициклическая гетероциклоалкильная группа связана с исходной структурой через неароматический атом углерода или азота. Например, 1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом азота) считается гетероциклоалкенильной группой, тогда как 1,2,3,4-тетрагидрохинолин-8-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) не считается гетероциклоалкильной группой. Примеры полициклических гетероциклоалкильных групп, состоящих из гетероциклоалкильной группы, конденсированной с ароматическим кольцом, описаны ниже.

[46] «Гетероциклоалкенил» обозначает неароматическое кольцо, имеющее указанное число атомов (например, от 3 до 10 или от 3 до 7 членный гетероциклоалкил), состоящее из одного или более гетероатомов (например, 1, 2, 3 или 4 гетероатома), выбранных из N, O и S и остальных кольцевых атомов, представляющих собой углерод, и по меньшей мере одну двойную связь, полученную удалением одной молекулы водорода от соседних атомов углерода, соседних атомов азота или соседних атомов углерода и азота соответствующего гетероциклоалкила. Гетероциклоалкенильные группы могут быть

моноциклическими или полициклическими (например, бициклическими, трициклическими). Примеры гетероциклоалкенильных групп включают в себя дигидрофуранил (например, 2,3-дигидрофуранил, 2,5-дигидрофуранил), дигидротниофенил (например, 2,3-дигидротниофенил, 2,5-дигидротниофенил), дигидропирролил (например, 2,3-дигидро-1Н-пирролил, 2,5-дигидро-1Н-пирролил), дигидроимидазоил (например, 2,3-дигидро-1Н-имидазоил, 4,5-дигидро-1Н-имидазоил), пиранил, дигидропиранил (например, 3,4-дигидро-2Н-пиранил, 3,6-дигидро-2Н-пиранил), тетрагидропиридинил (например, 1,2,3,4-тетрагидропиридинил, 1,2,3,6-тетрагидропиридинил) и дигидропиридин (например, 1,2-дигидропиридин, 1,4-дигидропиридин). Кроме того, одно кольцо полициклической гетероциклоалкенильной группы может быть ароматическим (например, арил или гетероарил), при условии, что полициклическая гетероциклоалкенильная группа связана с исходной структурой через неароматический атом углерода или азота. Например, 1,2-дигидрохинолин-1-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через неароматический атом азота) считается гетероциклоалкенильной группой, тогда как 1,2-дигидрохинолин-8-ильная группа (где фрагмент связан с исходной структурой через ароматический атом углерода) не считается гетероциклоалкенильной группой. Примеры полициклических гетероциклоалкенильных групп, состоящих из гетероциклоалкенильной группы, конденсированной с ароматическим кольцом, описаны ниже.

[47] Примеры полициклических колец, состоящих из ароматического кольца (например, арил или гетероарил), конденсированного с неароматическим кольцом (например, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклоалкил, гетероциклоалкенил), включают в себя инденил, 2,3-дигидро-1Н-инденил, 1,2,3,4-тетрагидронафталинил, бензо[1,3]диоксолил, тетрагидрохинолинил, 2,3-дигидробензо[1,4]диоксинил, индолинил, изоиндолинил, 2,3-дигидро-1Н-индазолил, 2,3-дигидро-1Н-бензо[d]имидазолил, 2,3-дигидробензофуранил, 1,3-дигидроизобензофуранил, 1,3-дигидробензо[c]изоксазол, 2,3-дигидробензо[d]изоксазол, 2,3-дигидробензо[d]оксазол, 2,3-дигидробензо[b]тиофенил, 1,3-дигидробензо[c]тиофенил, 1,3-дигидробензо[c]изотиазолил, 2,3-дигидробензо[d]изотиазолил, 2,3-дигидробензо[d]тиазолил, 5,6-дигидро-4Н-циклопента[d]тиазолил, 4,5,6,7-тетрагидробензо[d]тиазолил, 5,6-дигидро-4Н-пирроло[3,4-d]тиазолил, 4,5,6,7-тетрагидротиазоло[5,4-с]пиридинил, индолин-2-он, индолин-3-он, изоиндолин-1-он, 1,2-дигидроиндазол-3-он, 1Н-бензо[d]имидазоил-2(3Н)-он, бензофуран-2(3Н)-он, бензофуран-3(2Н)-он, изобензофуран-1(3Н)-он, бензо[c]изоксазол-3(1Н)-он, бензо[d]изоксазол-3(2Н)-он, бензо[d]оксазол-2(3Н)-он, бензо[b]тиофен-2(3Н)-он, бензо[b]тиофен-3(2Н)-он, бензо[c]тиофен-1(3Н)-он, бензо[c]изотиазол-3(1Н)-он, бензо[d]изотиазол-3(2Н)-он, бензо[d]тиазол-2(3Н)-он, 4,5-дигидропирроло[3,4-d]тиазол-6-он, 1,2-дигидропиразоло[3,4-d]тиазол-3-он, хинолин-4(3Н)-он, хиназолин-4(3Н)-он, хиназолин-2,4(1Н,3Н)-дион, хиноксалин-2(1Н)-он, хиноксалин-2,3(1Н,4Н)-дион, циннолин-4(3Н)-он, пиридин-2(1Н)-он, пиримидин-2(1Н)-он, пиримидин-4(3Н)-он, пиридазин-3(2Н)-он, 1Н-пирроло[3,2-b]пиридин-2(3Н)-он, 1Н-пирроло[3,2-с]пиридин-2(3Н)-он, 1Н-пирроло[2,3-с]пиридин-2(3Н)-он, 1Н-пирроло[2,3-b]пиридин-2(3Н)-он, 1,2-дигидропиразоло[3,4-d]тиазол-3-он и 4,5-дигидропирроло[3,4-d]тиазол-6-он. Как обсуждалось

в настоящем документе, считается ли каждое кольцо арильной, гетероарильной, циклоалкильной, циклоалкенильной, гетероциклоалкильной или гетероциклоалкенильной группой, через который фрагмент связан с исходной структурой.

[48] «Галоген» относится к фтору, хлору, бромю или иоду.

[49] Если не указано иное, соединения, раскрытые и/или описанные в данном документе, включают все возможные энантимеры, диастереомеры, мезоизомеры и другие стереоизомерные формы, включая рацемические смеси, оптически чистые формы и смеси их промежуточных соединений. Энантимеры, диастереомеры, мезоизомеры и другие стереоизомерные формы могут быть получены с использованием хиральных синтонов или хиральных реагентов или разделены с использованием обычных методик. Если не указано иное, когда соединения, раскрытые и/или описанные в данном документе, содержат олефиновые двойные связи или другие центры геометрической асимметрии, предполагается, что соединения включают как *E*, так и *Z* изомеры. Когда соединения, описанные в данном документе, содержат фрагменты, способные к таутомеризации, и, если не указано иное, подразумевается, что соединения включают все возможные таутомеры.

[50] «Защитная группа» имеет значение, обычно ассоциируемое с ней в органическом синтезе, т. е. группа, которая избирательно блокирует один или более реакционных участков в многофункциональном соединении, так что химическая реакция может быть проведена выборочно на другом незащищенном реакционноспособном месте, и такая, что группа может быть легко удалена после того, как реакция завершена. Различные защитные группы раскрыты, например, в Т.Н. Greene и P. G. M. Wuts, *Protective Groups in Organic Synthesis*, Third Edition, John Wiley & Sons, New York (1999). Например, «гидрокси-защищенная форма» содержит по меньшей мере одну гидроксигруппу, защищенную гидроксигруппой. Аналогично, амины и другие реакционноспособные группы могут быть аналогичным образом защищены.

[51] Термин «фармацевтически приемлемая соль» относится к соли любого из приведенных в данном документе соединений, которые, как известно, нетоксичны и обычно используются в фармацевтической литературе. В некоторых вариантах осуществления изобретения фармацевтически приемлемая соль соединения сохраняет биологическую эффективность соединений, описанных в данном документе, и не является биологически или иным образом нежелательной. Примеры фармацевтически приемлемых солей можно найти в Berge et al., *Pharmaceutical Salts*, *J. Pharmaceutical Sciences*, January 1977, 66(1), 1-19. Фармацевтически приемлемые кислотно-аддитивные соли могут быть образованы с неорганическими кислотами и органическими кислотами. Неорганические кислоты, из которых могут быть получены соли, включают в себя, например, соляную кислоту, бромистоводородную кислоту, серную кислоту, азотную кислоту и фосфорную кислоту. Органические кислоты, из которых могут быть получены соли, включают в себя, например, уксусную кислоту, пропионовую кислоту, гликолевую кислоту,

пировиноградную кислоту, молочную кислоту, щавелевую кислоту, яблочную кислоту, малеиновую кислоту, малоновую кислоту, янтарную кислоту, фумаровую кислоту, винную кислоту, лимонную кислоту, бензойную кислоту, коричную кислоту, миндальную кислоту, метансульфоновую кислоту, этансульфоновую кислоту, 2-гидроксиэтилсульфоновую кислоту, п-толуолсульфоновую кислоту, стеариновую кислоту и салициловую кислоту. Фармацевтически приемлемые соли присоединения оснований могут быть образованы с неорганическими и органическими основаниями. Неорганические основания, из которых могут быть получены соли, включают в себя, например, натрий, калий, литий, аммоний, кальций, магний, железо, цинк, медь, марганец и алюминий. Органические основания, из которых могут быть получены соли, включают в себя, например, первичные, вторичные и третичные амины; замещенные амины, включая встречающиеся в природе замещенные амины; циклические амины; и основные ионообменные смолы. Примеры органических оснований включают в себя изопропиламин, триметиламин, диэтиламин, триэтиламин, трипропиламин и этаноламин. В некоторых вариантах осуществления изобретения фармацевтически приемлемую соль присоединения основания выбирают из солей аммония, калия, натрия, кальция и магния.

[52] Если соединение, описанное в данном документе, получают в виде соли присоединения кислоты, свободное основание может быть получено путем подщелачивания раствора соли кислоты. И наоборот, если соединение представляет собой свободное основание, соль присоединения, в частности фармацевтически приемлемую соль присоединения, можно получить путем растворения свободного основания в подходящем органическом растворителе и обработки раствором кислоты в соответствии с обычными методиками получения соли присоединения кислот из основных соединений (см., например, Berge et al., *Pharmaceutical Salts*, *J. Pharmaceutical Sciences*, January 1977, 66(1), 1-19). Специалистам в данной области техники известны различные методики синтеза, которые можно использовать для получения фармацевтически приемлемых солей присоединения.

[53] «Сольват» образуется при взаимодействии растворителя и соединения. Подходящие растворители включают, например, воду и спирты (например, этанол). Сольваты включают гидраты, имеющие любое соотношение соединения к воде, такие как моногидраты, дигидраты и полугидраты.

[54] Термин «замещенный» означает, что указанная группа или фрагмент содержит один или более заместителей, включая, но не ограничиваясь ими, такие заместители, как алкокси, ацил, ацилокси, карбонилалкокси, ациламино, amino, aminoацил, аминокарбониламино, аминокарбонилокси, циклоалкил, циклоалкенил, арил, гетероарил, арилокси, циано, азидо, галоген, гидроксил, нитро, карбоксил, тиол, тиоалкил, циклоалкил, циклоалкенил, алкил, алкенил, алкинил, гетероциклил, аралкил, аминосульфони́л, сульфониламино, сульфони́л, оксо, карбонилалкилкокси. Термин «незамещенный» означает, что указанная группа не имеет заместителей. В тех случаях, когда термин «замещенный» используется для описания структурной системы, замещение подразумевается в любом положении с допустимой валентностью в системе. Когда группа или фрагмент имеют более одного заместителя, подразумевается, что заместители

могут быть одинаковыми или отличаться друг от друга. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент содержит от одного до пяти заместителей. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент имеют один заместитель. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент имеет два заместителя. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент содержит три заместителя. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент содержит четыре заместителя. В некоторых вариантах осуществления изобретения замещенная группа или фрагмент содержит пять заместителей.

[55] «Необязательный» или «необязательно» означает, что описанное впоследствии событие или обстоятельство может или не может произойти, и что описание включает случаи, когда происходит данное событие или обстоятельство, и случаи, когда это не происходит. Например, «необязательно замещенный алкил» охватывает как «алкил», так и «замещенный алкил», как определено в данном документе. Специалистам в данной области будет понятно, что в отношении любой группы, содержащей один или более заместителей, такие группы не предназначены для введения каких-либо структур замещения или замены, которые являются стерически непрактичными, синтетически неосуществимыми и/или по своей природе нестабильными. Также следует понимать, что, когда группа или фрагмент необязательно замещены, раскрытие включает как варианты осуществления, в которых группа или фрагмент замещены, так и варианты осуществления, в которых группа или фрагмент является незамещенным.

[56] Раскрытые и/или описанные в данном документе соединения могут быть обогащены изотопными формами, например обогащены по содержанию ^2H , ^3H , ^{11}C , ^{13}C и/или ^{14}C . В одном варианте осуществления соединение содержит по меньшей мере один атом дейтерия. Такие дейтерированные формы могут быть получены, например, с помощью методики, описанной в патентах США № 5846514 и 6334997. Такие дейтерированные соединения могут улучшать эффективность и увеличивать продолжительность действия соединений, раскрытых и/или описанных в данном документе. Замещенные дейтерием соединения могут быть синтезированы с использованием разнообразных методов, таких как те, которые описаны в: Dean, D., Recent Advances in the Synthesis and Applications of Radiolabeled Compounds for Drug Discovery and Development, *Curr. Pharm. Des.*, 2000; 6(10); Kabalka, G. et al., The Synthesis of Radiolabeled Compounds via Organometallic Intermediates, *Tetrahedron*, 1989, 45(21), 6601-21; и Evans, E., Synthesis of radiolabeled compounds, *J. Radioanal. Chem.*, 1981, 64(1-2), 9-32.

[57] Термин «фармацевтически приемлемый носитель» или «фармацевтически приемлемый эксципиент» включает любые и все растворители, дисперсионные среды, покрытия, антибактериальные и противогрибковые агенты, изотонические агенты и агенты, замедляющие абсорбцию, и тому подобное. Использование таких сред и агентов для фармацевтически активных веществ хорошо известно в данной области. За исключением случаев, когда какая-либо среда или агент несовместим с активным ингредиентом,

его использование в фармацевтических композициях является самим собой разумеющимся. Дополнительные активные ингредиенты также могут быть включены в фармацевтические композиции.

[58] Термины «пациент», «индивидуум» и «субъект» относятся к животному, такому как млекопитающее, птица или рыба. В некоторых вариантах осуществления изобретения пациент или субъект является млекопитающим. Млекопитающие включают в себя, например, мышей, крыс, собак, кошек, свиней, овец, лошадей, коров и людей. В некоторых вариантах осуществления изобретения пациент или субъект представляет собой человек, например человек, который был или будет объектом лечения, наблюдения или эксперимента. Соединения, композиции и способы, описанные в данном документе, могут быть пригодны как для терапии человека, так и для ветеринарии.

[59] В контексте данного документа термин «терапевтический» относится к способности модулировать саркомер сердца. В контексте данного документа термин «модуляция» относится к изменению активности как к прямому или косвенному ответу на присутствие химического объекта, как описано в данном документе, относительно активности в отсутствие химического объекта. Изменение может представлять собой увеличение активности или уменьшение активности, и может быть связано с прямым взаимодействием химического объекта с мишенью или из-за взаимодействия химического объекта с одним или более другими факторами, которые, в свою очередь, влияют на цель деятельности. Например, присутствие химического объекта может, например, увеличивать или уменьшать целевую активность путем прямого связывания с мишенью, обуславливая (прямо или косвенно) увеличение или уменьшение другим фактором целевой активности или (прямо или косвенно) увеличение или уменьшение количества мишени, присутствующей в клетке или организме.

[60] Термин «терапевтически эффективное количество» или «эффективное количество» относится к тому количеству соединения, которое раскрыто и/или описано в настоящем документе, которое является достаточным для воздействия на лечение, как определено в данном документе, при введении пациенту, нуждающемуся в таком лечении. Терапевтически эффективное количество соединения может представлять собой количество, достаточное для лечения заболевания, чувствительного к модуляции саркомера сердца. Терапевтически эффективное количество будет варьироваться в зависимости, например, от субъекта и заболевания, подвергаемого лечению, веса и возраста субъекта, тяжести болезненного состояния, конкретного соединения, режима дозирования, которому необходимо следовать, времени введения, способа введения, который может быть легко определен специалистом в данной области. Терапевтически эффективное количество может быть установлено экспериментально, например, путем анализа концентрации химического вещества в крови, или теоретически, путем расчета биодоступности.

[61] «Лечение» (и родственные термины, такие как «лечить», «вылеченный», «лечащий») включает в себя одно или более из: предотвращения заболевания или расстройства (то есть не вызывать развитие клинических симптомов заболевания или расстройства); ингибирование заболевания или расстройства;

замедление или остановку развития клинических симптомов заболевания или расстройства; и/или облегчение заболевания или расстройства (т. е. облегчение или регресс клинических симптомов). Термин охватывает ситуации, когда пациент уже испытывает заболевание или расстройство, а также ситуации, когда заболевание или расстройство в настоящее время не наблюдается, но ожидается, что оно возникнет. Термин охватывает как полное, так и частичное уменьшение или предотвращение патологического состояния или расстройства, а также полное или частичное уменьшение клинических симптомов заболевания или расстройства. Таким образом, соединения, описанные и/или раскрытые в данном документе, могут предотвращать ухудшение существующего заболевания или расстройства, способствовать лечению заболевания или расстройства или уменьшать или устранять заболевание или расстройство. При применении в профилактических целях соединения, раскрытые и/или описанные в данном документе, могут предотвращать развитие заболевания или расстройства или уменьшать степень заболевания или расстройства, которое может развиваться.

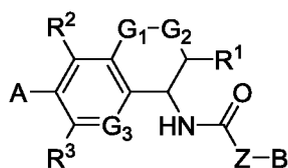
[62] «АТФаза» относится к ферменту, который гидролизует АТФ. АТФазы включают белки, содержащие молекулярные моторы, такие как миозины.

[63] В контексте данного документа термин «селективное связывание» или «селективно связывающийся» относится к предпочтительному связыванию с белком-мишенью в мышцах одного типа или мышечного волокна, в отличие от других типов. Например, соединение селективно связывается с быстрым скелетным тропонином С, если соединение предпочтительно связывает тропонин С в комплексе тропонинов из быстрых скелетных мышечных волокон или саркомера по сравнению с тропонином С в комплексе тропонинов из медленных мышечных волокон или саркомера или с тропонином С в комплексе тропонинов саркомера сердца.

Соединения

[64] Соединения и их соли (такие как фармацевтически приемлемые соли) подробно описаны в данном документе, в том числе в кратком изложении и в прилагаемой формуле изобретения. Также предложено применение всех описанных в данном документе соединений, включая любые и все стереоизомеры, включая геометрические изомеры (цис/транс), E/Z-изомеры, энантиомеры, диастереомеры и их смеси в любом соотношении, включая рацемические смеси, соли и сольваты, описанных в данном документе соединений, а также способы получения таких соединений. Любое соединение, описанное в данном документе, может также упоминаться как лекарственное средство.

[65] В одном аспекте предложены соединения Формулы (I):



(I)

или их соль, где:

G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$ или $-O-$;

G_2 представляет собой связь или $-CR^6R^7-$;

G_3 представляет собой $-CR^8-$ или $-N-$;

$R^1, R^3, R^4, R^5, R^6, R^7$ и R^8 , каждый независимо, представляют собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил;

R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил;

Z выбирают из группы, состоящей из связи, C_1-C_6 алкила, $-O-$, $-N(R^9)-$, $-R^xO-$, $-OR^y-$ и $-R^zS-$;

R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил;

A выбирают из группы, состоящей из замещенного C_2 алкинила, незамещенного C_2 алкинила, замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} ;

каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1-C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и $-C(O)OR^a$;

B выбирают из группы, состоящей из H, C_1-C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из B не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного гетероциклоалкила, замещенного или незамещенного гетероарила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного арила, незамещенного C_1-C_6 алкила, C_1-C_6 алкила, замещенного одним или более заместителями R^{12} , замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2-C_6 алкинила, галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$;

каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^h$ и $-C(O)NR^iR^j$;

каждый $R^a, R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, R^g, R^h, R^i$ и R^j независимо представляет собой H или C_1-C_6 алкил; а также

R^x, R^y и R^z , каждый, представляют собой C_1-C_6 алкил,

причем когда A представляет собой незамещенный фенил или 5-трифторметил-1,2,4-оксадиазол, -Z- В фрагмент не представляет собой $-OC(CH_3)_3$ или 1-этил-3-гидрокси-1,5-дигидро-2H-пиррол-2-онил.

[66] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), $R^1, R^2, R^3, R^4, R^5, R^6, R^7$ и R^8 , каждый независимо, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (I) по меньшей мере один из $R^1, R^2, R^3, R^4, R^5, R^6, R^7$ и R^8 не представляет собой H.

[67] В некоторых вариациях формулы (I), описанной в данном документе, G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^4 и R^5 представляет собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^4 и R^5 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения оба R^4 и R^5 представляют собой H, так, что G_1 представляет собой $-CH_2-$. В некоторых вариантах осуществления формулы (I), описанной в данном документе, G_1 представляет собой $-O-$.

[68] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) G_2 представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^6 и R^7 представляет собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^6 и R^7 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения оба R^6 и R^7 представляют собой H, так, что G_2 представляет собой $-CH_2-$.

[69] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), G_3 представляет собой $-CR^8-$, где R^8 представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^8 представляет собой H, так, что G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_3 представляет собой $-N-$.

[70] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$ и G_2 представляет собой связь. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CH_2-$ и G_2 представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$ и G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 и G_2 , каждый, представляют собой $-CH_2-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$ и G_2 представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$ и G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$ и G_2 представляет собой $-CH_2-$. В некоторых

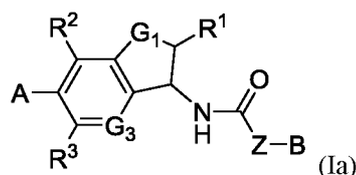
вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$, G_2 представляет собой связь и G_3 представляет собой $-CR^8-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CH_2-$, G_2 представляет собой связь, и G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$, G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$ и G_3 представляет собой $-CR^8-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 и G_2 , каждый, представляют собой $-CH_2-$ и G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой связь и G_3 представляет собой $-CR^8-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой связь и G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$ и G_3 представляет собой $-CR^8-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой $-CH_2-$ и G_3 представляет собой $-CH-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$, G_2 представляет собой связь и G_3 представляет собой $-N-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CH_2-$, G_2 представляет собой связь, и G_3 представляет собой $-N-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-CR^4R^5-$, G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$ и G_3 представляет собой $-N-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 и G_2 , каждый, представляют собой $-CH_2-$ и G_3 представляет собой $-N-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой связь и G_3 представляет собой $-N-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$, и G_3 представляет собой $-N-$. В определенных вариантах осуществления изобретения G_1 представляет собой $-O-$, G_2 представляет собой $-CH_2-$ и G_3 представляет собой $-N-$.

[71] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) R^1 и R^3 , каждый независимо, представляют собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^1 и R^3 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^1 и R^3 , каждый, представляют собой H, и R^2 представляет собой C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R^1 , R^2 и R^3 представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R^1 , R^2 и R^3 не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^1 , R^2 и R^3 , каждый, представляют собой H.

[72] В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда любая конкретная группа замещена, указанная группа замещена одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из оксо, C_1-C_6 алкила, C_2-C_6 алкенила, C_2-C_6 алкинила, галогена, $-CN$, $-OR^{A1}$, $-SR^{A1}$, $-NR^{A2}R^{A3}$, $-NO_2$, $-C=NH(OR^{A1})$, $-C(O)R^{A1}$, $-OC(O)R^{A1}$, $-C(O)OR^{A1}$, $-C(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-OC(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-NR^{A1}C(O)R^{A2}$, $-NR^{A1}C(O)OR^{A2}$, $-NR^{A1}C(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-S(O)R^{A1}$, $-S(O)_2R^{A1}$, $-NR^{A1}S(O)R^{A2}$, $-C(O)NR^{A1}S(O)R^{A2}$, $-NR^{A1}S(O)_2R^{A2}$, -

$C(O)NR^{A1}S(O)_2R^{A2}$, $-S(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-S(O)_2NR^{A2}R^{A3}$, $-P(O)(OR^{A2})(OR^{A3})$, C_3-C_6 циклоалкила, 3-12-членного гетероциклила, 5-10-членного гетероарила, C_6-C_{14} арила, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})CN$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})OR^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})SR^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})CF_3$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NO_2$, $-C=NH(OR^{A1})$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})C(O)R^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})OC(O)R^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})C(O)OR^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})C(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})OC(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}C(O)R^{A2}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}C(O)OR^{A2}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}C(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)R^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)_2R^{A1}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}S(O)R^{A2}$, $-C(O)(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}S(O)R^{A2}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A1}S(O)_2R^{A2}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})C(O)NR^{A1}S(O)_2R^{A2}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)_2NR^{A2}R^{A3}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})P(O)(OR^{A2})(OR^{A3})$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})(C_3-C_6 \text{ циклоалкила})$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})(3-12\text{-членного гетероциклила})$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})(5-10\text{-членного гетероарила})$ и $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})(C_6-C_{14}\text{арила})$, причем один или более заместителей, каждый независимо, не замещены или замещены одним или более дополнительными заместителями, выбранными из группы, состоящей из галогена, оксо, $-OR^{A4}$, $-NR^{A4}R^{A5}$, $-C(O)R^{A4}$, $-CN$, $-S(O)R^{A4}$, $-S(O)_2R^{A4}$, $-P(O)(OR^{A4})(OR^{A5})$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})OR^{A4}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})NR^{A4}R^{A5}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})C(O)R^{A4}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)R^{A4}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})S(O)_2R^{A4}$, $-(C_1-C_3 \text{ алкилен})P(O)(OR^{A4})(OR^{A5})$, C_3-C_8 циклоалкила, C_1-C_6 алкила и C_1-C_6 алкила, замещенного оксо, $-OH$ или галогеном; где каждый R^{A1} независимо представляет собой водород, C_1-C_6 алкил, C_2-C_6 алкенил, C_2-C_6 алкинил, C_3-C_6 циклоалкил, C_6-C_{14} арил, 5-6-членный гетероарил или 3-6-членный гетероциклил, причем C_1-C_6 алкил, C_2-C_6 алкенил, C_2-C_6 алкинил, C_3-C_6 циклоалкил, C_6-C_{14} арил, 5-6-членный гетероарил и 3-6-членный гетероциклил независимо не замещены или замещены галогеном, оксо, $-CN$, $-OR^{A6}$, $-NR^{A6}R^{A7}$, $-P(O)(OR^{A6})(OR^{A6})$, фенилом, фенилом, замещенным галогеном, C_1-C_6 алкилом или C_1-C_6 алкилом, замещенным галогеном $-OH$ или оксо; R^{A2} и R^{A3} , каждый независимо, представляют собой водород, C_1-C_6 алкил, C_2-C_6 алкенил, C_2-C_6 алкинил, C_3-C_6 циклоалкил, C_6-C_{14} арил, 5-6-членный гетероарил или 3-6 членный гетероциклил, причем C_1-C_6 алкил, C_2-C_6 алкенил, C_2-C_6 алкинил, C_3-C_6 циклоалкил, C_6-C_{14} арил, 5-6-членный гетероарил и 3-6 членный гетероциклил, каждый независимо, не замещен или замещен галогеном, оксо, $-CN$, $-OR^{A6}$, $-NR^{A6}R^{A7}$, C_1-C_6 алкилом или C_1-C_6 алкилом, замещенным галогеном, $-OH$ или оксо; и R^{A4} , R^{A5} , R^{A6} и R^{A7} , каждый независимо, представляют собой водород, C_1-C_6 алкил, C_2-C_6 алкенил, C_2-C_6 алкинил, C_1-C_6 алкил, замещенный одним или более галогенами, C_2-C_6 алкенил, замещенный одним или более галогенами, или C_2-C_6 алкинил, замещенный одним или более галогенами.

[73] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Ia):



[74] или его соль, где A, B, G₁, G₃ и Z являются такими, как определено для формулы (I), или любой его вариации, или его варианта осуществления изобретения.

[75] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ia), R¹, R², R³, R⁴, R⁵, и R⁸, каждый независимо, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (Ia) по меньшей мере один из R¹, R², R³, R⁴, R⁵ и R⁸ не представляет собой H.

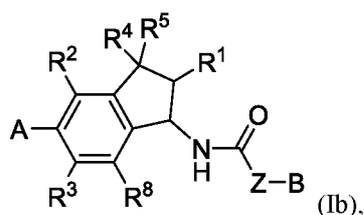
[76] В некоторых вариациях формулы (Ia), описанной в данном документе, G₁ представляет собой –CR⁴R⁵–. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R⁴ и R⁵ представляет собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R⁴ и R⁵ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения оба R⁴ и R⁵ представляют собой H, так, что G₁ представляет собой –CH₂–. В некоторых вариантах осуществления формулы (Ia), описанной в данном документе, G₁ представляют собой –O–.

[77] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ia), G₃ представляет собой –CR⁸–, где R⁸ представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения R⁸ представляет собой H, так, что G₃ представляет собой –CH–. В некоторых вариантах осуществления изобретения G₃ представляет собой –N–.

[78] В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или (Ia), G₁ представляет собой –CR⁴R⁵– и G₃ представляет собой –CR⁸–. В определенных вариантах осуществления изобретения G₁ представляет собой –CH₂– и G₃ представляет собой –CH–. В некоторых вариантах осуществления изобретения G₁ представляет собой –CR⁴R⁵– и G₃ представляют собой –N–. В некоторых вариантах осуществления изобретения G₁ представляют собой –O– и G₃ представляет собой –CR⁸–. В определенных вариантах осуществления изобретения G₁ представляют собой –O– и G₃ представляет собой –CH–. В некоторых вариантах осуществления изобретения G₁ представляют собой –O– и G₃ представляют собой –N–.

[79] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ia), R¹ и R³, каждый независимо, представляют собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R¹, R² и R³, каждый, представляют собой H.

[80] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Ib):

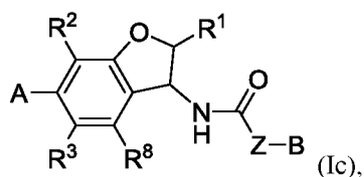


или его соль, где A, Z, B, R¹, R², R³, R⁴, R⁵ и R⁸ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или ее варианта осуществления изобретения.

[81] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ib), R¹, R², R³, R⁴, R⁵, и R⁸, каждый независимо, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (Ib) по меньшей мере один из R¹, R², R³, R⁴, R⁵ и R⁸ не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R⁴ и R⁵ представляет собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R⁴ и R⁵ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения оба R⁴ и R⁵ представляют собой H, так, что G₁ представляет собой -CH₂-. В некоторых вариантах осуществления изобретения R⁸ представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления R⁸ представляет собой H.

[82] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ib), R¹ и R³, каждый независимо, представляют собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R¹, R² и R³, каждый, представляют собой H.

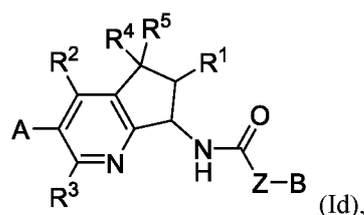
[83] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Ic):



или его соль, где A, Z, B, R¹, R², R³, и R⁸ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или его варианта осуществления изобретения.

[84] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ic) R^1 , R^2 , R^3 и R^8 , каждый независимо, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (Ic) по меньшей мере один из R^1 , R^2 , R^3 и R^8 не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (Ic), R^1 и R^3 , каждый независимо, представляют собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^1 и R^3 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^1 и R^3 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R^1 , R^2 и R^3 представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R^1 , R^2 и R^3 не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^1 , R^2 и R^3 , каждый, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R^8 представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой H.

[85] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Id):



или его соль, где A, Z, B, R^1 , R^2 , R^3 , R^4 и R^5 являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или ее варианта осуществления изобретения.

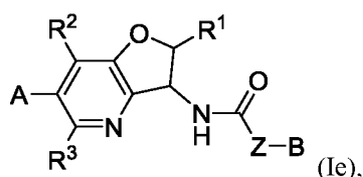
[86] В некоторых вариантах осуществления формулы (Id), R^1 , R^2 , R^3 , R^4 и R^5 , каждый независимо, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления формулы (Id) по меньшей мере один из R^1 , R^2 , R^3 , R^4 и R^5 не представляет собой H.

[87] В некоторых вариантах осуществления формулы (Id) один из R^4 и R^5 представляет собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^4 и R^5 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения оба R^4 и R^5 представляют собой H.

[88] В некоторых вариантах осуществления формулы (Id) R^1 и R^3 , каждый независимо, представляют собой H, C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^1 и R^3 представляет собой H, а другой представляет собой C_1-C_6 алкил, галоген или гидроксил, и R^2 представляет собой H, C_2-C_6 алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R^1 и R^3 представляет собой H, а другой

представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ не представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R¹, R² и R³, каждый, представляют собой H.

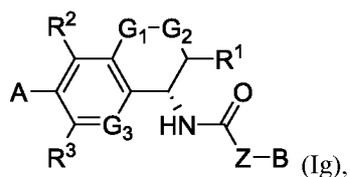
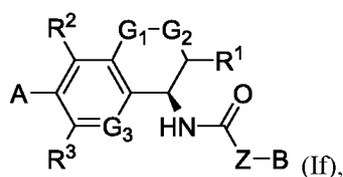
[89] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Ie):



или его соль, где A, Z, B, R¹, R² и R³ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или ее варианта осуществления изобретения.

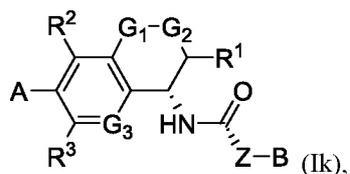
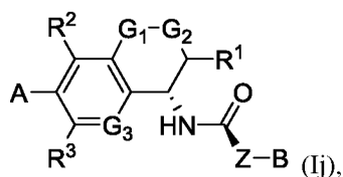
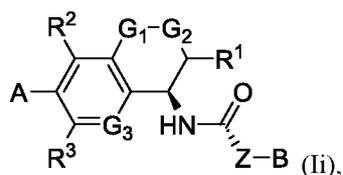
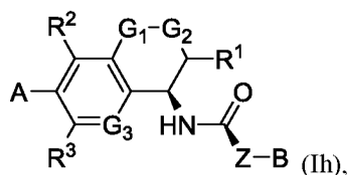
[90] В некоторых вариантах осуществления формулы (Ie), R¹, R² и R³, каждый, представляют собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения R¹ и R³, каждый независимо, представляют собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения один из R¹ и R³ представляет собой H, а другой представляет собой C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил, и R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере один из R¹, R² и R³ не представляет собой H.

[91] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (If) или (Ig):



или его соль, где A, Z, B, R¹, R², R³, G₁, G₂ и G₃ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или ее варианта осуществления изобретения.

[92] В другом аспекте соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik):



[93] или его соль, где A, Z, B, R¹, R², R³, G₁, G₂ и G₃ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, или ее варианта осуществления изобретения.

[94] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) Z представляет собой связь. В некоторых вариантах осуществления изобретения L представляет собой C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой метилен. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой этилен или пропилен. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой -O-. В некоторых из указанных вариантов осуществления изобретения Z представляют собой -N(R⁹)-, где R⁹ представляет собой H, C₁-C₆ алкил или циклоалкил. В некоторых из указанных вариантов осуществления изобретения Z представляют собой -N(R⁹)-, где R⁹ представляет собой H, C₁-C₆ алкил или C₃-C₈ циклоалкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой -NH-. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой -N(CH₃)-. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой -R^xO-, -OR^y- или -R^zS-, где R^x, R^y, и R^z, каждый, представляют собой C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой -CH₂O-. В некоторых вариантах

осуществления изобретения Z представляют собой $-\text{OCH}_2-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$, $-\text{OCH}_2\text{CH}_2-$ или $-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$. В некоторых вариантах осуществления изобретения Z представляет собой $-\text{CH}_2\text{S}-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{S}-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{S}-$, $-\text{SCH}_2-$, $-\text{SCH}_2\text{CH}_2-$, или $\text{SCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$.

[95] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) A выбирают из группы, состоящей из замещенного C_2 алкинила, незамещенного C_2 алкинила, замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} , где каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1 - C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкинила, замещенного или незамещенного C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного 3- 12-членного гетероциклоалкила и $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^a$. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C_1 - C_6 алкила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкинила, замещенного или незамещенного C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного 5- 6-членного гетероциклоалкила и $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^a$. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R^{10} независимо выбирают из группы, состоящей из незамещенного C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, $-\text{C}(\text{O})\text{OH}$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1$ - C_6 алкила, $-\text{OH}$, $-\text{OC}_1$ - C_6 алкила и C_3 - C_8 циклоалкила, незамещенного C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкенила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, $-\text{C}(\text{O})\text{OH}$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1$ - C_6 алкила, $-\text{OH}$, $-\text{OC}_1$ - C_6 алкила и C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного C_2 - C_6 алкинила, C_2 - C_6 алкинила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, $-\text{C}(\text{O})\text{OH}$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1$ - C_6 алкила, $-\text{OH}$, $-\text{OC}_1$ - C_6 алкила и C_3 - C_8 циклоалкила, незамещенного C_3 - C_8 циклоалкила, C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного одной или более C_1 - C_6 алкильными группами, незамещенного 5- 6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного гетероциклоалкила, замещенного одной или более C_1 - C_6 алкильными группами и $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^a$, где R^a представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[96] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) A представляет собой незамещенный C_2 алкинил или замещенный C_2 алкинил. В некоторых вариантах осуществления изобретения A представляет собой незамещенный C_2 алкинил, например так, что A представляет собой ацетилен. В других вариантах осуществления изобретения A представляет собой C_2 алкинил, замещенный C_1 - C_6 алкил или C_3 - C_8 циклоалкил.

[97] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) A выбирают из группы, состоящей из замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} .

[98] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой фенил, который не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах реализации А представляет собой незамещенный фенил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный фенил, и Z представляет собой связь, C₁-C₆ алкил, -N(R⁹)-, -R^xO-, -OR^y-, и -R^zS-, где R^x, R^y и R^z, каждый, представляют собой C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, причем фенил замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из незамещенного C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -OH, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкенила, C₂-C₆ алкенила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -OH, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкинила, C₂-C₆ алкинила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -OH, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₃-C₈ циклоалкила, C₃-C₈ циклоалкила, замещенного одной или более C₁-C₆ алкильными группами, незамещенного 5- 6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного гетероциклоалкила, замещенного одной или более C₁-C₆ алкильными группами и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, замещенный одним или более замещенными или незамещенными C₁-C₆ алкилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, замещенный C₁-C₆ алкил, который не является дополнительно замещенным. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, замещенный C₁-C₆ алкилом, который является дополнительно замещенным. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, замещенный C₁-C₆ алкилом, причем C₁-C₆ алкил не является дополнительно замещенным галогеном. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, замещенный метилом.

[99] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой 5- или 6- членный гетероарил, содержащий по меньшей мере один кольцевой атом N. В некоторых вариантах осуществления изобретения 5- или 6-членный гетероарилне замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения C₁-C₆ алкил, C₂-C₆ алкенил, C₂-C₆ алкинил, циклоалкил или гетероциклоалкил замещены одной или более группами, выбранными из галогена, -OR^a, -OC(O)R^a,

циклоалкила, гетероциклоалкила, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой 5- или 6- членный гетероарил, где 5- или 6-членный гетероарил замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из незамещенного C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкенила, C₂-C₆ алкенила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкинила, C₂-C₆ алкинила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₃-C₈ циклоалкила, C₃-C₈ циклоалкила, замещенного одной или более C₁-C₆ алкильными группами, незамещенного 5- 6-членного гетероциклоалкила, 5-6-членного гетероциклоалкила, замещенного одной или более C₁-C₆ алкильными группами и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

[100] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А выбирают из группы, состоящей из фенила, пиразолила, оксазолила, оксадиазолила, изоксазолила, тетразолила, триазолила, тиазолила, пиримидинила, пиридинила, пиазинила и пиридазинила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰, где каждый R¹⁰ независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения C₁-C₆ алкил, C₂-C₆ алкенил, C₂-C₆ алкинил, циклоалкил или гетероциклоалкил замещены одной или более группами, выбранными из галогена, -OR^a, -OC(O)R^a, циклоалкила, гетероциклоалкила, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой оксадиазолил или изоксазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰. В некоторых вариантах осуществления изобретения А фенил, пиразолил, оксазолил, оксадиазолил, изоксазолил, тетразолил, триазолил, тиазолил, пиримидинил, пиридинил, пиазинил и пиридазинил, каждый из которых замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из незамещенного C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкенила, C₂-C₆ алкенила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₂-C₆ алкинила, C₂-C₆ алкинила, замещенного одной или более группами, выбранными из D, галогена, -C(O)OH, -C(O)OC₁-C₆ алкила, -ОН, -OC₁-C₆ алкила и C₃-C₈ циклоалкила, незамещенного C₃-C₈ циклоалкила, C₃-C₈ циклоалкила, замещенного одной или более C₁-C₆ алкильными группами,

представляет собой оксазол, незамещенный или замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой тетразол, незамещенный или замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой триазол, незамещенный или замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой изоксазол, замещенный метилом, этилом или CF_2 . В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метилом, этилом, CF_2 , CD_3 , циклопропилом, изопропилом, циклобутилом, оксетаном или $\text{C}(\text{O})\text{OCH}_3$, каждый из которых необязательно дополнительно замещен. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метилом, причем метил необязательно дополнительно замещен метокси, OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный этилом, причем этил необязательно дополнительно замещен метокси, OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный изопропилом, причем изопропил необязательно дополнительно замещен OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метилом, этилом, CD_3 , CF_2 или циклопропилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный этилом или CF_2 .

[105] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В выбирают из группы, состоящей из H, C_1 - C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1 - C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкил-ОН, галогена, фторалкила, $-\text{OR}^b$, $-\text{C}(\text{O})\text{R}^c$, $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^d$, оксо и $-\text{NR}^e\text{R}^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкил-ОН, $-\text{C}(\text{O})\text{R}^n$, $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^p$ и $-\text{C}(\text{O})\text{NR}^q\text{R}^r$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[106] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В выбирают из группы, состоящей из H, C_1 - C_6 алкила, C_3 - C_8 циклоалкила, C_6 - C_{12} арила, 3- 12-членного гетероциклоалкила и 5- 10-членного гетероарила, где C_1 - C_6 алкил, C_3 - C_8 циклоалкил, C_6 - C_{12} арил, 3- 12-членный гетероциклоалкил и 5- 10-членный гетероарил из В, каждый, не замещены или замещены одним или более заместителями R^{11} . В некоторых вариантах осуществления изобретения В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; где каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного 3-12-членного гетероциклоалкила, замещенного или незамещенного 5-10-членного гетероарила, замещенного или незамещенного C_3 - C_8 циклоалкила, замещенного или незамещенного C_6 - C_{12} арила, незамещенного C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одним или более заместителями R^{12} , замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкенила, замещенного или незамещенного C_2 - C_6 алкинила, галогена, $-\text{OR}^b$, $-\text{C}(\text{O})\text{R}^c$, $-\text{C}(\text{O})\text{OR}^d$, оксо и $-\text{NR}^e\text{R}^f$. В некоторых вариантах осуществления

изобретения В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; где каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из 3-12-членного гетероциклоалкила, 5-10-членного гетероарила, C_3 - C_8 циклоалкила, C_6 - C_{12} арила, C_1 - C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый гетероциклоалкил или гетероарил из R^{11} содержит 1, 2, 3, 4, или 5 гетероатомов, выбранных из группы, состоящей из N, O и S. В некоторых вариантах осуществления формулы (I) или любой ее вариации В представляет собой фенил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} . В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой 5-6-членный гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} . В других вариантах осуществления изобретения В представляет собой 5-6-членный гетероарил, незамещенный или замещенный одним или более заместителями R^{11} .

[107] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В выбирают из группы, состоящей из циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, каждый из которых замещен или не замещен. В некоторых вариантах осуществления изобретения циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкил-ОН, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} представляет собой незамещенный или замещенный одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[108] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В выбирают из группы, состоящей из C_1 - C_4 алкила, C_3 - C_5 циклоалкила, 6-10-членного арила (например, 6-9-членный арил), 4-6-членного гетероциклоалкила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N или O, 5- или 6-членного моноциклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, и 8- или 9-членного бициклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, каждый из которых является замещенным или незамещенным. В некоторых вариантах осуществления изобретения C_1 - C_4 алкил, C_3 - C_5 циклоалкил, 6-10-членный арил (например, 6-9-членный арил), 4-6-членный гетероциклоалкил, 5- или 6-членный моноциклический гетероарил или 8- или 9-членный бициклический гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ; каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкил-ОН, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} представляет собой незамещенный или замещенный одним или более

заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₆ алкила, -C(O)Rⁿ, -C(O)OR^p и -C(O)NR^qR^r; и каждый R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, Rⁿ, R^p, R^q и R^r независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

[109] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, изобутила, трет-бутила, циклопропила, циклобутила, циклопентила, фенила, инданила, азетидинила, оксетанила, пирролидинила, тетрагидрофуранила, пиперидинила, пиперазинила, морфолинила, тиазолила, триазолила, имидазолила, пиразолила, тетразолила, оксазолила, изоксазолила, оксадиазолила, пиразинила, пиридазинила, пиримидинила, пиридинила, инданила, пирролопиразолила и бензоимидазолила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹; каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкил-ОН, галогена, фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R¹¹ представляет собой незамещенный или замещенный одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₆ алкила, -C(O)Rⁿ, -C(O)OR^p и -C(O)NR^qR^r; и каждый R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, Rⁿ, R^p, R^q и R^r независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, циклопропила, дифторметила, трифторметила, оксо, -C(O)CH₃, -C(O)OtBu, -OCH₃, -ОН, -NH₂, -Cl, оксетанила, оксадиазолила и азетидинила, где каждый оксадиазолил и азетидинил из R¹¹ не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из этила, -C(O)CH₃, -C(O)OtBu, -C(O)OCH₃, -C(O)NHCH₃, -C(O)NH₂ и -OCH₃.

[110] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В представляет собой C₁-C₆ алкил, замещенный -OR^b, где R^b представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой C₁-C₆ алкил, необязательно замещенный -OR^b, и Z представляют собой -O- или -N(R⁹)-. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой C₁-C₆ алкил, замещенный -ОН. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой C₁-C₆ алкил, замещенный -ОН, и Z представляют собой -O-. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой C₁-C₆ алкил, замещенный -ОН, и Z представляют собой -N(R⁹)-. В некоторых вариантах осуществления изобретения В метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, каждый необязательно замещен -ОН.

[111] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В представляет собой метил, пиразолил, оксазолил, тетразолил, изоксазолил, тиазолил, имидазолил или пиридинил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹; каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена, алкила, алкил-ОН, циклоалкила, фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f; и каждый R^b, R^c, R^d, R^e и R^f независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

ОН, галогеном, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, причем каждый гетероциклоалкил и гетероарил представляет собой незамещенный или замещенный одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$; и каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

[115] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) В представляет собой H. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой метил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой CD_3 . В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой CF_2 . В некоторых вариантах реализации В представляет собой фенил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой азетидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OCH_3$, $-C(O)OC(CH_3)_3$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NHCH_3$ или оксо. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой бензоимидазол, замещенный оксо. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой циклобутил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой циклопентил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой циклопропил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой этил, незамещенный или необязательно замещенный метокси. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой имидазол, замещенный двумя метилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой индан, замещенный оксадиазолом, дополнительно замещенный этилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой изобутил, незамещенный или необязательно замещенный метокси. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой изопропил, незамещенный или необязательно замещенный ОН. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой изоксазол, замещенный одним или двумя метилами или изопропилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой изоксазол, замещенный метилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой метил, незамещенный или необязательно замещенный CF_2 , циклопропилом, метокси, оксетаном или азетидином, причем азетидин дополнительно замещен $-C(O)CH_3$, $-C(O)OC(CH_3)_3$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NHCH_3$ или $-C(O)OCH_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой метил, замещенный циклопропилом или циклопропилом, замещенным метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой морфолин, незамещенный или необязательно замещенный $-C(O)CH_3$ или $-C(O)OC(CH_3)_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой оксадиазол, замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой оксазол, замещенный одним или двумя метилами или циклопропилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой оксетан. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиперазин, замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиперидин, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, оксо, $-C(O)CH_3$ и $-C(O)OC(CH_3)_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения В

представляет собой пиазин, незамещенный или необязательно замещенный одним или двумя метилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиазол, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, этила и CF_3 . В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиазол, замещенный одним или двумя метилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиридазин, незамещенный или необязательно замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиридин, незамещенный или необязательно замещенный амино, гидроксилом, $-\text{NH}_2$, $-\text{OH}$ или одним или более метилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиридин, замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пиримидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пирролидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, оксо, $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$ или $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой пирролопиазол. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой трет-бутил. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой тетрагидрофуран. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой тетразол, замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой триазол, незамещенный или необязательно замещенный хлором или метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения В представляет собой триазол, замещенный одной или более группами, выбранными из метила и этила.

[116] В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), А представляет собой 5-членный гетероарил, содержащий по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} , как определено в данном документе, и В выбирают из группы, состоящей из H, C_1 - C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1 - C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный или замещенный пиазол, триазол, оксазол, тетразол, триазол, изоксазол или оксадиазол; Z представляет собой связь, $-\text{NR}^9$ -, $-\text{O}$ -, $-\text{R}^x\text{O}$ - или $-\text{OR}^y$ -, где R^9 представляет собой H, C_1 - C_6 алкил или циклоалкил, и R^x и R^y , каждый независимо, представляют собой C_1 - C_6 алкил; и В представляет собой C_1 - C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1 - C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный или замещенный пиазол, триазол, оксазол, тетразол, триазол, изоксазол или оксадиазол Z представляет собой связь, $-\text{NR}^9$ - или $-\text{O}$ -, $-\text{R}^x\text{O}$ - или $-\text{OR}^y$ -, где R^9 представляет собой H, C_1 - C_6 алкил или циклоалкил, и R^x и R^y , каждый независимо, представляют собой C_1 - C_6 алкил; и В представляет собой незамещенный или

замещенный метил, этил, изопропил, изобутил, трет-бутил, циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, тиазолил, триазолил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридинил, инданил, пирролопиразолил и бензоимидазолил.

[117] В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), А выбирают из пиразола, тиазола, оксазола, тетразола, триазола, изоксазола и оксадиазола, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из замещенных или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил; Z представляет собой связь, -NH-, -NCH₃- или -O-, -CH₃O- или -OCH₃-; и В выбирают из метила, этила, изопропила, изобутила, трет-бутила, циклопропила, циклобутила, циклопентила, фенила, инданила, азетидинила, оксетанила, пирролидинила, тетрагидрофуранила, пиперидинила, пиперазинила, морфолинила, тиазолила, триазолила, имидазолила, пиразолила, тетразолила, оксазолила, изоксазолила, оксадиазолила, пиразинила, пиридазинила, пиримидинила, пиридинила, инданила, пирролопиразолила и бензоимидазолила, каждый незамещенный или замещенный одной или более группами, выбранными из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C₁-C₆ алкила, галогена, фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f, где каждый R^b, R^c, R^d, R^e, и R^f независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых из указанных вариантов осуществления изобретения C₁-C₆ алкил, C₂-C₆ алкенил, C₂-C₆ алкинил, циклоалкил или гетероциклоалкил из А замещены одной или более группами, выбранными из галогена, -OR^a, -OC(O)R^a, циклоалкила, гетероциклоалкила, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

[118] В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой оксадиазол, необязательно замещенный замещенным или незамещенным C₁-C₆ алкилом, замещенным или незамещенным C₂-C₆ алкенилом, замещенным или незамещенным C₂-C₆ алкинилом, замещенным или незамещенным циклоалкилом, замещенным или незамещенным гетероциклоалкилом или -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил; Z представляет собой связь, -NR⁹-, -O-, -R^xO- или -OR^y-, где R⁹ представляет собой H, C₁-C₆ алкил или циклоалкил, и R^x и R^y, каждый независимо, представляют собой C₁-C₆ алкил; и В представляет собой H, C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), А представляет собой оксадиазол, замещенный C₁-C₆ алкил, который необязательно дополнительно замещен галогеном, -OR^a или -C(O)OR^a, где R^a представляет собой H или C₁-C₆ алкил; Z представляет собой связь, -NR⁹- или -O-, где R⁹ представляет собой H, C₁-C₆ алкил или

циклоалкил; и В представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, триазолил, триазилил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридинил, инданил, пирролопиразолил или бензоимидазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный C_1-C_6 алкил, который необязательно дополнительно замещен галогеном, $-OR^a$ или $-C(O)OR^a$, где R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$, где R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляет собой связь, $-NR^9-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$, где R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C_1-C_6 алкила, циклоалкила, OR^b и $-NR^eR^f$, где R^b , R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H или C_1-C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-N(CH_3)-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой C_1-C_6 алкил или циклоалкил, каждый незамещенный или замещенный галогеном. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляют собой $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой C_1-C_6 алкил, циклоалкил или гетероциклоалкил, причем C_1-C_6 алкил не замещен или замещен галогеном. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-N(CH_3)-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C_1-C_6 алкила, циклоалкила, OR^b и $-NR^eR^f$, где R^b , R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H или C_1-C_6 алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-N(CH_3)-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C_1-C_6 алкила, C_1-C_6 циклоалкила, OH и $-NH_2$. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, $-CD_3$, $-CF_2$, этил, изопропил, циклопропил или циклобутил; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-N(CH_3)-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из C_1-C_6 алкила, циклоалкила, OR^b и $-NR^eR^f$, где R^b , R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H или C_1-C_6 алкил. В некоторых вариантах

осуществления изобретения А представляет собой оксадиазол, замещенный метилом, $-CD_3$, $-CF_2$, этилом, изопропилом, циклопропилом или циклобутилом; Z представляет собой связь, $-NH-$, $-N(CH_3)-$, $-O-$, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой метил, CD_3 , CF_2 , фенил, азетидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OCH_3$, $-C(O)OC(CH_3)_3$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NHCH_3$, или оксо; бензоимидазол, замещенный оксо; циклобутил; циклопентил; циклопропил; этил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; имидазол, замещенный двумя метилами; индан, замещенный оксадиазолом, дополнительно замещенный этилом; изобутил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; изопропил, незамещенный или необязательно замещенный OH ; изоксазол, замещенный одним или двумя метилами или изопропилами; изоксазол, замещенный метилом; метил, незамещенный или необязательно замещенный CF_2 , циклопропилом, метокси, оксетаном или азетидином, причем азетидин дополнительно замещен $-C(O)CH_3$, $-C(O)OC(CH_3)_3$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NHCH_3$ или $-C(O)OCH_3$; метил, замещенный циклопропилом или циклопропилом, замещенным метилом; морфолин, незамещенный или необязательно замещенный $-C(O)CH_3$ или $-C(O)OC(CH_3)_3$; оксадиазол, замещенный метилом; оксазол, замещенный одним или двумя метилами или циклопропилами; оксетан; пиперазин, замещенный метилом; пиперидин, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, оксо, $-C(O)CH_3$ и $-C(O)OC(CH_3)_3$; пиразин, незамещенный или необязательно замещенный одним или двумя метилами; пиразол, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, этила и CF_3 ; пиразол, замещенный одним или двумя метилами; пиридазин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пиридин, незамещенный или необязательно замещенный амино, гидроксилом, $-NH_2$, $-OH$, или одним или более метилами; пиридин, замещенный метилом; пиримидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пирролидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, оксо, $-C(O)CH_3$ или $-C(O)OC(CH_3)_3$; пирролопиразол; трет-бутил; тетрагидрофуран; тетразол, замещенный метилом; тиазол, незамещенный или необязательно замещенный хлором или метилом; или триазол, замещенный одной или более группами, выбранными из метила и этила.

[119] В некоторых вариантах осуществления А представляет собой оксадиазол, замещенный метил, причем метил необязательно дополнительно замещен метокси, OH или $-OC(O)CH_3$; Z представляет собой связь, $-NR^9-$ или $-O-$, где R^9 представляет собой H , C_1-C_6 алкил или циклоалкил, и В представляет собой H , C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления А представляет собой оксадиазол, замещенный метил; Z представляет собой связь, $-NH-$ или $-O-$; и В представляет собой C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил, каждый из которых не замещен или замещен одной или более группами, выбранными из числа тех, которые определены в данном документе. В некоторых вариантах осуществления А представляет собой оксадиазол,

или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления А представляет собой 5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил, 5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил или 5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил; Z представляет собой связь, и В представляет собой 5-6-членный гетероарил, замещенный одним или более C_1-C_6 алкилами.

[120] В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), А представляет собой оксазол, необязательно замещенный замещенным или незамещенным C_1-C_6 алкилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкенилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкинилом, замещенным или незамещенным циклоалкилом, замещенным или незамещенным гетероциклоалкилом или $-C(O)OR^a$, где R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил; Z представляет собой связь, $-NR^9-$, $-O-$, $-R^xO-$ или $-OR^y-$, где R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил, и R^x и R^y , каждый независимо, представляют собой C_1-C_6 алкил; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой оксазол, необязательно замещенный замещенным или незамещенным C_1-C_6 алкилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкенилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкинилом, замещенным или незамещенным циклоалкилом, замещенным или незамещенным гетероциклоалкилом или $-C(O)OR^a$, где R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил; Z представляет собой связь, $-O-$ или $-NH-$; и В представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, триазолил, триазолил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридинил, инданил, пирролопиразолил или бензоимидазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой оксазол, замещенный метилом, этилом, CF_2 или изопропилом; Z представляет собой связь, $-NH-$ или $-O-$; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой изоксазол, необязательно замещенный замещенным или незамещенным C_1-C_6 алкилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкенилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкинилом, замещенным или незамещенным циклоалкилом, замещенным или незамещенным гетероциклоалкилом или $-C(O)OR^a$, где R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил; Z представляет собой связь, $-NR^9-$ или $-O-$, где R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более

заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой изоксазол, необязательно замещенный замещенным или незамещенным C_1-C_6 алкилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкенилом, замещенным или незамещенным C_2-C_6 алкинилом, замещенным или незамещенным циклоалкилом, замещенным или незамещенным гетероциклоалкилом или $-C(O)OR^a$, где R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил; Z представляет собой связь, -O- или -NH-; и В представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, тиазолил, триазолил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридинил, инданил, пирролопиразолил или бензоимидазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более C_1-C_6 алкилами. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой изоксазол, замещенный метилом, этилом, CF_2 или изопропилом; Z представляет собой связь, -NH-, $-N(CH_3)-$, -O-, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой тетразол, замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, $-N(CH_3)-$, -O-, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой H, C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой тетразол, замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, $-N(CH_3)-$, -O-, $-OCH_2-$ или $-CH_2O-$; и В представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, тиазолил, триазолил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридил, инданил, пирролопиразолил или бензоимидазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более C_1-C_6 алкилами.

[121] В некоторых вариантах осуществления любой формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), А представляет собой 6-членный гетероарил, содержащий по меньшей мере один кольцевой атом N, где 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} , как определено в данном документе, и В выбирают из группы, состоящей из H, C_1-C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} , как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный или замещенный пиридин, пиразин, пиримидин или пиридазин; Z представляет собой связь, $-NR^9-$, -O-, $-R^xO-$ или $-OR^y-$, где R^9 представляет собой H, C_1-C_6 алкил или циклоалкил, и R^x и R^y , каждый независимо,

представляют собой C₁-C₆ алкил; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный или замещенный пиридин, пиазин, пиримидин или пиридазин; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В представляет собой незамещенный или замещенный метил, этил, изопропил, изобутил, трет-бутил, циклопропил, циклобутил, циклопентил, фенил, инданил, азетидинил, оксетанил, пирролидинил, тетрагидрофуранил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил, триазолил, триазолил, имидазолил, пиразолил, тетразолил, оксазолил, изоксазолил, оксадиазолил, пиразинил, пиридазинил, пиримидинил, пиридинил, инданил, пирролопиразолил и бензоимидазолил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой незамещенный или замещенный пиридин, пиазин, пиримидин или пиридазин; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой метил, CD₃; CF₂; фенил; азетидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, -C(O)CH₃, -C(O)OCH₃, -C(O)OC(CH₃)₃, -C(O)NH₂, -C(O)NHCH₃, или оксо; бензоимидазол, замещенный оксо; циклобутил; циклопентил; циклопропил; этил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; имидазол, замещенный двумя метилами; индан, замещенный оксадиазолом, дополнительно замещенный этилом; изобутил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; изопропил, незамещенный или необязательно замещенный OH; изоксазол, замещенный одним или двумя метилами или изопропилами; изоксазол, замещенный метилом; метил, незамещенный или необязательно замещенный CF₂, циклопропилом, метокси, оксетаном или азетидином, причем азетидин дополнительно замещен -C(O)CH₃, -C(O)OC(CH₃)₃, -C(O)NH₂, -C(O)NHCH₃ или -C(O)OCH₃; метил, замещенный циклопропилом или циклопропилом, замещенным метилом; морфолин, незамещенный или необязательно замещенный -C(O)CH₃ или -C(O)OC(CH₃)₃; оксадиазол, замещенный метилом; оксазол, замещенный одним или двумя метилами или циклопропилами; оксетан; пиперазин, замещенный метилом; пиперидин, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, оксо, -C(O)CH₃ и -C(O)OC(CH₃)₃; пиазин, незамещенный или необязательно замещенный одним или двумя метилами; пиразол, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, этила и CF₃; пиразол, замещенный одним или двумя метилами; пиридазин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пиридин, незамещенный или необязательно замещенный амино, гидроксилом, -NH₂, -OH, или одним или более метилами; пиридин, замещенный метилом; пиримидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пирролидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, оксо, -C(O)CH₃ или -C(O)OC(CH₃)₃; пирролопиразол; трет-бутил; тетрагидрофуран; тетразол, замещенный метилом; триазол, незамещенный или необязательно замещенный хлором или метилом; или триазол, замещенный одной или более группами, выбранными из метила и этила.

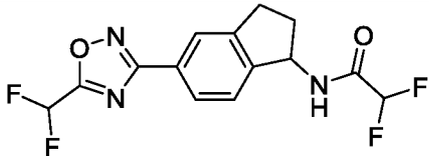
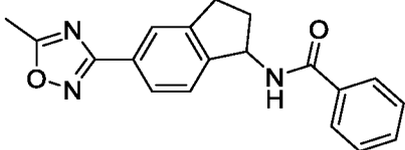
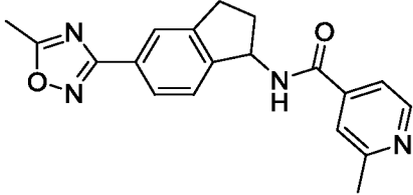
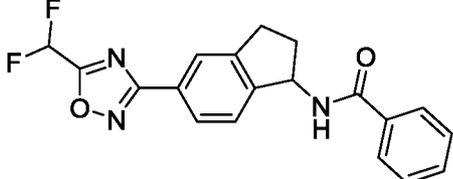
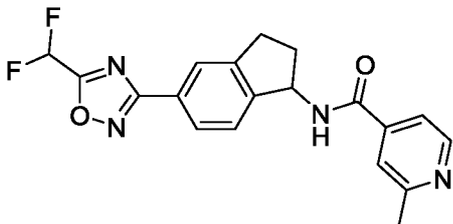
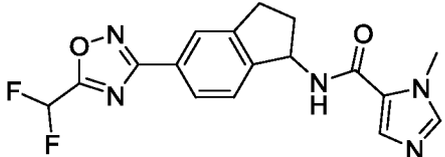
[122] В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой фенил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиридинил, необязательно замещенный одним или двумя метилами; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиримидинил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиримидинил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиримидинил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой арил или гетероарил, необязательно замещенный одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₆ алкила, галогена, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f, где R^b, R^c, R^d, R^e, и R^f независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиримидинил, незамещенный или замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой пиразолил, замещенный метилом. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиразинил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения А представляет собой пиридазинил, необязательно замещенный метилом; Z представляет собой связь, -NH-, -N(CH₃)-, -O-, -OCH₂- или -CH₂O-; и В представляет собой C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил и гетероарил, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹, как определено в данном документе.

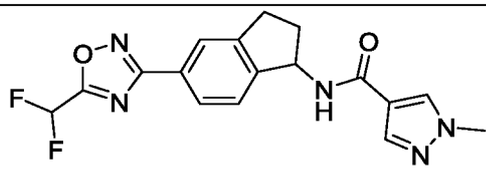
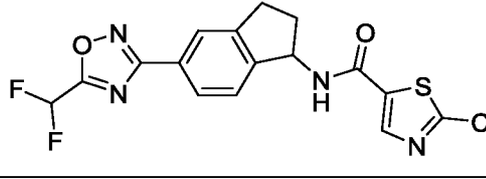
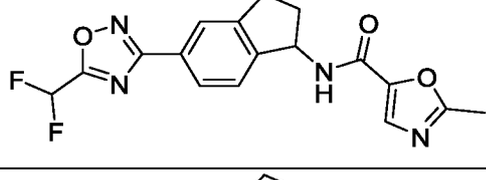
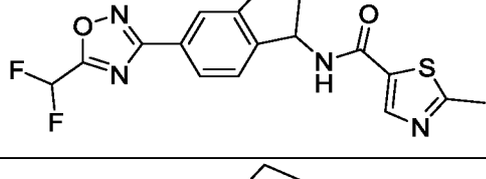
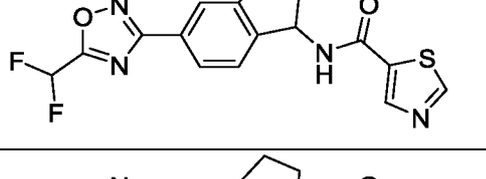
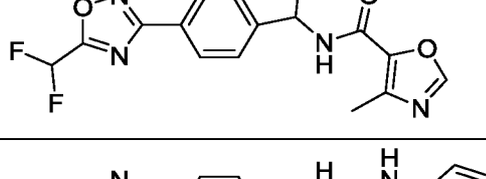
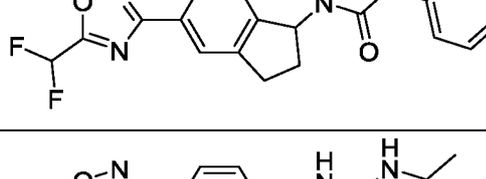
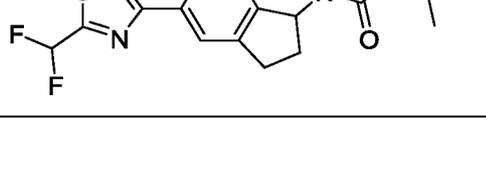
[123] В некоторых вариантах осуществления формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) А представляет собой фенил, незамещенный или замещенный метилом; пиридин, незамещенный

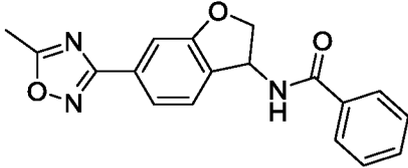
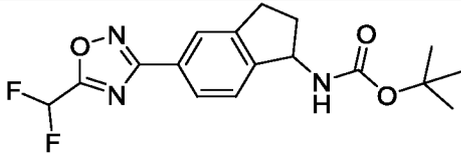
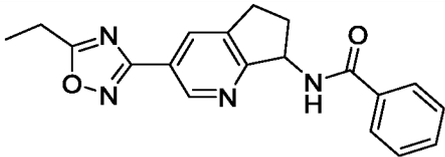
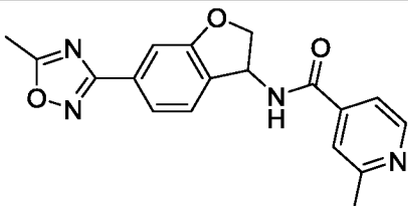
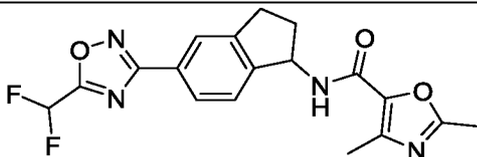
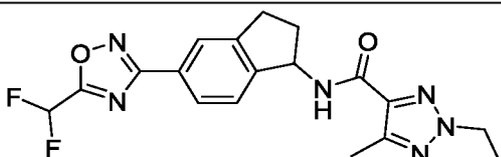
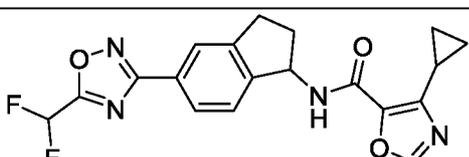
или замещенный одним или двумя метилами; пиазин, незамещенный или замещенный метилом; пиримидин, незамещенный или замещенный метилом; пиридазин, незамещенный или замещенный метилом; пиразол, незамещенный или замещенный метилом; триазол, незамещенный или замещенный метилом; оксазол, незамещенный или замещенный метилом; тетразол, незамещенный или замещенный метилом; триазол, незамещенный или замещенный метилом; изоксазол, замещенный метилом, этилом или CF_2 ; оксадиазол, замещенный метилом, этилом, CF_2 , CD_3 , циклопропилом, изопропилом, циклобутилом, оксетаном или $\text{C}(\text{O})\text{OCH}_3$, каждый из которых необязательно дополнительно замещен; оксадиазол, замещенный метилом, причем метил необязательно дополнительно замещен метокси, OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$; оксадиазол, замещенный этилом, причем этил необязательно дополнительно замещен метокси, OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$; оксадиазол, замещенный изопропилом, причем изопропил необязательно дополнительно замещен OH или $-\text{OC}(\text{O})\text{CH}_3$; оксадиазол, замещенный метилом, этилом, CD_3 , CF_2 или циклопропил; или оксадиазол, замещенный этилом или CF_2 , Z представляет собой связь, $-\text{NH}-$, $-\text{N}(\text{CH}_3)-$, $-\text{O}-$, $-\text{OCH}_2-$ или $-\text{CH}_2\text{O}-$, и В представляет собой H; метил; CD_3 ; CF_2 ; фенил, азетидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$, $-\text{C}(\text{O})\text{OCH}_3$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_3$, или оксо; бензоимидазол, замещенный оксо; циклобутил; циклопентил; циклопропил; этил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; имидазол, замещенный двумя метилами; индан, замещенный оксадиазолом, дополнительно замещенный этилом; изобутил, незамещенный или необязательно замещенный метокси; изопропил, незамещенный или необязательно замещенный OH ; изоксазол, замещенный одним или двумя метилами или изопропилами; изоксазол, замещенный метилом; метил, незамещенный или необязательно замещенный CF_2 , циклопропил, метокси, оксетан или азетидин, причем азетидин дополнительно замещен $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_3$ или $-\text{C}(\text{O})\text{OCH}_3$; метил, замещенный циклопропилом или циклопропилом, замещенный метилом; морфолин, незамещенный или необязательно замещенный $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$ или $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$; оксадиазол, замещенный метилом; оксазол, замещенный одним или двумя метилами или циклопропилами; оксетан; пиперазин, замещенный метилом; пиперидин, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метил, оксо, $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$ и $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$; пиазин, незамещенный или необязательно замещенный одним или двумя метилами; пиразол, незамещенный или необязательно замещенный одной или более группами, выбранными из метила, этила и CF_3 ; пиразол, замещенный одним или двумя метилами; пиридазин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пиридин, незамещенный или необязательно замещенный амино, гидроксилем, $-\text{NH}_2$, $-\text{OH}$ или одним или более метилами; пиридин, замещенный метилом; пиримидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом; пирролидин, незамещенный или необязательно замещенный метилом, оксо, $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$ или $-\text{C}(\text{O})\text{OC}(\text{CH}_3)_3$; пирролопиразол; трет-бутил; тетрагидрофуран; тетразол, замещенный метилом; триазол, незамещенный или необязательно замещенный хлором или метилом; или триазол, замещенный одной или более группами, выбранными из метила и этила.

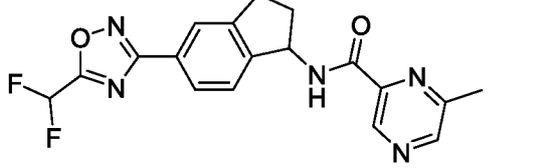
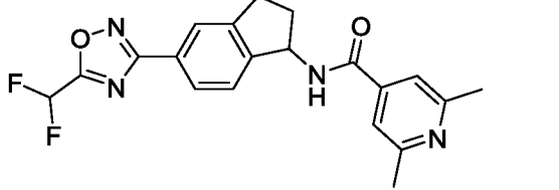
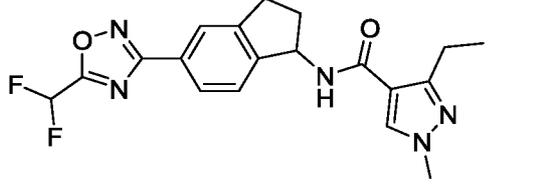
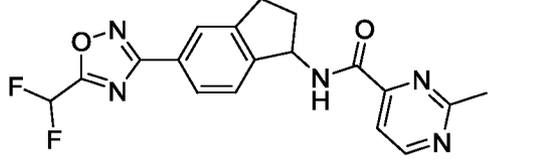
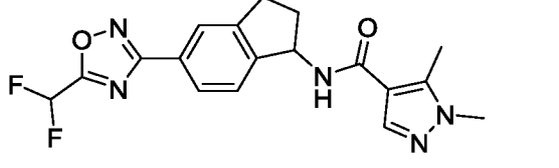
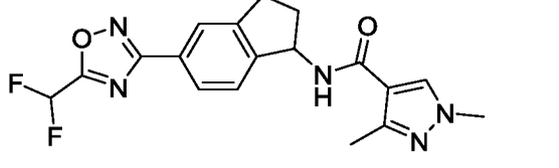
[124] В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения и их соли, описанные в Таблице 1.

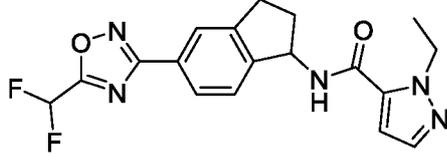
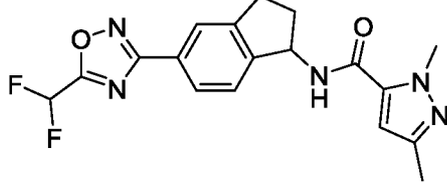
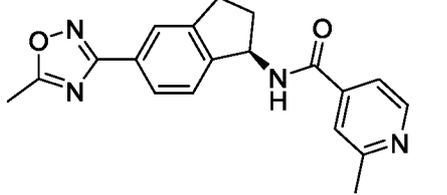
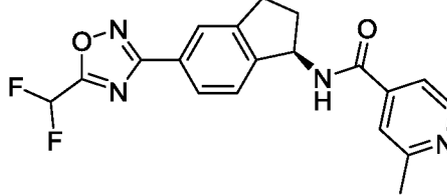
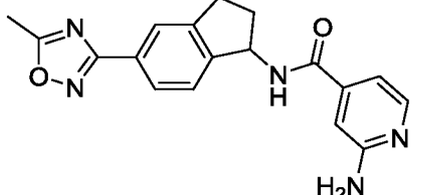
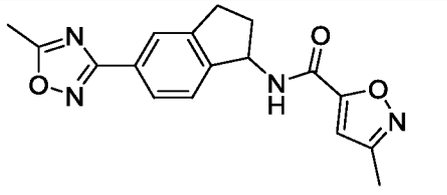
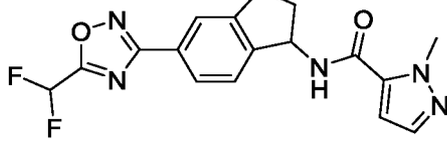
Таблица 1.

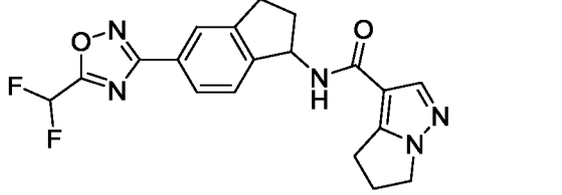
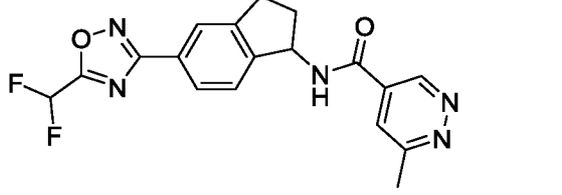
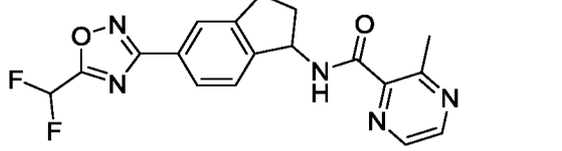
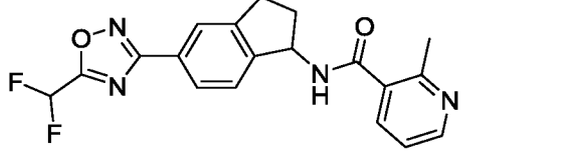
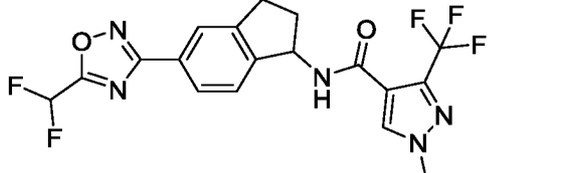
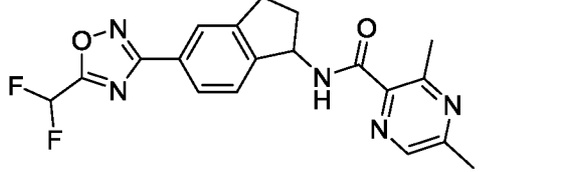
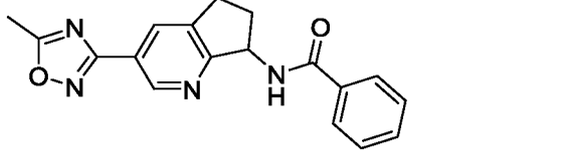
Соединение №	Структура	Название
1		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,2-дифторацетамид
2		N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
3		2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
4		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
5		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
6		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-имидазол-5-карбоксамид

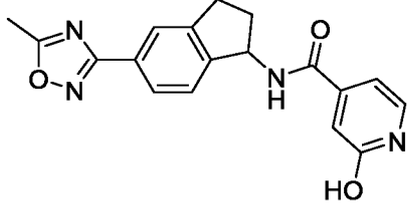
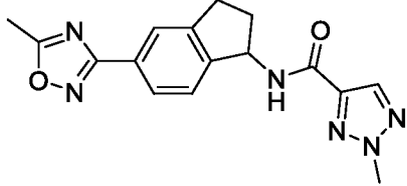
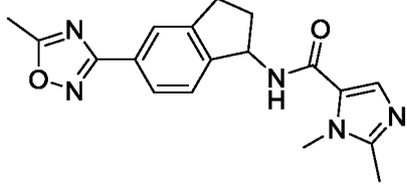
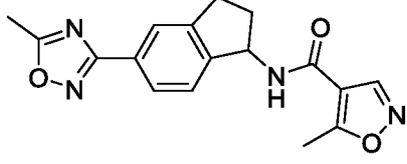
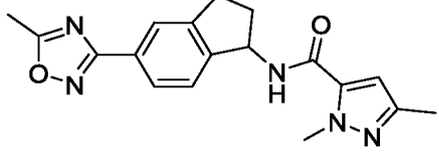
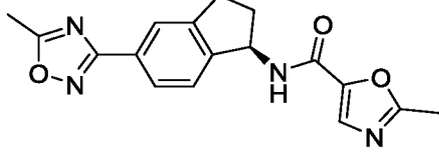
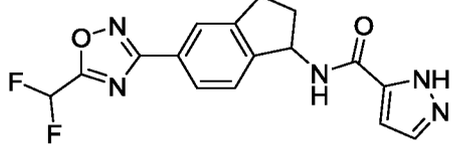
Соединение №	Структура	Название
7		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
8		2-хлор-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)тиазол-5-карбоксамид
9		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
10		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилтиазол-5-карбоксамид
11		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)тиазол-5-карбоксамид
12		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
13		1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-фенилмочевина
14		1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-изопропилмочевина

Соединение №	Структура	Название
15		N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
16		<i>tert</i> -бутил (5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
17		N-(3-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-ил)бензамид
18		2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоникотинамид
19		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,4-диметилксазол-5-карбоксамид
20		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-этил-5-метил-2H-1,2,3-триазол-4-карбоксамид
21		4-циклопропил-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ксазол-5-карбоксамид

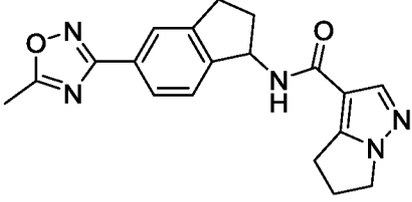
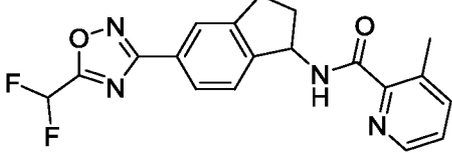
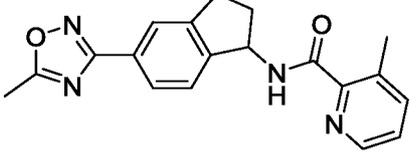
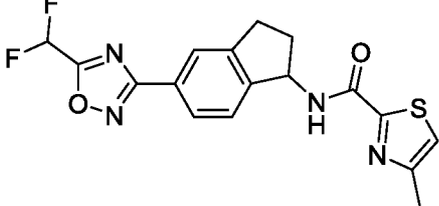
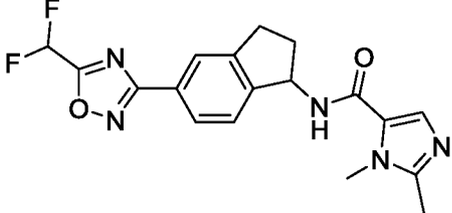
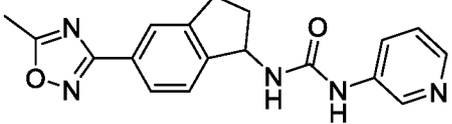
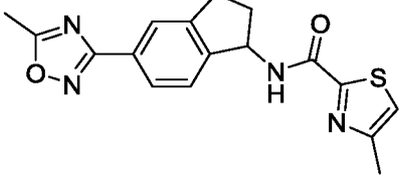
Соединение №	Структура	Название
22		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,5-диметилноксазол-4-карбоксамид
23		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпирозин-2-карбоксамид
24		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,6-диметилизоникотинамид
25		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-этил-1-метил-1H-пирозол-4-карбоксамид
26		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилпиримидин-4-карбоксамид
27		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пирозол-4-карбоксамид
28		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пирозол-4-карбоксамид

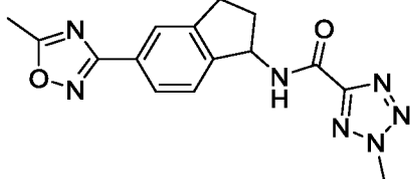
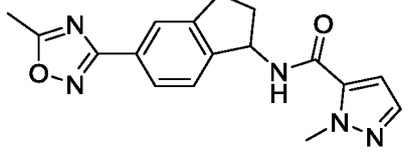
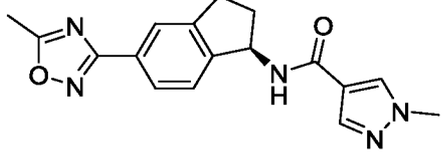
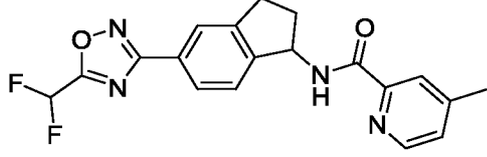
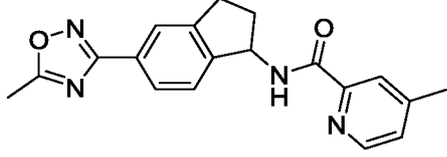
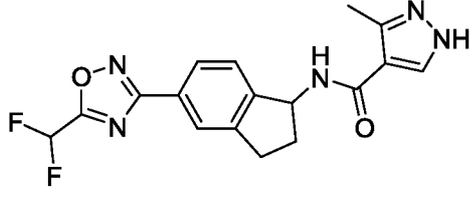
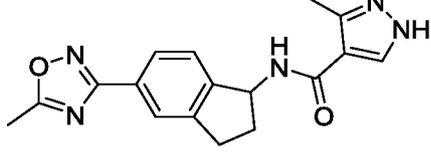
Соединение №	Структура	Название
29		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-этил-1H-пиразол-5-карбоксамид
30		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид
31		(R)-2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
32		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
33		2-амино-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
34		3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
35		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

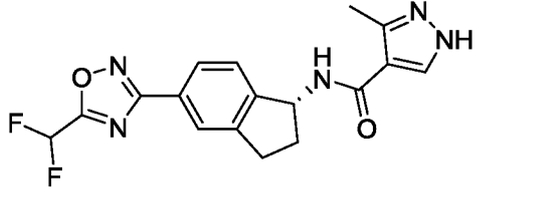
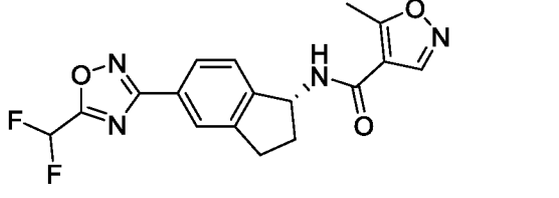
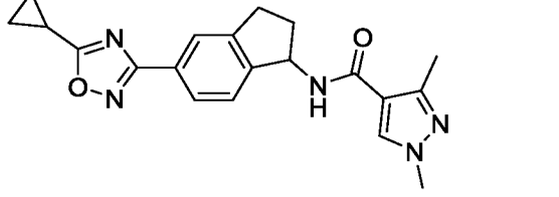
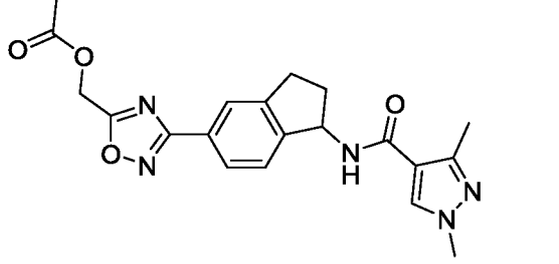
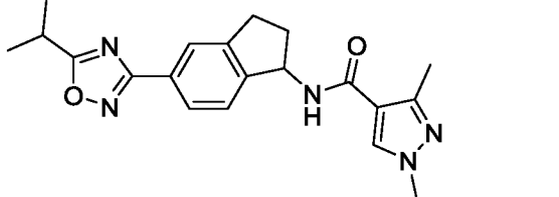
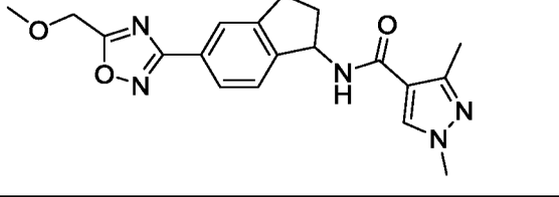
Соединение №	Структура	Название
36		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5,6-дигидро-4H-пирроло[1,2-b]пиразол-3-карбоксамид
37		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиридазин-4-карбоксамид
38		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилпиразин-2-карбоксамид
39		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилникотинамид
40		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-3-трифторметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
41		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3,5-диметилпиразин-2-карбоксамид
42		N-(3-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-ил)бензамид

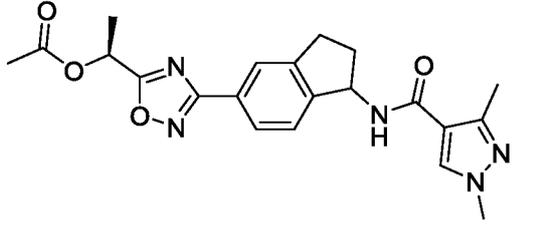
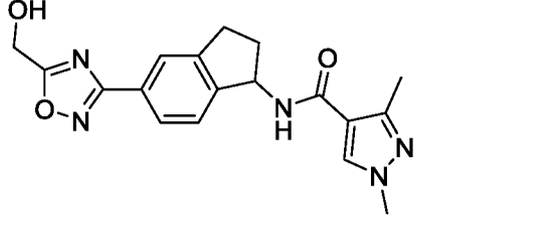
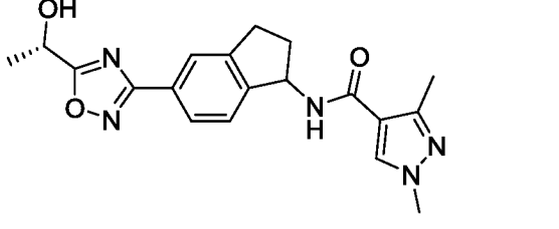
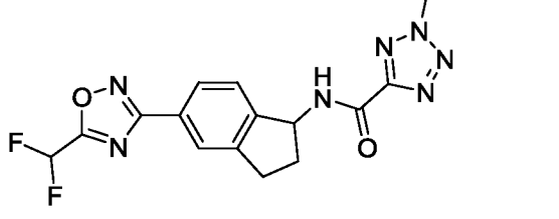
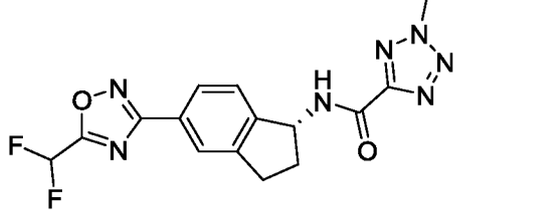
Соединение №	Структура	Название
43		2-гидрокси-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
44		2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-1,2,3-триазол-4-карбоксамид
45		1,2-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-имидазол-5-карбоксамид
46		5-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-4-карбоксамид
47		1,3-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
48		(R)-2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
49		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

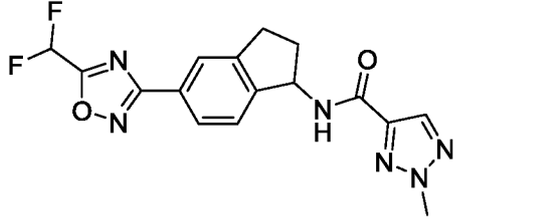
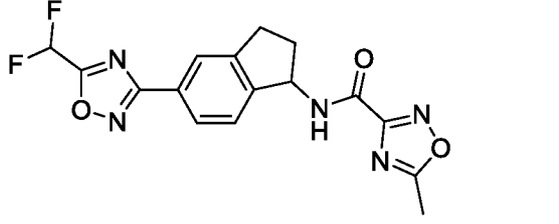
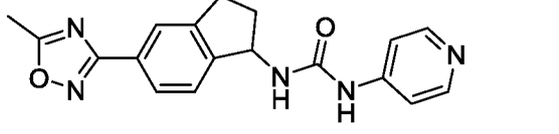
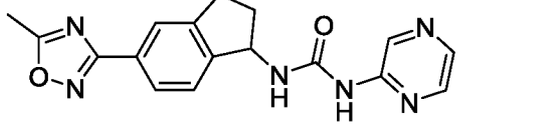
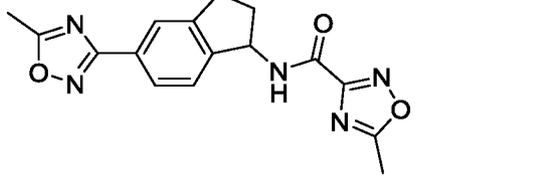
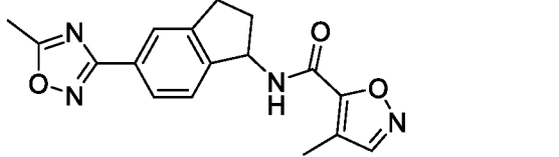
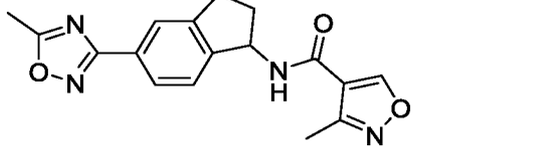
Соединение №	Структура	Название
50		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
51		4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
52		4-циклопропил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
53		2,4-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
54		1,5-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
55		1,3-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
56		1-этил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

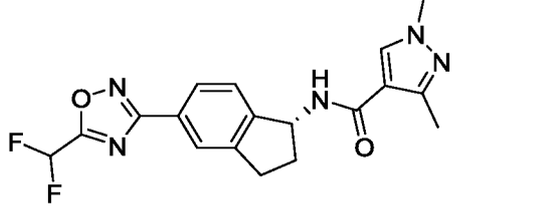
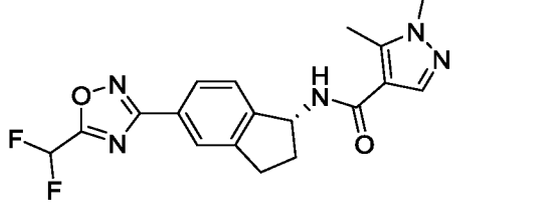
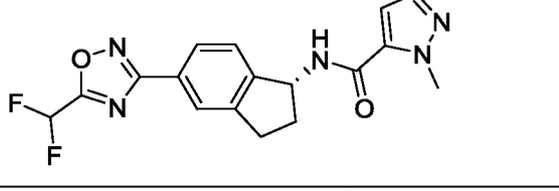
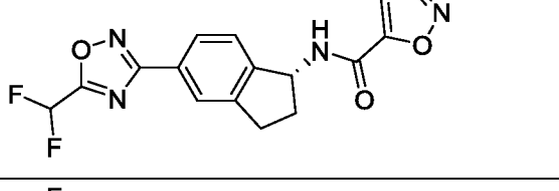
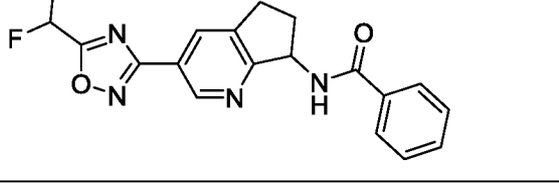
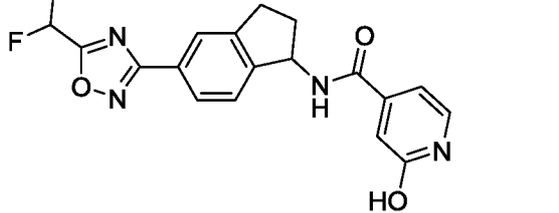
Соединение №	Структура	Название
57		N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5,6-дигидро-4H-пирроло[1,2-в]пиразол-3-карбоксамид
58		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилпиколинамид
59		3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
60		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилтиазол-2-карбоксамид
61		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2-диметил-1H-имидазол-5-карбоксамид
62		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиридин-3-ил)мочевина
63		4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)тиазол-2-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
64		2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
65		1-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
66		(R)-1-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
67		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилпиколинамид
68		4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
69		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
70		3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

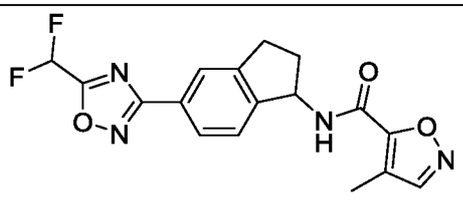
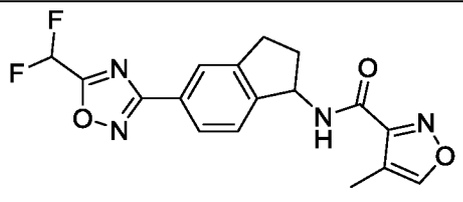
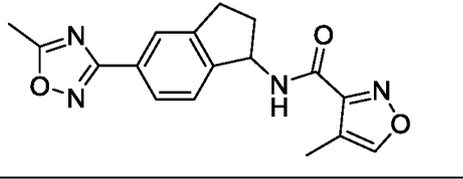
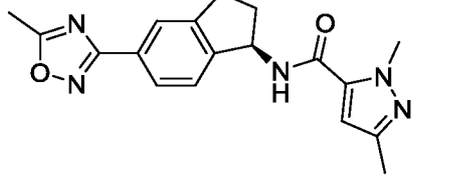
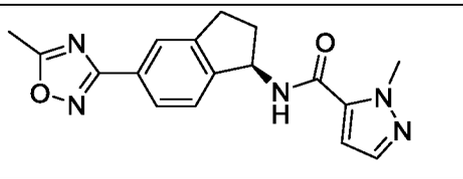
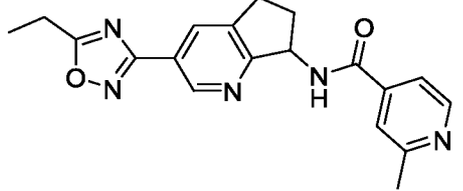
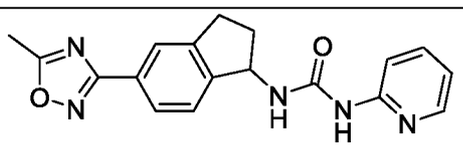
Соединение №	Структура	Название
71		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
72		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилизоксазол-4-карбоксамид
73		N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
74		(3-(1-(1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1H-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)метил ацетат
75		N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
76		N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид

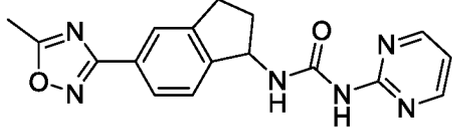
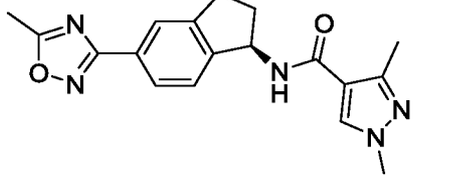
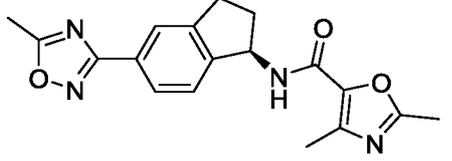
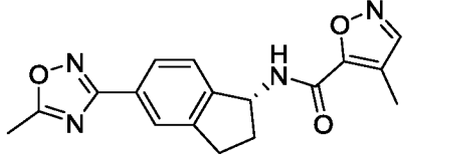
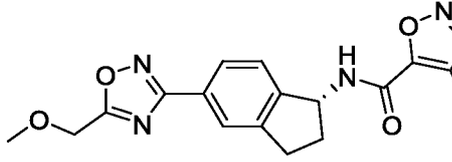
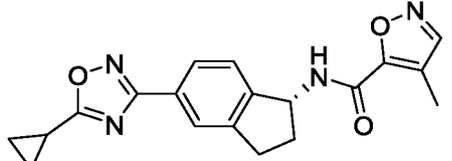
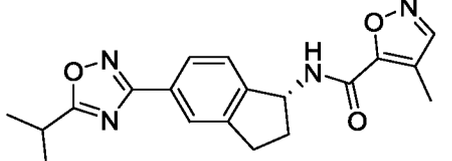
Соединение №	Структура	Название
77		(1S)-1-(3-(1-(1,3-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1Н-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)этилацетат
78		метил 3-(1-(1,3-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1Н-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-карбоксилат
79		N-(5-(5-(гидроксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамид
80		N-(5-(5-((S)-1-гидроксиэтил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамид
81		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-2-метил-2Н-тетразол-5-карбоксамид
82		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-2-метил-2Н-тетразол-5-карбоксамид

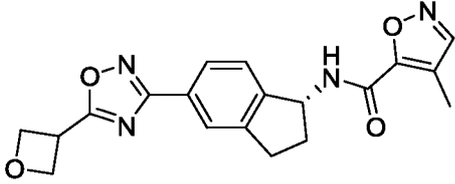
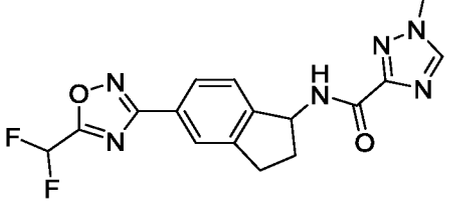
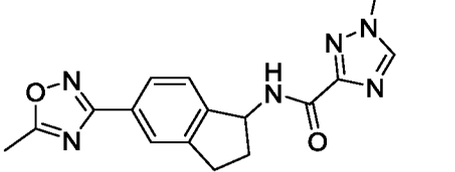
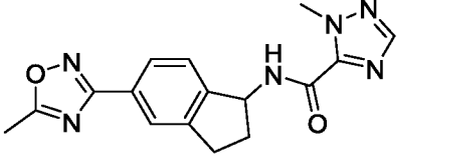
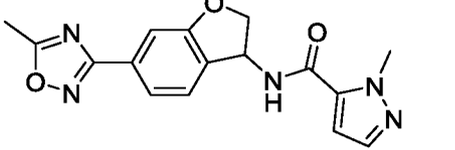
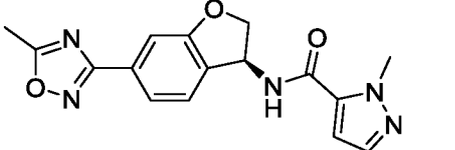
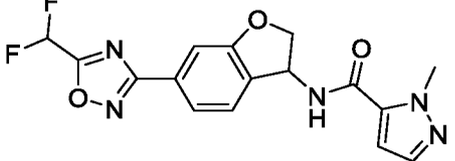
Соединение №	Структура	Название
83		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-1,2,3-триазол-4-карбоксамид
84		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-карбоксамид
85		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиридин-4-ил)мочевина
86		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пирозин-2-ил)мочевина
87		5-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-карбоксамид
88		4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
89		3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-4-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
90		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
91		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
92		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
93		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид
94		N-(3-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-ил)бензамид
95		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-гидроксиизоникотинамид

Соединение №	Структура	Название
96		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиримидин-5-ил)мочевина
97		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиридазин-3-ил)мочевина
98		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиримидин-4-ил)мочевина
99		2-амино-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
100		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
101		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид
102		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-5-карбоксамид

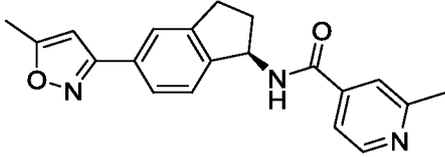
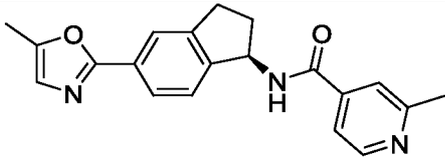
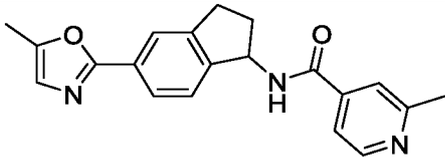
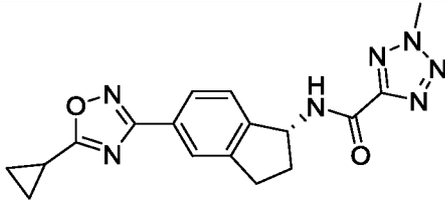
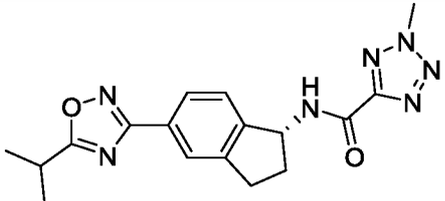
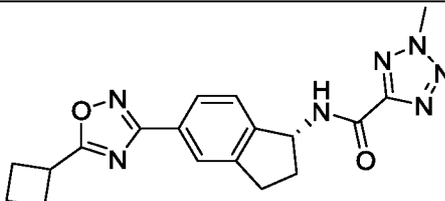
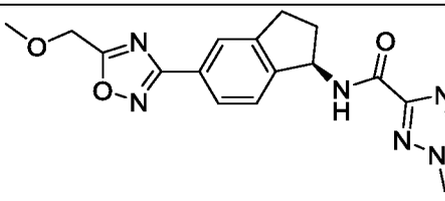
Соединение №	Структура	Название
103		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид
104		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-3-карбоксамид
105		4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-3-карбоксамид
106		(R)-1,3-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
107		(R)-1-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
108		N-(3-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5H-циклопента[b]пиридин-7-ил)-2-метилизоникотинамид
109		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиридин-2-ил)мочевина

Соединение №	Структура	Название
110		1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(пиримидин-2-ил)мочевина
111		(R)-1,3-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
112		(R)-2,4-диметил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
113		(R)-4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
114		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид
115		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид
116		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
117		(R)-4-метил-N-(5-(5-(оксетан-3-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
118		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-1,2,4-триазол-3-карбоксамид
119		1-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-карбоксамид
120		1-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-1,2,4-триазол-5-карбоксамид
121		1-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
122		(S)-1-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
123		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
124		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
125		(R)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-оксо-2,3-дигидро-1H-бензо[d]имидазол-5-карбоксамид
126		N-((R)-5-(5-((S)-1-метоксиэтил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилизоксазол-5-карбоксамид
127		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-карбоксамид
128		3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-карбоксамид
129		N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-4-карбоксамид
130		2-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид

Соединение №	Структура	Название
131		(R)-2-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
132		N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
133		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
134		2-метил-N-(5-(2-метилоксазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
135		(R)-2-метил-N-(5-(2-метилоксазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
136		(R)-2-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
137		2-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид

Соединение №	Структура	Название
138		(R)-2-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
139		(R)-2-метил-N-(5-(5-метилоксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
140		2-метил-N-(5-(5-метилоксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
141		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
142		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
143		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
144		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
145		2-метил-N-(5-(2-метилоксазол-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
146		(R)-2-метил-N-(5-(2-метилоксазол-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
147		(R)-2-метил-N-(5-(2-метил-2H-тетразол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
148		2-метил-N-(5-(2-метил-2H-тетразол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
149		(S)-2-метил-N-(5-(2-метил-2H-тетразол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
150		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
151		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид

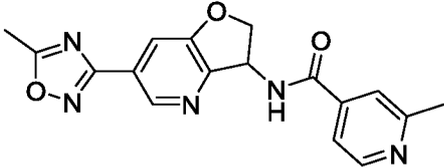
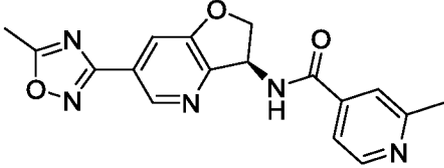
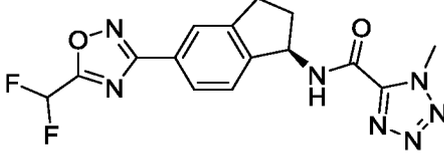
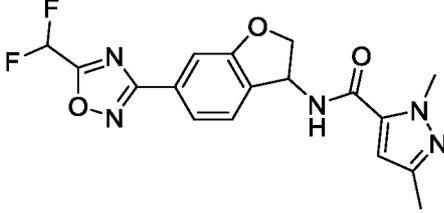
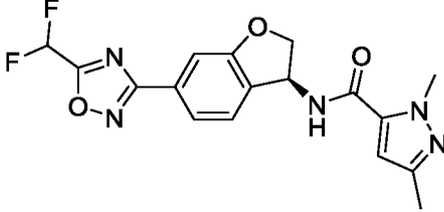
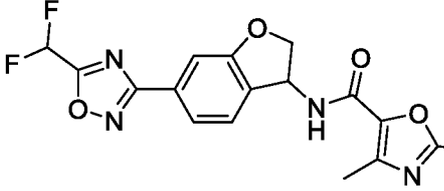
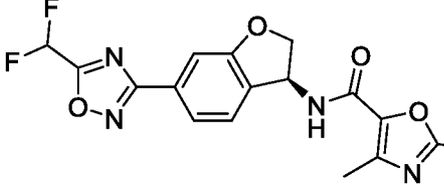
Соединение №	Структура	Название
152		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
153		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
154		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
155		1,3-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
156		(S)-1,3-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
157		1,3-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

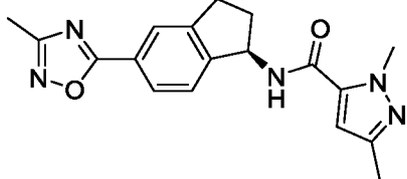
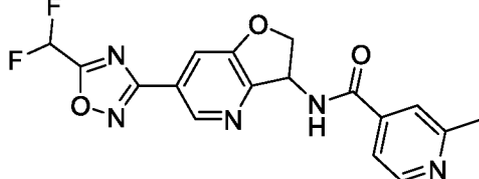
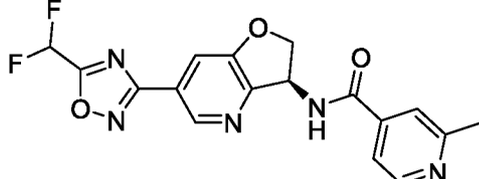
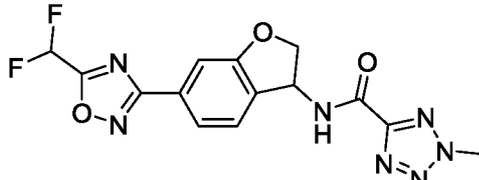
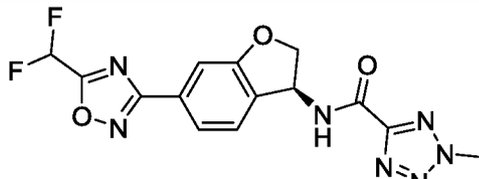
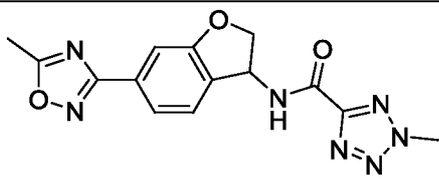
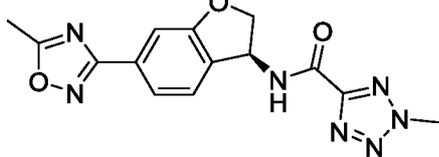
Соединение №	Структура	Название
158		(S)-1,3-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
159		2,4-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
160		(R)-2,4-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
161		(S)-2,4-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
162		1,5-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
163		(S)-1,5-диметил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
164		(R)-4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4H-1,2,4-триазол-3-карбоксамид

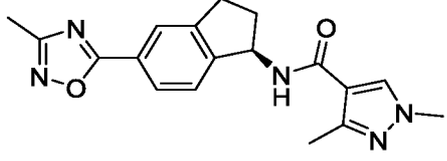
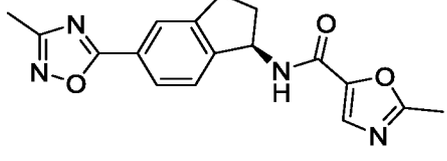
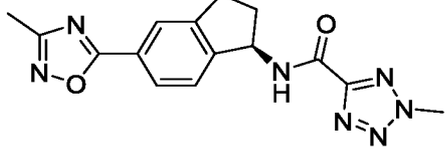
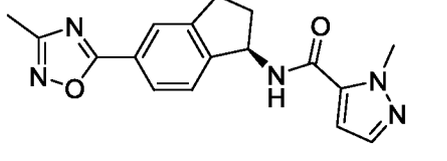
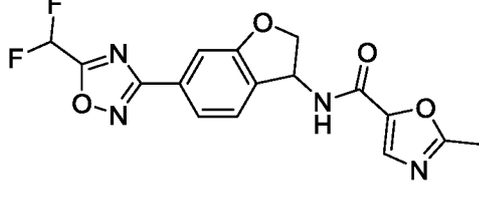
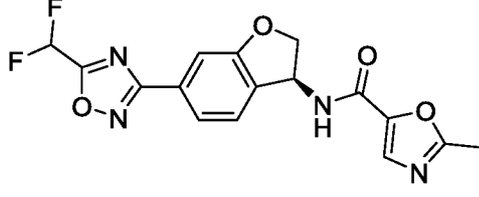
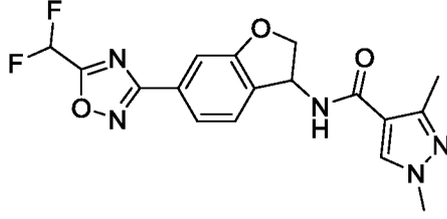
Соединение №	Структура	Название
165		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метил-4H-1,2,4-триазол-3-карбоксамид
166		2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
167		(S)-2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
168		N-(5-(5-(дифторметил)изоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилпиримидин-3-илметанамид
169		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)изоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилпиримидин-3-илметанамид
170		N-(5-(3-(дифторметил)изоксазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилпиримидин-3-илметанамид
171		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)изоксазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилпиримидин-3-илметанамид

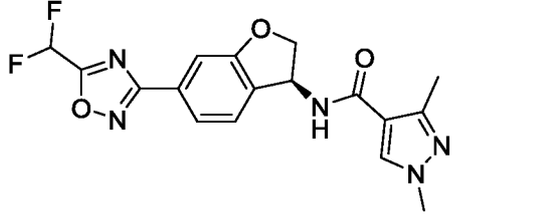
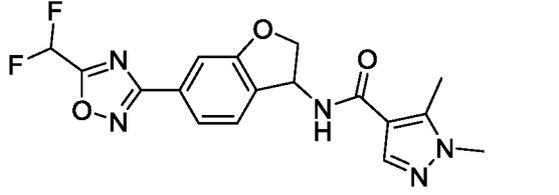
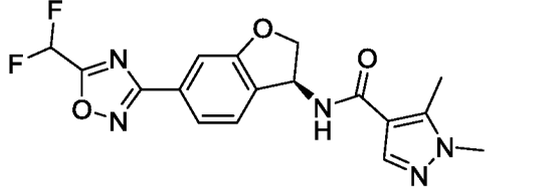
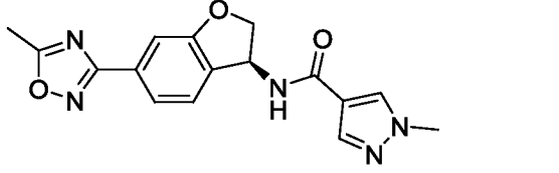
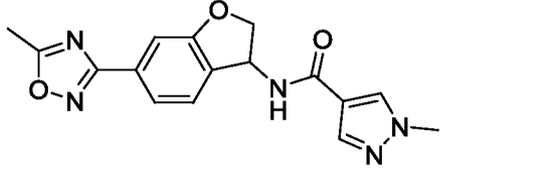
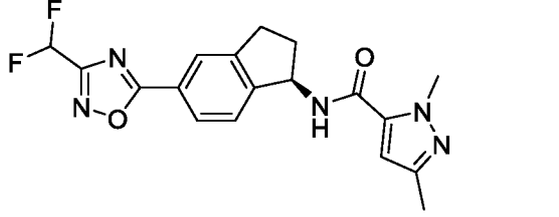
Соединение №	Структура	Название
172		(R)-2-метил-N-(5-(4-метилоксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
173		2-метил-N-(5-(4-метилоксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
174		1-метил-N-((1R)-5-(5-(оксетан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
175		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
176		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
177		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
178		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
179		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
180		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,4-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
181		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
182		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
183		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
184		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
185		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
186		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

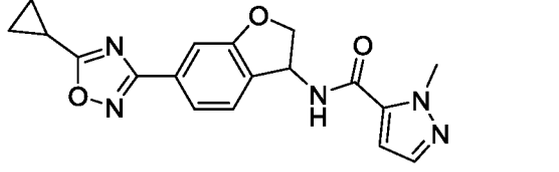
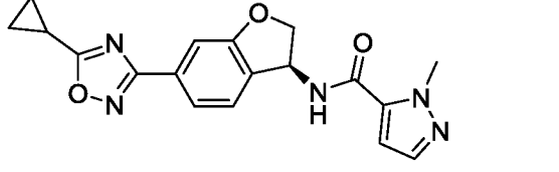
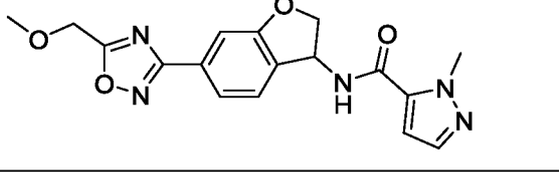
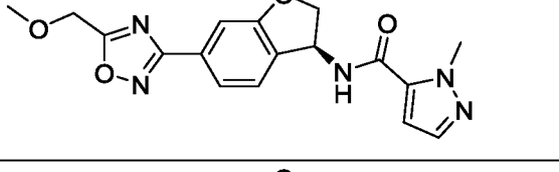
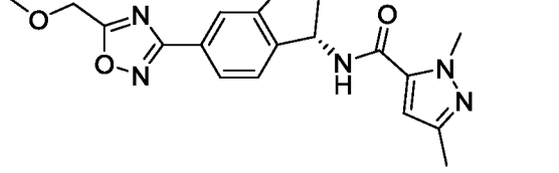
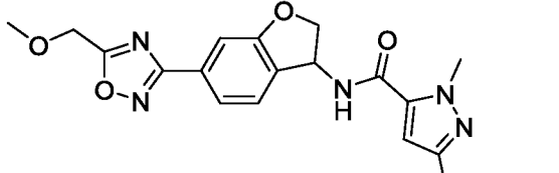
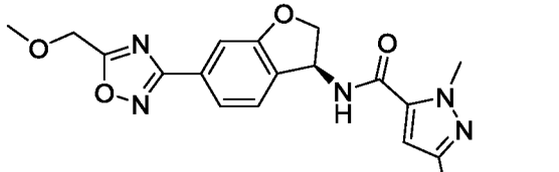
Соединение №	Структура	Название
187		2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидрофуоро[3,2- <i>b</i>]пиридин-3-ил)изоникотинамид
188		(S)-2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидрофуоро[3,2- <i>b</i>]пиридин-3-ил)изоникотинамид
189		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-1-метил-1Н-тетразол-5-карбоксамид
190		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
191		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
192		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2,4-диметилноксазол-5-карбоксамид
193		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2,4-диметилноксазол-5-карбоксамид

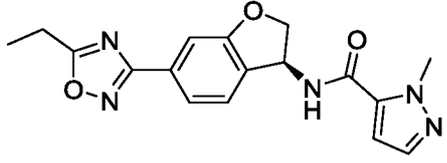
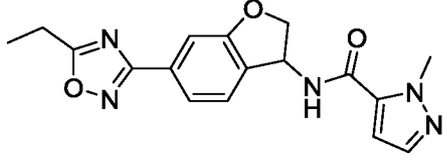
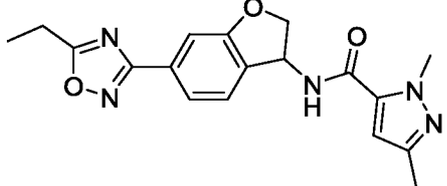
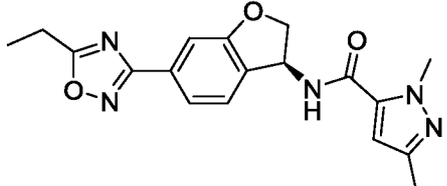
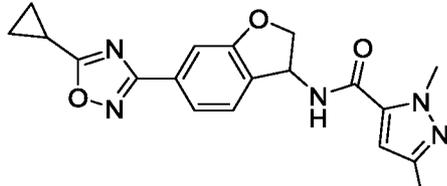
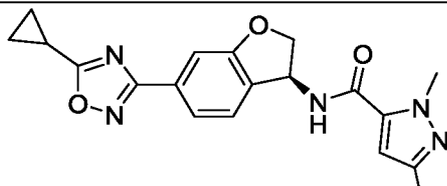
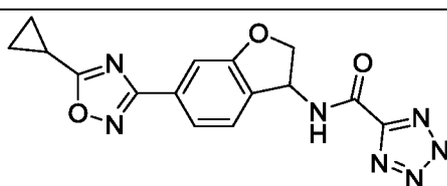
Соединение №	Структура	Название
194		(R)-1,3-диметил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
195		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидрофуоро[3,2-b]пиридин-3-ил)-2-метилизоникотинамид
196		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидрофуоро[3,2-b]пиридин-3-ил)-2-метилизоникотинамид
197		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
198		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
199		2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
200		(S)-2-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид

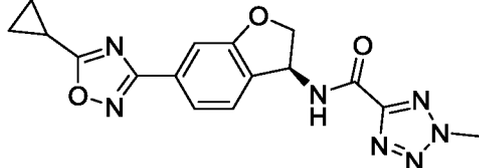
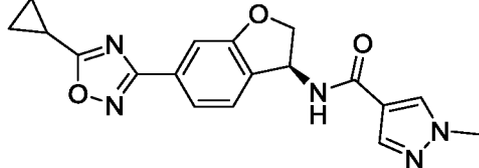
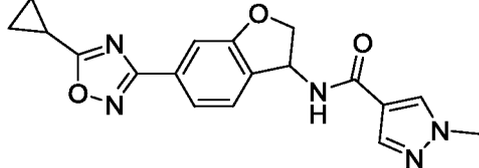
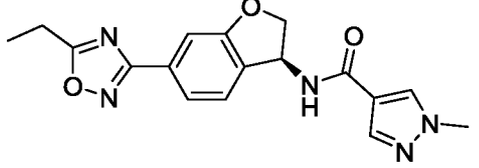
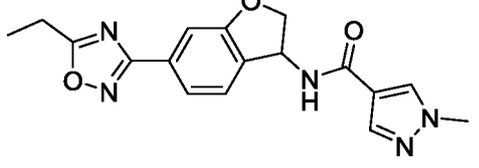
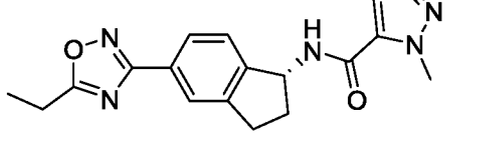
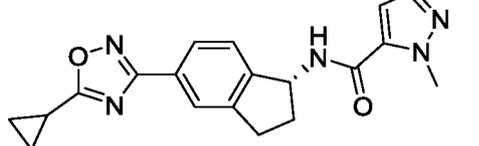
Соединение №	Структура	Название
201		(R)-1,3-диметил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
202		(R)-2-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
203		(R)-2-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
204		(R)-1-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
205		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
206		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
207		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид

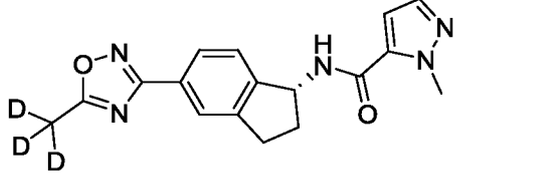
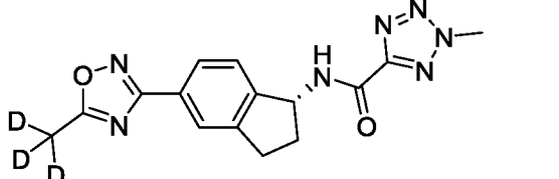
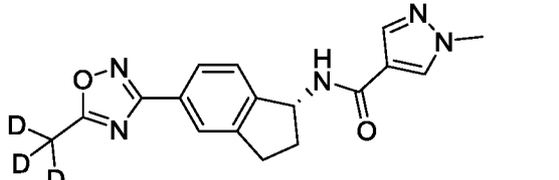
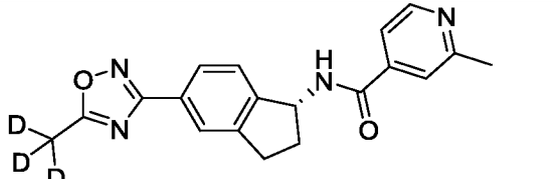
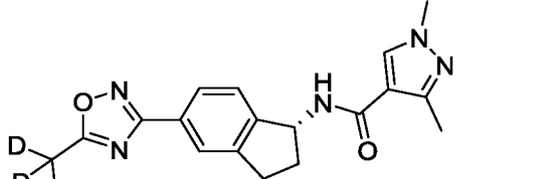
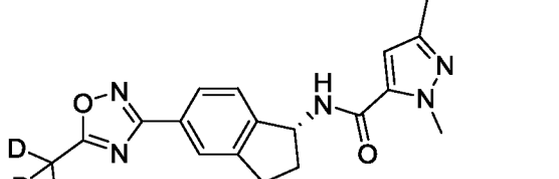
Соединение №	Структура	Название
208		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамид
209		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,5-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамид
210		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,5-диметил-1Н-пиразол-4-карбоксамид
211		(S)-1-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1Н-пиразол-4-карбоксамид
212		1-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1Н-пиразол-4-карбоксамид
213		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид

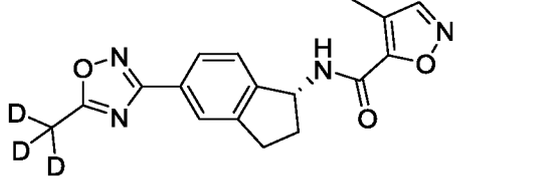
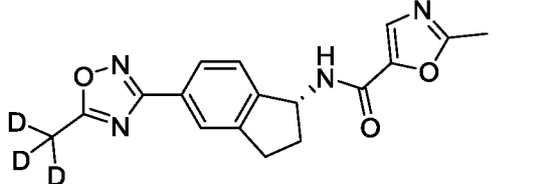
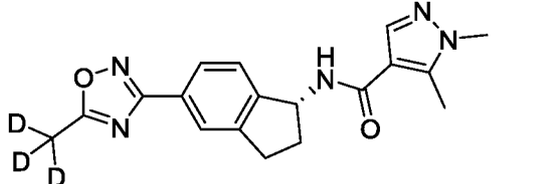
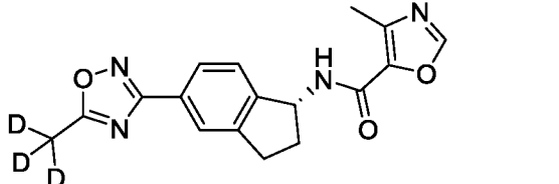
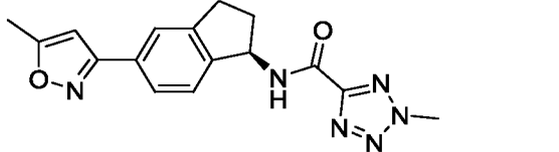
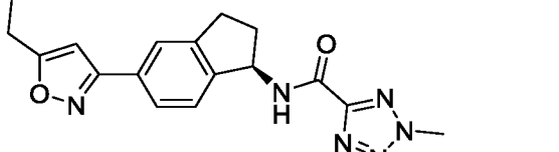
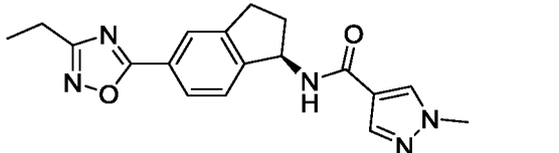
Соединение №	Структура	Название
214		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
215		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
216		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
217		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
218		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
219		N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
220		(R)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

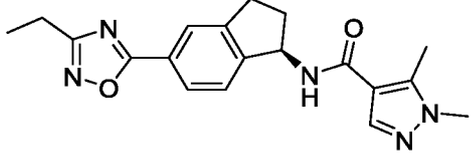
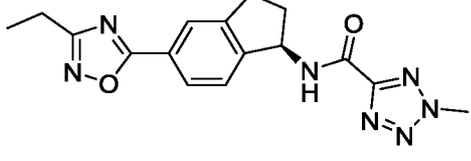
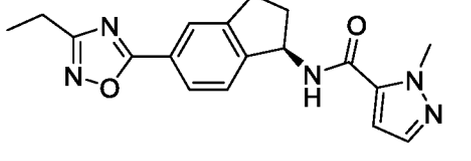
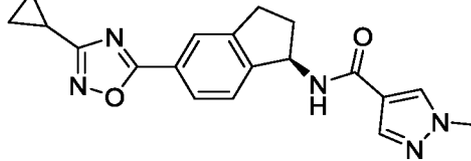
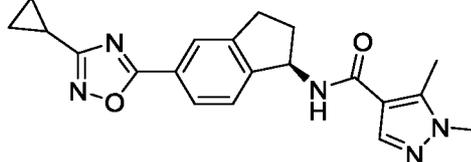
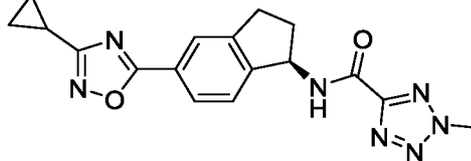
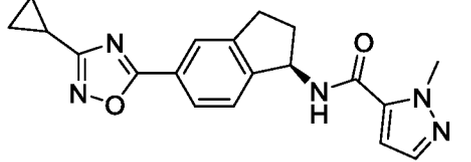
Соединение №	Структура	Название
221		N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
222		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
223		N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
224		(S)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
225		(R)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид
226		N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид
227		(S)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид

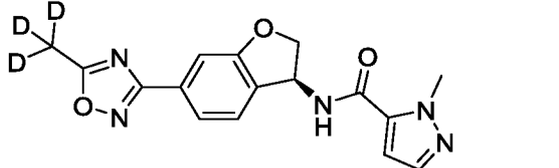
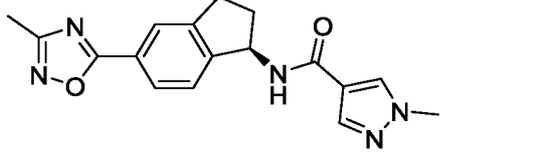
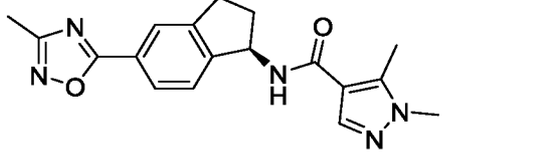
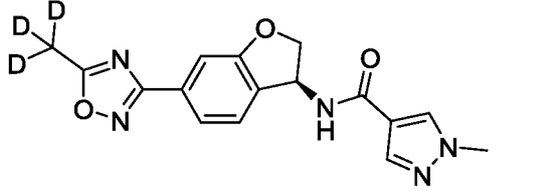
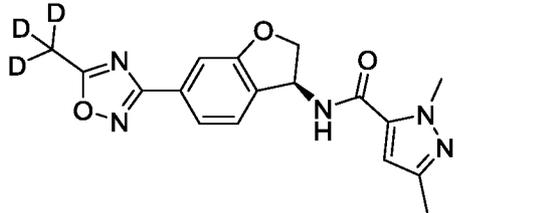
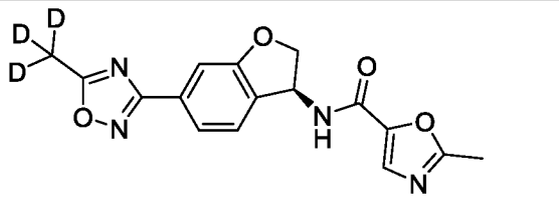
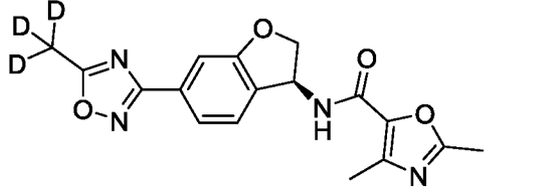
Соединение №	Структура	Название
228		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
229		N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
230		N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
231		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
232		N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
233		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1,3-диметил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
234		N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метил-2Н-тетразол-5-карбоксамид

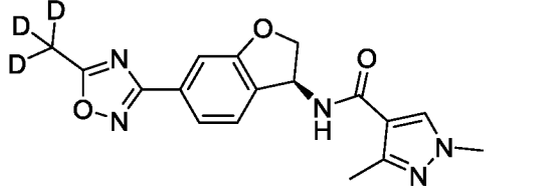
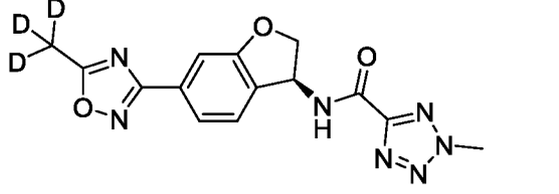
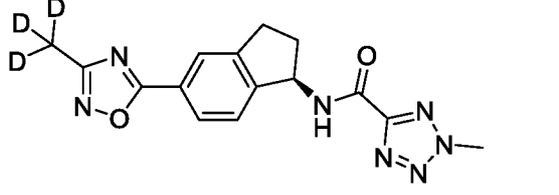
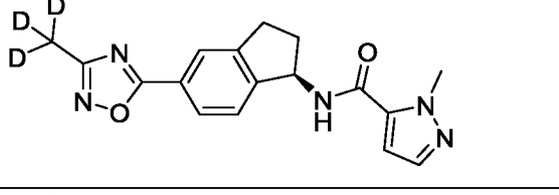
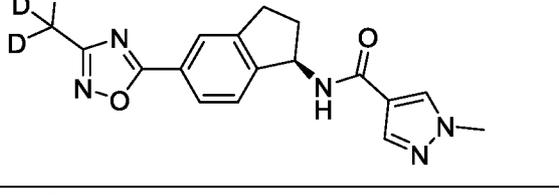
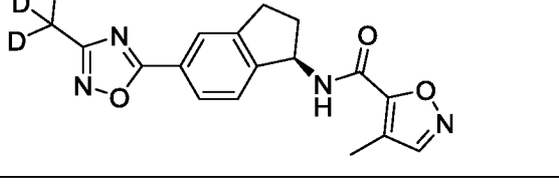
Соединение №	Структура	Название
235		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
236		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
237		N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
238		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
239		N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
240		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
241		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
242		(R)-1-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
243		(R)-2-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
244		(R)-1-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
245		(R)-2-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
246		(R)-1,3-диметил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
247		(R)-1,3-диметил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

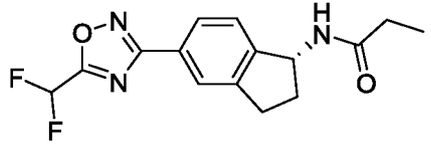
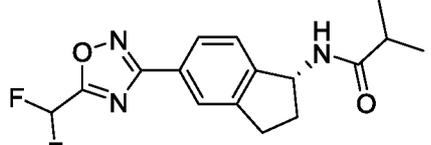
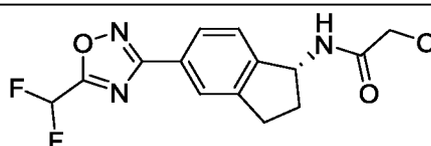
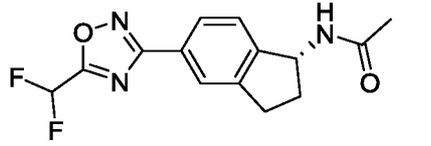
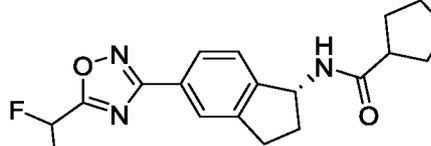
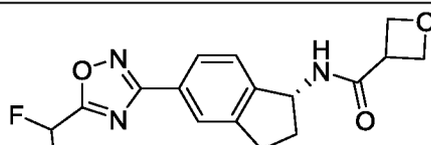
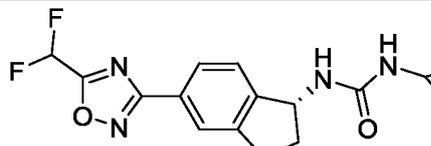
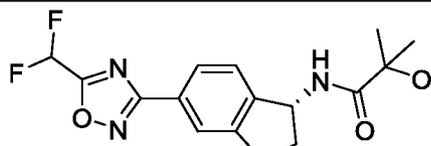
Соединение №	Структура	Название
248		(R)-4-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
249		(R)-2-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
250		(R)-1,5-диметил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
251		(R)-4-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
252		(R)-2-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
253		(R)-N-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
254		(R)-N-(5-(3-этил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

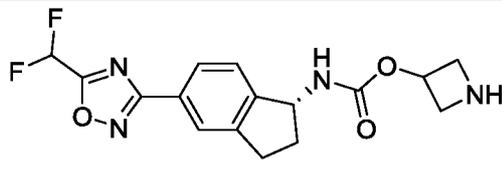
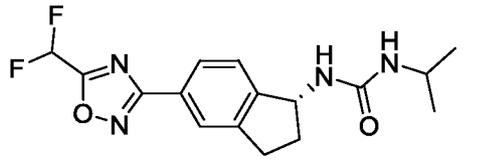
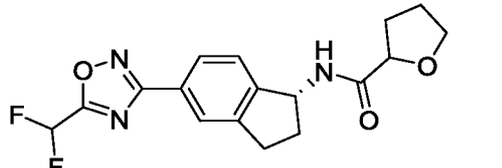
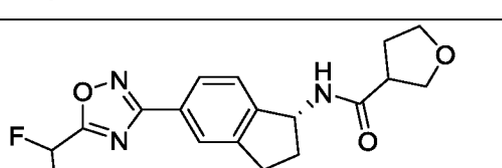
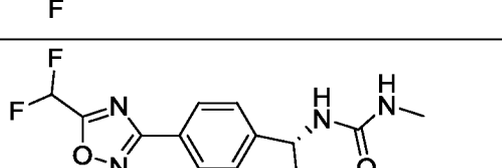
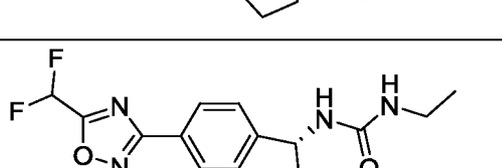
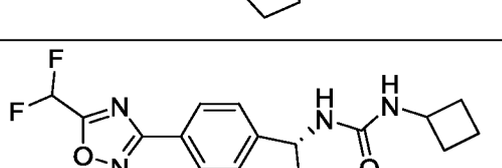
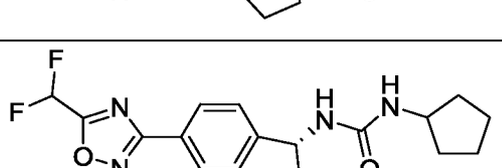
Соединение №	Структура	Название
255		(R)-N-(5-(3-этил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
256		(R)-N-(5-(3-этил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
257		(R)-N-(5-(3-этил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
258		(R)-N-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
259		(R)-N-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
260		(R)-N-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
261		(R)-N-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
262		(S)-1-метил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
263		(R)-1-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
264		(R)-1,5-диметил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
265		(S)-1-метил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
266		(S)-1,3-диметил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
267		(S)-2-метил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
268		(S)-2,4-диметил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид

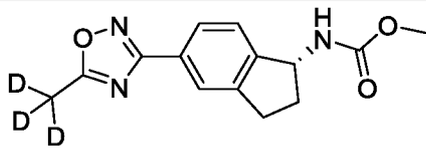
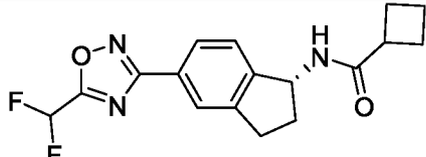
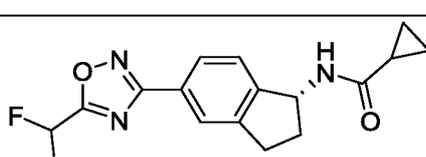
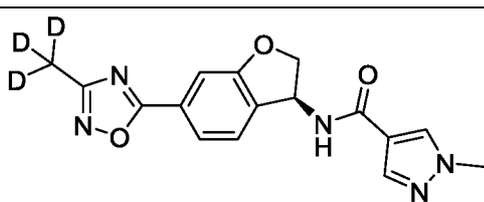
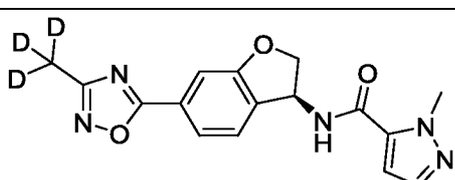
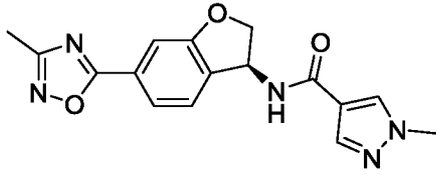
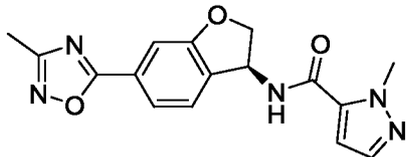
Соединение №	Структура	Название
269		(S)-1,5-диметил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
270		(S)-1,3-диметил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
271		(S)-2-метил-N-(6-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
272		(R)-2-метил-N-(5-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
273		(R)-1-метил-N-(5-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
274		(R)-1-метил-N-(5-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
275		(R)-4-метил-N-(5-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид

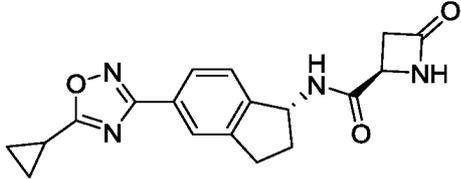
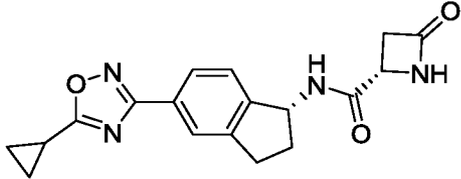
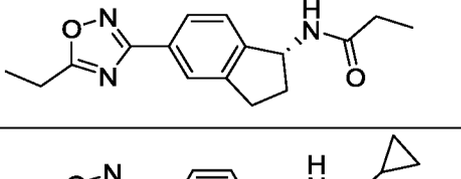
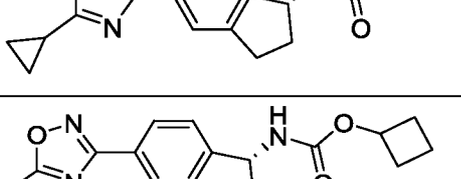
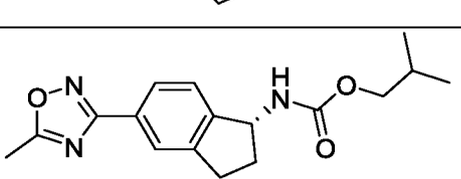
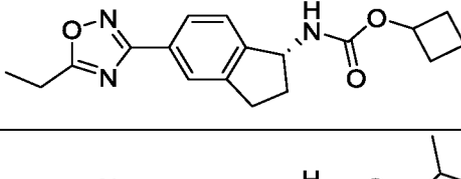
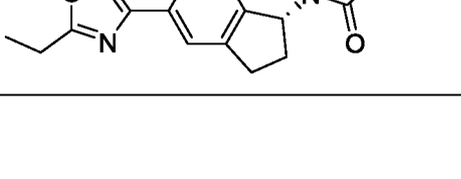
Соединение №	Структура	Название
276		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
277		(R)-N-(5-(3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
278		этил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
279		изопропил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
280		изобутил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
281		циклобутил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
282		метил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат

Соединение №	Структура	Название
283		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пропионамид
284		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изобутирамид
285		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метоксиацетамид
286		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
287		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)циклопентанкарбоксамид
288		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксетан-3-карбоксамид
289		(R)-1-циклопропил-3-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)мочевина
290		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-гидрокси-2-метилпропанамид

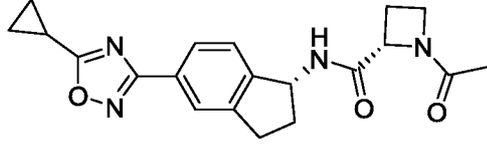
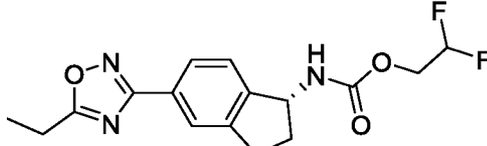
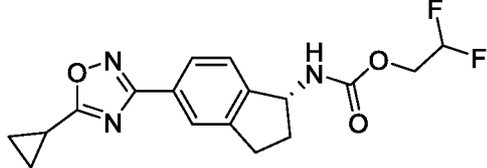
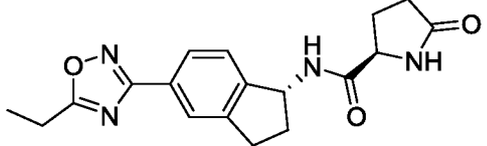
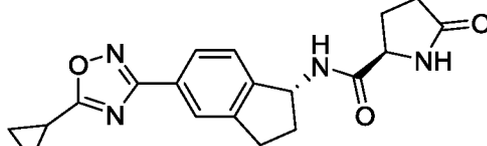
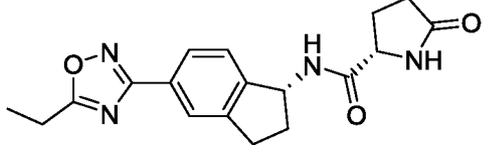
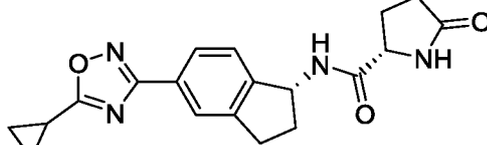
Соединение №	Структура	Название
291		азетидин-3-ил-(R)-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
292		(R)-1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-изопропилмочевина
293		N-((R)-5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)тетрагидрофуран-2-карбоксамид
294		N-((R)-5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)тетрагидрофуран-3-карбоксамид
295		(R)-1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилмочевина
296		(R)-1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-этилмочевина
297		(R)-1-циклобутил-3-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)мочевина
298		(R)-1-циклопентил-3-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)мочевина

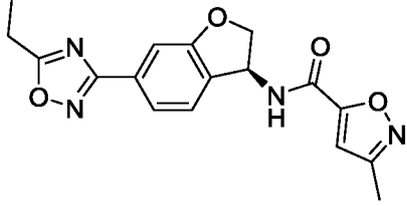
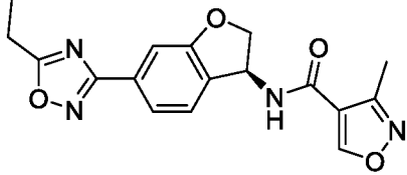
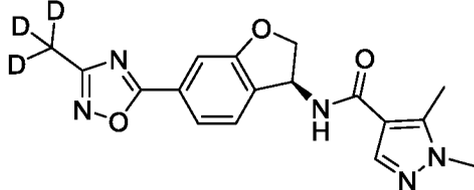
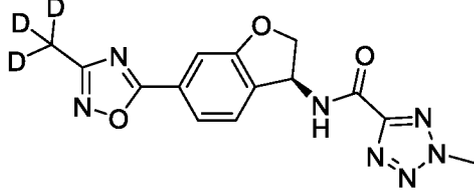
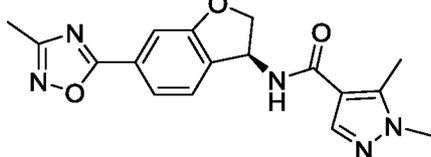
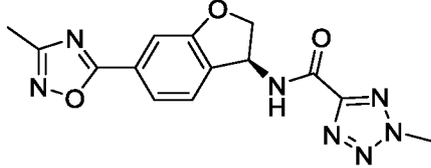
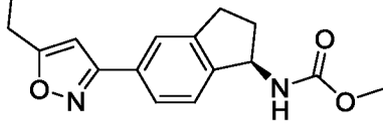
Соединение №	Структура	Название
299		(R)-3-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,1-диметилмочевина
300		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пирролидин-1-карбоксамид
301		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)морфолин-4-карбоксамид
302		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилпиперазин-1-карбоксамид
303		метил-(R)-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
304		метил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
305		метил-(R)-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
306		метил-(R)-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
307		метил-(R)-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат

Соединение №	Структура	Название
308		метил-(R)-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
309		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)циклобутанкарбоксамид
310		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)циклопропанкарбоксамид
311		(S)-1-метил-N-(6-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
312		(S)-1-метил-N-(6-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
313		(S)-1-метил-N-(6-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
314		(S)-1-метил-N-(6-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

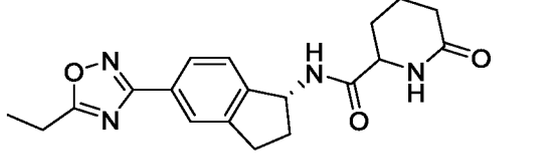
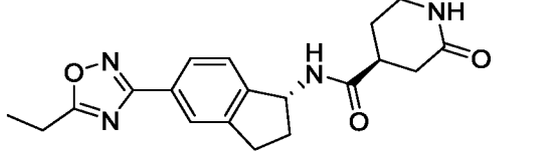
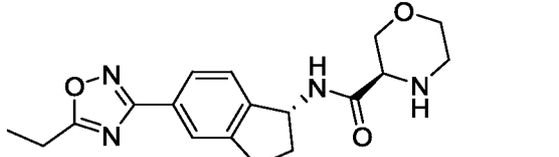
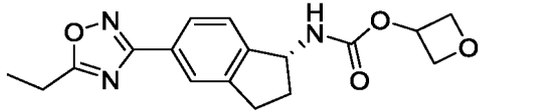
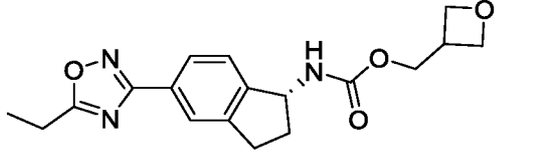
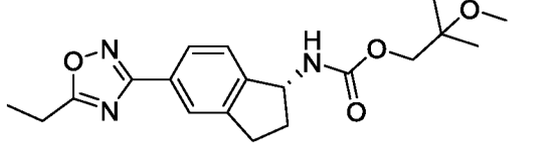
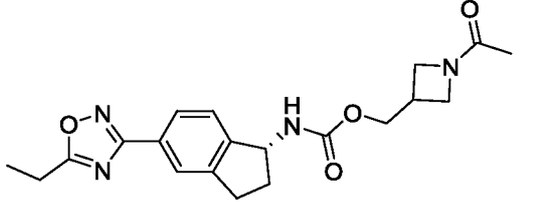
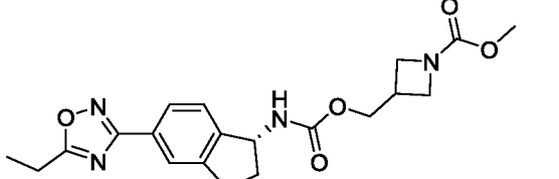
Соединение №	Структура	Название
315		(R)-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-оксоазетидин-2-карбоксамид
316		(S)-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-оксоазетидин-2-карбоксамид
317		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пропионамид
318		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)циклопропанкарбоксамид
319		циклобутил-(R)-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
320		изобутил-(R)-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
321		циклобутил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
322		изобутил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат

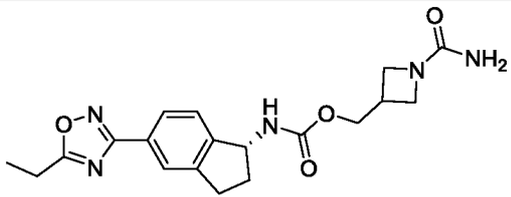
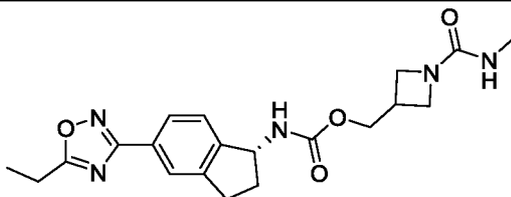
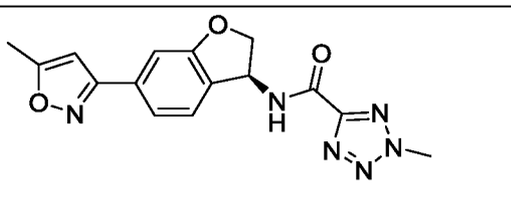
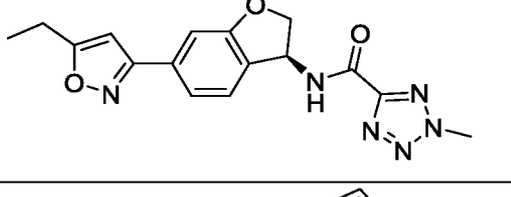
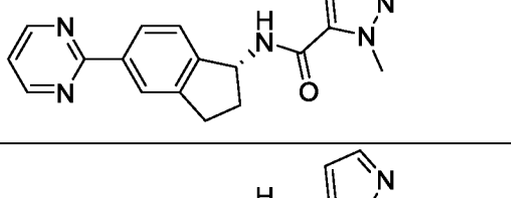
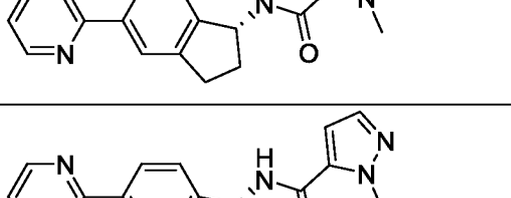
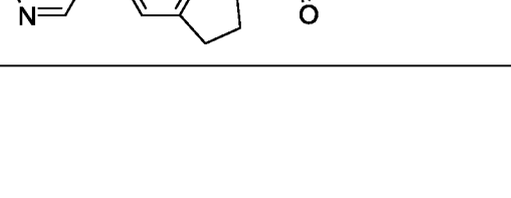
Соединение №	Структура	Название
323		циклопропилметил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
324		2-метоксиэтил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
325		циклопентил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
326		циклопропилметил-(R)-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
327		2-метоксиэтил-(R)-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
328		циклопентил-(R)-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
329		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метилциклопропан-1-карбоксамид
330		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метилциклопропан-1-карбоксамид
331		(R)-1-ацетил-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)азетидин-2-карбоксамид

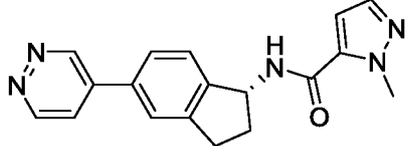
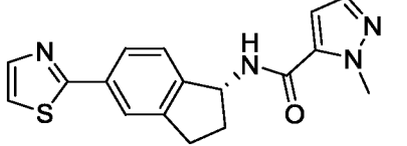
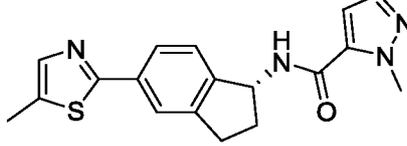
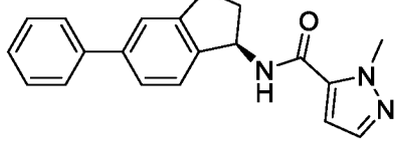
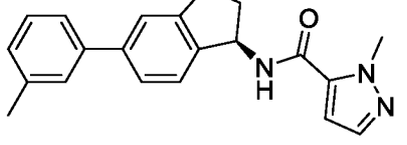
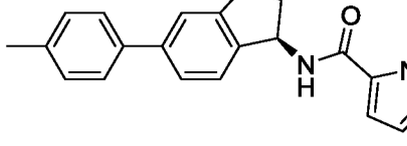
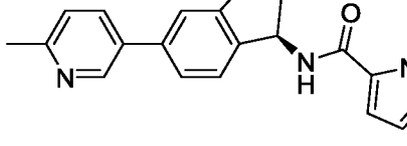
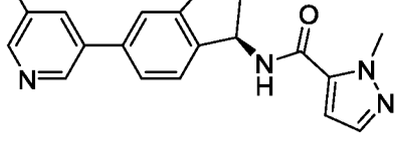
Соединение №	Структура	Название
332		(S)-1-ацетил-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)азетидин-2-карбоксамид
333		2,2-дифторэтил-(R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
334		2,2-дифторэтил-(R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
335		(R)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамид
336		(R)-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамид
337		(S)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамид
338		(S)-N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
339		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-метилизоксазол-5-карбоксамид
340		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-метилизоксазол-4-карбоксамид
341		(S)-1,5-диметил-N-(6-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
342		(S)-2-метил-N-(6-(3-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
343		(S)-1,5-диметил-N-(6-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
344		(S)-2-метил-N-(6-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
345		метил-(R)-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат

Соединение №	Структура	Название
346		(S)-3-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоксазол-5-карбоксамид
347		(S)-3-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоксазол-4-карбоксамид
348		метил-(S)-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)карбамат
349		метил-(S)-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)карбамат
350		метил-(R)-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
351		(R)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-оксопиперидин-4-карбоксамид
352		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-6-оксопиперидин-3-карбоксамид
353		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метилпиперидин-2-карбоксамид

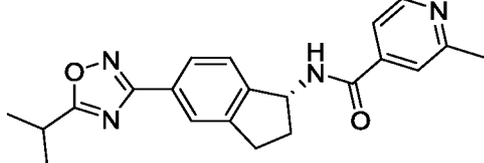
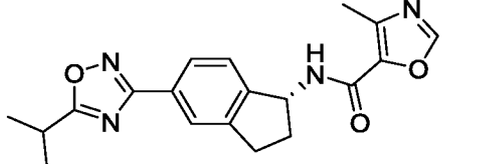
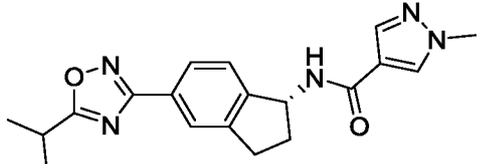
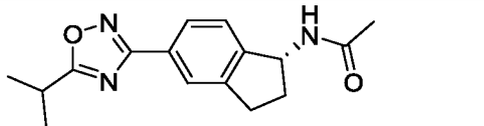
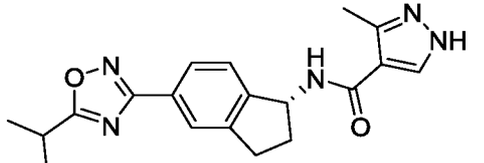
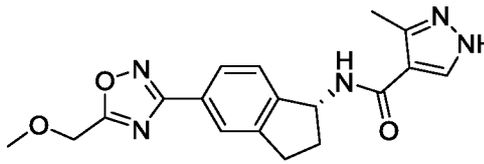
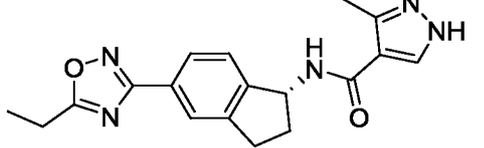
Соединение №	Структура	Название
354		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-оксопиперидин-2-карбоксамид
355		(S)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-оксопиперидин-4-карбоксамид
356		(R)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)морфолин-3-карбоксамид
357		оксетан-3-ил-(R)-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
358		оксетан-3-илметил-(R)-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
359		2-метокси-2-метилпропил-(R)-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
360		(1-ацетилазетидин-3-ил)метил-(R)-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
361		метил-(R)-3-(((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)окси)метил)азетидин-1-карбоксилат

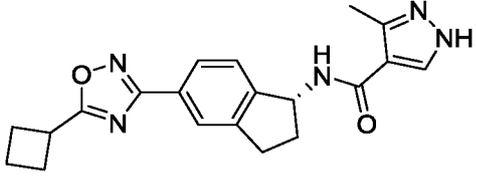
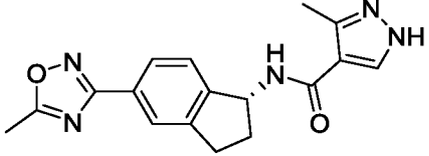
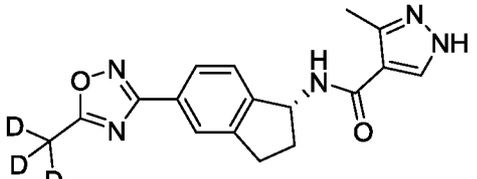
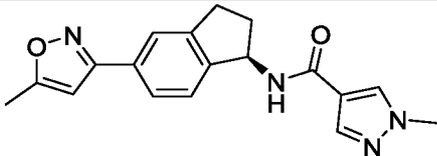
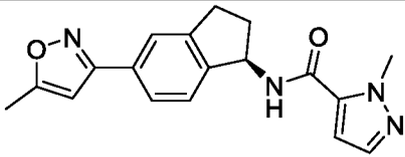
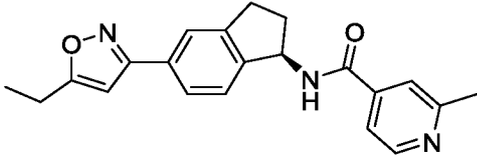
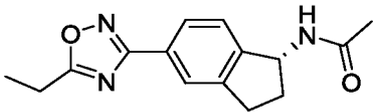
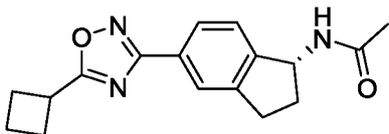
Соединение №	Структура	Название
362		(1-карбамоилазетидин-3-ил)метил (R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
363		(1-(метилкарбамоил)азетидин-3-ил)метил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамат
364		(S)-2-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
365		(S)-N-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
366		(R)-1-метил-N-(5-(пиримидин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
367		(R)-1-метил-N-(5-(пиридин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
368		(R)-1-метил-N-(5-(пирозин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

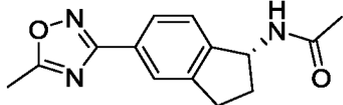
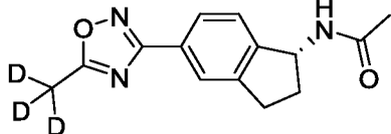
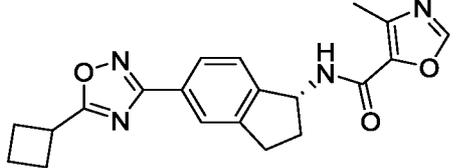
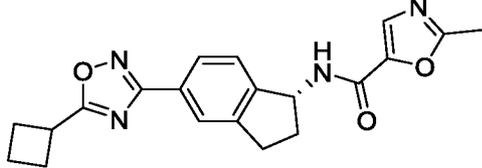
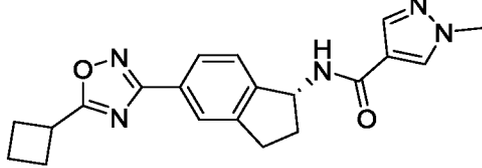
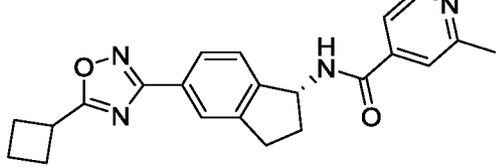
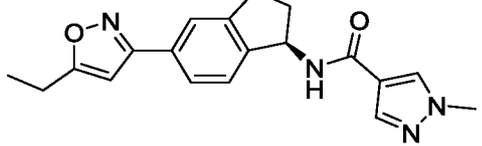
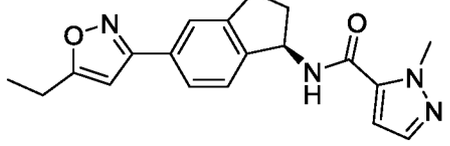
Соединение №	Структура	Название
369		(R)-1-метил-N-(5-(пиридазин-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
370		(R)-1-метил-N-(5-(тиазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
371		(R)-1-метил-N-(5-(5-метилтиазол-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
372		(R)-1-метил-N-(5-фенил-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
373		(R)-1-метил-N-(5-(m-толил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
374		(R)-1-метил-N-(5-(п-толил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
375		(R)-1-метил-N-(5-(6-метилпиридин-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
376		(R)-1-метил-N-(5-(5-метилпиридин-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

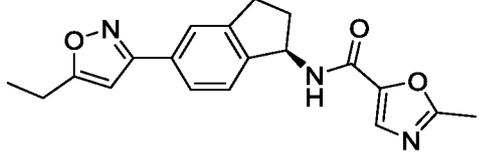
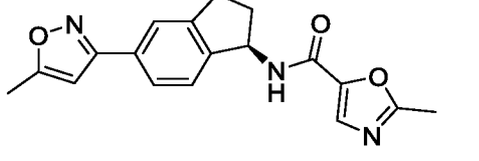
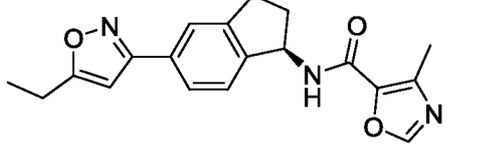
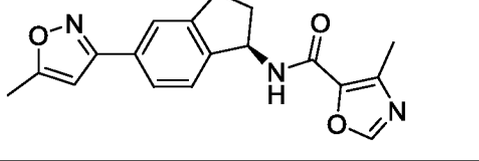
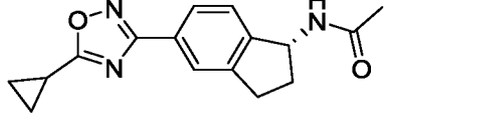
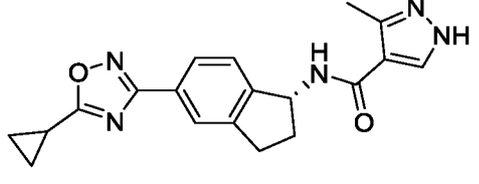
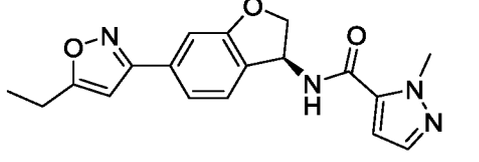
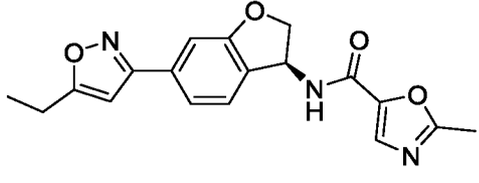
Соединение №	Структура	Название
377		(R)-1-метил-N-(5-(6-метилпиридин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
378		(R)-1-метил-N-(5-(4-метилпиримидин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
379		(R)-1-метил-N-(5-(2-метилпиримидин-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
380		(R)-1-метил-N-(5-(4-метилпиридин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
381		(R)-1-метил-N-(5-(6-метилпиримидин-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
382		(R)-1-метил-N-(5-(6-метилпиразин-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
383		(R)-1-метил-N-(5-(5-метилпиридазин-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
384		(R)-1-метил-N-(5-(6-метилпиридазин-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид

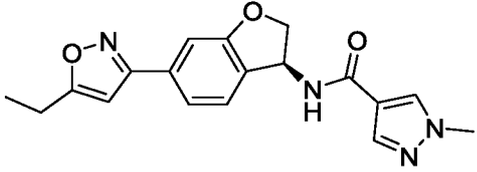
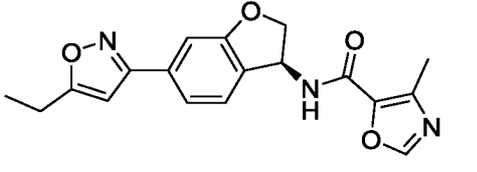
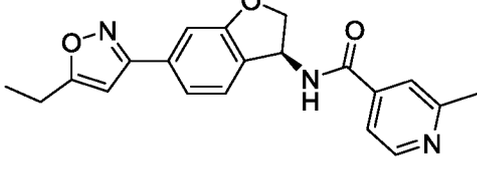
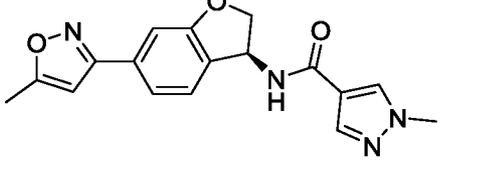
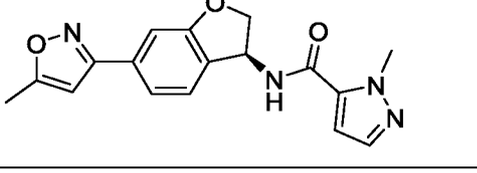
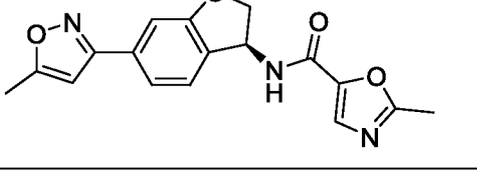
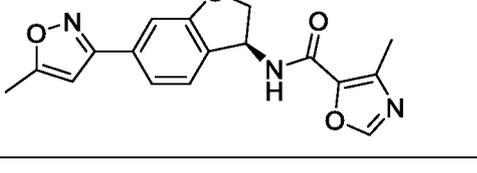
Соединение №	Структура	Название
385		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
386		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
387		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
388		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
389		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
390		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
391		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид

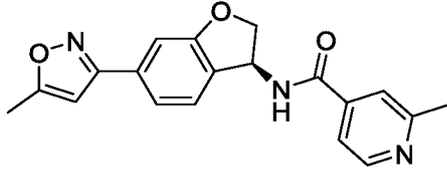
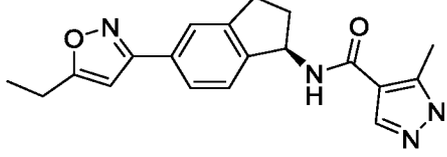
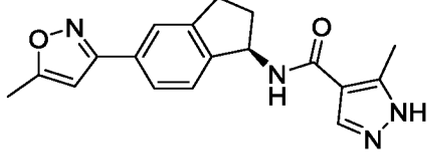
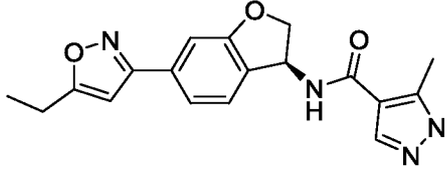
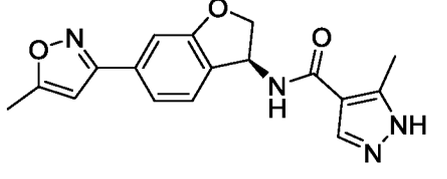
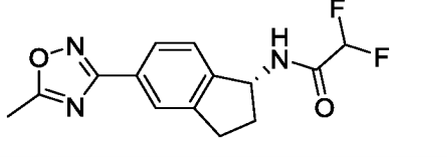
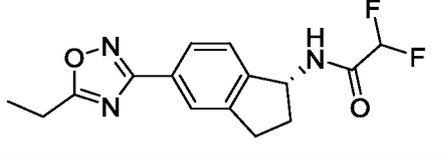
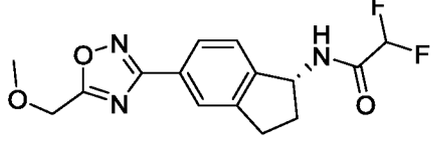
Соединение №	Структура	Название
392		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
393		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
394		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
395		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
396		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
397		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
398		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

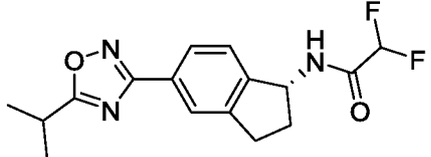
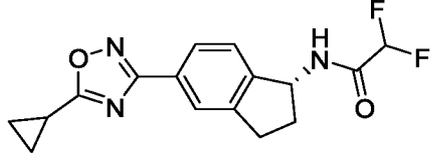
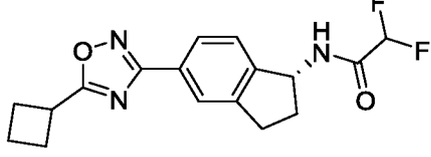
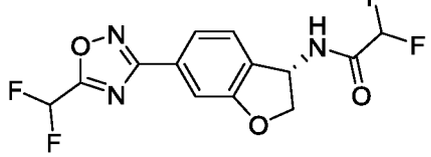
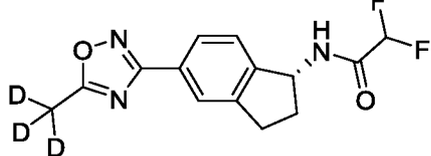
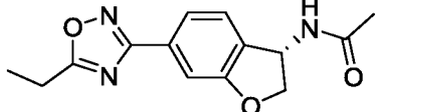
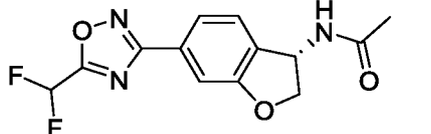
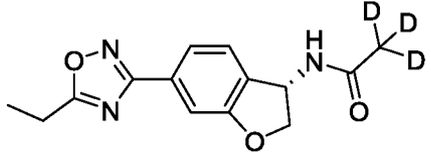
Соединение №	Структура	Название
399		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
400		(R)-3-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
401		(R)-3-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
402		(R)-1-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
403		(R)-1-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
404		(R)-N-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
405		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
406		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид

Соединение №	Структура	Название
407		(R)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
408		(R)-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
409		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
410		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
411		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
412		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилизоникотинамид
413		(R)-N-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
414		(R)-N-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
415		(R)-N-(5-(5-этилоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
416		(R)-2-метил-N-(5-(5-метилоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
417		(R)-N-(5-(5-этилоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
418		(R)-4-метил-N-(5-(5-метилоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
419		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
420		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
421		(S)-N-(6-(5-этилоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
422		(S)-N-(6-(5-этилоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид

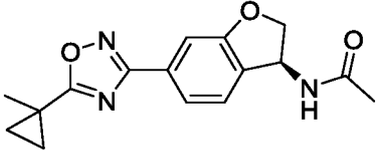
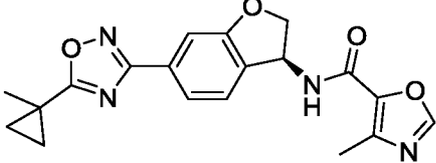
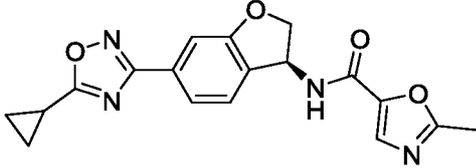
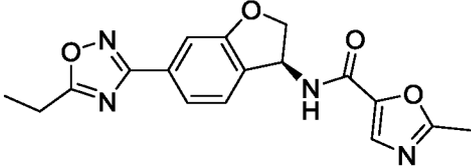
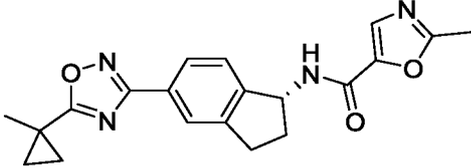
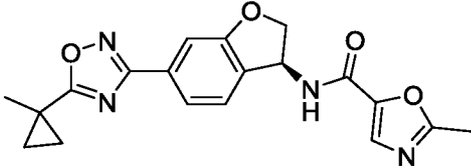
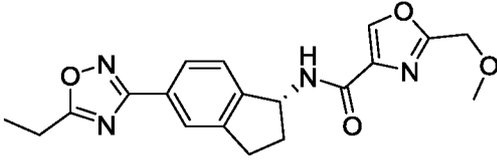
Соединение №	Структура	Название
423		(S)-N-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
424		(S)-N-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
425		(S)-N-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилизоникотинамид
426		(S)-1-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
427		(S)-1-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
428		(S)-2-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
429		(S)-4-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид

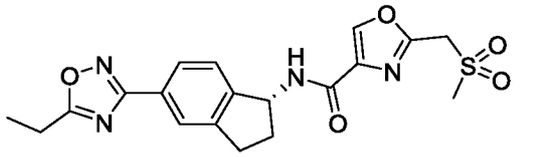
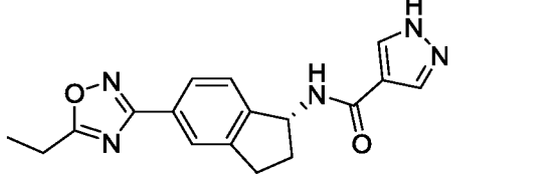
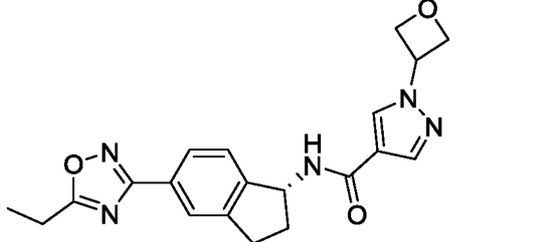
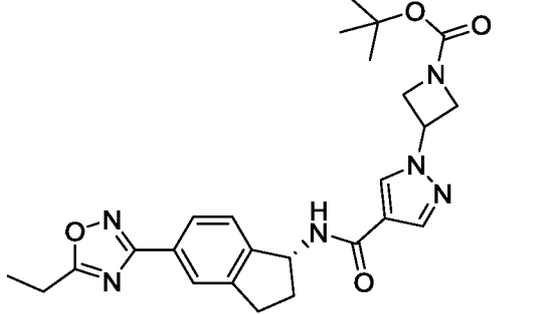
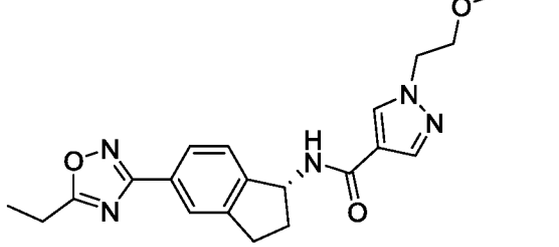
Соединение №	Структура	Название
430		(S)-2-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоникотинамид
431		(R)-N-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
432		(R)-5-метил-N-(5-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
433		(S)-N-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
434		(S)-5-метил-N-(6-(5-метилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
435		(R)-2,2-дифтор-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
436		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,2-дифторацетамид
437		(R)-2,2-дифтор-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид

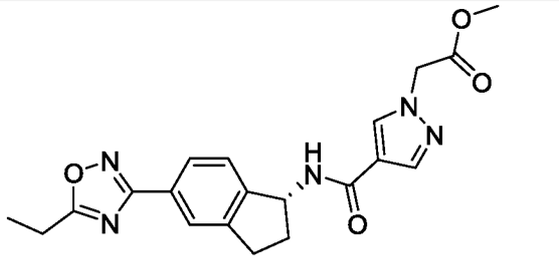
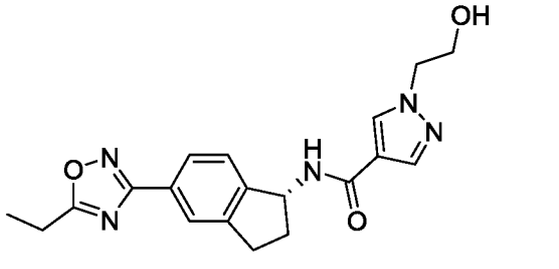
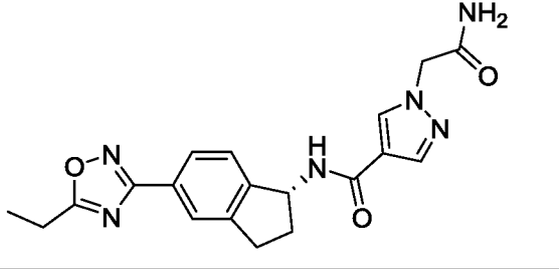
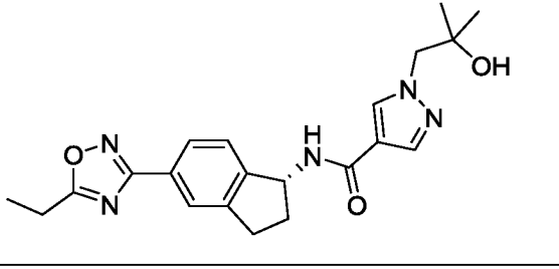
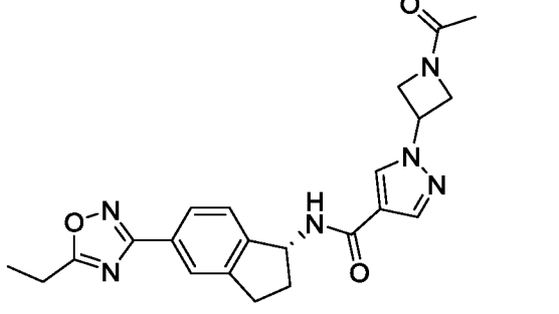
Соединение №	Структура	Название
438		(R)-2,2-дифтор-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
439		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,2-дифторацетамид
440		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2,2-дифторацетамид
441		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2,2-дифторацетамид
442		(R)-2,2-дифтор-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид
443		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
444		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
445		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид-2,2,2-d3

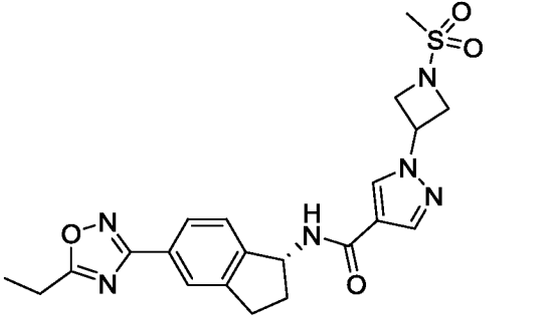
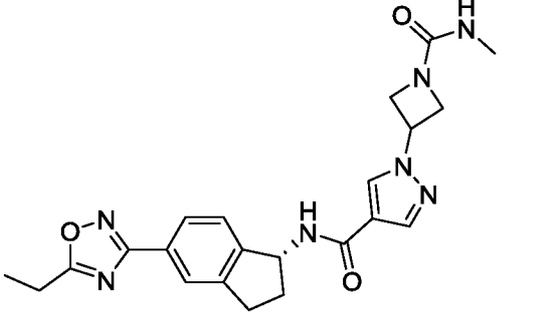
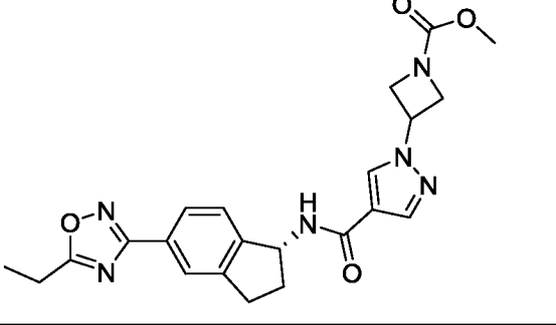
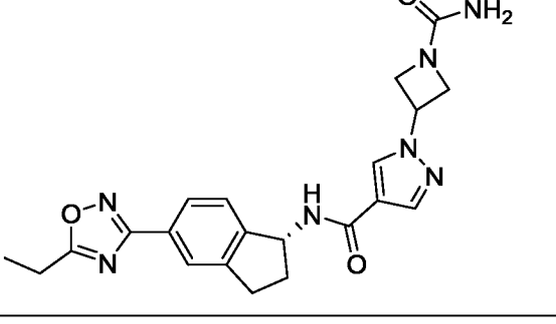
Соединение №	Структура	Название
446		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)ацетамид-2,2,2-d3
447		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид-2,2,2-d3
448		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
449		(R)-4-метил-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
450		(S)-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
451		(R)-N-(5-(циклопропилэтинил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
452		(R)-1-метил-N-(5-(проп-1-ин-1-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
453		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид

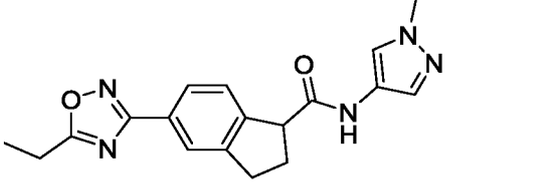
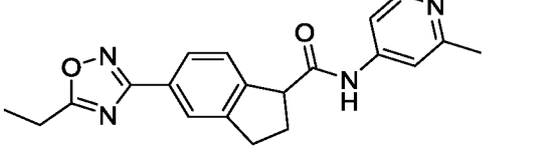
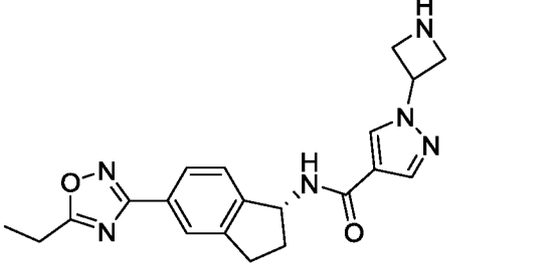
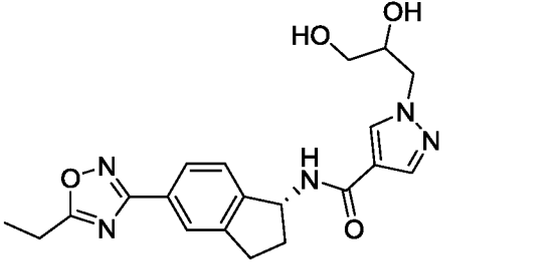
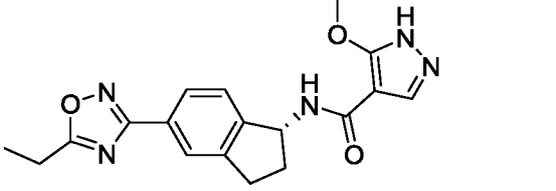
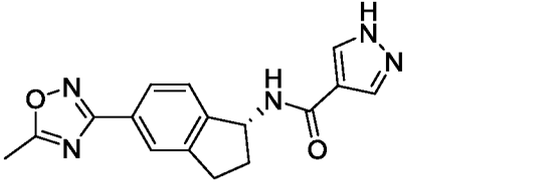
Соединение №	Структура	Название
454		(S)-4-метил-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
455		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
456		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-метилоксазол-5-карбоксамид
457		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
458		(S)-N-(6-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
459		(R)-1-метил-N-(5-(5-(1-метилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
460		N-((1R)-5-(5-(2,2-диметилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид

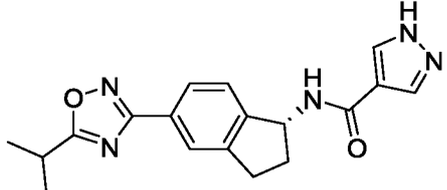
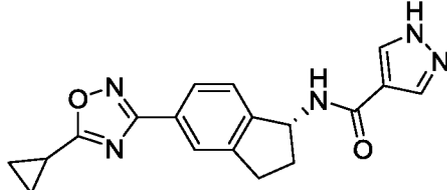
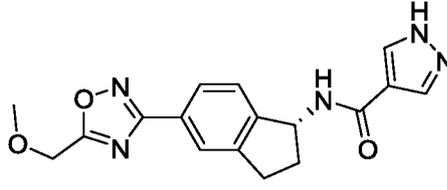
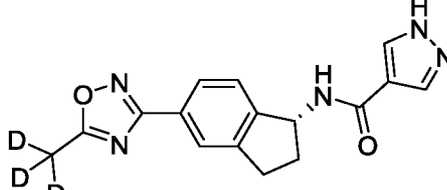
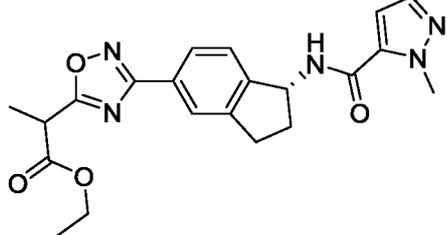
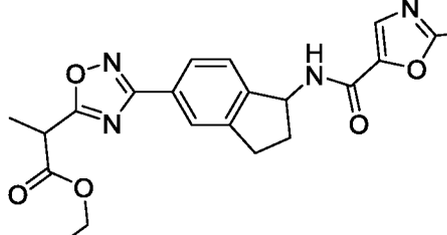
Соединение №	Структура	Название
461		(S)-N-(6-(5-(1-метилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)ацетамид
462		(S)-4-метил-N-(6-(5-(1-метилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
463		(S)-N-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
464		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид
465		(R)-2-метил-N-(5-(5-(1-метилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
466		(S)-2-метил-N-(6-(5-(1-метилциклопропил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)оксазол-5-карбоксамид
467		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(метоксиметил)оксазол-4-карбоксамид

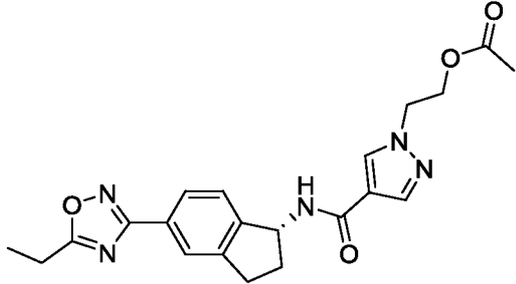
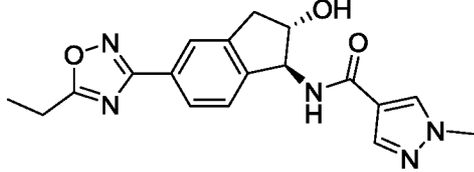
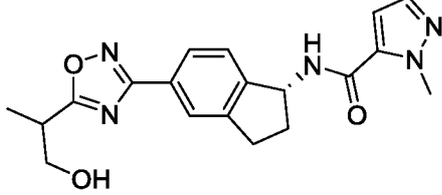
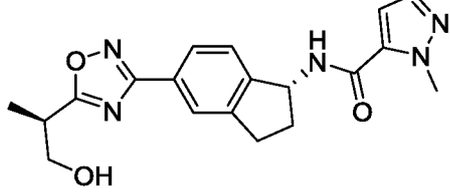
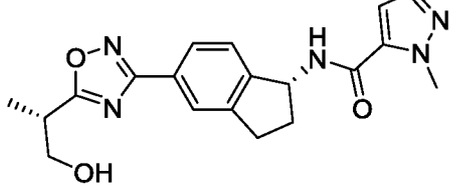
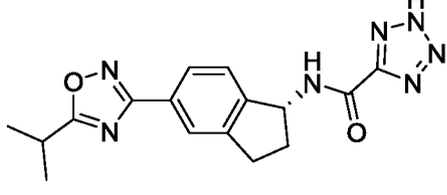
Соединение №	Структура	Название
468		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-((метилсульфонил)метил)оксазол-4-карбоксамид
469		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
470		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(оксетан-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
471		трет-бутил (R)-3-(4-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)азетидин-1-карбоксилат
472		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

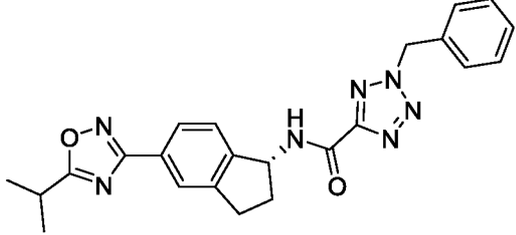
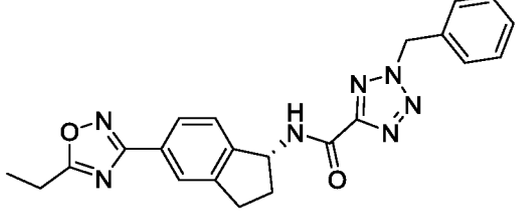
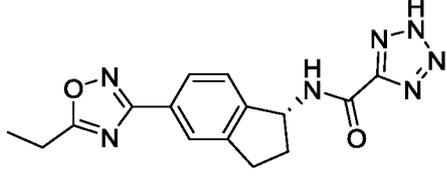
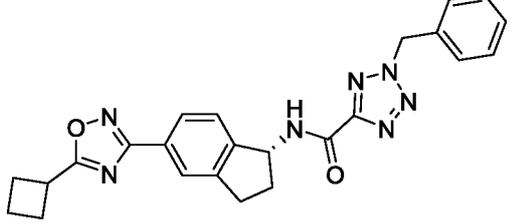
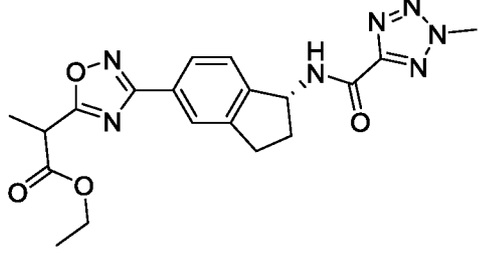
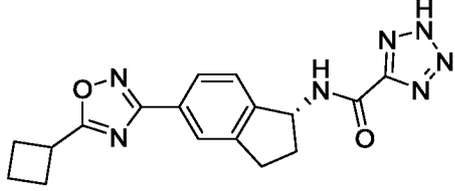
Соединение №	Структура	Название
473		метил-(R)-2-(4-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)ацетат
474		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
475		(R)-1-(2-амино-2-оксоэтил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
476		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
477		(R)-1-(1-ацетилазетидин-3-ил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

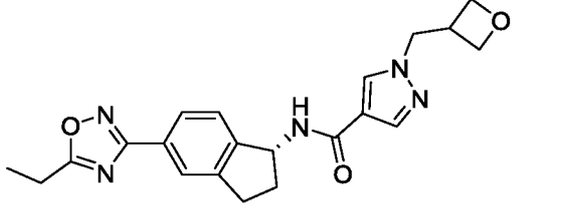
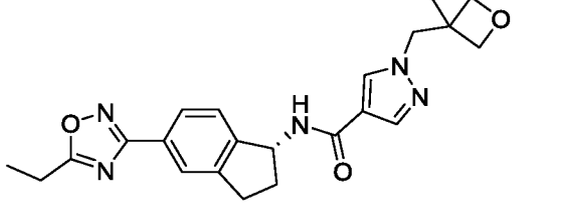
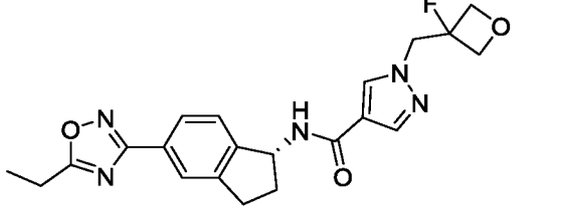
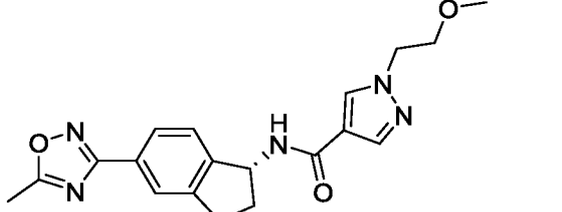
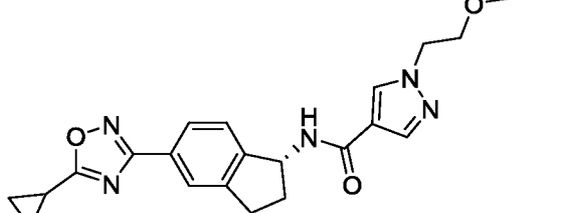
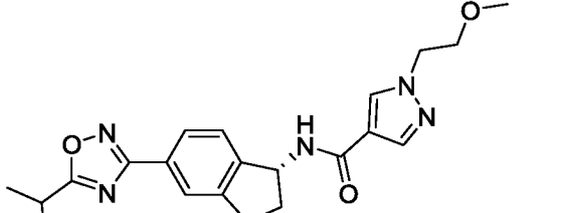
Соединение №	Структура	Название
478		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(1-(метилсульфонил)азетидин-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
479		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(1-(метилкарбамоил)азетидин-3-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
480		метил-(R)-3-(4-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)азетидин-1-карбоксилат
481		(R)-1-(1-карбамоилазетидин-3-ил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

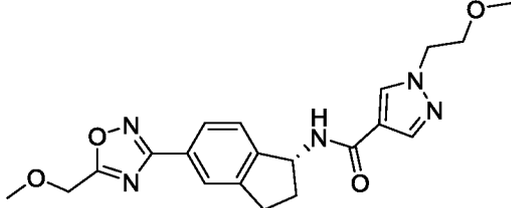
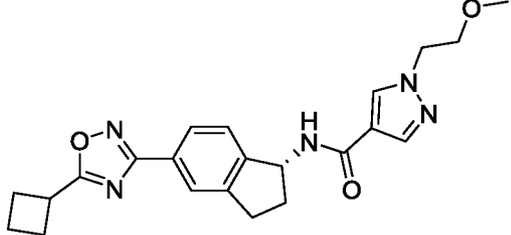
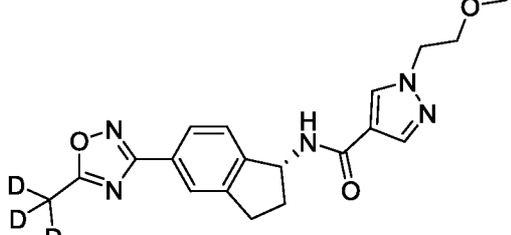
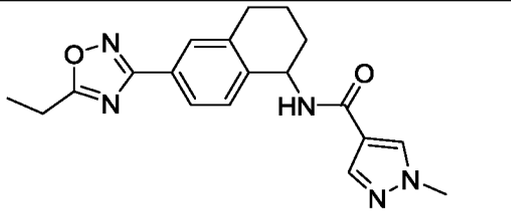
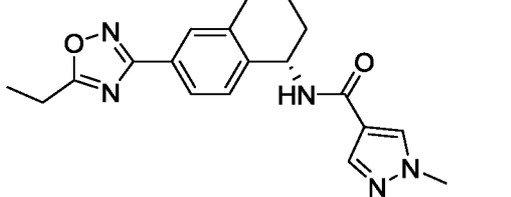
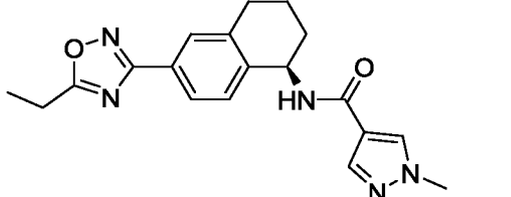
Соединение №	Структура	Название
482		5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-N-(1-метил-1H-пиразол-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-карбоксамид
483		5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-N-(2-метилпиридин-4-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-карбоксамид
484		(R)-1-(азетидин-3-ил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
485		1-(2,3-дигидроксипропил)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
486		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метокси-1H-пиразол-4-карбоксамид
487		(R)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

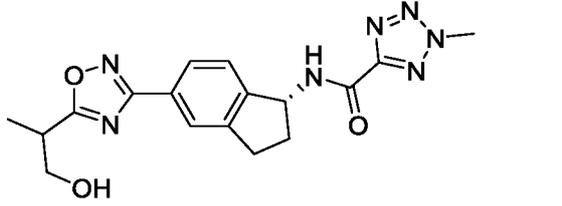
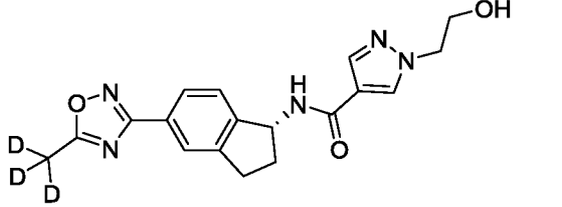
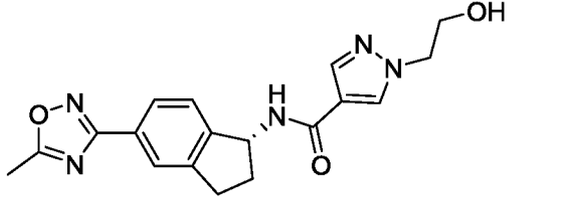
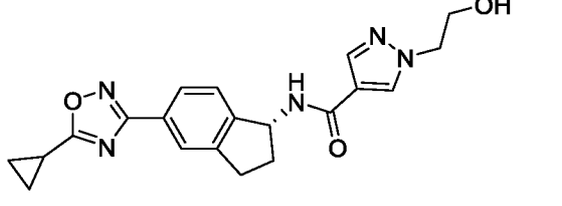
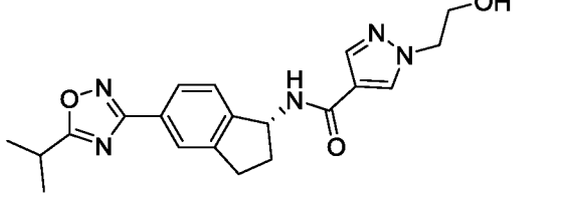
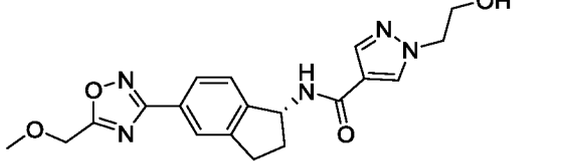
Соединение №	Структура	Название
488		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
489		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
490		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
491		(R)-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
492		этил-2-(3-((R)-1-(1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1H-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пропаноат
493		Этил-2-(3-(1-(2-метилоксазол-5-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1H-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пропаноат

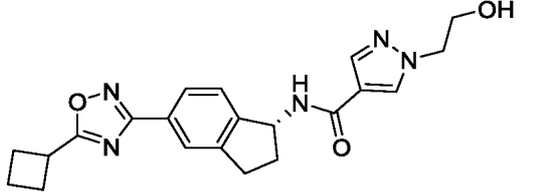
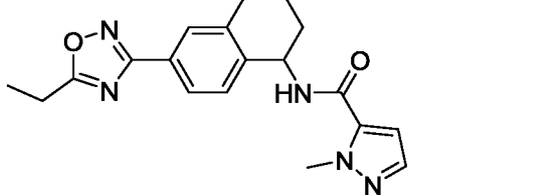
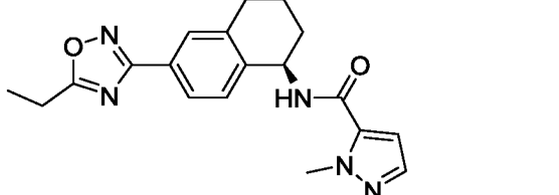
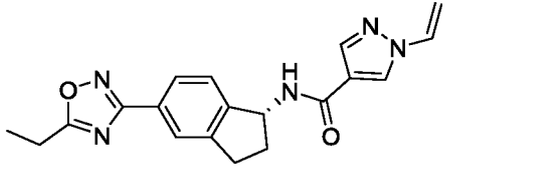
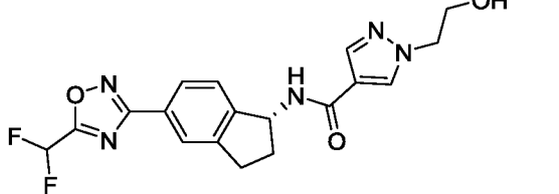
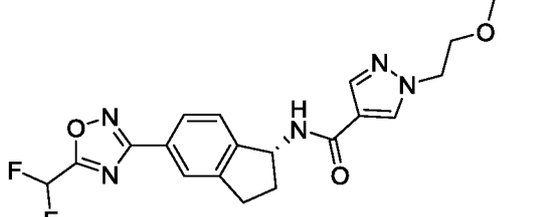
Соединение №	Структура	Название
494		(R)-2-(4-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)этилацетат
495		N-((1S,2S)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2-гидрокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
496		N-((1R)-5-(5-(1-гидроксипропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
497		N-((R)-5-(5-((R)-1-гидроксипропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
498		N-((R)-5-(5-((S)-1-гидроксипропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
499		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид

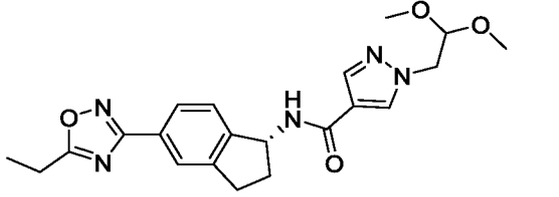
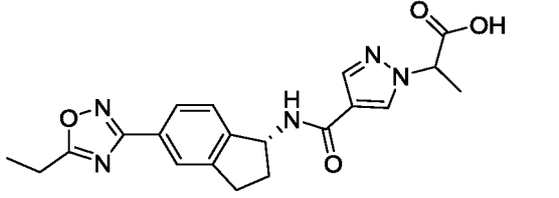
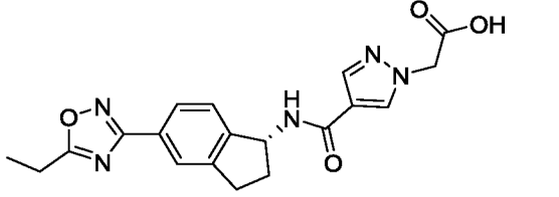
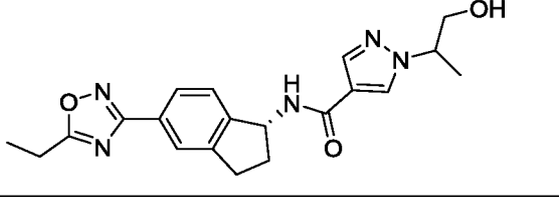
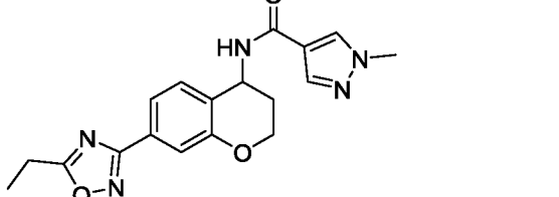
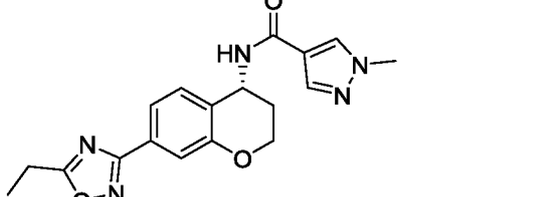
Соединение №	Структура	Название
500		(R)-2-бензил-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
501		(R)-2-бензил-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
502		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
503		(R)-2-бензил-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид
504		этил-2-(3-((R)-1-(2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамидо)-2,3-дигидро-1H-инден-5-ил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пропаноат
505		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2H-тетразол-5-карбоксамид

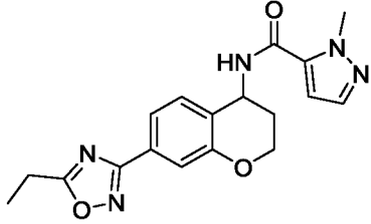
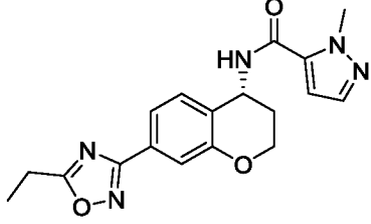
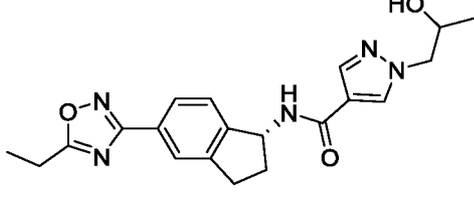
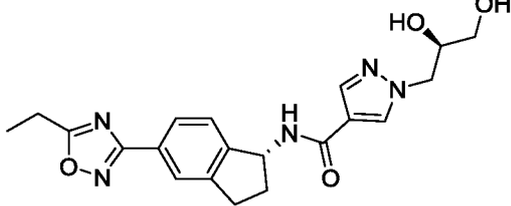
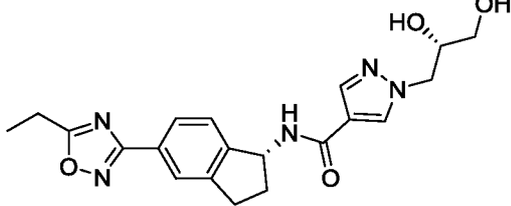
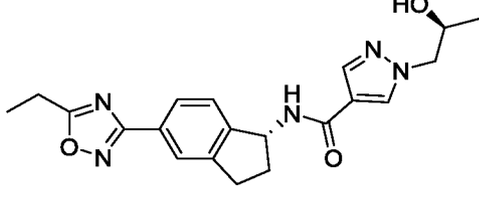
Соединение №	Структура	Название
506		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(оксетан-3-илметил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
507		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-((3-метилоксетан-3-ил)метил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
508		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-((3-фтороксетан-3-ил)метил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
509		(R)-1-(2-метоксиэтил)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
510		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
511		(R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
512		(R)-1-(2-метоксиэтил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
513		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
514		(R)-1-(2-метоксиэтил)-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
515		N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
516		(S)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
517		(R)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

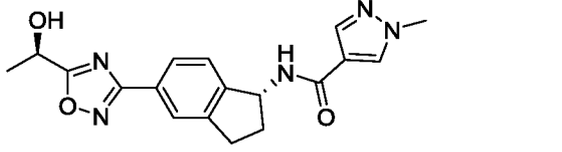
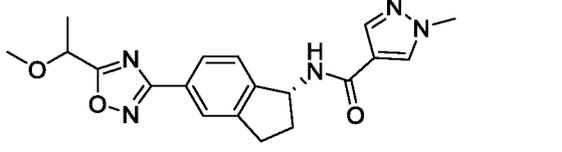
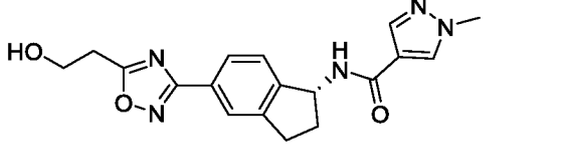
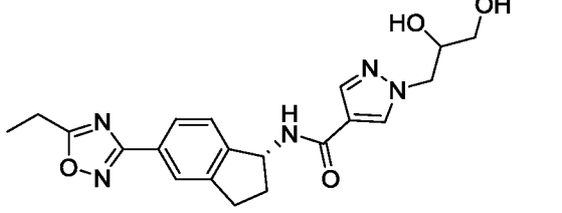
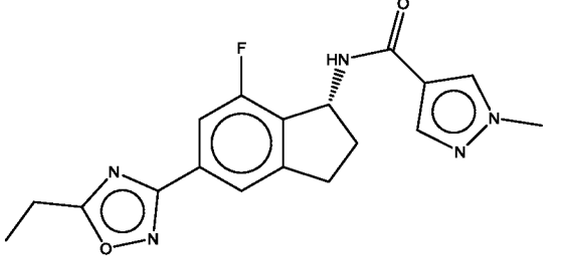
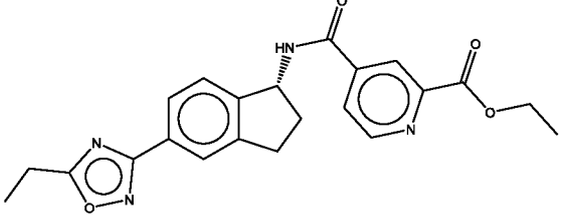
Соединение №	Структура	Название
518		N-((1R)-5-(5-(1-гидроксипропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид
519		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
520		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
521		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
522		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
523		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

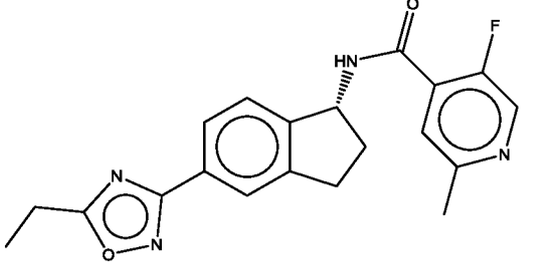
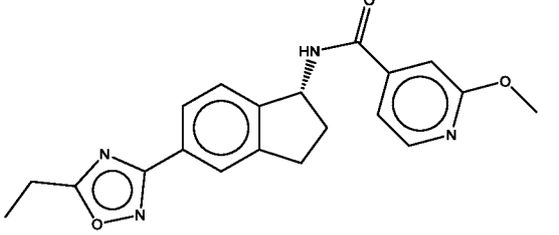
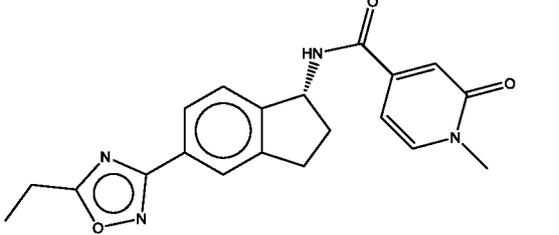
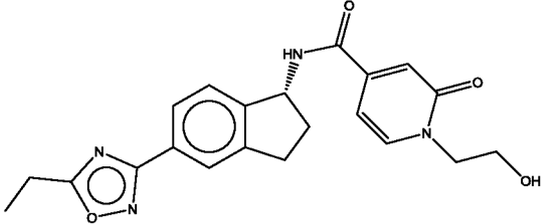
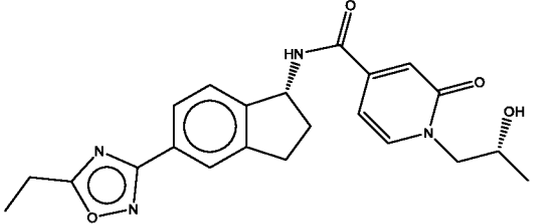
Соединение №	Структура	Название
524		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
525		N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
526		(R)-N-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-5-карбоксамид
527		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-винил-1H-пиразол-4-карбоксамид
528		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
529		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

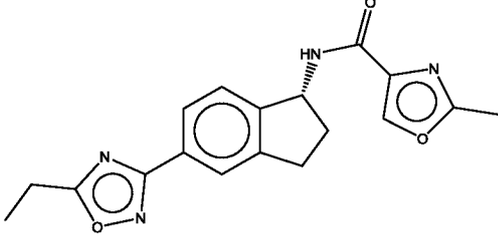
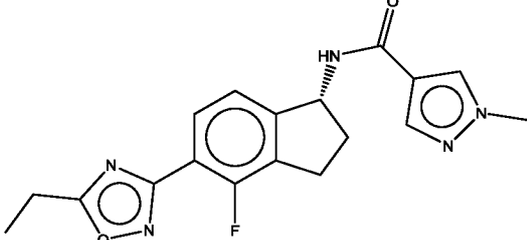
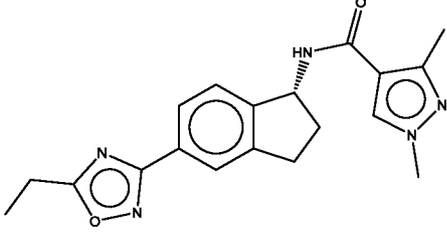
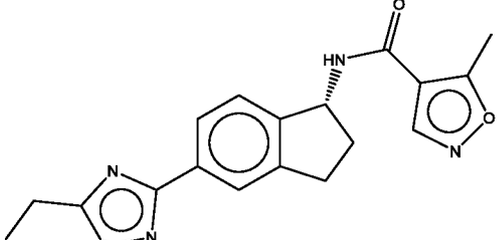
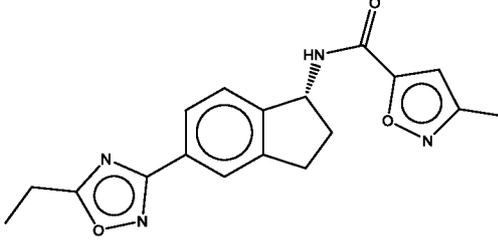
Соединение №	Структура	Название
530		(R)-1-(2,2-диметоксиэтил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
531		2-(4-(((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)пропановая кислота
532		(R)-2-(4-(((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-1H-пиразол-1-ил)уксусная кислота
533		N-(((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(1-гидроксипропан-2-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
534		N-(7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)хроман-4-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
535		(R)-N-(7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)хроман-4-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

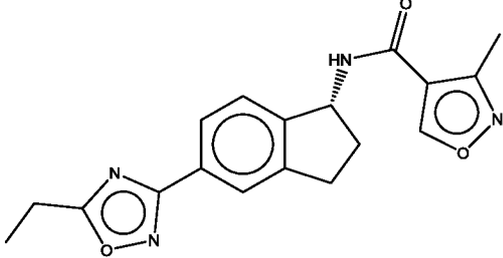
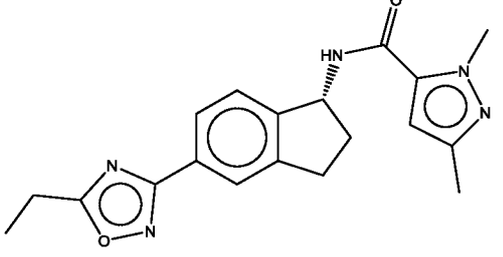
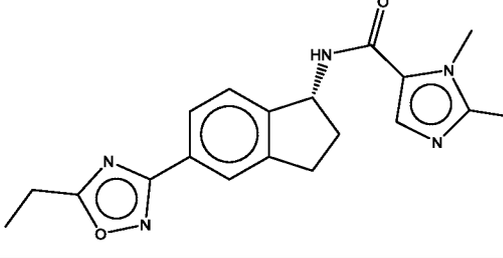
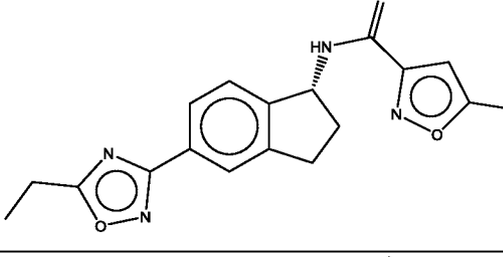
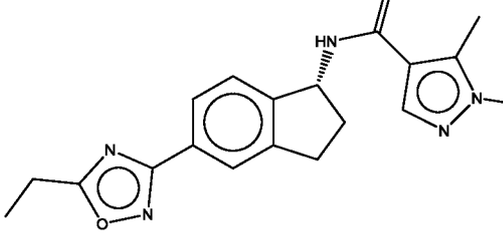
Соединение №	Структура	Название
536		N-(7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)хроман-4-ил)-1-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
537		(R)-N-(7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)хроман-4-ил)-1-метил-1Н-пиразол-5-карбоксамид
538		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ил)-1-(2-гидроксипропил)-1Н-пиразол-4-карбоксамид
539		N-[(1R)-5-(5-этил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил][1-((2R)-2,3-дигидроксипропил)пиразол-4-ил]карбоксамид
540		N-[(1R)-5-(5-этил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил][1-((2S)-2,3-дигидроксипропил)пиразол-4-ил]карбоксамид
541		N-[(1R)-5-(5-этил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил][1-((2S)-2-гидроксипропил)пиразол-4-ил]карбоксамид

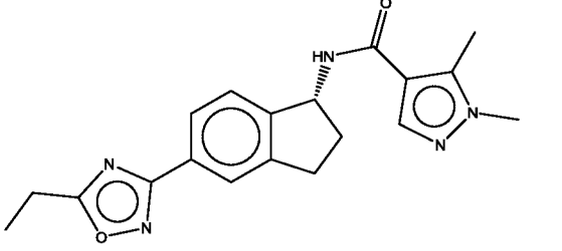
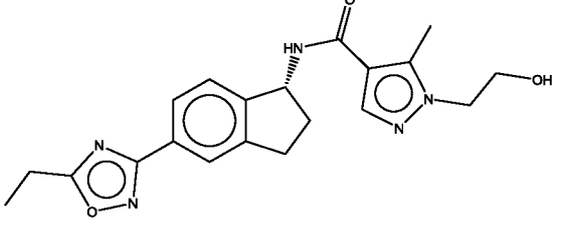
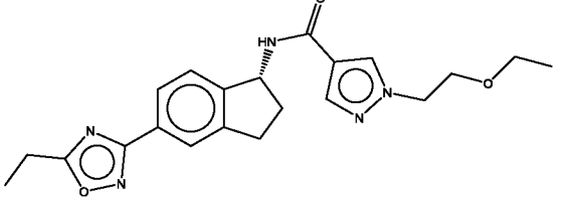
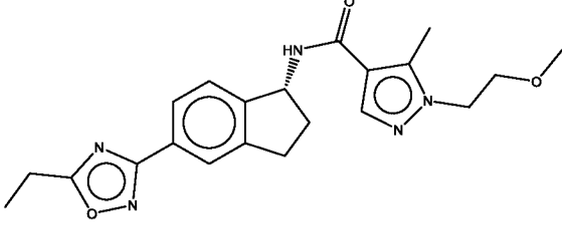
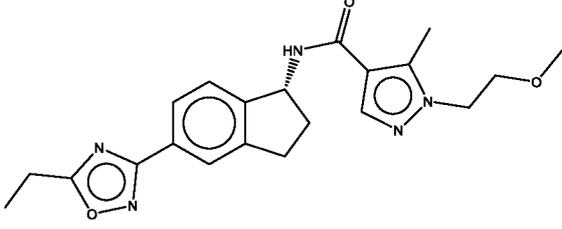
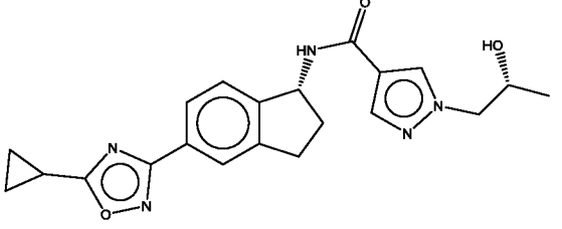
Соединение №	Структура	Название
542		N-[(1R)-5-(5-этил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил][1-((2R)-2-гидроксипропил)пиразол-4-ил]карбоксамид
543		1-(3-((1R)-1-[(1-метилпиразол-4-ил)карбониламино]индан-5-ил}(1,2,4-оксадиазол-5-ил))(1S)этилацетат
544		метил 2-(3-((1R)-1-[(1-метилпиразол-4-ил)карбониламино]индан-5-ил}-1,2,4-оксадиазол-5-ил)ацетат
545		N-[(1R)-5-(5-ацетил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил](1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
546		N-{(1R)-5-[5-(2-метоксиэтил)(1,2,4-оксадиазол-3-ил)]инданил}(1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
547		N-[(1R)-5-(5-винил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил](1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
548		2-(3-((1R)-1-[(1-метилпиразол-4-ил)карбониламино]индан-5-ил}-1,2,4-оксадиазол-5-ил)этилацетат
549		N-{(1R)-5-[5-(гидроксиэтил)(1,2,4-оксадиазол-3-ил)]инданил}(1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид

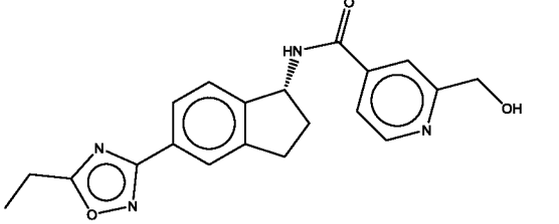
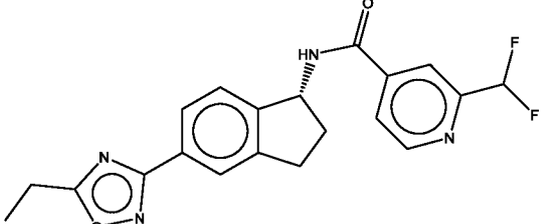
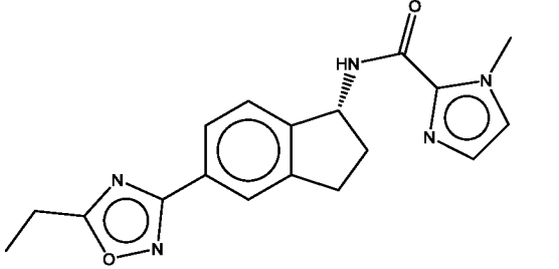
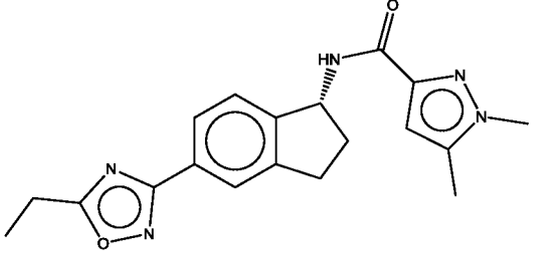
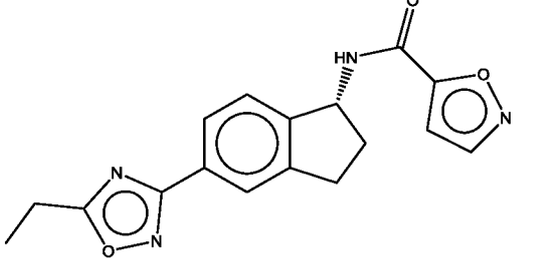
Соединение №	Структура	Название
550		N-((1R)-5-[5-((1R)-1-гидроксиэтил)(1,2,4-оксадиазол-3-ил)]инданил)(1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
551		N-((1R)-5-[5-(метоксиэтил)(1,2,4-оксадиазол-3-ил)]инданил)(1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
552		N-((1R)-5-[5-(2-гидроксиэтил)(1,2,4-оксадиазол-3-ил)]инданил)(1-метилпиразол-4-ил)карбоксамид
553		N-((1R)-5-(5-этил(1,2,4-оксадиазол-3-ил))инданил)[1-(2,3-дигидроксипропил)пиразол-4-ил]карбоксамид
554		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-фтор-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
555		Этил-(R)-4-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)пиколинат

Соединение №	Структура	Название
556		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-фтор-2-метилизоникотинамид
557		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метоксиизоникотинамид
558		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-карбоксамид
559		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-карбоксамид
560		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-карбоксамид

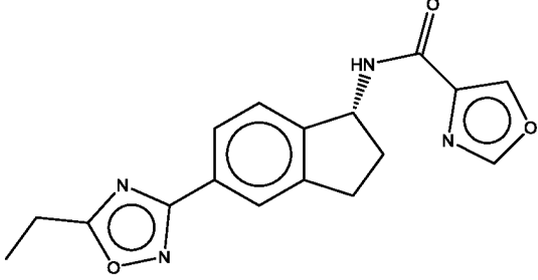
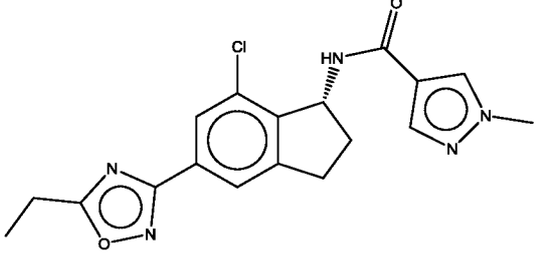
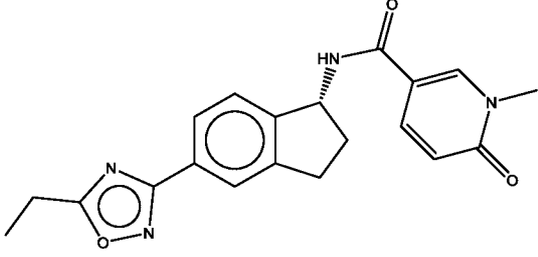
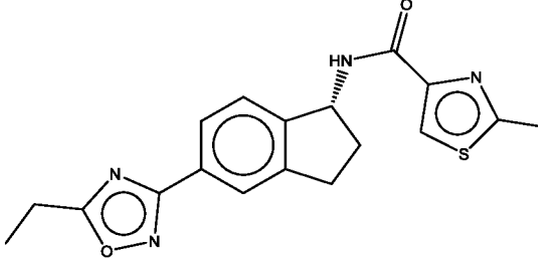
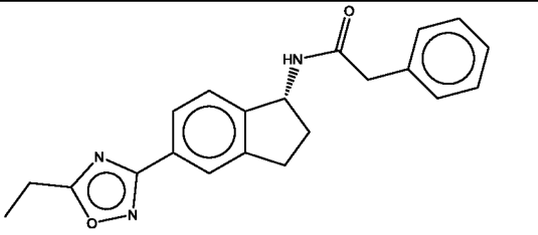
Соединение №	Структура	Название
561		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-4-карбоксамид
562		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-4-фтор-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
563		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
564		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилизоксазол-4-карбоксамид
565		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-5-карбоксамид

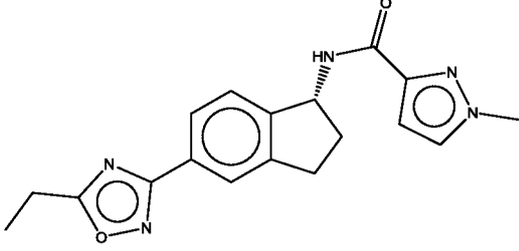
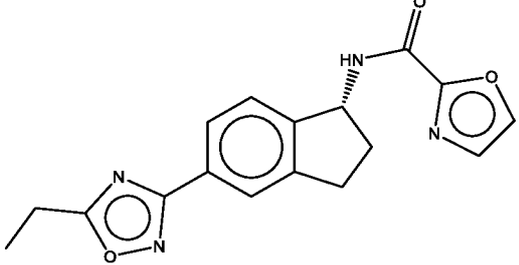
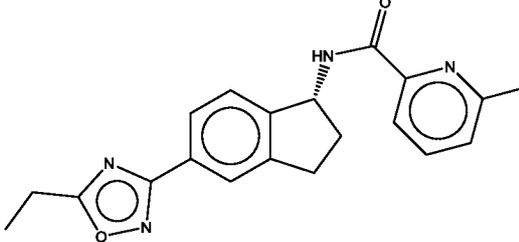
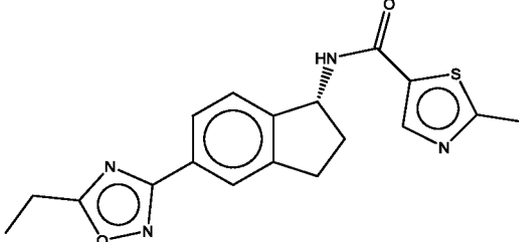
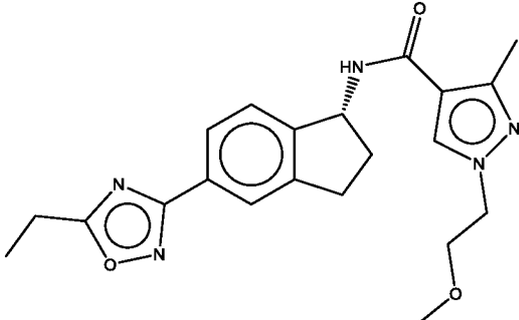
Соединение №	Структура	Название
566		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-4-карбоксамид
567		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3-диметил-1H-пиразол-5-карбоксамид
568		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2-диметил-1H-имидазол-5-карбоксамид
569		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилизоксазол-3-карбоксамид
570		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
571		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-4-карбоксамид
572		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
573		(R)-1-(2-этоксиэтил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
574		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
575		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
576		N-((R)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-((R)-2-гидроксипропил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

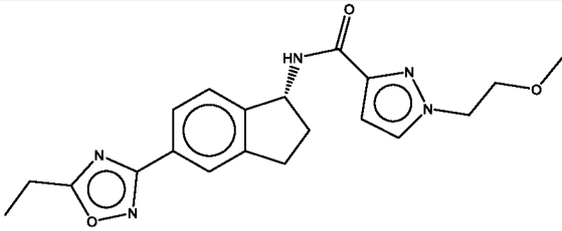
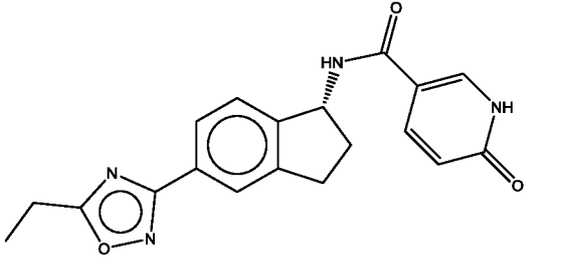
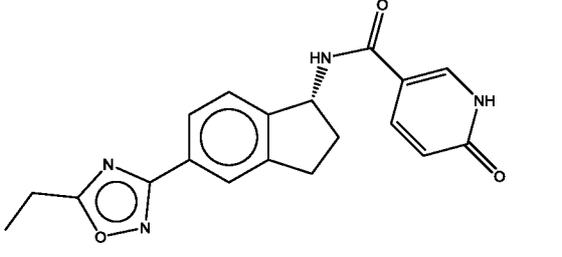
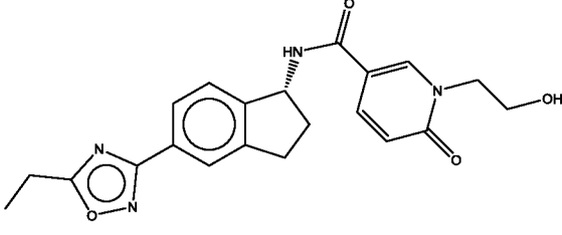
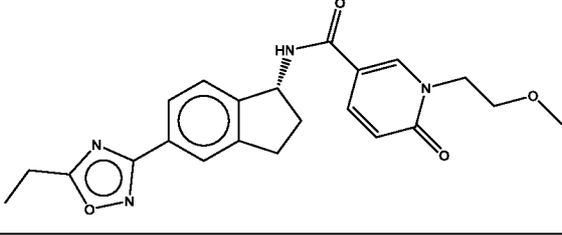
Соединение №	Структура	Название
577		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(гидроксиметил)изоникотинамид
578		(R)-2-(дифторметил)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
579		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-имидазол-2-карбоксамид
580		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-пиразол-3-карбоксамид
581		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид

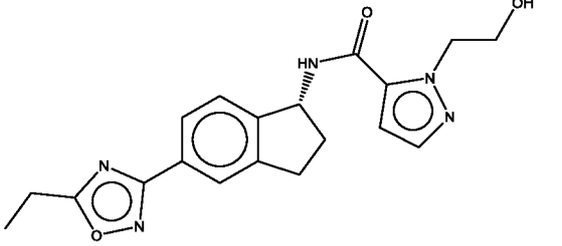
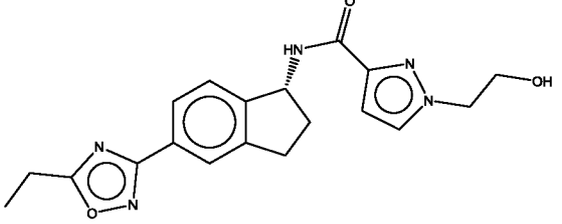
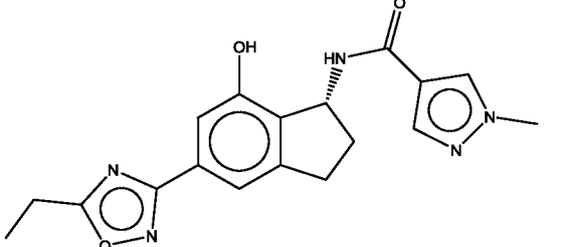
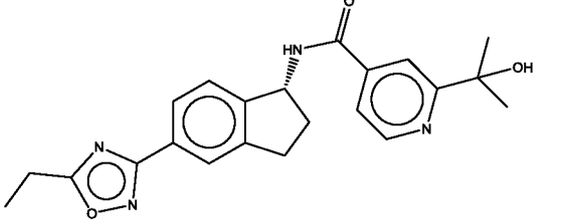
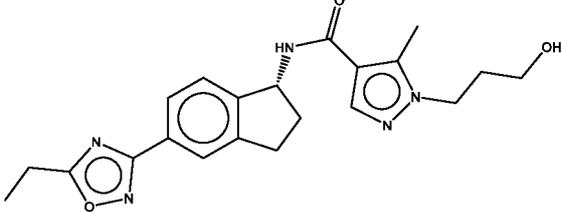
Соединение №	Структура	Название
582		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
583		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
584		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-5-карбоксамид
585		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-3-карбоксамид
586		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-3-карбоксамид

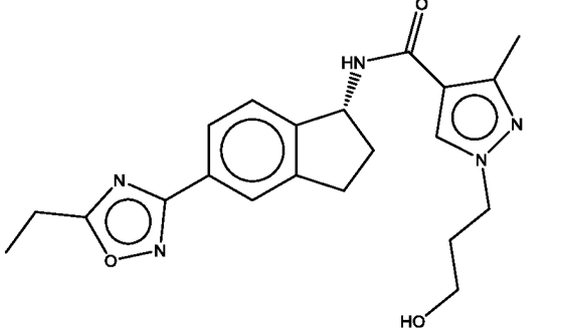
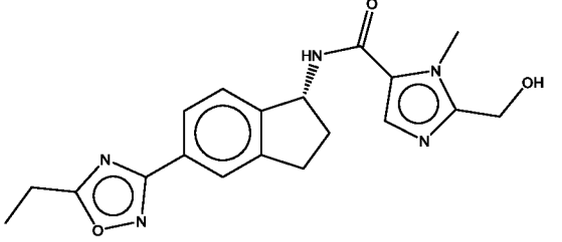
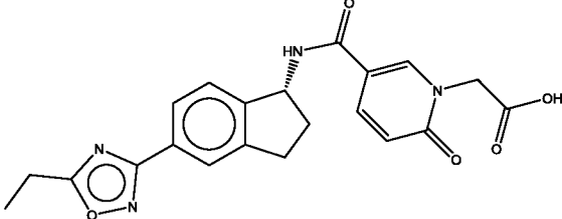
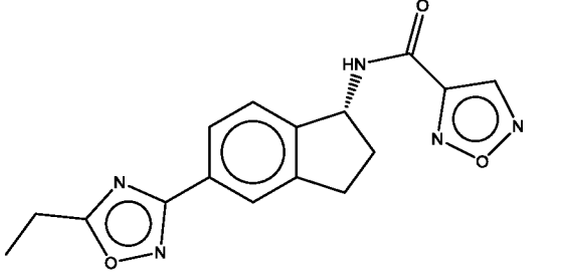
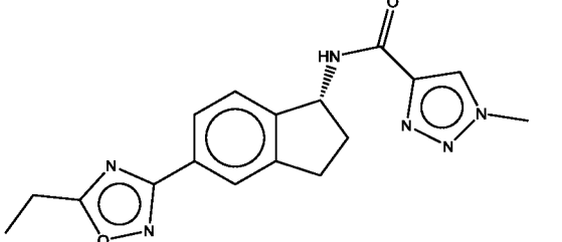
Соединение №	Структура	Название
587		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-4-карбоксамид
588		(R)-N-(7-хлор-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
589		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
590		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилтиазол-4-карбоксамид
591		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-фенилацетамид

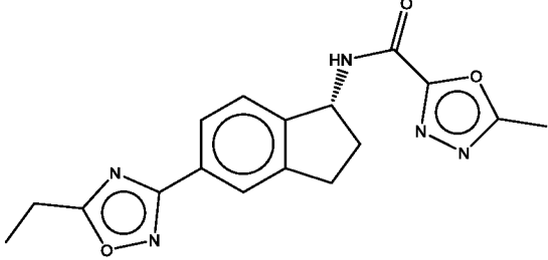
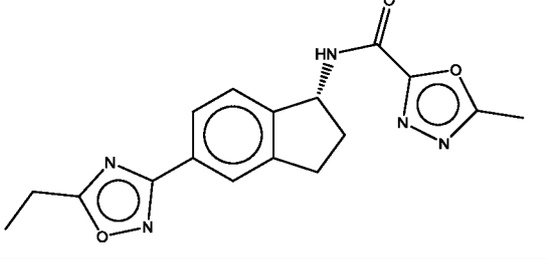
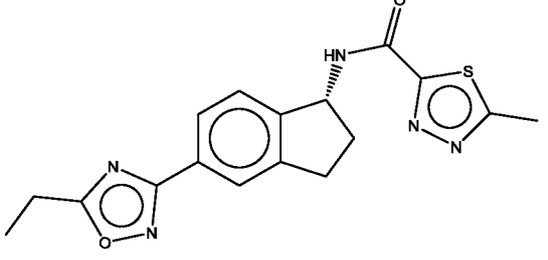
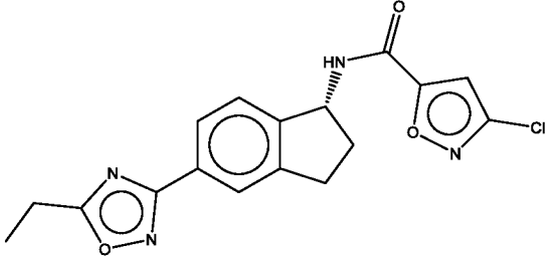
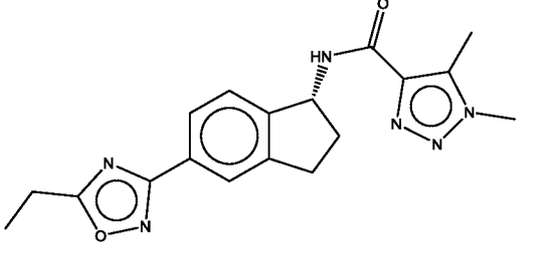
Соединение №	Структура	Название
592		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-3-карбоксамид
593		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)оксазол-2-карбоксамид
594		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиколинамид
595		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилтиазол-5-карбоксамид
596		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

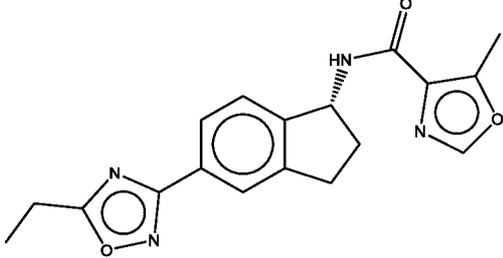
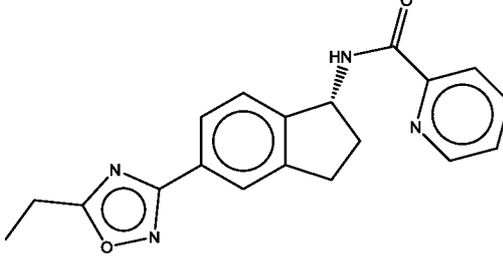
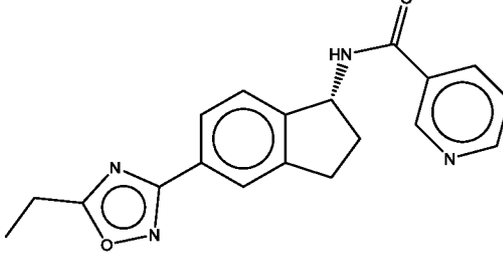
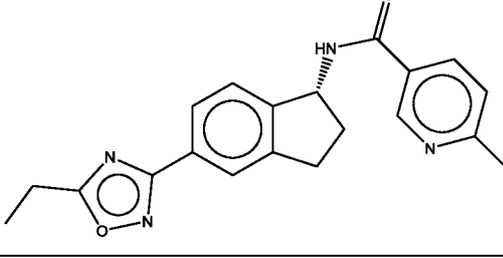
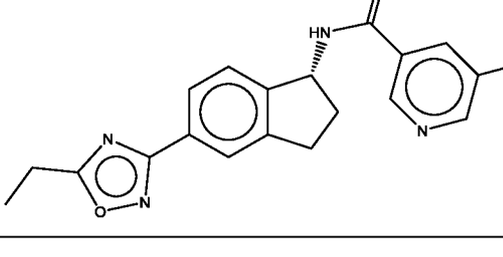
Соединение №	Структура	Название
597		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
598		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-метоксипропил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
599		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-метоксипропил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
600		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-метоксипропил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
601		(R)-N-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-гидроксипропил)-1H-пиразол-4-карбоксамид

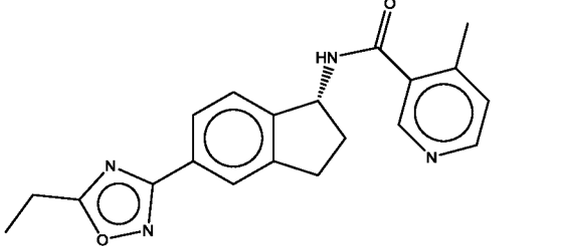
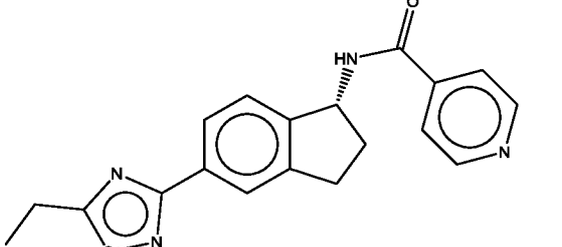
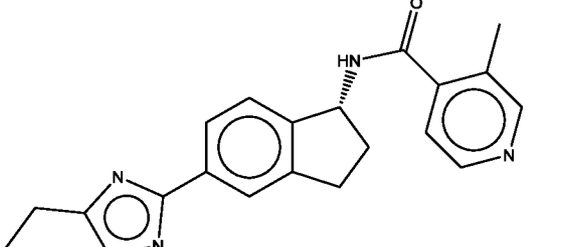
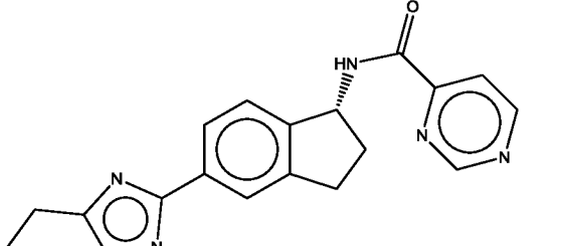
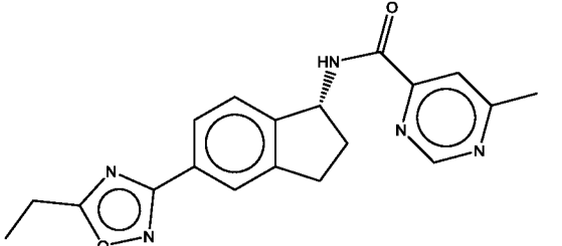
Соединение №	Структура	Название
602		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол-3-карбоксамид
603		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
604		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
605		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
606		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-метоксиэтил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид

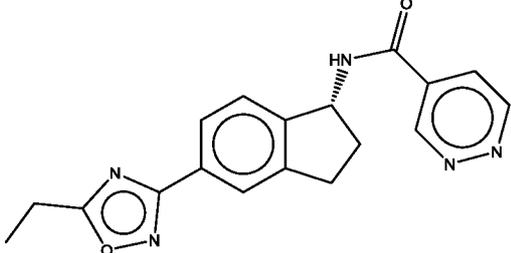
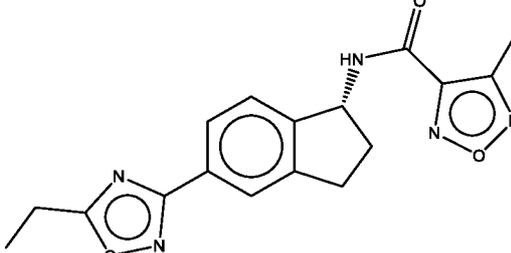
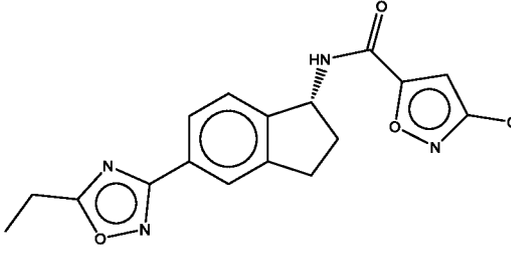
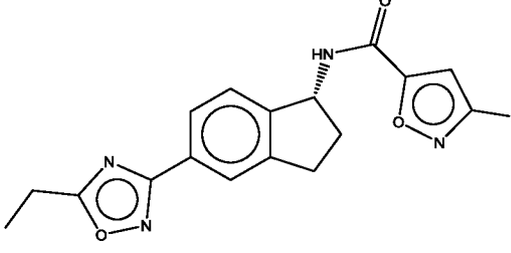
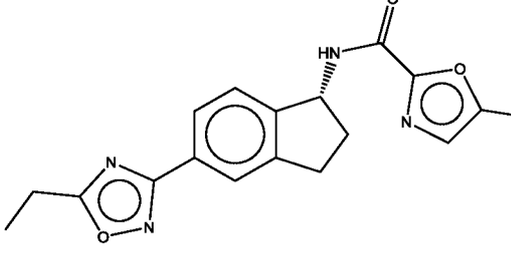
Соединение №	Структура	Название
607		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-5-карбоксамид
608		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-3-карбоксамид
609		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-гидрокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
610		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(2-гидроксипропан-2-ил)изоникотинамид
611		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-гидроксипропил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

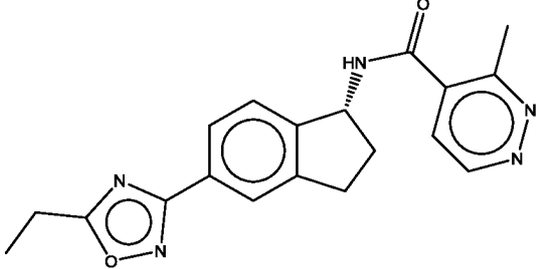
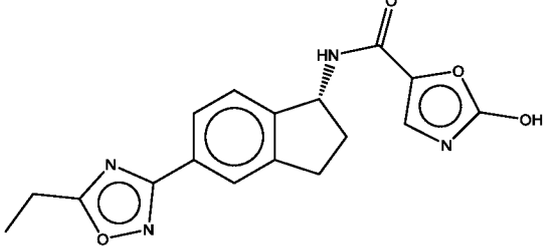
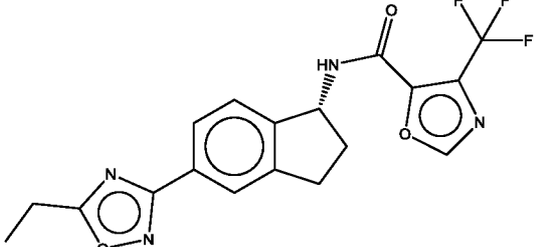
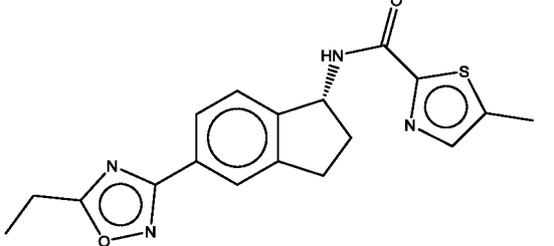
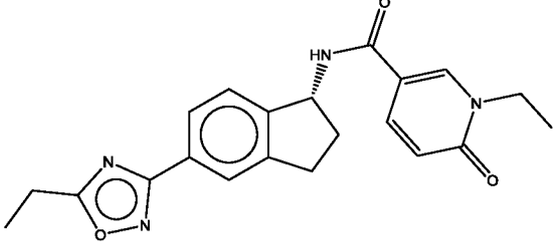
Соединение №	Структура	Название
612		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(3-гидроксипропил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
613		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(гидроксиметил)-1-метил-1H-имидазол-5-карбоксамид
614		(R)-2-(5-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)-2-охопиридин-1(2H)-ил)уксусная кислота
615		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2,5-оксадиазол-3-карбоксамид
616		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-1,2,3-триазол-4-карбоксамид

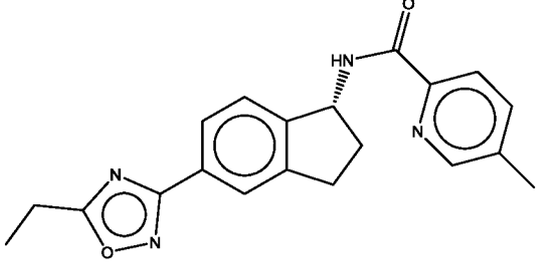
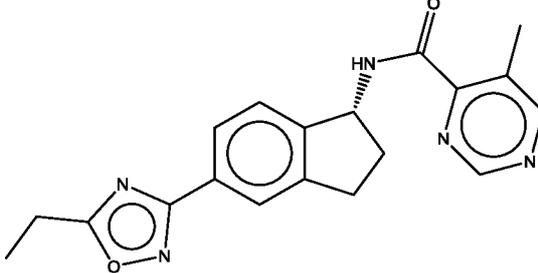
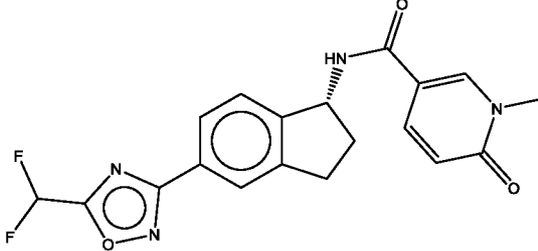
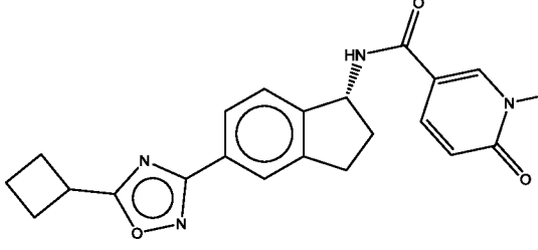
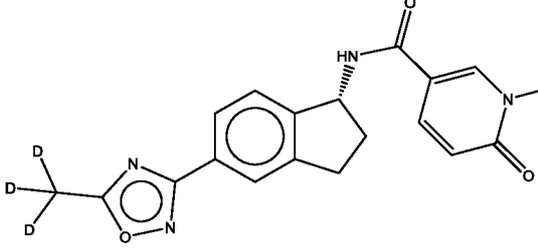
Соединение №	Структура	Название
617		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид
618		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид
619		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,3,4-тиадиазол-2-карбоксамид
620		(R)-3-хлор-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-изоксазол-5-карбоксамид
621		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,5-диметил-1H-1,2,3-триазол-4-карбоксамид

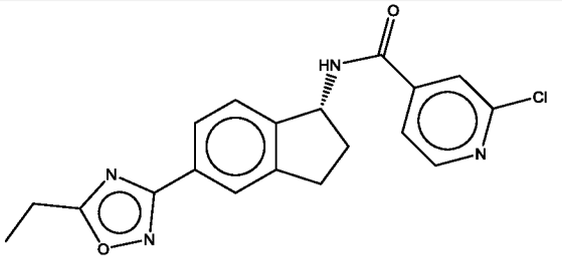
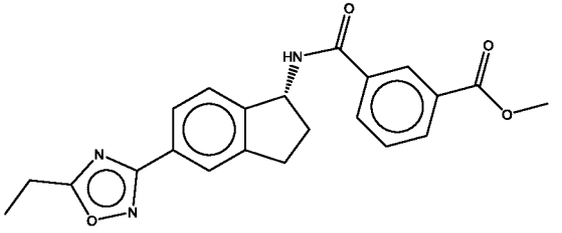
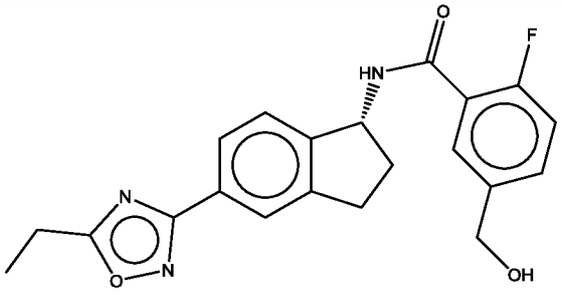
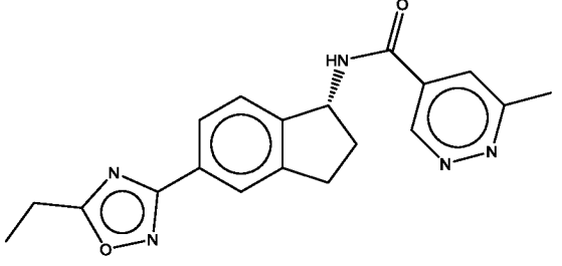
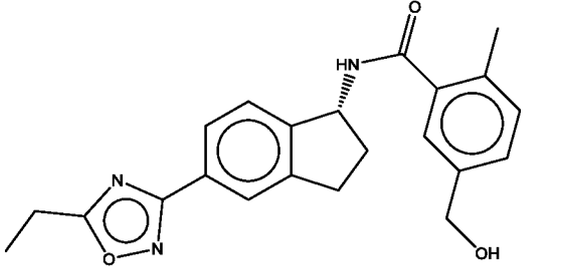
Соединение №	Структура	Название
622		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилоксазол-4-карбоксамид
623		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
624		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)никотинамид
625		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилникотинамид
626		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилникотинамид

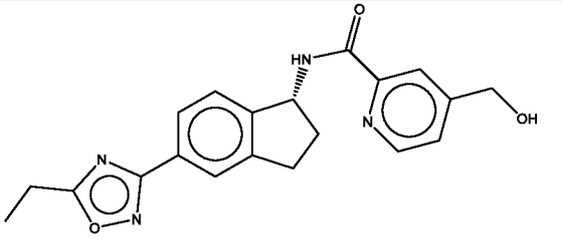
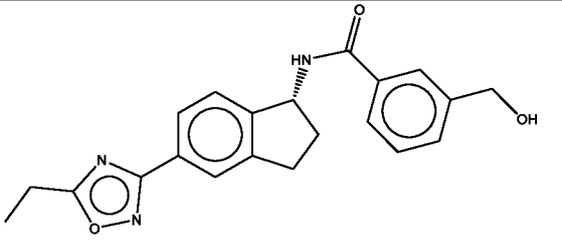
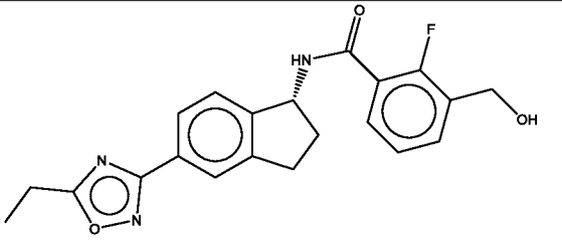
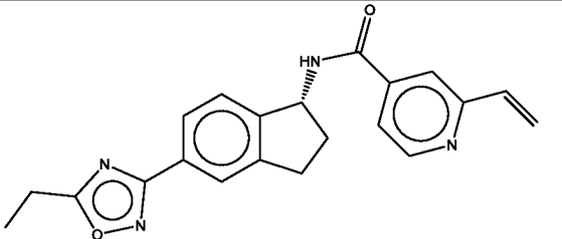
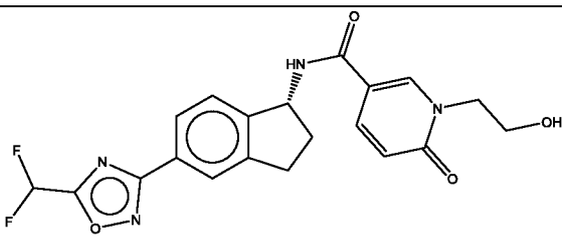
Соединение №	Структура	Название
627		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метилникотинамид
628		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
629		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоникотинамид
630		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиримидин-4-карбоксамид
631		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиримидин-4-карбоксамид

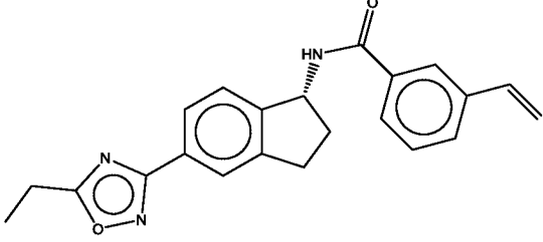
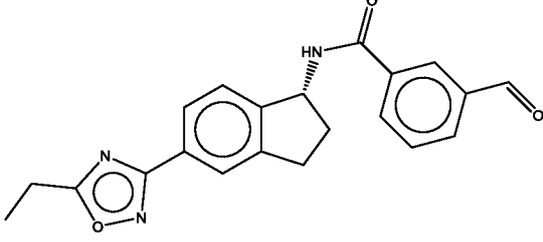
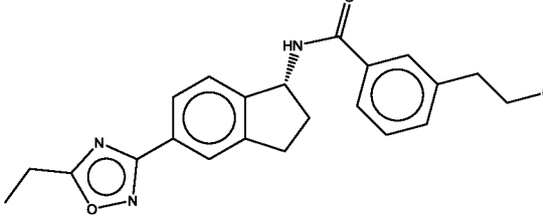
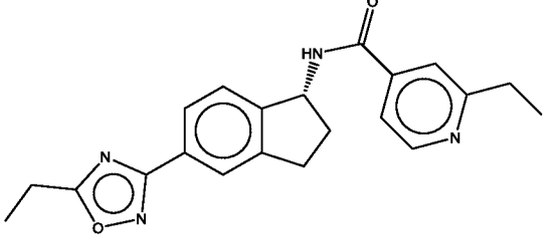
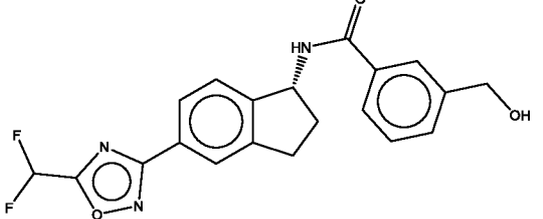
Соединение №	Структура	Название
632		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиридазин-4-карбоксамид
633		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метил-1,2,5-оксадиазол-3-карбоксамид
634		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-гидроксиизоксазол-5-карбоксамид
635		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метоксиизоксазол-5-карбоксамид
636		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилоксазол-2-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
637		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилпиридазин-4-карбоксамид
638		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-гидроксиоксазол-5-карбоксамид
639		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-трифторметил)оксазол-5-карбоксамид
640		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилтиазол-2-карбоксамид
641		(R)-1-этил-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид

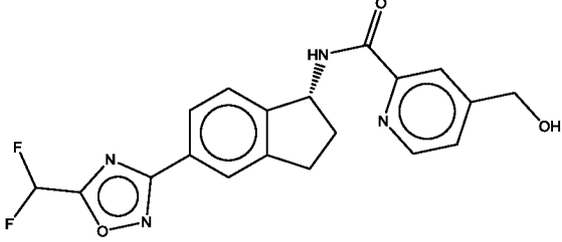
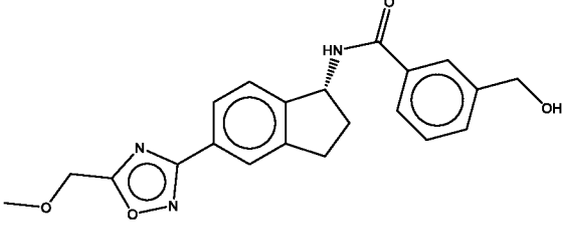
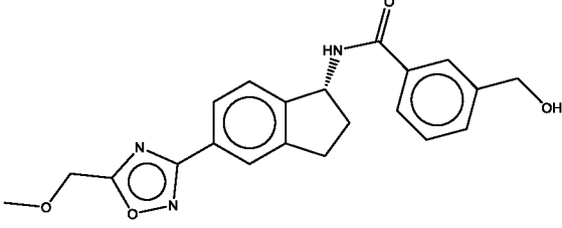
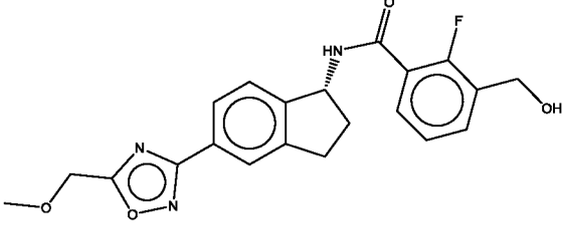
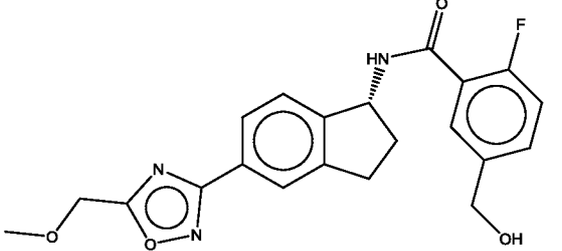
Соединение №	Структура	Название
642		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилпиколинамид
643		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилпиримидин-4-карбоксамид
644		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
645		(R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид
646		(R)-1-метил-N-(5-(5-(метил-d3)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид

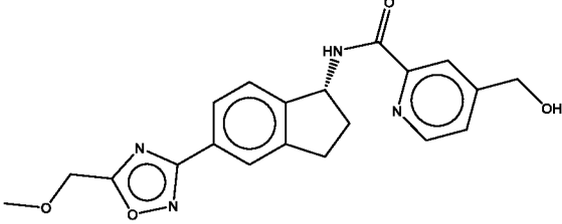
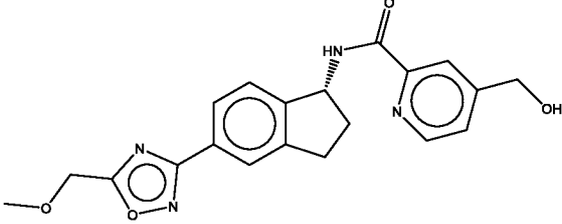
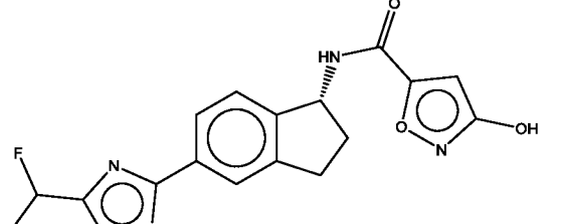
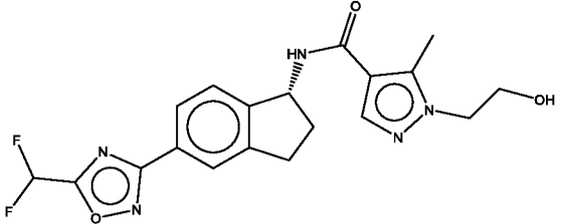
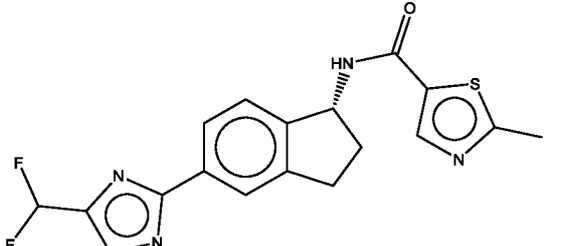
Соединение №	Структура	Название
647		(R)-2-хлор-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
648		метил-(R)-3-((5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамоил)бензоат
649		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-фтор-5-(гидроксиметил)бензамид
650		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиридазин-4-карбоксамид
651		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-(гидроксиметил)-2-метилбензамид

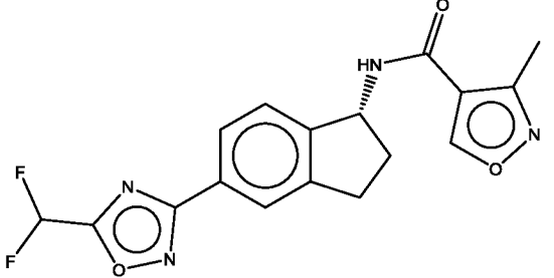
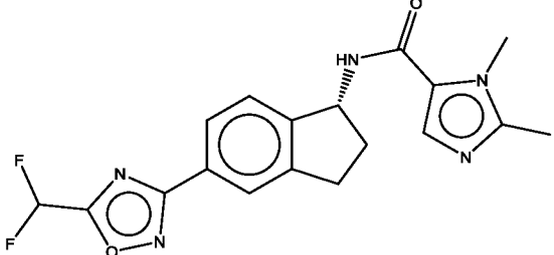
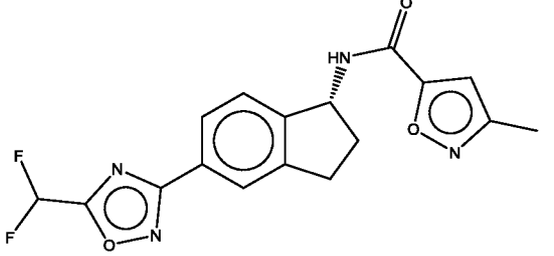
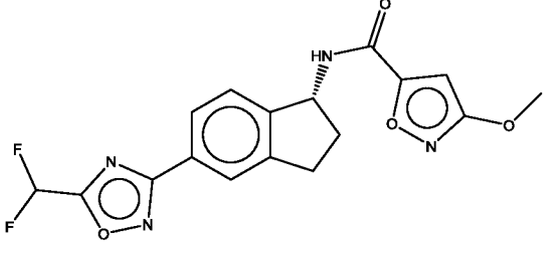
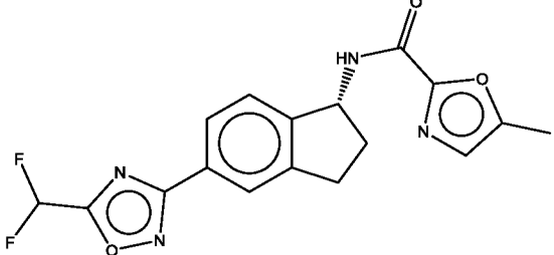
Соединение №	Структура	Название
652		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-(гидроксиметил)пиколинамид
653		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(гидроксиметил)бензамид
654		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-фтор-3-(гидроксиметил)бензамид
655		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-винилизоникотинамид
656		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-6-оксо-1,6-дигидропиридин-3-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
657		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-винилбензамид
658		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-формилбензамид
659		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(2-гидроксиэтил)бензамид
660		(R)-2-этил-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
661		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(гидроксиметил)бензамид

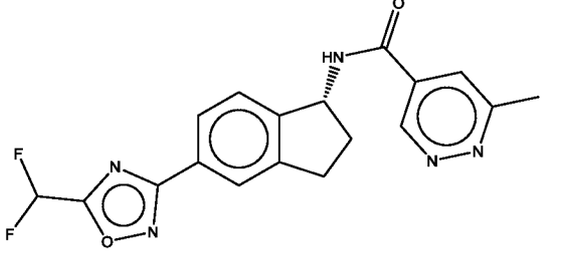
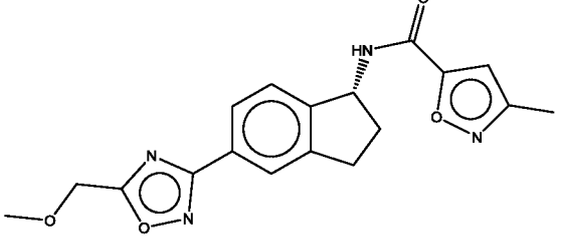
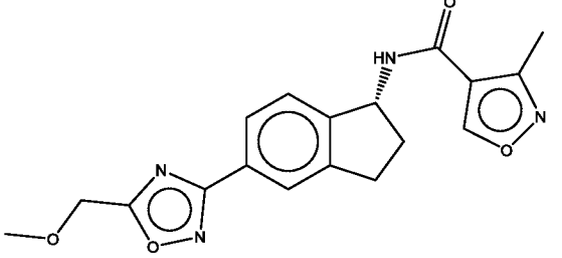
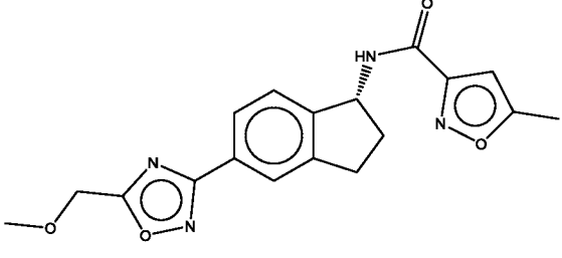
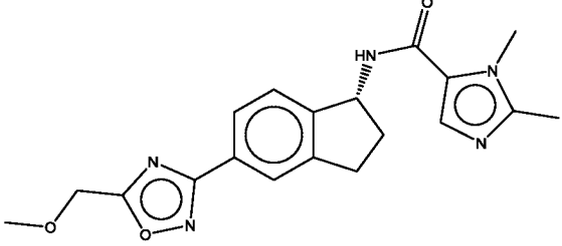
Соединение №	Структура	Название
662		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-фтор-3-(гидроксиметил)бензамид
663		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-фтор-5-(гидроксиметил)бензамид
664		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(гидроксиметил)изоникотинамид
665		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-(гидроксиметил)изоникотинамид
666		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-(гидроксиметил)пиколинамид

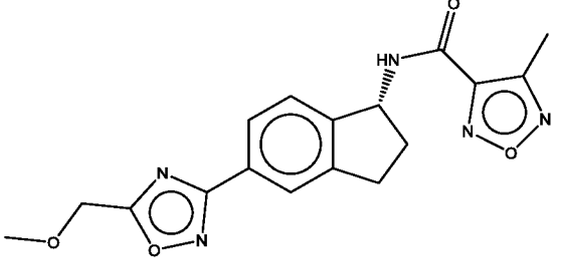
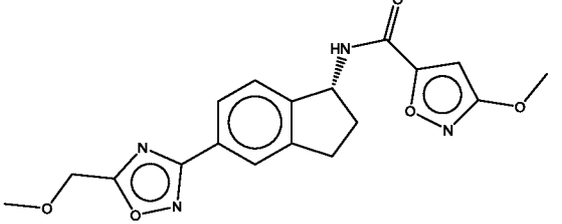
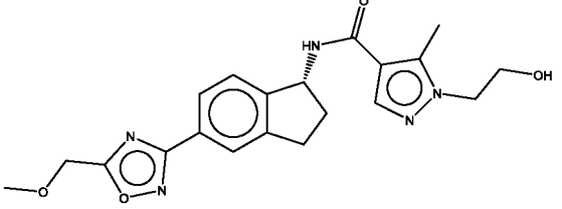
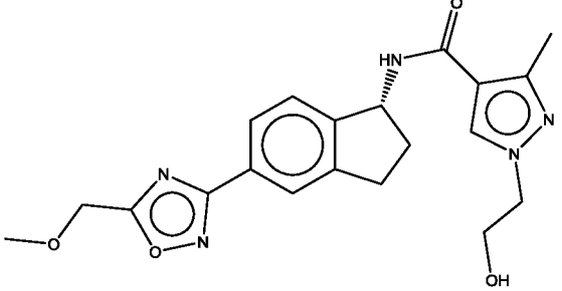
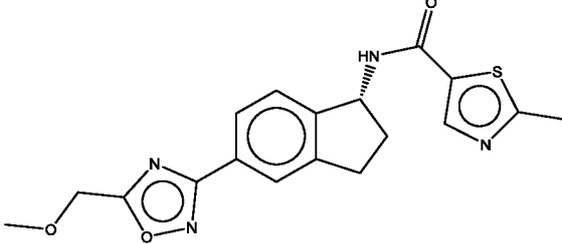
Соединение №	Структура	Название
667		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-(гидроксиметил)пиколинамид
668		(R)-3-(гидроксиметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
669		(R)-3-(гидроксиметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
670		(R)-2-фтор-3-(гидроксиметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
671		(R)-2-фтор-5-(гидроксиметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид

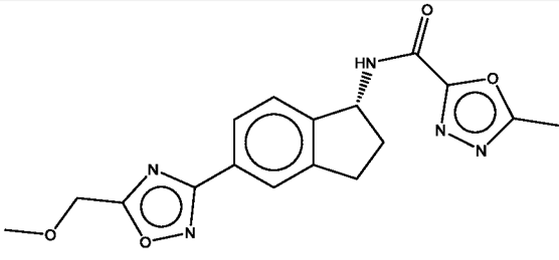
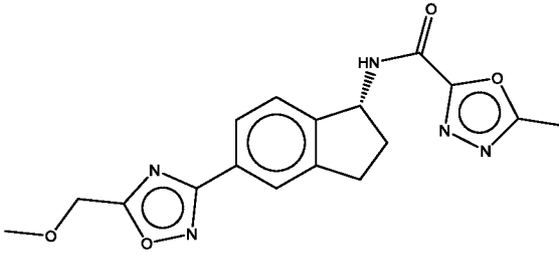
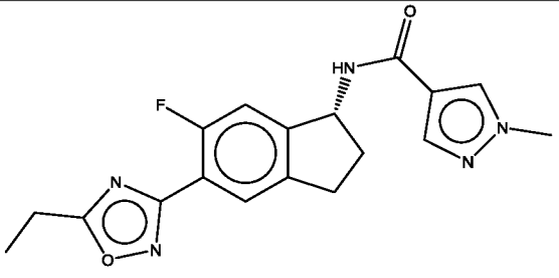
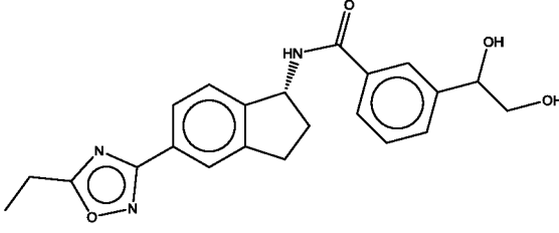
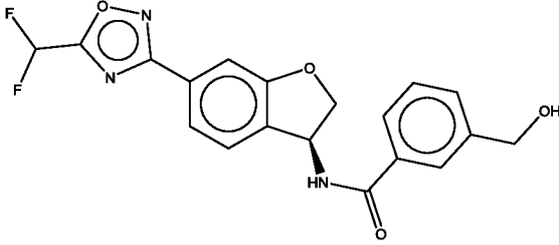
Соединение №	Структура	Название
672		(R)-4-(гидроксиметил)-N-(5-(5-метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
673		(R)-4-(гидроксиметил)-N-(5-(5-метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
674		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-гидроксиноксазол-5-карбоксамид
675		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
676		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилтиазол-5-карбоксамид

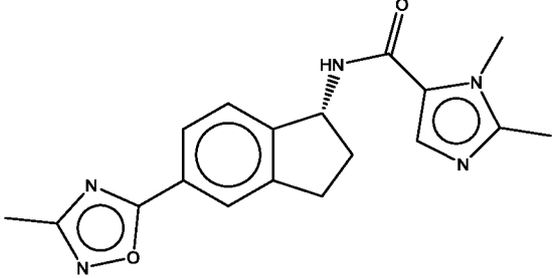
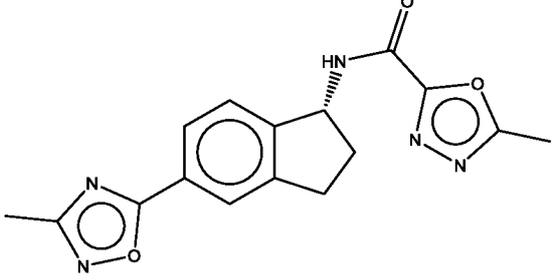
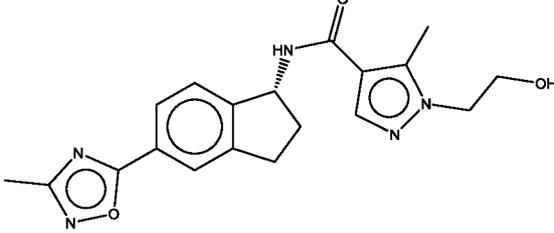
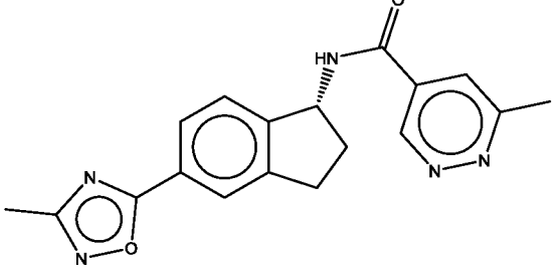
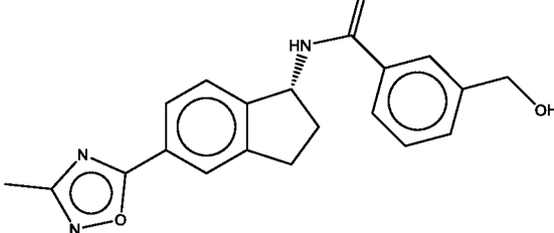
Соединение №	Структура	Название
677		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-4-карбоксамид
678		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2-диметил-1H-имидазол-5-карбоксамид
679		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-5-карбоксамид
680		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метоксиизоксазол-5-карбоксамид
681		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилоксазол-2-карбоксамид

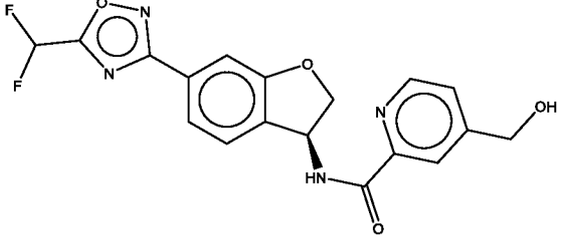
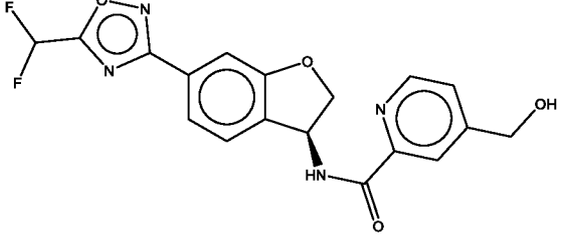
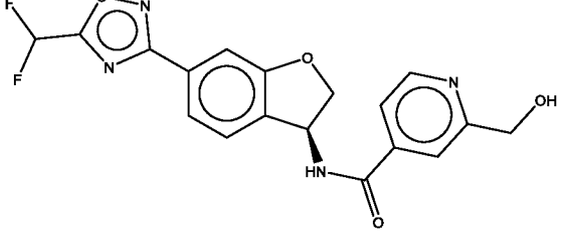
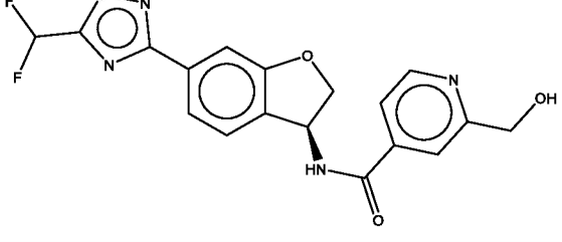
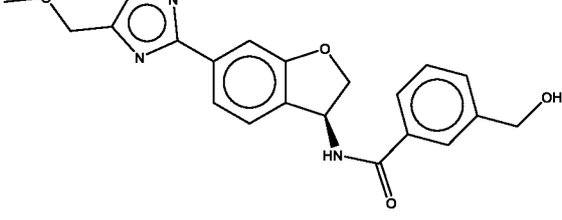
Соединение №	Структура	Название
682		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-трифторметил)оксазол-5-карбоксамид
683		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиримидин-4-карбоксамид
684		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метоксиизоникотинамид
685		(R)-2-(дифторметил)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
686		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид

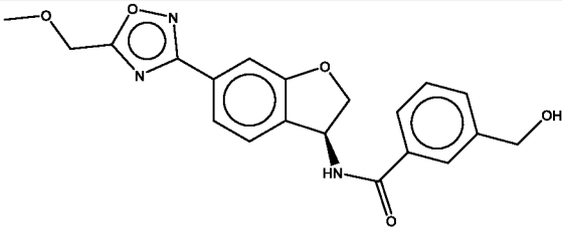
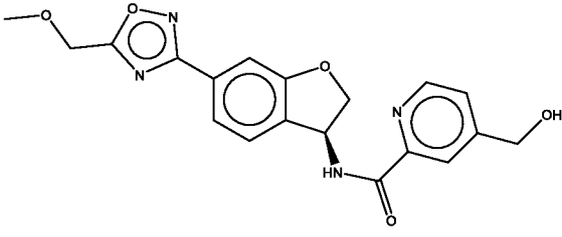
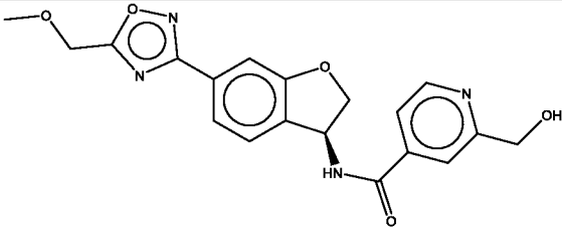
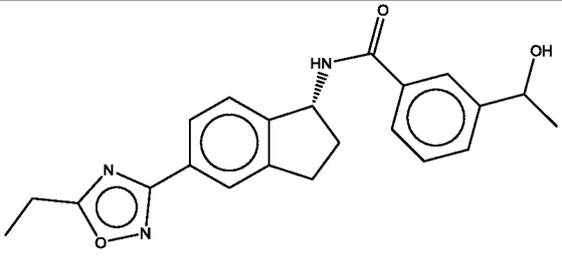
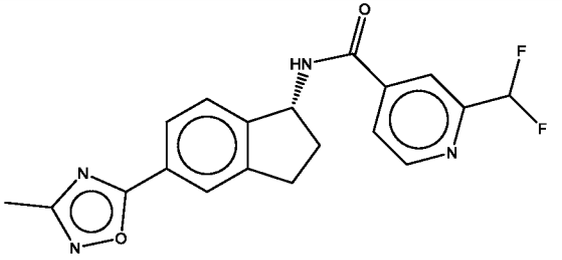
Соединение №	Структура	Название
687		(R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-6-метилпиридазин-4-карбоксамид
688		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-5-карбоксамид
689		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метилизоксазол-4-карбоксамид
690		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метилизоксазол-3-карбоксамид
691		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,2-диметил-1H-имидазол-5-карбоксамид

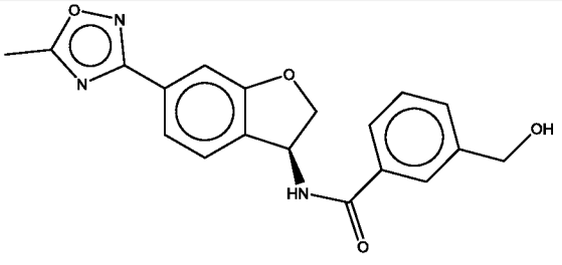
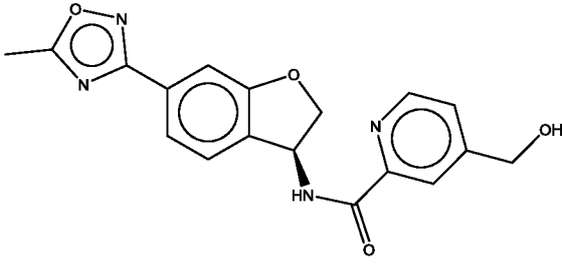
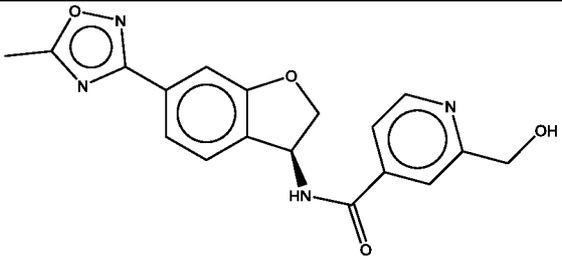
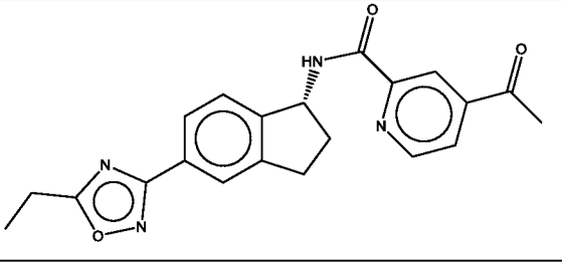
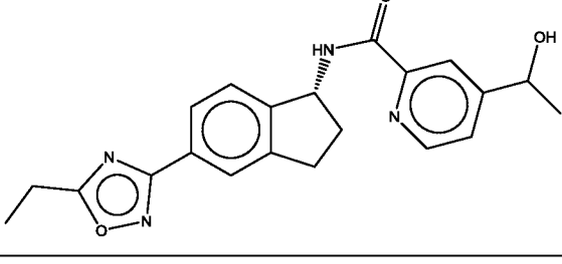
Соединение №	Структура	Название
692		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-метил-1,2,5-оксадиазол-3-карбоксамид
693		(R)-3-метокси-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоксазол-5-карбоксамид
694		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
695		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
696		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилтиазол-5-карбоксамид

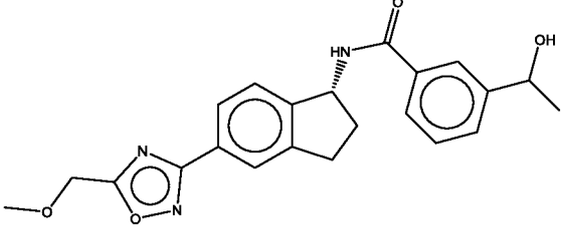
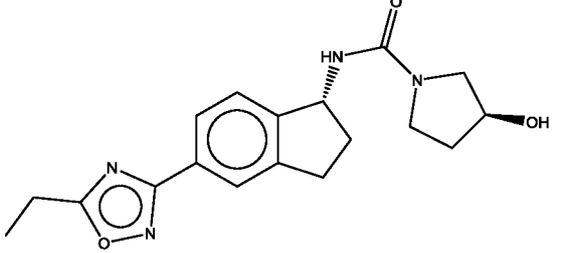
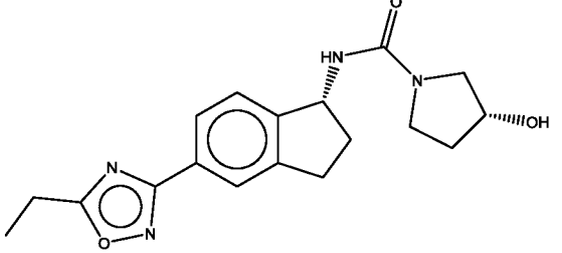
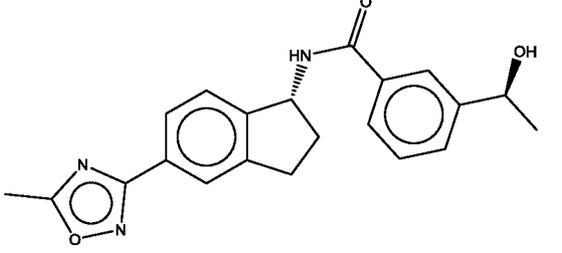
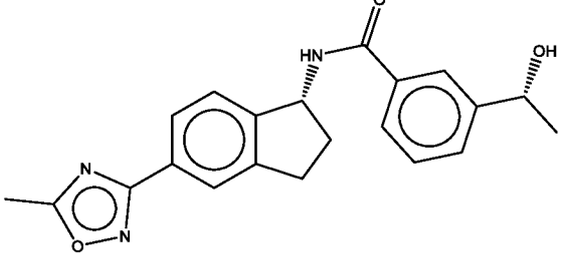
Соединение №	Структура	Название
697		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид
698		(R)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-5-метил-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид
699		(R)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6-фтор-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид
700		3-(1,2-дигидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
701		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-(гидроксиметил)бензамид

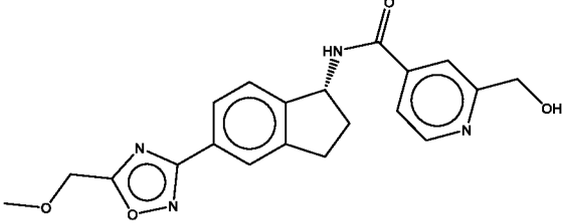
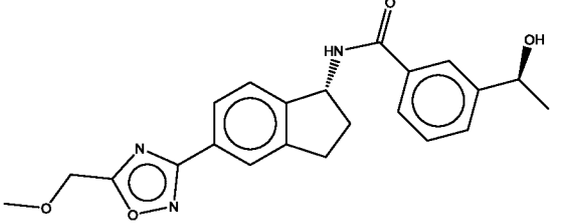
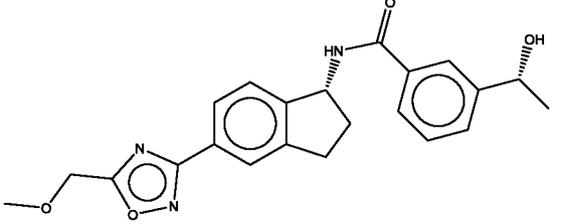
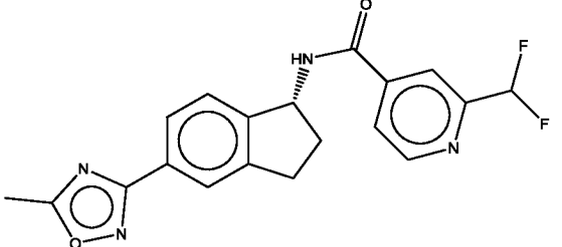
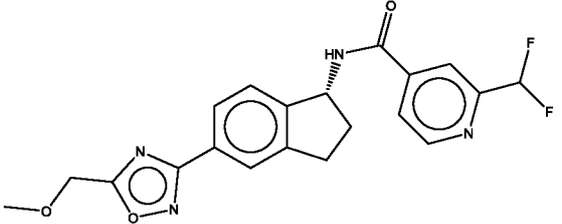
Соединение №	Структура	Название
702		(R)-1,2-диметил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-имидазол-5-карбоксамид
703		(R)-5-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид
704		(R)-1-(2-гидроксиэтил)-5-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1H-пиразол-4-карбоксамид
705		(R)-6-метил-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиридазин-4-карбоксамид
706		(R)-3-(гидроксиметил)-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид

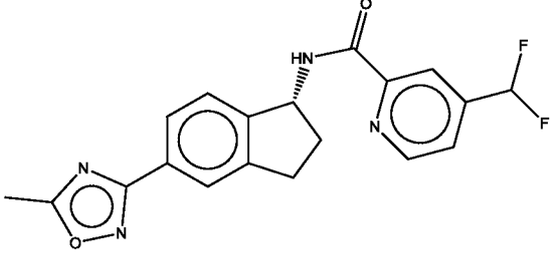
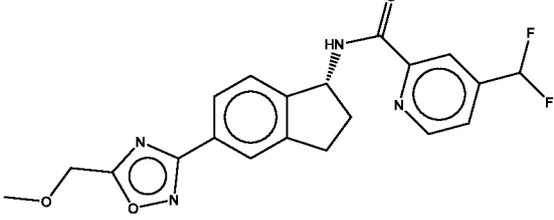
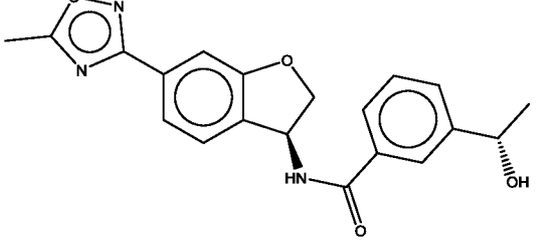
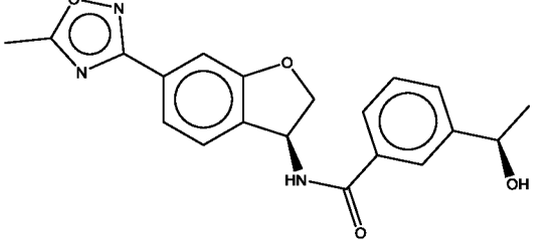
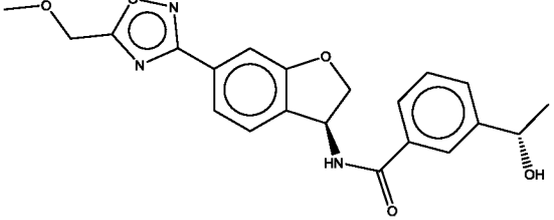
Соединение №	Структура	Название
707		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-(гидроксиметил)пиколинамид
708		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-4-(гидроксиметил)пиколинамид
709		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-(гидроксиметил)изоникотинамид
710		(S)-N-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-2-(гидроксиметил)изоникотинамид
711		(S)-3-(гидроксиметил)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид

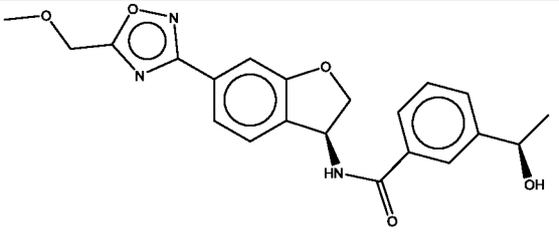
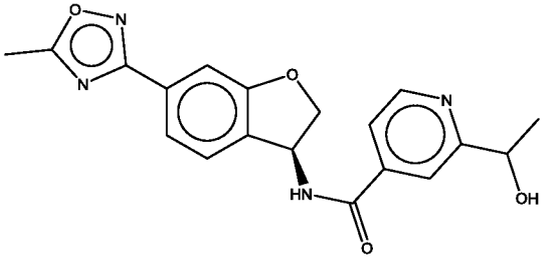
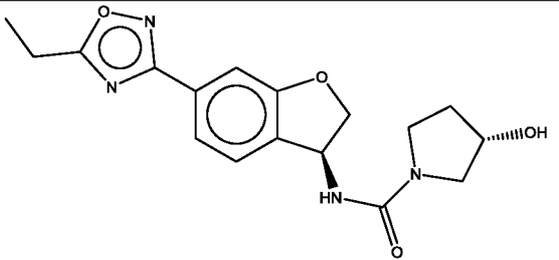
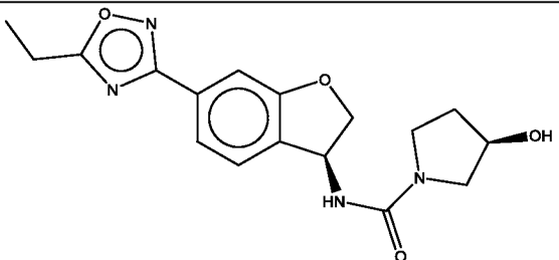
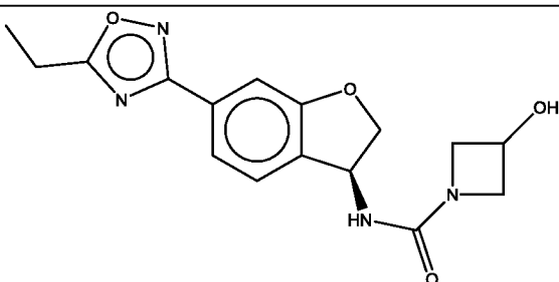
Соединение №	Структура	Название
712		(S)-3-(гидроксиметил)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
713		(S)-4-(гидроксиметил)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)пиколинамид
714		(S)-2-(гидроксиметил)-N-(6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоникотинамид
715		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-(1-гидроксиэтил)бензамид
716		(R)-2-(дифторметил)-N-(5-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид

Соединение №	Структура	Название
717		(S)-3-(гидроксиметил)-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
718		(S)-4-(гидроксиметил)-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)пиколинамид
719		(S)-2-(гидроксиметил)-N-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоникотинамид
720		(R)-4-ацетил-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
721		N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-4-(1-гидроксиэтил)пиколинамид

Соединение №	Структура	Название
722		3-(1-гидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
723		(S)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-гидроксипирролидин-1-карбоксамид
724		(R)-N-((R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-3-гидроксипирролидин-1-карбоксамид
725		3-((S)-1-гидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
726		3-((R)-1-гидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид

Соединение №	Структура	Название
727		(R)-2-(гидроксиметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
728		3-((S)-1-гидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
729		3-((R)-1-гидроксиэтил)-N-((R)-5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)бензамид
730		(R)-2-(дифторметил)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид
731		(R)-2-(дифторметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)изоникотинамид

Соединение №	Структура	Название
732		(R)-4-(дифторметил)-N-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
733		(R)-4-(дифторметил)-N-(5-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)пиколинамид
734		3-((S)-1-гидроксиэтил)-N-((S)-6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
735		3-((R)-1-гидроксиэтил)-N-((S)-6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
736		3-((S)-1-гидроксиэтил)-N-((S)-6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид

Соединение №	Структура	Название
737		3-((R)-1-гидроксиэтил)-N-((S)-6-(5-(метоксиметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)бензамид
738		2-(1-гидроксиэтил)-N-((S)-6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)изоникотинамид
739		(S)-N-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-гидроксипирролидин-1-карбоксамид
740		(R)-N-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-гидроксипирролидин-1-карбоксамид
741		(S)-N-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-гидроксиазетидин-1-карбоксамид

Соединение №	Структура	Название
742		(S)-N-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-фторпирролидин-1-карбоксамид
743		(R)-N-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-фторпирролидин-1-карбоксамид
744		2-гидроксиэтил-(S)-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)карбамат
745		(S)-1-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-3-(2-гидроксиэтил)мочевина
746		(S)-3-((S)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1-метилмочевина

[125] В некоторых вариациях любое из описанных в данном документе соединений, таких как соединение формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) или любой их вариации, или соединений Таблицы 1 может быть дейтерировано (например, атом водорода заменен атомом дейтерия). В некоторых из этих вариаций соединение дейтерируется в одном месте. В других вариантах соединение дейтерируется в нескольких местах. Дейтерированные соединения могут быть получены из дейтерированных исходных веществ способом, аналогичным получению соответствующих недетерированных соединений. Атомы водорода также могут быть заменены атомами дейтерия с использованием другого метода, известного в данной области.

[126] Любая приведенная в данном документе формула, такая как формула (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij)) или (Ik), предназначена для представления соединений, имеющих структуры, изображенные структурной формулой, а также определенные вариации или формы. В частности, соединения любой формулы, приведенной в данном описании, могут иметь асимметричные центры и, следовательно, существовать в разных энантиомерных или диастереомерных формах. Все оптические изомеры и стереоизомеры соединений общей формулы и их смеси в любом соотношении рассматриваются в рамках формулы. Таким образом, любая приведенная в данном документе формула предназначена для представления рацемата, одной или более энантиомерных форм, одной или более диастереомерных форм, одной или более атропоизомерных форм, и их смесей в любом соотношении. Когда соединение Таблицы 1 изображено с определенной стереохимической конфигурацией, в данном документе также предоставлена любая альтернативная стереохимическая конфигурация соединения, а также смесь стереоизомеров соединения в любом соотношении. Например, когда соединение из Таблицы 1 имеет стереоцентр, который имеет стереохимическую конфигурацию «S», в данном документе также предусмотрен энантиомер соединения, причем данный стереоцентр находится в стереохимической конфигурации «R». Аналогичным образом, когда соединение из Таблицы 1 имеет стереоцентр, который находится в «R» -конфигурации, в данном документе также предусмотрен энантиомер соединения в «S» стереохимической конфигурации. Также предложены смеси соединения со стереохимической конфигурацией «S» и «R». Кроме того, если соединение из Таблицы 1 имеет два или более стереоцентра, также предложены любые энантиомеры или диастереомеры соединения. Например, если соединение из Таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «R» и «R», соответственно, также предложены стереоизомеры соединения, имеющего первый и второй стереоцентры с «S» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно, «S» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, и «R» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно. Если соединение из Таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «S» и «S», соответственно, также предложены стереоизомеры соединения, имеющего первый и второй стереоцентры с «R» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, «S» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, и «R» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно. Если соединение из Таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «S» и «R», соответственно, также предложены стереоизомеры соединения, имеющего первый и второй стереоцентры с «R» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно, «R» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, и «S» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно. Аналогично, если соединение из Таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «R» и «S», соответственно, также предложены стереоизомеры соединения, имеющего первый и второй стереоцентры с «S» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, «R» и «R» стереохимическими конфигурациями, соответственно, и «S» и «S» стереохимическими конфигурациями, соответственно. Кроме того, некоторые структуры могут

существовать в виде геометрических изомеров (т. е., *цис* и *транс* изомеры), в виде таутомеров или атропоизомеров. Кроме того, любая приведенная в данном документе формула предназначена также для ссылки на любое одно из гидратов, сольватов и аморфных и полиморфных форм таких соединений и их смесей, даже если такие формы явно не указаны. В некоторых вариантах осуществления изобретения растворитель представляет собой воду, а сольваты представляют собой гидраты.

[127] Иллюстративные примеры соединений, подробно описанных в данном документе, включая промежуточные соединения и конечные соединения, изображены в таблицах и в других местах в данном документе. Понятно, что в одном аспекте любое из соединений может применяться в способах, подробно описанных в данном документе, включая, где это применимо, промежуточные соединения, которые могут быть выделены и введены индивиду или субъекту.

[128] Соединения, изображенные в данном документе, могут присутствовать в виде солей, даже если соли не изображены, и понятно, что композиции и способы, предложенные в данном документе, охватывают все соли и сольваты соединений, изображенных в данном документе, а также несольевую и несольватную форму соединения, как понятно специалисту в данной области. В некоторых вариантах осуществления изобретения соли соединений, предложенных в данном документе, представляют собой фармацевтически приемлемые соли.

[129] В одной вариации соединения данного изобретения представляют собой синтетические соединения, полученные для введения индивидууму или субъекту. В другой вариации предложены композиции, содержащие соединение в существенно чистой форме. В другой вариации предложены фармацевтические композиции, содержащие соединение, подробно описанное в данном документе, и фармацевтически приемлемый носитель. В другой вариации предложены способы введения соединения. Очищенные формы, фармацевтические композиции и способы введения соединений являются пригодными для любого соединения или его формы, подробно описанной в данном документе.

[130] Любая вариация или вариант осуществления G_1 , G_2 , G_3 , Z , A , B , R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{15} , R^x , R^y , R^z , R^a , R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^g , R^h , R^i , R^j , R^n , R^p , R^q и R^r , предложенные в данном документе, могут сочетаться с любой другой вариацией или вариантом осуществления G_1 , G_2 , G_3 , Z , A , B , R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{15} , R^x , R^y , R^z , R^a , R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^g , R^h , R^i , R^j , R^n , R^p , R^q и R^r , как если бы каждая комбинация была индивидуально и конкретно описана.

[131] Другие варианты осуществления будут очевидны для специалистов в данной области техники из следующего подробного описания.

[132] В контексте данного документа, когда любая переменная встречается в химической формуле более одного раза, ее определение в каждом случае не зависит от ее определения в каждом другом случае.

[133] Формула (I) включает в себя все ее подформулы. Например, формула (I) включает соединения формулы (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik).

[134] Названия соединений, представленные в данном документе, в том числе в Таблице 1, предоставлены с помощью ChemBioDraw Professional 15.0.0.106. Специалист в данной области поймет, что соединения могут быть названы или идентифицированы с использованием различных общепризнанных номенклатурных систем и символов. В качестве примера, соединения могут быть названы или идентифицированы общими именами, систематическими или несистематическими названиями. Номенклатурные системы и символы, которые широко известны в области химии, включают, например, Chemical Abstract Service (CAS), ChemBioDraw Ultra и Международный союз теоретической и прикладной химии (IUPAC).

Композиции

[135] Также предложены композиции, такие как фармацевтические композиции, которые включают соединение, раскрытое и/или описанное в данном документе, и один или более дополнительных лекарственных средств, фармацевтических агентов, адъювантов, носителей, эксципиентов и тому подобное. Подходящие лекарственные и фармацевтические агенты включают те, которые описаны в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения фармацевтическая композиция включает фармацевтически приемлемый эксципиент или адъювант и по меньшей мере один химический компонент, как описано в данном документе. Примеры фармацевтически приемлемых эксципиентов включают, но не ограничиваются ими, маннит, лактозу, крахмал, стеарат магния, сахарин натрия, тальк, целлюлозу, кроскармеллозу натрия, глюкозу, желатин, сахарозу и карбонат магния. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены композиции, такие как фармацевтические композиции, которые содержат одно или более соединений, описанных в данном документе, или их фармацевтически приемлемые соли.

[136] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложена фармацевтически приемлемая композиция, содержащая соединение формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль. В некоторых аспектах композиция может содержать синтетическое промежуточное соединение, которое может быть использовано при получении соединения, описанного в данном документе. Композиции, описанные в данном документе, могут содержать любые другие подходящие активные или неактивные агенты.

[137] Любая из композиций, описанных в данном документе, может быть стерильной или содержать компоненты, которые являются стерильными. Стерилизация может быть достигнута способами, известными в данной области. Любая из описанных в данном документе композиций может содержать одно или более соединений или конъюгатов, которые являются по существу чистыми.

[138] Также предложены упакованные фармацевтические композиции, содержащие фармацевтическую композицию, как описано в данном документе, и инструкции по применению композиции для лечения пациента, страдающего заболеванием или патологическим состоянием, описанным в данном документе.

Способы применения

[139] Соединения и фармацевтические композиции в данном документе могут применяться для лечения или профилактики заболевания или патологического состояния у индивидуума или субъекта.

[140] Не ограничиваясь какой-либо теорией, считается, что соединения и фармацевтические композиции, раскрытые в данном документе, действуют путем ингибирования миозина. Это ингибирование потенциально уменьшает количество независимых головок миозина, взаимодействующих с актиновыми нитями, уменьшая степень сокращения. Снижение сокращения сердечной мышцы может быть важным для лечения заболеваний сердца, при которых чрезмерное сокращение является проблемой. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения или профилактики сердечных заболеваний у индивидуума или субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения или профилактики заболеваний сердца у субъекта, нуждающегося в этом, включающие введение субъекту терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения заболеваний сердца у субъекта, нуждающегося в этом, включающие введение субъекту терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения установленных или диагностированных заболеваний сердца у субъекта, нуждающегося в этом, включающие введение субъекту терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы профилактики заболеваний сердца у субъекта, нуждающегося в этом, включающие введение субъекту терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе.

[141] В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения заболевания сердца у субъекта. В некоторых аспектах предложено соединение или композиция, как описано в данном документе, для применения в способе лечения организма человека или животного посредством терапии. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie),

(If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в способе лечения организма человека или животного с помощью терапии. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении или профилактике заболевания сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении заболевания сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении установленного или диагностированного заболевания сердца. В других вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в профилактике заболевания сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении заболевания или патологического состояния, связанного с НСМ. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении заболевания или патологического состояния, связанного с вторичным утолщением стенки левого желудочка. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в ослаблении симптома, связанного с заболеванием сердца. В других вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в снижении риска симптомов, связанных с заболеванием сердца. В других вариантах осуществления в настоящем документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемая соль, для применения при лечении заболевания или патологического состояния, связанного с малой полостью левого желудочка, облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, затруднением кровотока левого желудочка, гипертрофией сердца, небольшим объемом сердечного удара, нарушением расслабления левого желудочка, высоким давлением наполнения левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца. В определенных вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемая соль, для применения при лечении заболевания или патологического состояния, связанного с малой полостью левого

желудочка и облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении мышечной дистрофии. В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в лечении болезни накопления гликогена. В других вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в модуляции сердечного саркомера, например для ингибирования сердечного саркомера. В других вариантах осуществления изобретения в данном документе предложены соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединение из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемую соль для применения в потенцировании сердечного миозина.

[142] В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект представляет собой млекопитающее. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект представляет собой мышь, крысу, собаку, кошку, свинью, овцу, лошадь, корову или человека. В некоторых вариантах реализации пациентом является человек. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъекта имеет установленное или диагностированное заболевание сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта установлена или диагностирована гипертрофическая кардиомиопатия (HCM). В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект подвержен риску развития сердечно-сосудистых заболеваний. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет мутацию, которая увеличивает риск сердечных заболеваний. В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта есть мутация, которая увеличивает риск развития гипертрофической кардиомиопатии (HCM). В некоторых вариантах осуществления изобретения мутация является саркомерной мутацией. В некоторых вариантах осуществления изобретения мутация представляет собой мутацию в тяжелой цепи миозина β (MHC- β), тропонина T сердечной мышцы (сTnT), цепи тропомиозина альфа-1 (TPM1), связывающего миозин белка C сердечного типа (MYBPC3), тропонина I сердца (сTnI), миозиновой незаменимой легкой цепи (ELC), титина (TTN), изоформы желудочковой/сердечной мышцы, регулирующей легкую цепь 2 миозина (MLC-2), альфа-актина сердечной мышцы, белка LIM в мышце (MLP) или активированной протеин-киназой AMP субъединицы гамма 2 (PRKAG2). В некоторых вариантах осуществления изобретения мутация представляет собой мутацию в MHC- β . В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта установлена или диагностирована гипертрофическая кардиомиопатия без подтвержденной генетической этиологии.

[143] В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет высокий риск прогрессирующих симптомов. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет высокий

риск фибрилляции предсердий, желудочковых тахикардий, инсульта и/или внезапной смерти. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет сниженную физическую нагрузку. В некоторых вариантах осуществления изобретения уменьшенную физическую нагрузку сравнивают с контрольной группой соответствующего возраста. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет право на хирургическое вмешательство или чрескожную абляцию для лечения заболеваний сердца.

[144] В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой гипертрофическую кардиомиопатию (HCM). В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой обструктивную HCM. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой необструктивную HCM. В некоторых вариантах осуществления изобретения HCM связана с саркомерной мутацией. В некоторых вариантах осуществления изобретения HCM связана с несаркомерной мутацией. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой обструктивную или необструктивную HCM или вызвано саркомерными и/или несаркомерными мутациями. В некоторых вариантах осуществления изобретения саркомерная мутация представляет собой мутацию в тяжелой цепи миозина β (MHC- β), тропонина T сердечной мышцы (сTnT), цепи тропомиозина альфа-1 (TPM1), связывающего миозин белка C сердечного типа (MYBPC3), тропонина I сердца (сTnI), миозиновой незаменимой легкой цепи (ELC), титина (TTN), изоформы желудочковой/сердечной мышцы, регулирующей легкую цепь 2 миозина (MLC-2), альфа-актина сердечной мышцы или мышечного белка LIM (MLP). В некоторых вариантах осуществления изобретения саркомерная мутация представляет собой мутацию в MHC- β . В некоторых вариантах осуществления изобретения несаркомерная мутация представляет собой мутацию в протеинкиназе AMF-активированной некаталитической субъединицы гамма 2 (PRKAG2).

[145] В некоторых вариантах осуществления изобретения в данном документе представлены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с HCM, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание или патологическое состояние представляет собой болезнь Фабри, болезнь Данона, митохондриальную кардиомиопатию или синдром Нуан.

[146] В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с HCM.

[147] В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой сердечную недостаточность с сохраненной фракцией выброса (HFpEF). В некоторых вариантах

осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой диастолическую дисфункцию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой кардиомиопатию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой первичную или вторичную рестриктивную кардиомиопатию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой патологическое состояние или симптомы, вызванные заболеванием коронарной артерии. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой инфаркт миокарда или стенокардию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой обструкцию левого желудочка тракта. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой гипертоническое заболевание сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой врожденный порок сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой ишемию сердца и/или ишемическую болезнь сердца. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой диабетическое заболевание сердца. В других вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой хроническую сердечную недостаточность. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой недостаточность правого желудочка. В других вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой кардиоренальный синдром. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой инфильтративную кардиомиопатию. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой патологическое состояние, которое представляет собой или связано с сердечным старением или диастолической дисфункцией вследствие старения. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание сердца представляет собой патологическое состояние, которое представляет собой или связано с гипертрофией левого желудочка и/или концентрическим ремоделированием левого желудочка.

[148] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с вторичным утолщением стенки левого желудочка, у индивидуума или субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах осуществления изобретения заболевание представляет собой гипертонию, пороки сердца (аортальный стеноз, регургитация митрального клапана), метаболические синдромы (диабет, ожирение), терминальную стадию почечной недостаточности, склеродермию, апноэ во сне, амилоидоз, болезнь Фабри, болезнь Фридрейха, атаксию Фридрейха, болезнь Данона, синдром Нунан и болезнь Помпе.

[149] В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой

соли для изготовления лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с вторичным утолщением стенки левого желудочка.

[150] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы ослабления симптомов, связанных с заболеванием сердца, у субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли, причем симптом выбирают из одного или более из плохой или пониженной эластичности сердца, плохого или пониженного диастолического расслабления левого желудочка, ненормального давления в левом предсердии (например, аномально высокое давление левого предсердия), пароксизмальной или постоянной фибрилляции предсердий, повышенного давления левого предсердия и давления заклинивания в капиллярах легочной артерии, повышенного диастолического давления левого желудочка, обморока, желудочковой релаксации во время диастолы, фиброза желудочка, гипертрофии левого желудочка, массы левого желудочка, увеличения толщины стенки левого желудочка, непроходимости средней полости левого желудочка, увеличения систолического переднего движения митрального клапана, обструкции оттока из левого желудочка, боли в груди, одышки при нагрузке, предобморока, аномальной нагрузки и усталости.

[151] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы понижения риска симптома, связанного с заболеванием сердца, у субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли, причем симптом выбирают из одного или более из внезапной сердечной смерти, плохой или пониженной эластичности сердца, плохого или пониженного диастолического расслабления левого желудочка, ненормального давления в левом предсердии (например, аномально высокое давление левого предсердия), пароксизмальной или постоянной фибрилляции предсердий, повышенного давления левого предсердия и давления заклинивания в капиллярах легочной артерии, повышенного диастолического давления левого желудочка, обморока, желудочковой релаксации во время диастолы, фиброза желудочка, гипертрофии левого желудочка, массы левого желудочка, увеличения толщины стенки левого желудочка, непроходимости средней полости левого желудочка, увеличения систолического переднего движения митрального клапана, обструкции оттока из левого желудочка, боли в груди, одышки при нагрузке, предобморока, аномальной нагрузки и усталости.

[152] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с малой полостью левого желудочка, облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, затруднением кровотока из левого желудочка, гипертрофией сердца, небольшим объемом сердечного удара, нарушением расслабления левого желудочка, высоким давлением наполнения левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца у индивидуума или субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения

формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли.

[153] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с малой полостью левого желудочка и облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца у индивидуума или субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik) или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли.

[154] В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с малой полостью левого желудочка и облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца.

[155] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения мышечной дистрофии у индивидуума или субъекта (*например*, мышечная дистрофия Дюшенна), включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения мышечных дистрофий (*например*, мышечная дистрофия Дюшенна).

[156] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы лечения или профилактики болезни накопления гликогена у индивидуума или субъекта, включающие введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В настоящем документе также предложено применение соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения болезни накопления гликогена.

[157] Также предложены способы модуляции сердечного саркомера у индивидуума или субъекта, причем этот способ включает введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе. В некоторых вариантах осуществления изобретения предложены способы ингибирования саркомера сердца, включающие приведение в контакт саркомера сердца по меньшей мере с одним химическим веществом, как описано в данном документе, таким как соединение формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij)

или (Ik) или соединением из Таблицы 1 или его фармацевтически приемлемой солью. Кроме того, в данном документе предложено применение по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе, такого как соединение формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли при изготовлении лекарственного средства для ингибирования сердечного саркомера человека или субъекта.

[158] Также предложены способы потенцирования сердечного миозина у индивидуума или субъекта, причем этот способ включает введение индивидууму или субъекту, нуждающемуся в этом, терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе, такого как соединение формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. Кроме того, в данном документе предложено применение по меньшей мере одного химического вещества, как описано в данном документе, такого как соединение формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) или (Ik), или соединения из Таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли при изготовлении лекарственного средства для усиления сердечного миозина у индивидуума или субъекта.

[159] В некоторых вариантах осуществления изобретения способы, предложенные в данном документе, дополнительно включают мониторинг эффективности лечения. Примеры показателей включают в себя, но не ограничиваются улучшением одного или более из следующих факторов: функциональная классификация Нью-Йоркской кардиологической ассоциации (NYHA), физическая нагрузка, эластичность сердца, диастолическое расслабление левого желудочка, давление в левом предсердии, пароксизмальная или постоянная фибрилляция предсердий, давление левого предсердия и давление заклинивания в капиллярах легочной артерии, диастолическое давление левого желудочка, обморок, желудочковая релаксация во время диастолы, фиброз желудочка, гипертрофия левого желудочка, масса левого желудочка, толщина стенки левого желудочка, непроходимость средней полости левого желудочка, систолическое переднее движение митрального клапана, непроходимость выносящего тракта левого желудочка, боль в груди, одышка при нагрузке, предобморок, нарушение физической работоспособности и усталость. Эти показатели могут контролироваться способами, известными в данной области, включая самоотчетность; ЭКГ, в том числе амбулаторная ЭКГ; эхокардиография; МРТ сердца; КТ; биопсия; кардиопульмональные тесты с физической нагрузкой (СРЕТ); и актиграфия.

[160] В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение уменьшает сократительную способность кардиомиоцита. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение снижает сократительную способность кардиомиоцита более чем на 40%, например, более 45%, 50%, 60%, 70%, 80% или 90%. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение снижало сократимость кардиомиоцитов на 40%-90%, например 40%-80%, 40%-70%, 50%-90%, 50%-80% или 50%-70%. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение существенно не изменяет переходные процессы кальция в кардиомиоците. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение снижает активность

АТФазы в кардиомиоците. Способы измерения сократимости, АТФазной активности и переходных процессов с кальцием известны в данной области, например, по меткам кальция, электрофизиологическим записям и микроскопическим изображениям. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение не оказывает значительного ингибирования или индукции белка цитохрома P450 (CYP).

[161] В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет стенку левого желудочка, которая толще, чем обычно до лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта толщина стенки левого желудочка составляет более 15 мм, например, более 18 мм, 20 мм, 22 мм, 25 мм или 30 мм до лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения толщина стенки левого желудочка уменьшается более чем на 5%, например, более 8%, 10%, 12%, 15%, 20% или 30% после лечения. Толщина стенки левого желудочка может быть измерена способами, известными в данной области, такими как эхокардиография, компьютерная томография или МРТ сердца.

[162] В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект имеет аномальный фиброз сердца до лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения аномальный фиброз сердца снижается более чем на 5%, например, более чем на 8%, 10%, 12%, 15%, 20% или 30% после лечения. Фиброз сердца может быть измерен способами, известными в данной области, такими как биопсия или МРТ сердца.

[163] В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект снизил физическую нагрузку до лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения физическая нагрузка субъекта увеличивается более чем на 5%, например, более чем на 8%, 10%, 12%, 15%, 20% или 30% после лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения физическая нагрузка измеряется с помощью кардиопульмональных тестов с физической нагрузкой (СПЕТ). СПЕТ измеряет изменения в потреблении кислорода (VO_2 макс.). Методы измерения СПЕТ и VO_2 макс. хорошо известны в технике (Malhotra *et al.*, JACC: Heart Failure, 2016, 4(8): 607-616; Guazzi *et al.*, J Amer College Cardiol, 2017, 70 (13): 1618-1636; Rowin *et al.*, JACC: Cardiovasc Imaging, 2017, 10(11):1374-1386). В некоторых вариантах осуществления изобретения VO_2 макс. улучшается более чем на 1 мл/кг/м², например, более чем 1,2 мл/кг/м², 1,4 мл/кг/м², 1,5 мл/кг/м², 1,7 мл/кг/м², 2 мл/кг/м², 2,2 мл/кг/м², 2,5 мл/кг/м², 3 мл/кг/м², 3,2 мл/кг/м² или 3,5 мл/кг/м² после лечения.

[164] В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта имеется функциональная классификация II, III или IV Нью-Йоркской кардиологической ассоциации (NYHA) до начала лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта имеется функциональная классификация III или IV Нью-Йоркской кардиологической ассоциации (NYHA) до начала лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта имеется функциональная классификация IV Нью-Йоркской кардиологической ассоциации (NYHA) до начала лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения субъект остается в том же функциональном классе NYHA или имеет пониженный функциональный класс NYHA после лечения.

[165] В некоторых вариантах осуществления изобретения VO_2 макс. улучшается более чем на 1 мл/кг/м², например, более чем 1,2 мл/кг/м², 1,4 мл/кг/м², 1,5 мл/кг/м², 1,7 мл/кг/м² или 2 мл/кг/м², и субъект имеет сниженный функциональный класс NYHA после лечения. В некоторых вариантах осуществления изобретения VO_2 макс. улучшается более чем на 2,5 мл/кг/м², 3 мл/кг/м², 3,2 мл/кг/м² или 3,5 мл/кг/м² и субъект остается в том же функциональном классе NYHA или имеет сниженный функциональный класс NYHA после лечения.

[166] В некоторых вариантах осуществления изобретения ежедневная деятельность и/или уровень активности субъекта улучшается после лечения. Улучшенную ежедневную деятельность и/или уровень активности можно измерить, например, с помощью ведения журнала или актиграфии, таких как FitBit или FitBit-подобные наблюдения.

[167] В некоторых вариантах осуществления изобретения у субъекта наблюдается одно или более из следующих факторов: одышка, боль в груди, снижение аритмического бремени, такого как мерцательная аритмия и желудочковая аритмия, снижение частоты сердечной недостаточности и уменьшение обструкции желудочкового оттока после лечения.

Дозировки

[168] Соединения и композиции, раскрытые и/или описанные в данном документе, вводят в терапевтически эффективной дозе, например в дозе, достаточной для лечения заболевания. Хотя уровни доз для человека еще предстоит оптимизировать для химических веществ, описанных в данном документе, обычно дневная доза составляет от 0,01 до 100 мг/кг массы тела; В некоторых случаях от около 0,05 до 10,0 мг/кг массы тела, а в некоторых вариантах осуществления изобретения обеспечивается выделение от около 0,10 до 1,4 мг/кг массы тела. Таким образом, для введения человеку весом 70 кг в некоторых вариантах осуществления изобретения диапазон доз может составлять от 0,7 до 7000 мг в день; в некоторых вариантах осуществления изобретения от около 3,5 до 700,0 мг в день, а в некоторых вариантах осуществления изобретения от около 7 до 100,0 мг в день. Количество вводимого химического вещества будет зависеть, например, от субъекта и состояния заболевания, подвергаемого лечению, тяжести заболевания, способа и графика введения и решения назначающего врача. Например, иллюстративный пример диапазона доз для перорального введения составляет от около 5 мг до около 500 мг в день, и иллюстративный пример дозировки для внутривенного введения составляет от около 5 мг до около 500 мг в день, каждый в зависимости от фармакокинетики соединения.

[169] Суточная доза представляет собой общее количество, вводимое за день. Суточная доза может вводиться, но не ограничивается этим, каждый день, через день, каждую неделю, каждые 2 недели, каждый месяц или с различным интервалом. В некоторых вариантах осуществления изобретения суточную дозу вводят в течение периода от одного дня до жизни субъекта. В некоторых вариантах реализации изобретения суточную дозу вводят один раз в сутки. В некоторых вариантах осуществления изобретения суточную дозу

вводят в виде нескольких разделенных доз, например, в 2, 3 или 4 разделенных дозах. В некоторых вариантах осуществления изобретения суточную дозу вводят в 2 разделенных дозах.

[170] Введение соединений и композиций, раскрытых и/или описанных в данном документе, может осуществляться любым приемлемым способом введения терапевтических агентов, включая, но не ограничиваясь этим, пероральное, подъязычное, подкожное, парентеральное, внутривенное, интраназальное, местное, трансдермальное, внутрибрюшинное, внутримышечное, внутрилегочное, вагинальное, ректальное или внутриглазное введение. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединение или композицию вводят перорально или внутривенно. В некоторых вариантах осуществления изобретения раскрытое и/или описанное в данном документе соединение или композицию вводят перорально.

[171] Фармацевтически приемлемые композиции включают твердые, полутвердые, жидкие и аэрозольные лекарственные формы, такие как таблетки, капсулы, порошок, жидкость, суспензия, суппозиторий и аэрозольные формы. Соединения, раскрытые и/или описанные в данном документе, также можно вводить в дозированных формах с замедленным или контролируемым высвобождением (например, таблетки с контролируемым/замедленным высвобождением, инъекцию вещества замедленного всасывания, осмотический насос или трансдермальные (включая электротранспортные) пластыри) в течение длительного времени и/или импульсное введение с заданной скоростью. В некоторых вариантах осуществления изобретения композиции предложены в единичных дозированных формах, пригодных для однократного введения точной дозы.

[172] Соединения, раскрытые и/или описанные в данном документе, можно вводить отдельно или в комбинации с одним или более обычными фармацевтическими носителями или эксципиентами (например, маннитом, лактозой, крахмалом, стеаратом магния, сахаринатом натрия, тальком, целлюлозой, кроскармеллозой натрия, глюкозой, желатином, сахарозой, карбонатом магния). При желании фармацевтическая композиция может также содержать незначительные количества нетоксичных вспомогательных веществ, таких как смачивающие агенты, эмульгирующие агенты, солюбилизующие агенты, pH-буферные агенты и тому подобное (например, ацетат натрия, цитрат натрия, производные циклодекстрина, сорбитанмонолаурат, ацетат триэтаноламина, олеат триэтаноламина). Обычно, в зависимости от предполагаемого способа введения, фармацевтическая композиция будет содержать от около 0,005% до 95% или от около 0,5% до 50% по массе соединения, раскрытого и/или описанного в данном документе. Фактические способы приготовления таких дозированных форм известны или будут очевидны для специалистов в данной области; например, см. *Remington Pharmaceutical Sciences*, Mack Publishing Company, Истон, Пенсильвания.

[173] В некоторых вариантах осуществления изобретения композиции будут принимать форму пилюли или таблетки, и, таким образом, композиция может содержать наряду с раскрытыми и/или описанными в данном документе соединениями один или несколько разбавителей (например, лактозы,

сахарозы, дикальцийфосфата), смазывающее вещество (например, стеарат магния) и/или связующее (например, крахмал, камедь акации, поливинилпирролидин, желатин, целлюлоза, производные целлюлозы). Другие твердые лекарственные формы включают порошок, *tablet*, раствор или суспензию (например, в пропиленкарбонате, растительных маслах или триглицеридах), заключенные в желатиновую капсулу.

[174] Жидкие фармацевтически вводимые композиции могут, например, быть получены путем растворения, диспергирования или суспендирования и т. д. соединения, раскрытого и/или описанного в данном документе, и необязательных фармацевтических добавок в носителе (например, вода, физиологический раствор, водная декстроза, глицерин, гликоли, этанол или подобное), чтобы образовать раствор или суспензию. Инъецируемые препараты могут быть приготовлены в обычных формах, либо в виде жидких растворов или суспензий, в виде эмульсий, либо в твердых формах, подходящих для растворения или суспендирования в жидкости перед инъекцией. Процентное содержание соединения, содержащегося в таких парентеральных композициях, зависит, например, от физической природы соединения, активности соединения и потребностей субъекта. Однако процентное содержание активного ингредиента от 0,01% до 10% в растворе применимо и может быть выше, если композиция представляет собой твердое вещество, которое впоследствии будет разбавлено до другой концентрации. В некоторых вариантах осуществления изобретения композиция будет составлять от около 0,2 до 2% соединения, раскрытого и/или описанного в данном документе, в растворе.

[175] Фармацевтические композиции соединений, раскрытых и/или описанных в данном документе, также можно вводить в дыхательные пути в виде аэрозоля или раствора для распылителя или в виде порошка мелкого помола для инсуффляции, одного или в сочетании с инертным носителем, таким как лактоза. В таком случае частицы фармацевтической композиции могут иметь диаметры менее 50 микрон или в некоторых вариантах осуществления изобретения менее 10 микрон.

[176] Кроме того, фармацевтические композиции могут включать соединение, раскрытое и/или описанное в данном документе, и один или более дополнительных лекарственных средств, фармацевтических агентов, адъювантов и тому подобное. Подходящие лекарственные и фармацевтические агенты включают те, которые описаны в данном документе.

Наборы

[177] Также предложены изделия и наборы, содержащие любое из предложенных здесь соединений или фармацевтических композиций. Изделие может содержать контейнер с этикеткой. Подходящие контейнеры включают, например, бутылки, флаконы и пробирки. Контейнеры могут быть изготовлены из различных материалов, таких как стекло или пластик. Контейнер может содержать фармацевтическую композицию, предложенную в данном документе. Этикетка на контейнере может указывать, что

фармацевтическая композиция применяется для профилактики, лечения или подавления состояния, описанного в данном документе, и может также указывать направления для *in vivo* или *in vitro* применения.

В одном аспекте в данном документе предложены наборы, содержащие соединение или композицию, описанные в данном документе, и инструкции по применению. Наборы могут содержать инструкции по применению при лечении сердечных заболеваний у индивидуума или субъекта, нуждающегося в этом. Набор может дополнительно содержать любые материалы или оборудование, которые могут применяться при введении соединения или композиции, такие как флаконы, шприцы или внутривенные пакеты. Набор также может содержать стерильную упаковку.

Комбинации

[178] Соединения и композиции, описанные и/или раскрытые в данном документе, можно вводить отдельно или в сочетании с другими видами терапии и/или терапевтическими агентами, пригодными для лечения вышеупомянутых расстройств, заболеваний или патологических состояний.

[179] Соединения и композиции, описанные и/или раскрытые в данном документе, могут быть объединены с одним или более другими терапиями для лечения заболеваний сердца, таких как HCM или HFpEF. В некоторых вариантах осуществления изобретения один или более способов лечения включают способы лечения, которые замедляют прогрессирование сердечной недостаточности путем подавления нейрогормональной стимуляции сердца и пытаются предотвратить ремоделирование сердца (например, ингибиторы АПФ, блокаторы рецепторов ангиотензина (БРА), β -блокаторы, антагонисты рецепторов альдостерона, или нейрональные ингибиторы эндопептидазы). В некоторых вариантах осуществления изобретения одна или более терапий включают в себя терапию, которая улучшает сердечную функцию путем стимуляции сократимости сердца (например, положительные инотропные агенты, такие как β -адренергический агонист добутамин или ингибитор фосфодиэстеразы милринон). В других вариантах осуществления одна или более терапий включают в себя терапию, которая уменьшает преднагрузку сердца (например, диуретики, такие как фуросемид) или постнагрузку (вазодилататоры любого класса, включая, но не ограничиваясь ими, блокаторы кальциевых каналов, ингибиторы фосфодиэстеразы, антагонисты рецепторов эндотелина, ингибиторы ренина или модуляторы миозина гладких мышц).

[180] Соединения и композиции, описанные и/или раскрытые в данном документе, могут быть объединены с одним или более другими терапиями для лечения HCM или HFpEF. В некоторых вариантах осуществления изобретения соединения и/или композиции могут быть объединены с β -блокатором, верапамилом и/или дизопирамидом.

Общие синтетические методы

[181] Соединения формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) теперь будут описаны со ссылкой на иллюстративные схемы синтеза для изображения их общего метода получения ниже и конкретных примеров, которые следуют. Специалистам будет понятно, что для получения различных соединений, предложенных в данном документе, исходные материалы могут быть подходящим образом выбраны так, чтобы конечные желательные заместители были проведены по схеме реакции с защитой или без нее, в зависимости от ситуации, чтобы получить желаемый продукт. Альтернативно, может быть необходимо или желательно использовать вместо конечного желаемого заместителя подходящую группу, которую можно переносить по схеме реакции и заменять в зависимости от ситуации желаемым заместителем. Кроме того, специалист в данной области поймет, что защитные группы могут быть использованы для защиты определенных функциональных групп (амино-, карбокси- или боковых цепей) от условий реакции и что такие группы удаляются в стандартных условиях, когда это необходимо. Если не указано иное, переменные являются такими, как определено выше в отношении формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik).

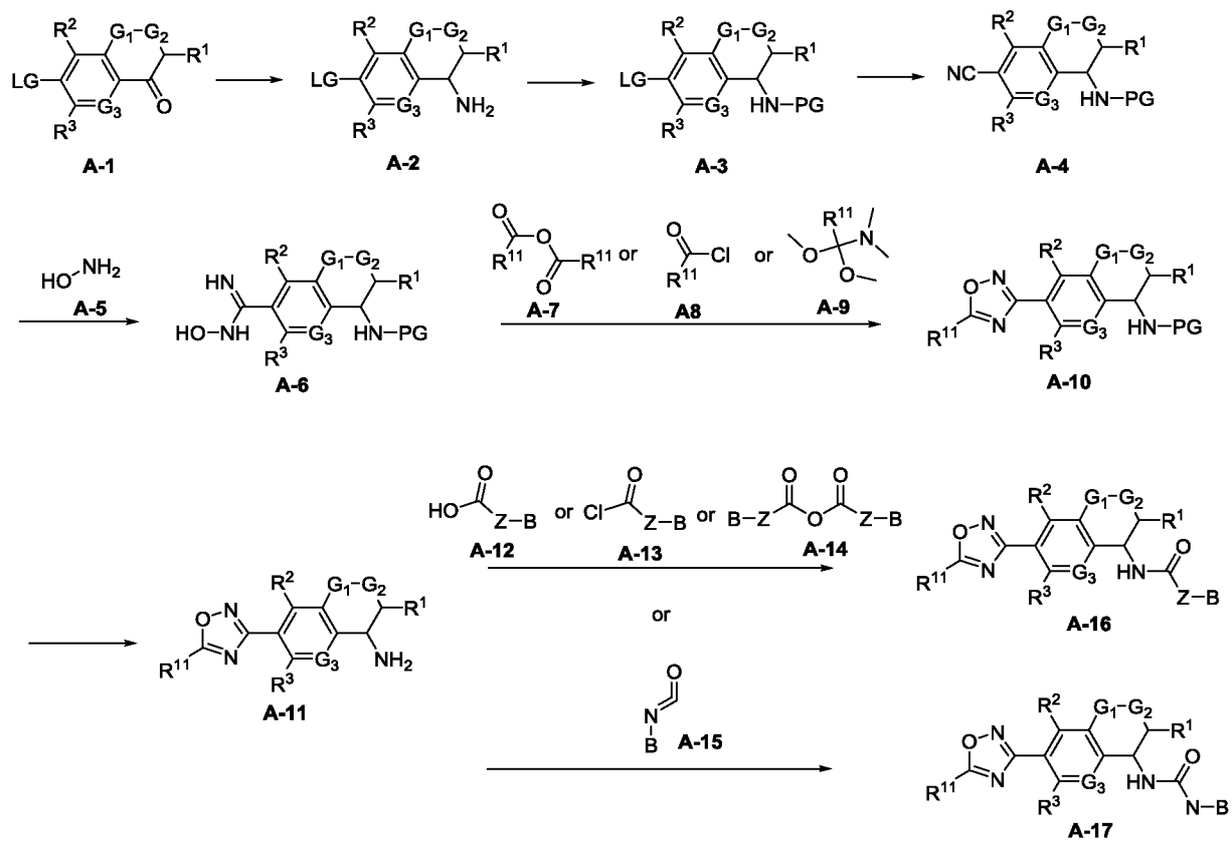
[182] Там, где желательно получить конкретный энантиомер соединения, это можно осуществить из соответствующей смеси энантиомеров, используя любую подходящую обычную методику для отделения или разделения энантиомеров. Так, например, диастереомерные производные могут быть получены реакцией смеси энантиомеров, например, рацемат и соответствующее хиральное соединение. Затем диастереомеры могут быть отделены любым удобным способом, например кристаллизацией, и желаемый энантиомер может быть извлечен. В другом способе разделения рацемат может быть отделен с использованием хиральной высокоэффективной жидкостной хроматографии. Альтернативно, если желательно, конкретный энантиомер может быть получен с использованием подходящего хирального промежуточного соединения в одном из описанных процессов.

[183] Хроматография, перекристаллизация и другие обычные методы разделения могут также использоваться с промежуточными соединениями или конечными продуктами, где желательно получить конкретный изомер соединения или иным образом очистить продукт реакции.

[184] Общие способы получения соединений, описанных в данном документе, изображены ниже в качестве примеров способов. Группы переменных в схемах, предложенных в данном документе, определены как для формулы (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ih), (Ii), (Ij) и (Ik) или любой ее вариации. Другие соединения, описанные в данном документе, могут быть получены аналогичными способами.

[185] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой А.

Схема А

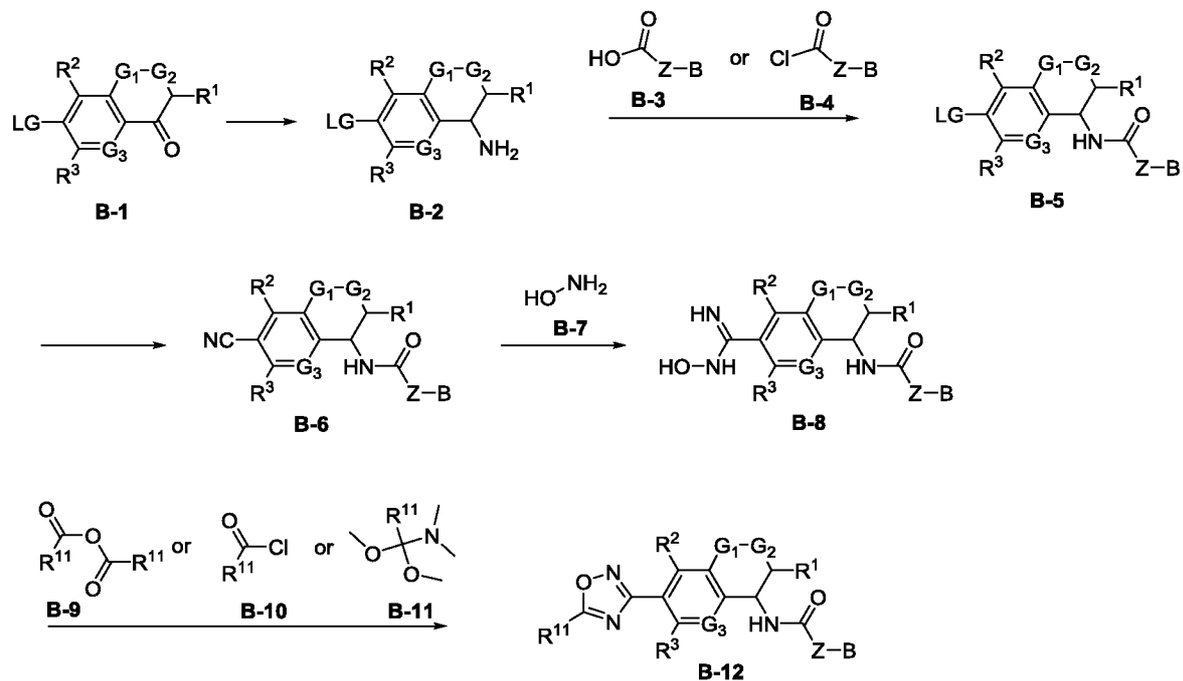


ГД

е G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, LG представляет собой уходящую группу и PG представляет собой защитную группу.

[186] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой В.

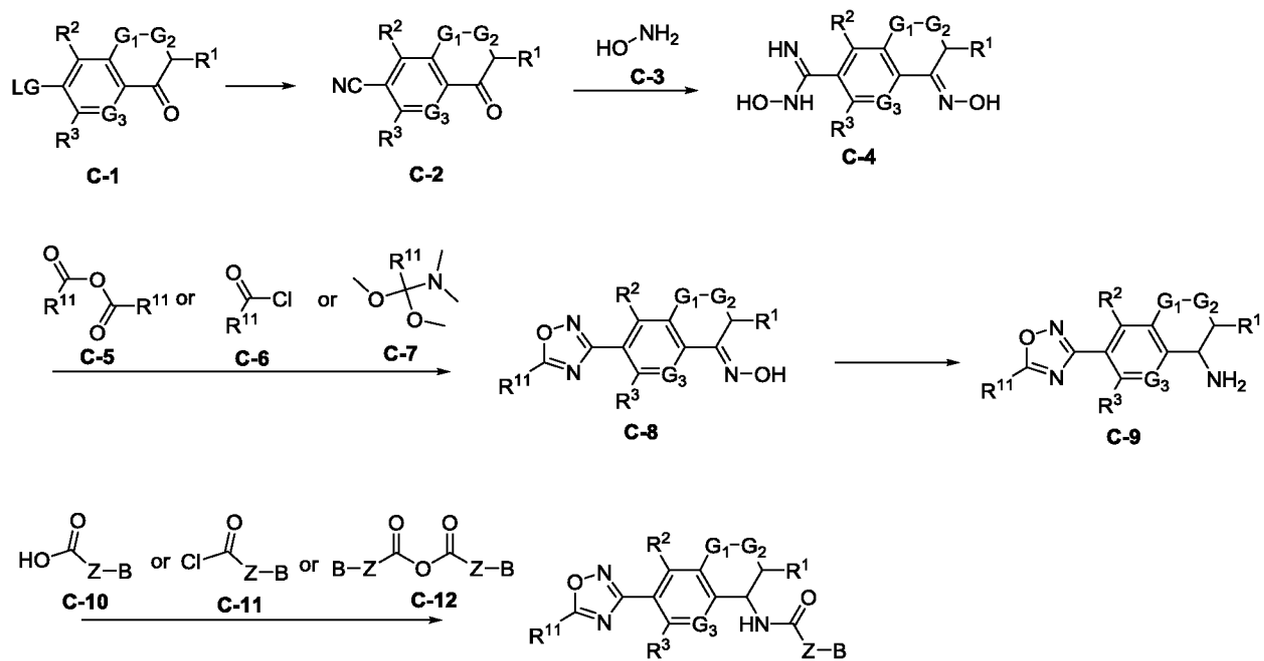
Схема В



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[187] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой С.

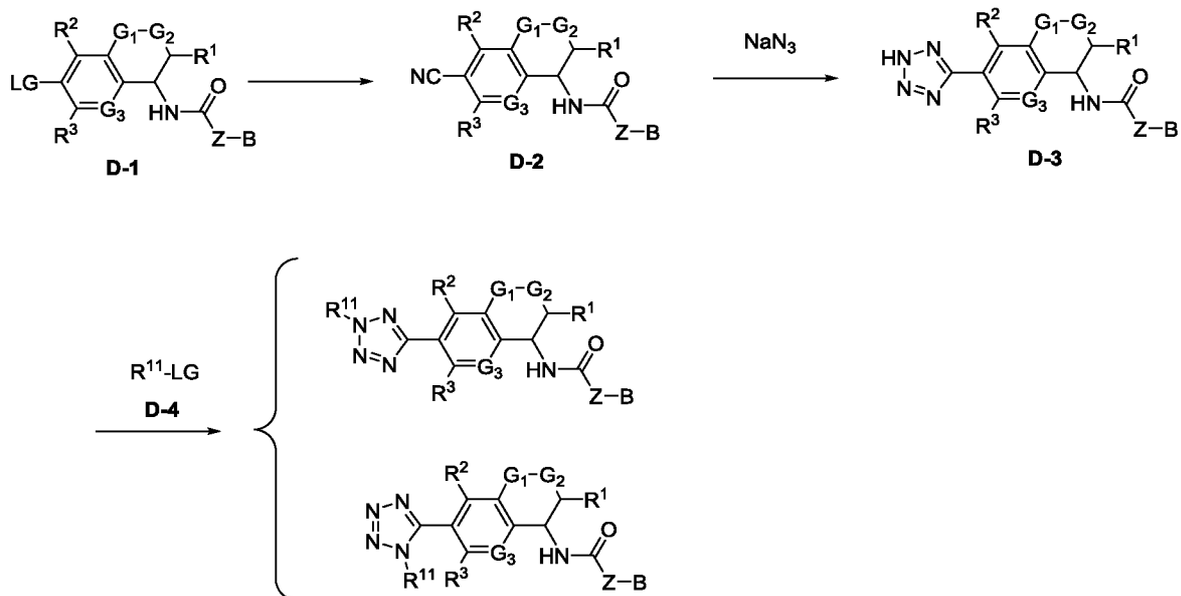
Схема С



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[188] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой D.

Схема D



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[189] В некоторых вариантах осуществления изобретения соединения, предложенные в данном документе, могут быть синтезированы в соответствии с любой из Схем E1, E2, E3 и E4.

Схема E1

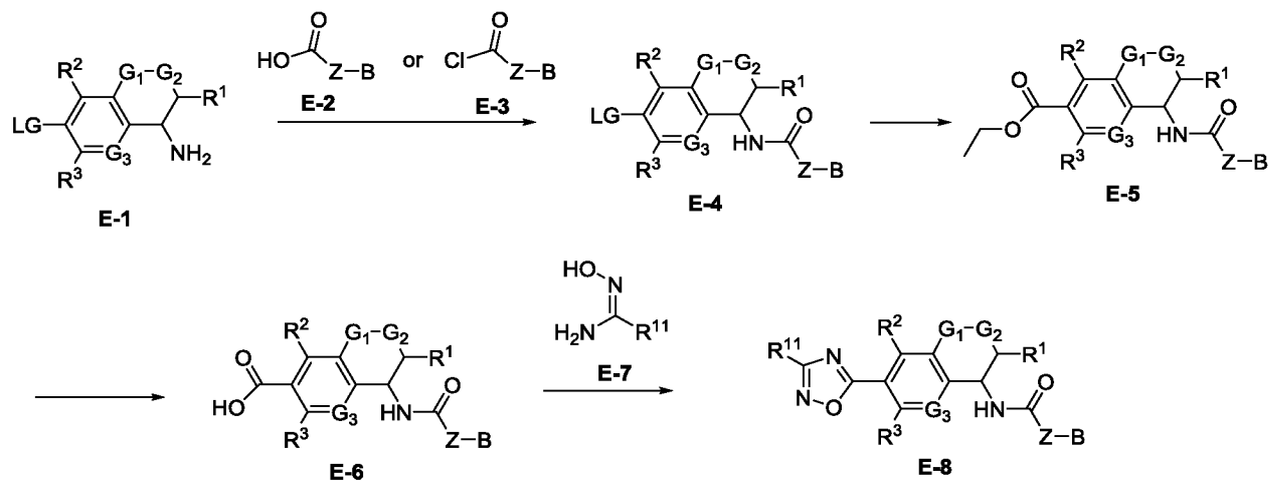


Схема E2

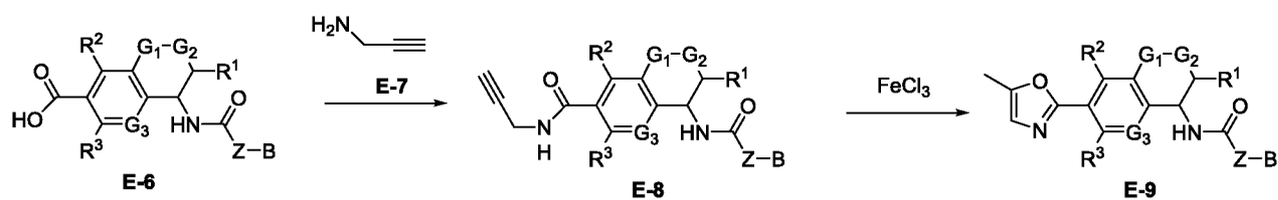


Схема E3

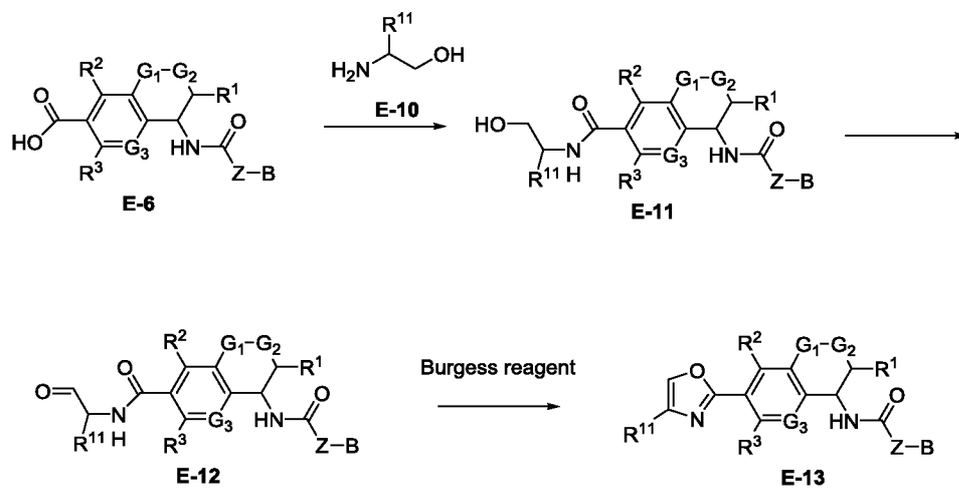
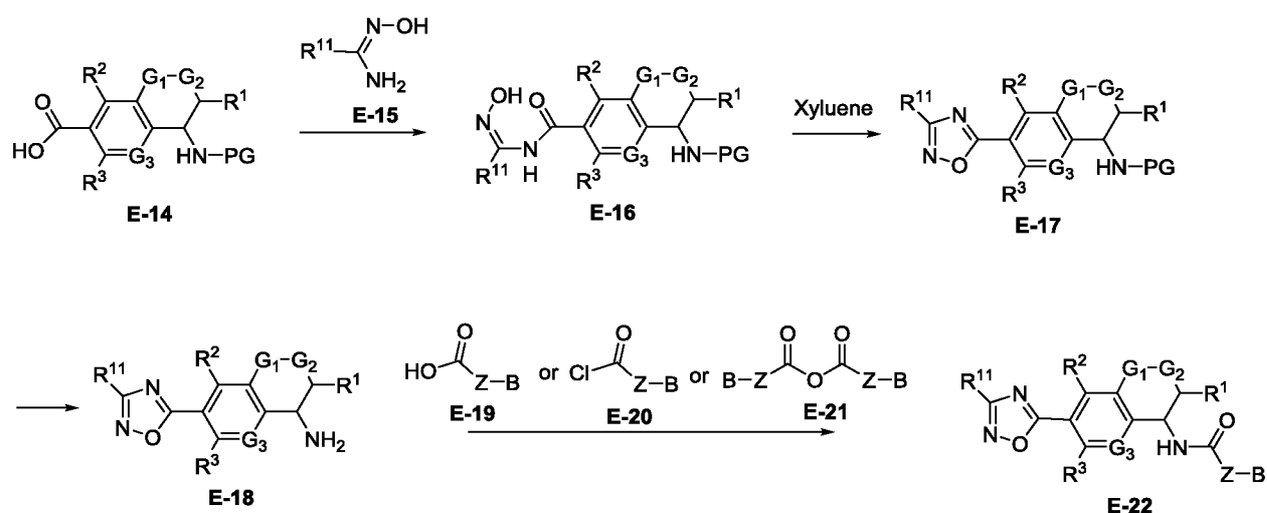


Схема E4



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, LG представляет собой уходящую группу и PG представляет собой защитную группу.

[190] В некоторых вариантах осуществления изобретения соединения, предложенные в данном документе, могут быть синтезированы в соответствии с любой из Схем F1, F2 и F3.

Схема F1

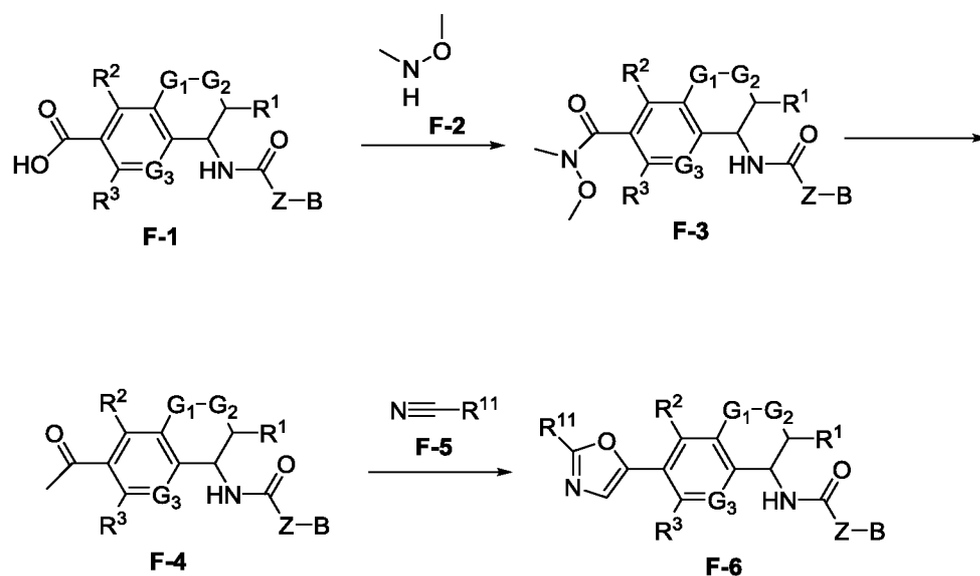


Схема F2

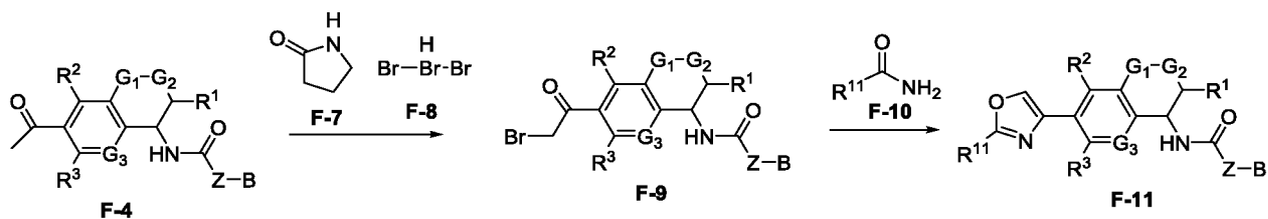
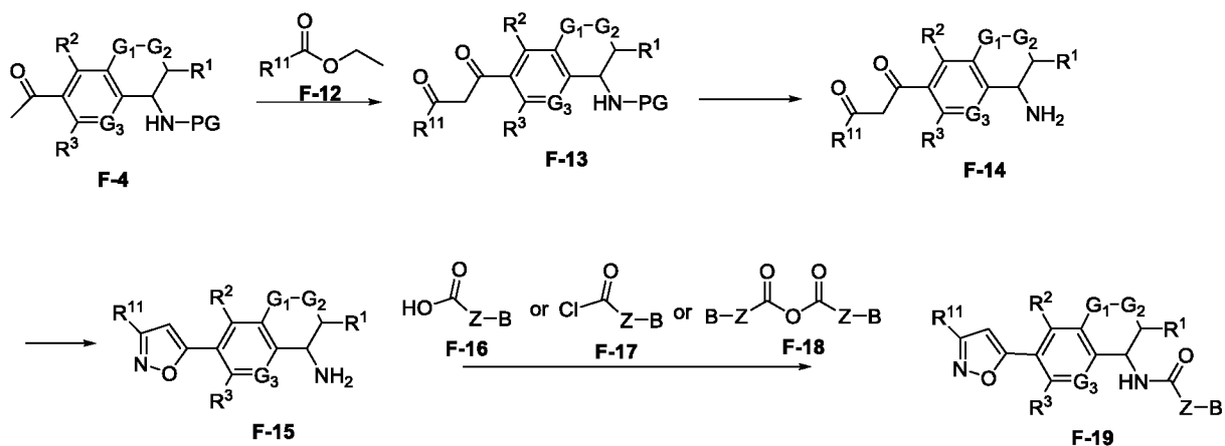


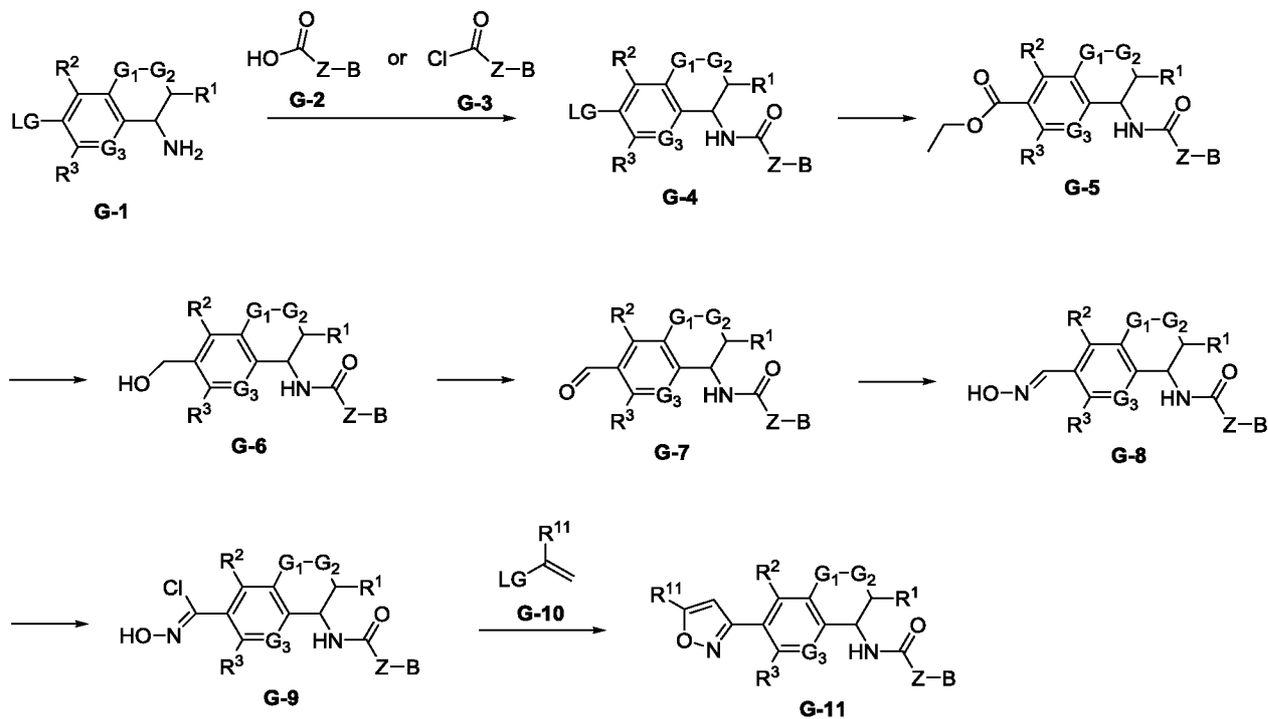
Схема F3



где G₁, G₂, G₃, R¹, R², R³, R¹¹, Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и PG представляет собой защитную группу.

[191] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой G.

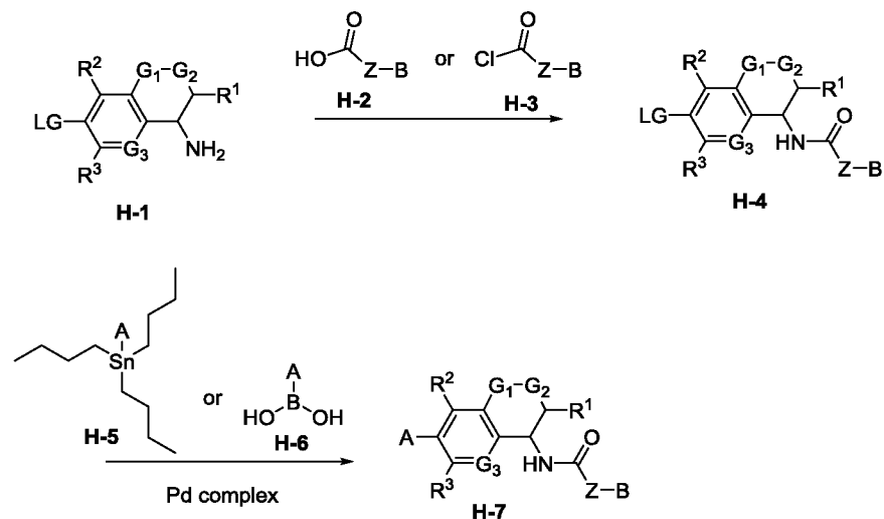
Схема G



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , R^{11} , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[192] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой H.

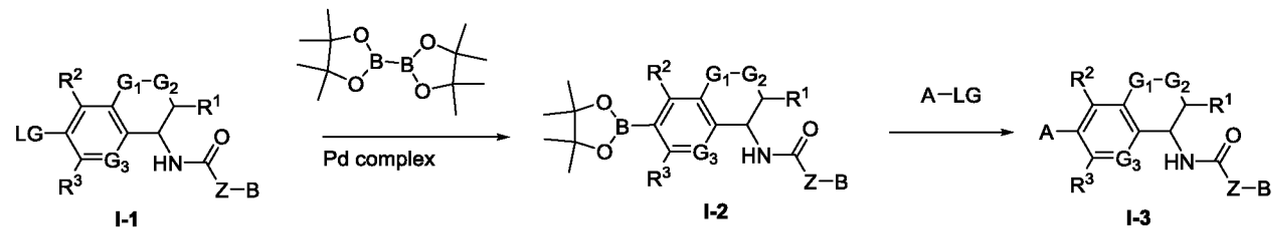
Схема Н



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , Z , A и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[193] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой I.

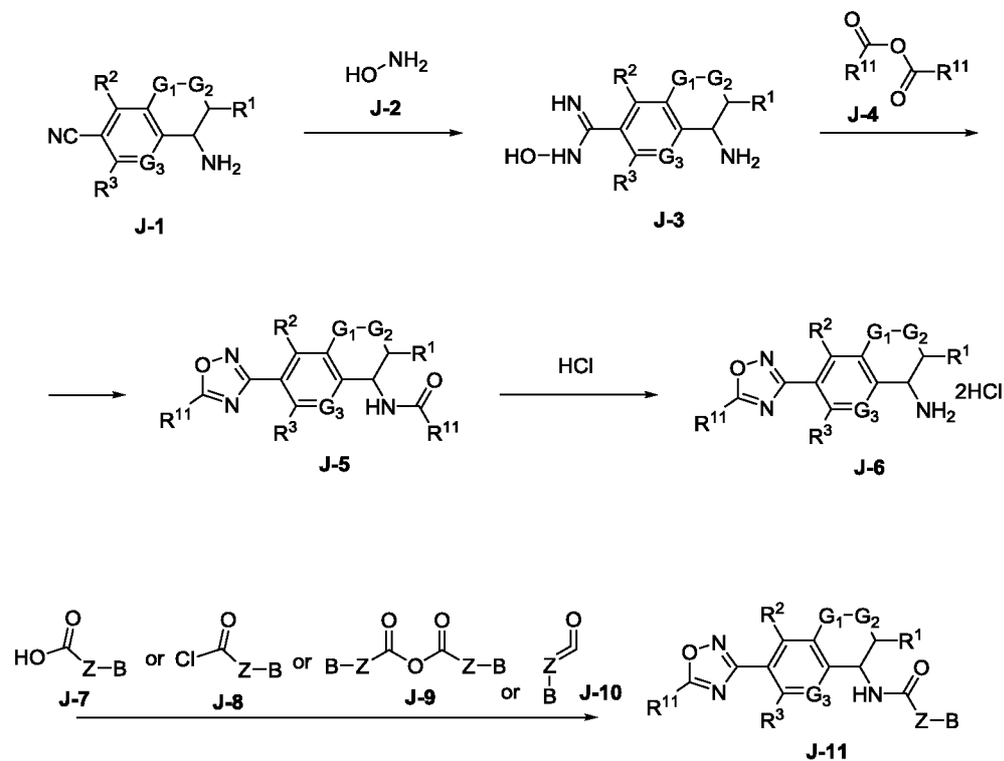
Схема I



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , Z , A и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, и LG представляет собой уходящую группу.

[194] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой J.

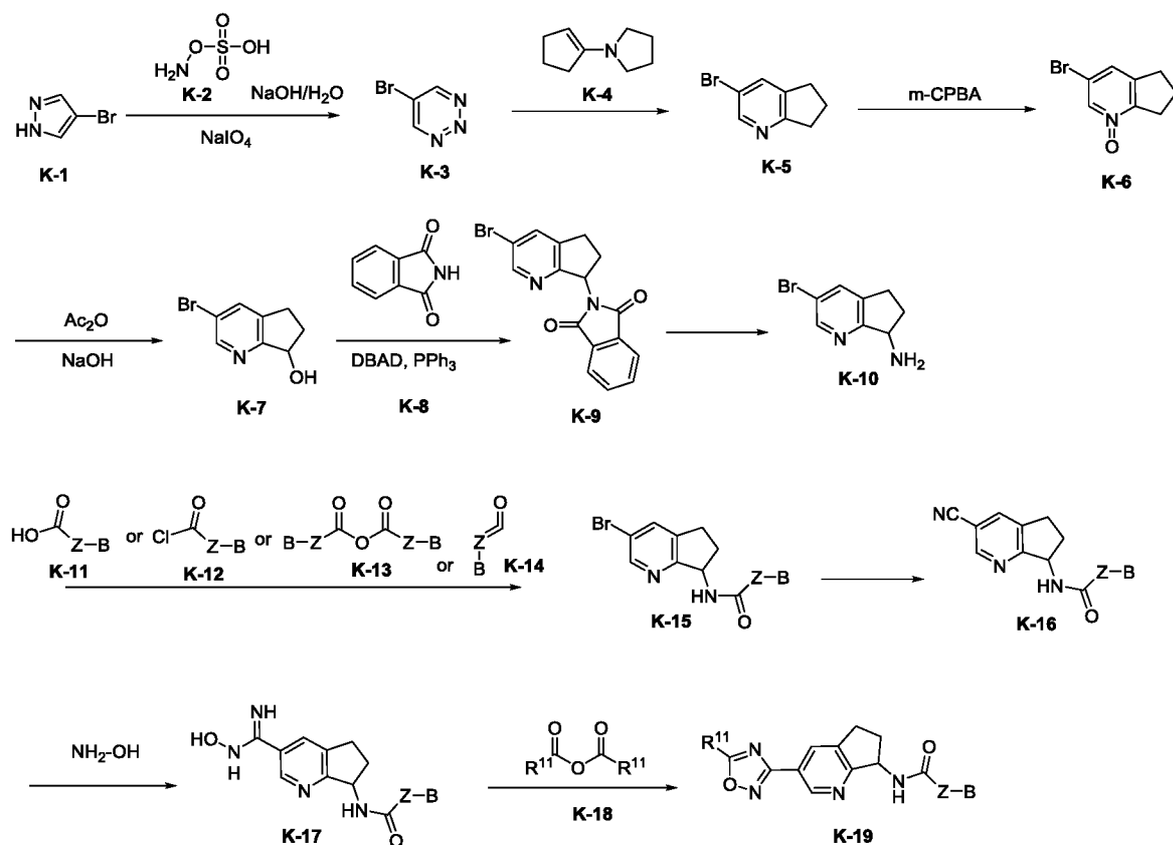
Схема J



где G₁, G₂, G₃, R¹, R², R³, Z, B и R¹¹ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе.

[195] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой К.

Схема К



где Z, B и R¹¹ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе.

[196] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемами L1 и L2.

Схема L1

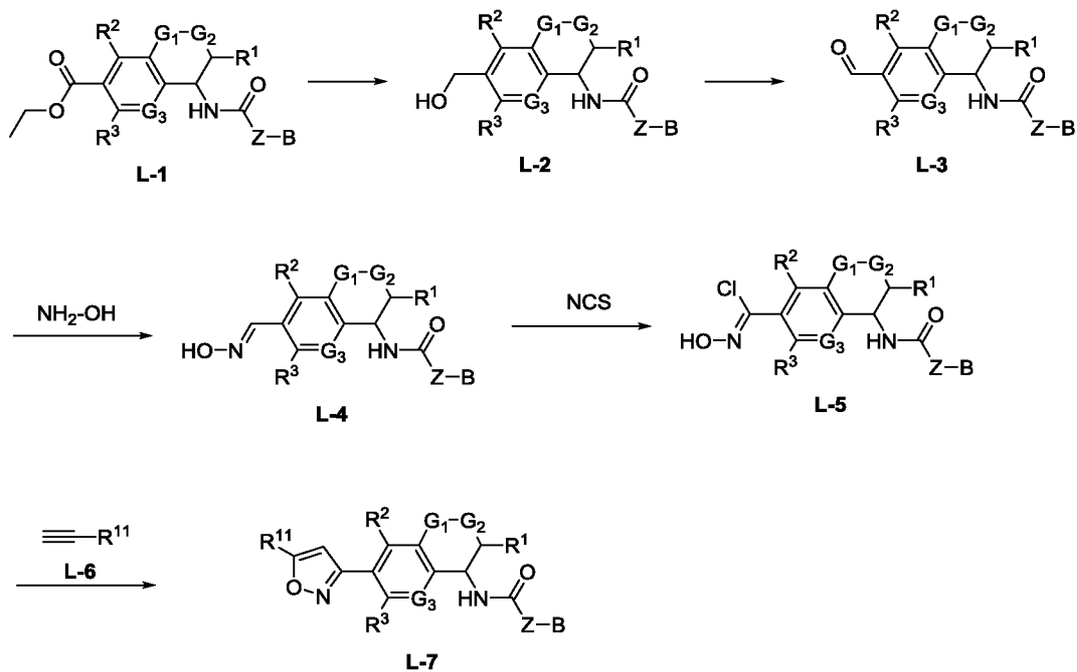
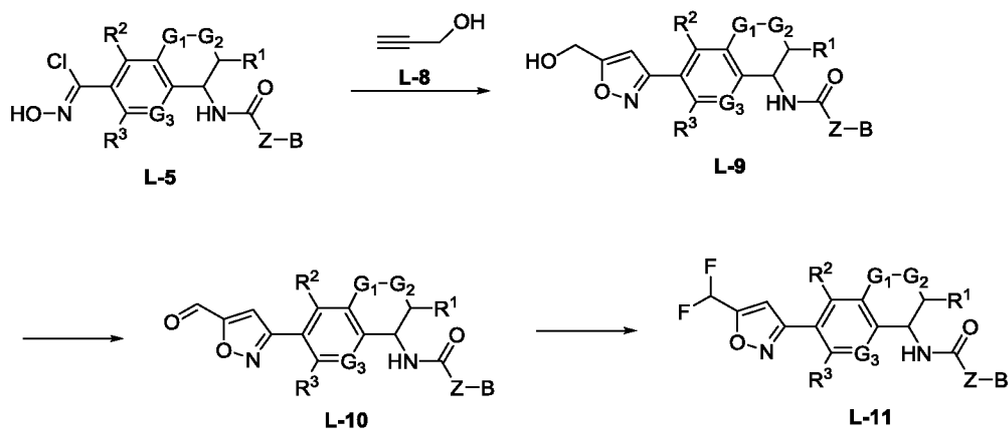


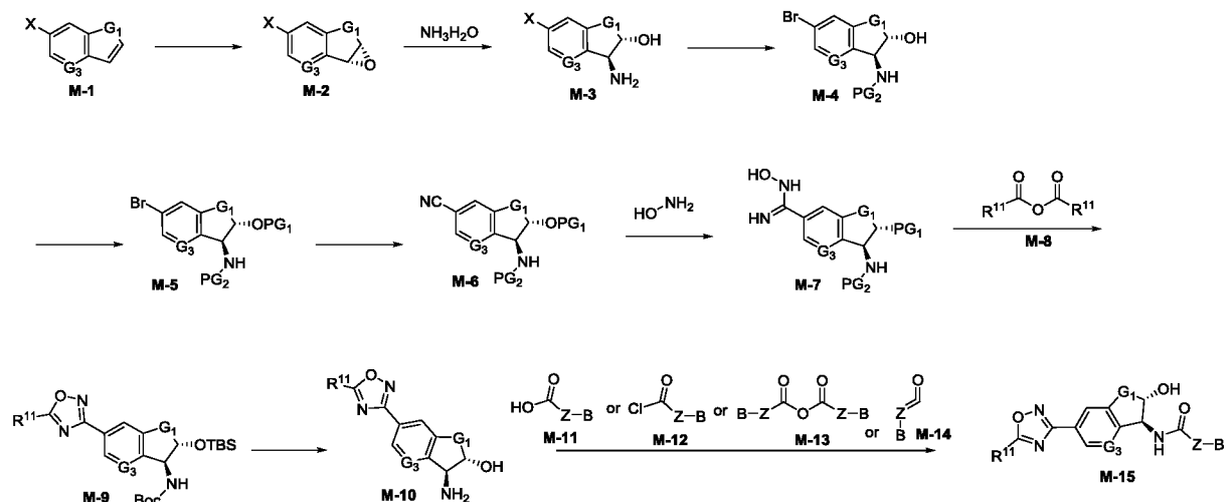
Схема L2



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , Z , B и R^{11} являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе.

[197] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой M.

Схема М



где G₁, G₃, R¹, R², R³, Z, B и R¹¹ являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе.

[198] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемами N1 и N2.

Схема N1

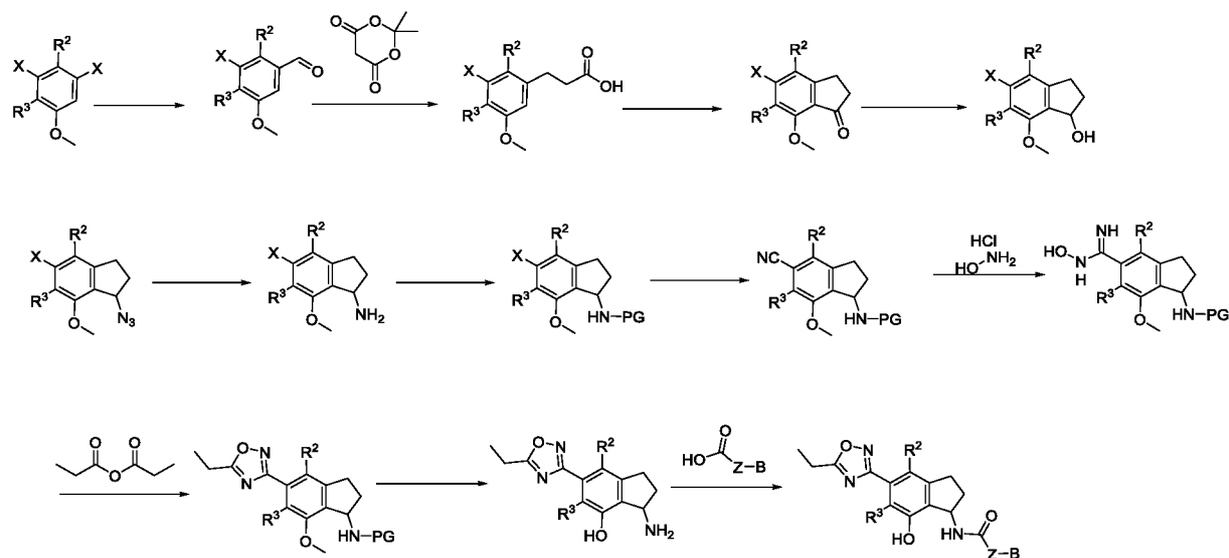
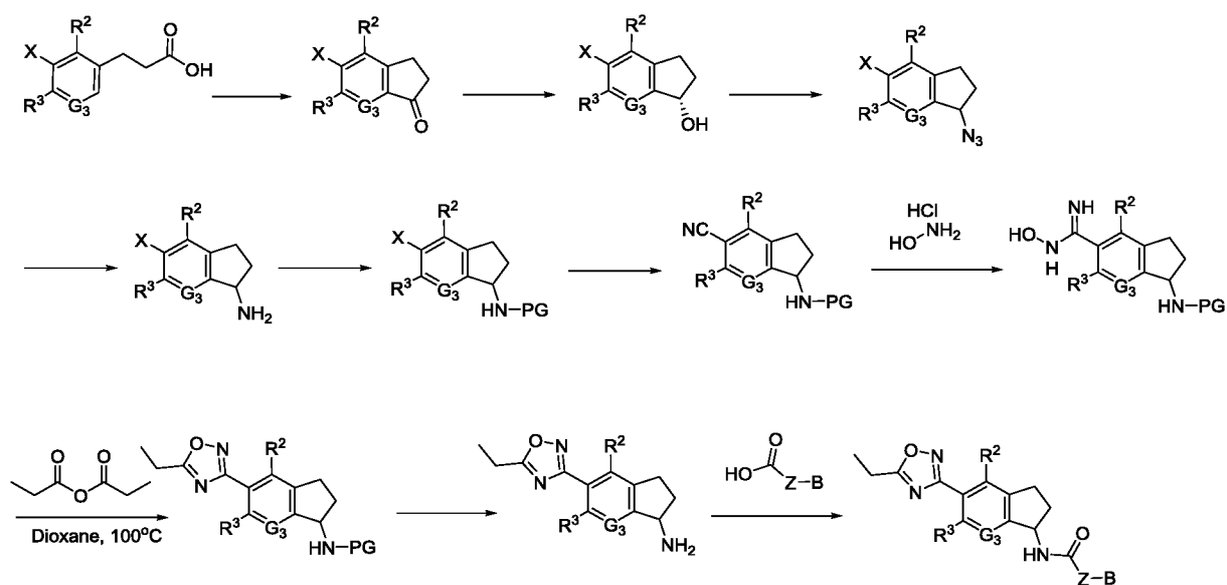


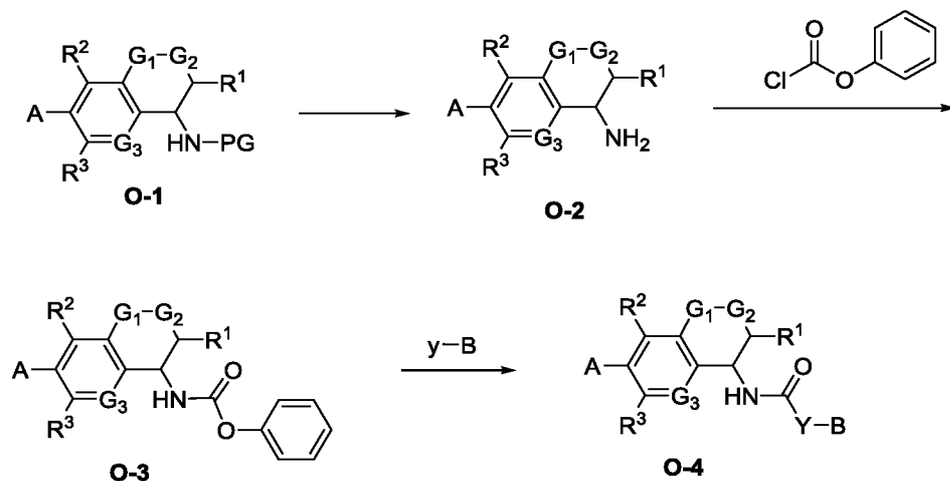
Схема N2



е G_3 , R^2 , R^3 , Z и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, X представляет собой галоген и PG представляет собой защитную группу.

[199] В некоторых вариантах осуществления изобретения предложенные в данном документе соединения могут быть синтезированы в соответствии со Схемой О.

Схема О



где G_1 , G_2 , G_3 , R^1 , R^2 , R^3 , A и B являются такими, как определено для формулы (I) или любой ее вариации, подробно описанных в данном документе, PG представляет собой защитную группу, y представляет собой $HO-$, $HN(R^9)-$ или HOR^y- , и Y представляют собой $-O-$, $-N(R^9)-$ или $-OR^y-$.

[200] Конкретные неограничивающие примеры предложены в разделе «Примеры» ниже.

ПРИМЕРЫ

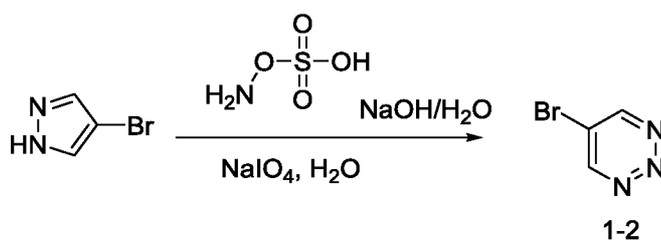
[201] Следующие примеры предложены для иллюстрации, но не для ограничения предложенных в данном документе композиций, применений и способов. Соединения получают с использованием общих методов, описанных выше.

[202] Следующие сокращения используются в примерах: TEA (триметиламин), ДХМ (дихлорметан), (Вос)₂О (ди-трет-бутил декарбонат), EA (этилацетат), PE (петролейный эфир, ДМФА (N,N-диметилформамид), DIEA (N-этил-N-изопропилпропан-2-амин), NATU (1- [бис(диметиламино)метилен]-1H-1,2,3-триазоло[4,5-b]пиридиний-3-оксид гексафторфосфат), HOAt (1-гидрокси-7-азабензотриазол), HOBT (гидроксibenзотриазол), EDCI (1-этил- 3-(3-диметиламинопропил)карбодимид), MeOH (метанол), EtOH (этанол), iPrOH (пропан-2-ол), ACN (ацетонитрил), TФУ трифторуксусная кислота), DPPA (дифенилфосфорилазид), DBU (1,8 -диазабицикло(5.4.0)ундец-7-ен), ТГФ (тетрагидрофуран), PPh₃ (трифенилфосфан), SM (исходный материал), Hex (гексан), NCS (N-хлорсукцинимид), комн. темп. (комнатная температура), DCE (дихлорэтан), FA (муравьиная кислота), CHCl₃ (хлороформ), BnBr (бензилбромид), HCl (хлористый водород), экв. (эквивалент) и DSC (бис(2,5-диоксопирролидин)-1-ил)карбонат).

Пример 1

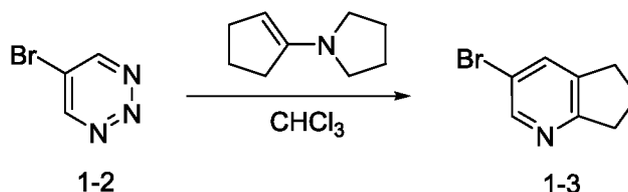
Синтез соединения 17

1. Синтез промежуточного соединения 1-2:



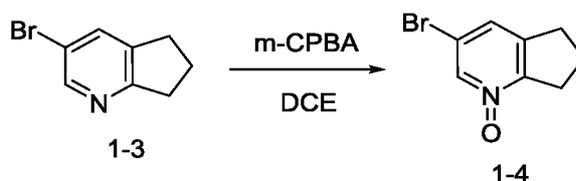
[203] К раствору 4-бром-1H-пиразола (50 г, 340 ммоль, 1,0 экв.) в гидроксиде натрия (3,7 N, 555 мл) прибавляли (аминоокси)сульфовую кислоту (116 г, 1,0 моль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 30 мин и экстрагировали ДХМ (500 мл). Органический слой дважды промывали солевым раствором (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и выливали в ДХМ (400 мл) и воду (200 мл). К полученному раствору прибавляли NaIO₄ (147 г, 685 ммоль, 2,0 экв.) при 0 °С. Смесь перемешивали в течение ночи, разбавляли ДХМ (500 мл), дважды промывали солевым раствором (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 25 г 5-бром-1,2,3-триазина в виде масла коричневого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 1-3:



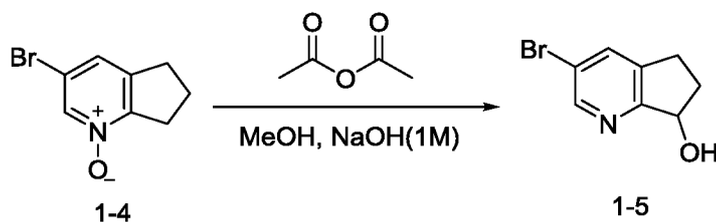
[204] К раствору 5-бром-1,2,3-триазина (25 г, 156 ммоль, 1,0 экв.) в CHCl_3 (500 мл) прибавляли 1-(циклопент-1-ен-1-ил)пирролидин (25,8 г, 188 ммоль, 1,1 экв.). Смесь перемешивали при 45 °С в течение 1 ч, разбавляли ДХМ (500 мл), дважды промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 10/90) с получением 11 г (36%) 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридина в виде твердого вещества коричневого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 1-4:



[205] К раствору 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридина (11,9 г, 60,0 ммоль, 1,0 экв.) в DCE (120 мл) прибавляли *m*-ХПБК (20,7 г, 120 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 70 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., разбавляли ДХМ (200 мл), дважды промывали насыщенным раствором гидрокарбоната натрия (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (MeOH/ДХМ, 10/90) с получением 12 г (93%) 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-1-ий-1-олата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

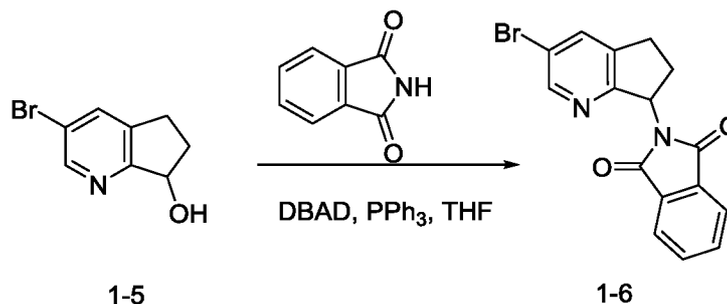
4. Синтез промежуточного соединения 1-5:



[206] Раствор 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-1-ий-1-олата (12,2 г, 57,0 ммоль, 1,0 экв.) в уксусном ангидриде (30 мл) перемешивали при 110 °С в течение 3 ч, охлаждали до комн. темп.,

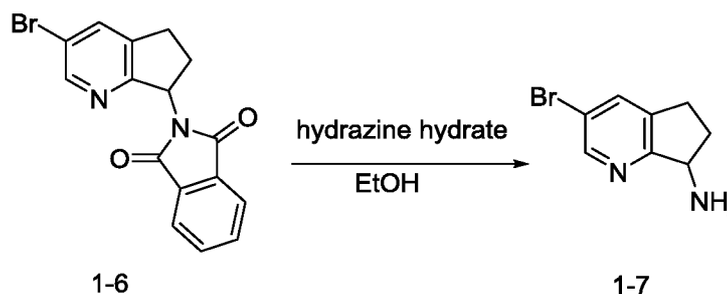
концентрировали при пониженном давлении и выливали в раствор NaOH (1 N, 30 мл) и MeOH (30 мл). Смесь перемешивали в течение ночи при комн. темп., разбавляли EA (300 мл), дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 50/50) с получением 5,7 г (47%) 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ола в виде твердого вещества коричневого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 1-6:



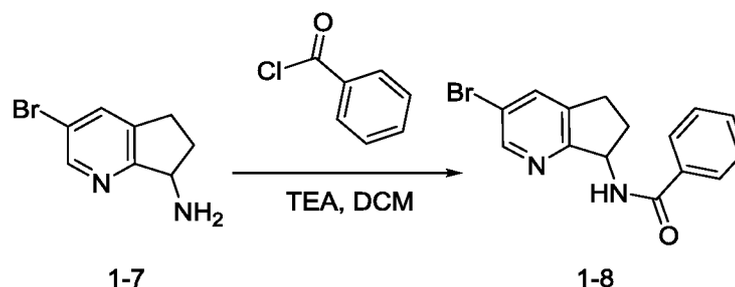
[207] К раствору 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ола (5,8 г, 27,1 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (100 мл) добавляли 2,3-дигидро-1*H*-изоиндол-1,3-дион (4,4 г, 29,9 ммоль, 1,1 экв.), PPh₃ (8,9 г, 34,0 ммоль, 1,25 экв.) и DBAD (7,52 г, 32,7 ммоль, 1,21 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали в течение 3 ч, разбавляли EA (300 мл), дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 10/90) с получением 7,3 г (79%) 2-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2,3-дигидро-1*H*-изоиндол-1,3-диона в виде твердого вещества коричневого цвета.

6. Синтез промежуточного соединения 1-7:



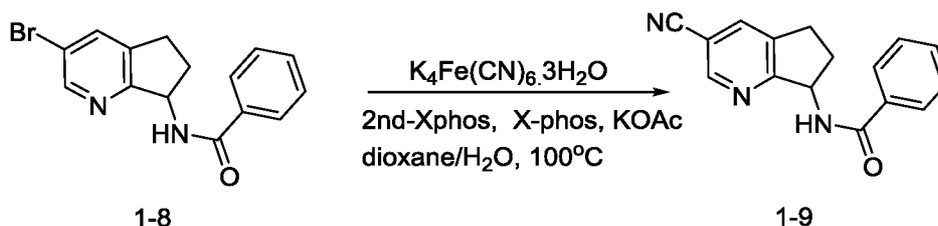
[208] К раствору 2-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2,3-дигидро-1*H*-изоиндол-1,3-диона (7,6 г, 22,2 ммоль, 1,0 экв.) в этаноле (80 мл) прибавляли гидразин-гидрат (4,4 г, 88,7 ммоль, 4,0 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (MeOH/ДХМ, 15/85) с получением 1,5 г (32%) 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-амина в виде твердого вещества коричневого цвета.

7. Синтез промежуточного соединения 1-8:



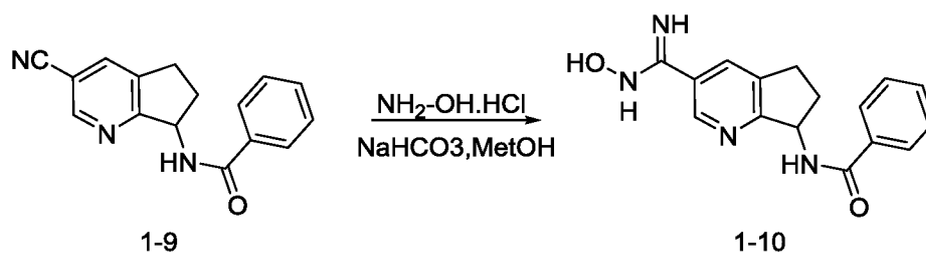
[209] К раствору 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-амина (480 мг, 2,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (10 мл), охлажденному до 0 °С, добавляли бензоилхлорид (317 мг, 2,3 ммоль, 1,0 экв.) и ТЕА (114 мг, 1,1 ммоль, 0,05 экв.). Смесь перемешивали в течение 30 мин, разбавляли ЕА (100 мл), дважды промывали солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 30/70) с получением 240 мг (34%) *N*-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида в виде белого твердого вещества.

8. Синтез промежуточного соединения 1-9:



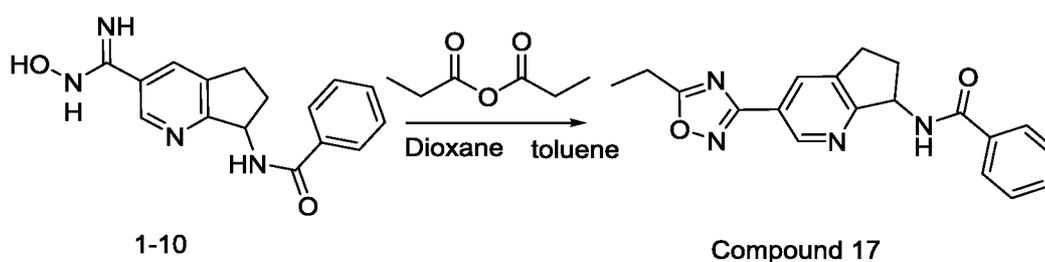
[210] К раствору *N*-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида (230 мг, 0,7 ммоль, 1,0 экв.) в смеси диоксана (6 мл) и воды (6 мл) добавляли $\text{FeK}_4(\text{CN})_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (376 мг, 1,2 экв.), 2го поколения Xphos (112 мг, 0,2 экв.), X-phos (72 мг, 0,2 экв.) и KOAc (214 мг, 2,2 ммоль, 3,0 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 90 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (50 мл), дважды промывали солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 30/70) с получением 100 мг (52%) *N*-[3-циано-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

9. Синтез промежуточного соединения 1-10:



[211] К раствору *N*-[3-циано-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида (100 мг, 0,38 ммоль, 1,00 экв.) в MeOH (8 мл) добавляли гидроксиламин гидрохлорид (79 мг, 1,15 ммоль, 3,0 экв.) и гидрокарбонат натрия (128 мг, 1,5 ммоль, 4,0 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 110 мг *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

10. Синтез соединения 17:



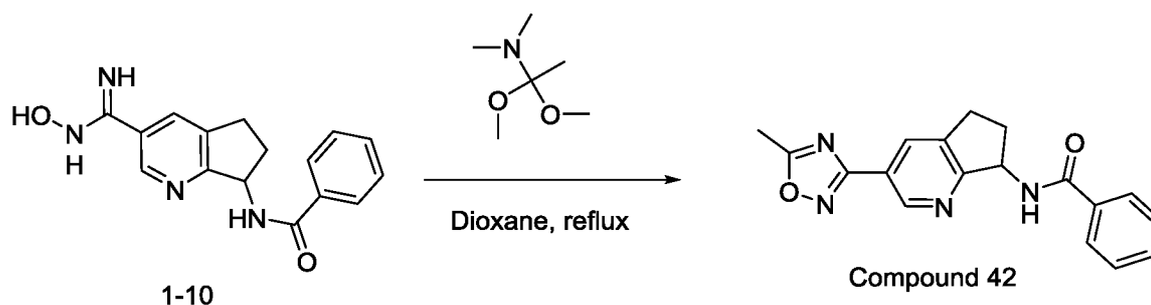
[212] К раствору *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]бензамида (100 мг, 0,34 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (8 мл) прибавляли пропаноилпропаноат (0,8 мл). Смесь перемешивали при 90 °С в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении. Смесь повторно растворяли в толуоле (3 мл) и нагревали при 150 °С в течение 2 ч. Смесь затем охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, Колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (0,05% NH₃H₂O) и ACN (24,0% ACN до 54,0% за 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Это привело к 5,9 мг (5%) *N*-(3-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил)бензамида (Соединение 17) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 335 (M+H). ¹H-ЯМР: (CDCl₃, *m.д.*): 8,93 (м, 1H), 8,85 (м, 1H), 8,19 (м, 1H), 7,86 (м, 2H), 7,46 (м, 3H), 5,55 (м, 1H), 3,01 (м, 4H), 2,53 (м, 1H), 2,02 (м, 1H), 1,31 (м, 3H).

[213] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 17:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
108	M+H = 350

Пример 2

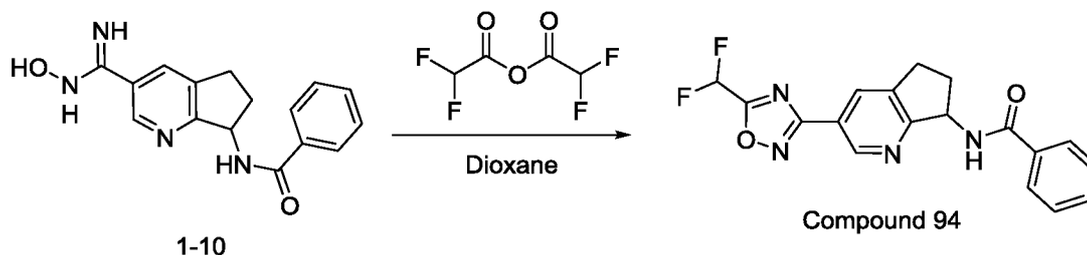
Синтез соединения 42



[214] К раствору *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[b]пиридин-7-ил]бензамида (80 мг, 0,27 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (6 мл) прибавляли (1,1-диметоксиэтил)диметиламин (144 мг, 1,08 ммоль, 4,0 экв.). Смесь перемешивали при 90 °С в течение 2 ч, концентрировали при пониженном давлении, и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (Колонка, X-Bridge, C18, Shield RP, 19*150 мм 5 мкм; подвижная фаза, вода с 0,05% NH₃H₂O и ACN (20,0% ACN до 48,0% за 8 мин); Детектор, УФ 210/254 нм. Эта очистка дала 7,6 мг (9%) *N*-(3-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[b]пиридин-7-ил)бензамид (Соединение 42) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 321 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, метанол-*d*₄, м.д.) δ 9,02 – 8,95 (м, 1H), 8,33 – 8,26 (м, 1H), 7,92 – 7,82 (м, 2H), 7,57 – 7,45 (м, 1H), 7,44 (дд, *J* = 8,3, 6,5 Гц, 2H), 5,62 (т, *J* = 8,5 Гц, 1H), 3,22 – 2,93 (м, 2H), 2,82 – 2,64 (м, 1H), 2,65 (с, 3H), 2,11 (дк, *J* = 12,8, 9,0 Гц, 1H).

Пример 3

Синтез соединения 94



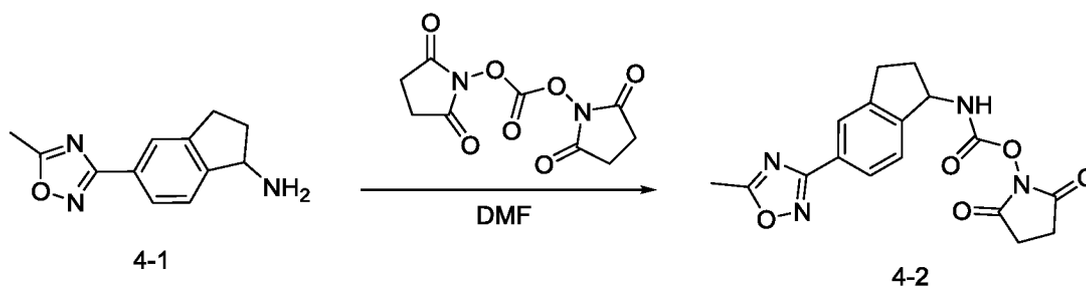
[215] К раствору *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[b]пиридин-7-ил]бензамида (60 мг, 0,2 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (5 мл) прибавляли 2,2-дифтороацетил-2,2-дифтороацетат (53 мг, 0,3

ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 60 °С в течение 2 ч, концентрировали при пониженном давлении, и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (Колонка, X-Bridge, C18, Shield RP, 19*150 мм 5 мкм; подвижная фаза, вода с 0,05% NH₃H₂O и ACN (27,0% ACN до 57,0% за 8 мин); Детектор, УФ 210/254 нм. Эта очистка дала 7,5 мг (10%) *N*-(3-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил)бензамида (Соединение 94) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z*/ 357; ¹Н-ЯМР: (300 МГц, метанол-*d*₄, м.д.) δ 9,09 – 9,01 (м, 1Н), 8,37 (дт, *J* = 2,0, 1,0 Гц, 1Н), 7,93 – 7,82 (м, 2Н), 7,58 – 7,35 (м, 3Н), 5,63 (т, *J* = 8,5 Гц, 1Н), 3,25 – 2,95 (м, 3Н), 2,74 (дтд, *J* = 12,9, 8,1, 2,9 Гц, 1Н), 2,13 (дк, *J* = 12,8, 9,1 Гц, 1Н).

Пример 4

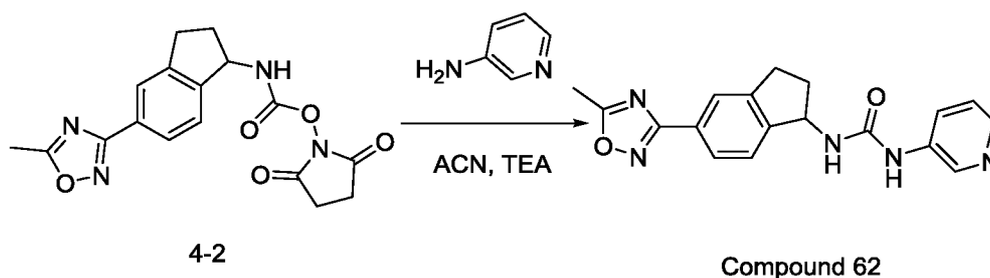
Синтез соединения 62

1. Синтез промежуточного соединения 4-2:



[216] К раствору 5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина (200 мг, 0,93 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (10 мл) прибавляли DSC (432 мг, 1,69 ммоль, 1,82 экв.). После перемешивания в течение 2 ч при комнатной температуре и 4 ч при 60 °С, полученный раствор разбавляли ЕА (60 мл). Смесь дважды промывали водой (30 мл) и солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 260 мг 2,5-диоксопирролидин-1-ил *N*-[5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества желтого цвета. Твердое вещество желтого цвета использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки. НРМС (ЭС) *m/z* 357 (M+H).

2. Синтез соединения 62:



[217] К раствору 2,5-диоксопирролидин-1-ил *N*-[5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (60 мг, 0,17 ммоль, 1,00 экв.) в ACN (5 мл) добавляли пиридин-3-амин (40 мг, 0,43 ммоль, 2,52 экв.) и TEA (100 мг, 0,99 ммоль, 5,87 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 4 ч, концентрировали в вакууме и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, колонка X-Bridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (0,05% NH₃·H₂O) и ACN (20,0% ACN до 50,0% в течение 8 мин; Детектор, УФ 254 нм.). Это привело к 10 мг (18%) 1-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-3-(пиридин-3-ил)мочевины (Соединение 62) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 336 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, *m.д.*) δ 8,64 (с, 1H), 8,56 (с, 1H), 8,13 (д, *J* = 4,6 Гц, 1H), 7,93 (ддд, *J* = 8,4, 2,7, 1,5 Гц, 1H), 7,89 – 7,81 (м, 2H), 7,44 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 7,27 (дд, *J* = 8,4, 4,6 Гц, 1H), 6,78 (д, *J* = 8,1 Гц, 1H), 5,24 (к, *J* = 8,0 Гц, 1H), 2,99 (дд, *J* = 8,1, 5,1 Гц, 1H), 2,88 (к, *J* = 8,0 Гц, 1H), 2,64 (с, 3H), 2,49 (м, 1H), 1,92 – 1,77 (м, 1H).

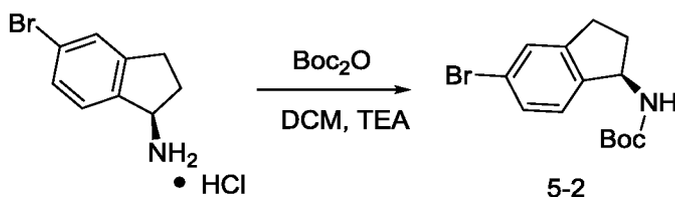
[218] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 62:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
31	M+H = 335,1	86	M+H = 335
33	M+H = 336	87	M+H = 326
34	M+H = 325	88	M+H = 325
43	M+H = 337	89	M+H = 325
44	M+H = 325	96	M+H = 337
45	M+H = 338	97	M+H = 337
46	M+H = 325	98	M+H = 337
47	M+H = 338	105	M+H = 325
48	M+H = 325	106	M+H = 338
63	M+H = 341	107	M+H = 324
64	M+H = 326	109	M+H = 336
65	M+H = 324	110	M+H = 337
66	M+H = 324,1	111	M+H = 338
85	M+H = 336	112	M+H = 339

Пример 5

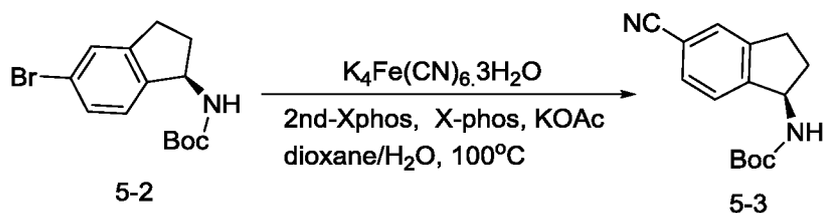
Синтез соединения 100

1. Синтез промежуточного соединения 5-2:



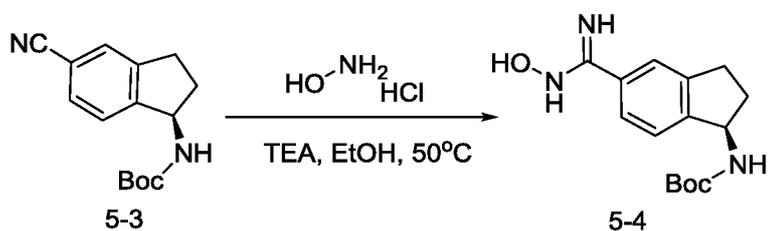
[219] К раствору (1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (44,4 г, 178,8 ммоль, 1 экв.) в ДХМ (330 мл) при 0 °С прибавляли ТЕА (39,8 г, 393,3 ммоль, 2,2 экв.) и по каплям прибавляли раствор (Boc)₂O (42,9 г, 196,3 ммоль, 1,1 экв.) в ДХМ (120 мл) в течение периода 1 ч. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 3 ч. Прибавили воду (500 мл), и смесь дважды экстрагировали смесью ДХМ (500 мл). Объединенные органические слои дважды промывали водным раствором NH₄Cl (500 мл) и дважды соевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 57,4 г (92%) *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 5-3:



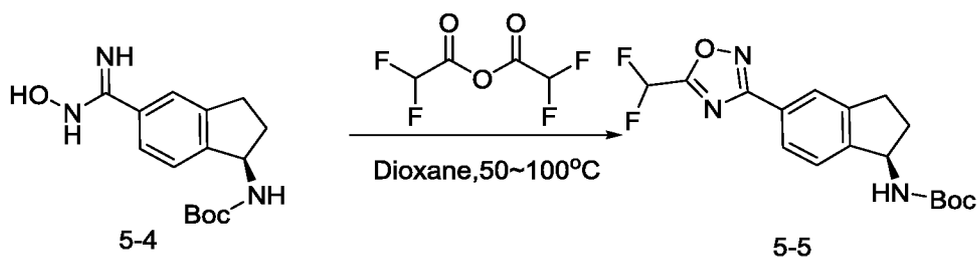
[220] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил] карбамата (57,4 г, 184 ммоль, 1,0 экв.) в смеси диоксана (285 мл) и воды (285 мл) добавляли ацетат калия (36,0 г, 367 ммоль, 2,0 экв.), $K_4Fe(CN)_6 \cdot 3H_2O$ (31,1 г, 73,5 ммоль, 0,4 экв.), XPhos (1,3 г, 2,8 ммоль, 0,015 экв.) и предварительный катализатор XPhos 2-го поколения (2,2 г, 2,8 ммоль, 0,015 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 100 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп. и фильтровали для удаления твердых веществ. Водный слой дважды экстрагировали ЕА (500 мл). Объединенные органические слои сушили над Na_2SO_4 , концентрировали при пониженном давлении и растирали со смесью этилацетата и гексанов (300 мл, 1/10) с получением 42 г (88%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества светло-желтого цвета. НРМС (ЭС) m/z 203 (M+H-56).

3. Синтез промежуточного соединения 5-4:



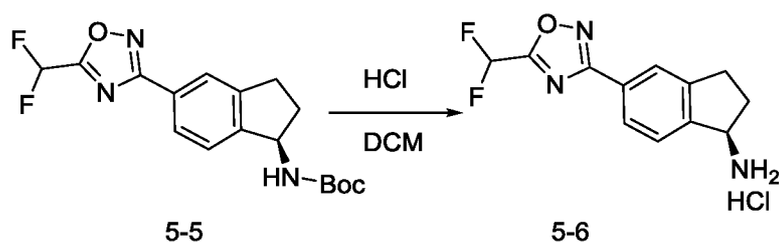
[221] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (42,2 г, 163,4 ммоль, 1 экв.) в этаноле (420 мл) добавляли гидросиламин гидрохлорид (22,7 г, 326,7 ммоль, 2,0 экв.) и TEA (33,1 г, 326,7 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 4 ч, концентрировали при пониженном давлении, растворяли в ЕА (1 л), промывали водой, сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении с получением 54,6 г (98%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) m/z 292 (M+H).

4. Синтез промежуточного соединения 5-5:



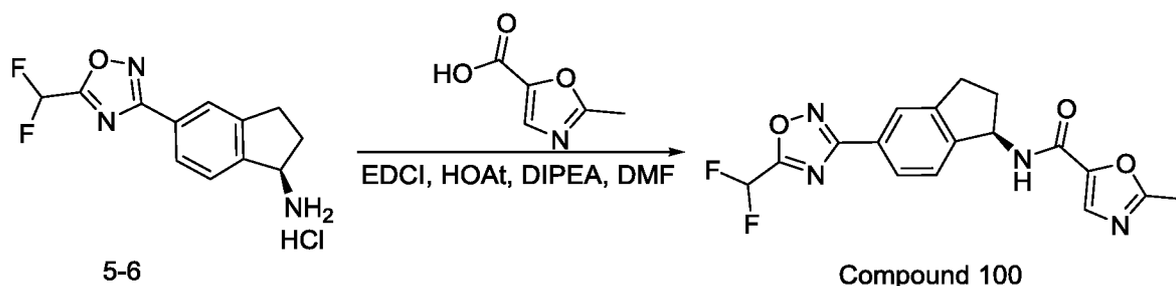
[222] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (54,6 г, 187,4 ммоль, 1 экв.) в диоксане (500 мл) прибавляли 2,2-дифторацетил-2,2-дифторацетат (34,2 г, 196,8 ммоль, 1,05 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 1 ч и при 100 °С в течение 2 ч. Затем раствор затем охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (500 мл). Водный слой дважды экстрагировали ЕА (500 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (1 л), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении с получением 53,2 г (73%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 295 (M+H-56).

5. Синтез промежуточного соединения 5-6:)



[223] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (53,2 г, 151,4 ммоль, 1 экв.) в ДХМ (375 мл) прибавляли HCl (4 М в диоксане, 125 мл, 4,1 моль, 27,2 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 3 ч и разбавляли этилацетатом (300 мл). Осадок собирали и сушили в высоком вакууме с получением 44 г (94%) (1*R*)-5-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина гидрохлорида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 235 (M+H-17).

6. Синтез соединения 100:



[224] К раствору 2-метил-1,3-оксазол-5-карбоновой кислоты (10,0 г, 78,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (220 мл) добавляли HOAt (16,0 г, 117,4 ммоль, 1,5 экв.), EDCI (22,5 г, 117,4 ммоль, 1,5 экв.) и DIEA (40,5 г, 313,1 ммоль, 4,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 15 мин и прибавляли (1R)-5-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1H-инден-1-амин гидрохлорид (22,6 г, 78,3 ммоль, 1,05 экв.). Смесь оставили перемешиваться в течение ночи. Прибавляли ледяную воду (700 мл), и смесь перемешивали в течение дополнительного 1 ч. Осадок собирали, растворяли в EA (500 мл), сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остаток растирали со смесью EA и PE (700 мл, 1/20) с получением 26 г твердого вещества светло-коричневого цвета. Эта порция была объединена с другой порцией, полученной по той же методике (получено 7,5 г из 24,33 ммоль амина). Объединенные продукты растворяли в смеси ДХМ и MeOH (500 мл, 10/1), концентрировали до ~ 100 мл объема и разбавляли гексаном (1 л). Осадок собирали и сушили с получением 32,8 г (R)-N-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метилоксазол-5-карбоксамид (Соединение 100) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 361 (M+N). ¹H-ЯМР: (400 МГц, хлороформ-*d*, *м.д.*) δ 8,03 (с, 1H), 8,02 – 7,97 (м, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,49 (д, *J* = 7,9 Гц, 1H), 6,88 (т, *J* = 52,2 Гц, 1H), 6,42 (д, *J* = 8,7 Гц, 1H), 5,74 (к, *J* = 8,0 Гц, 1H), 3,14 (ддд, *J* = 16,2, 8,9, 3,6 Гц, 1H), 3,02 (дт, *J* = 16,4, 8,3 Гц, 1H), 2,76 (дтд, *J* = 13,0, 7,9, 3,6 Гц, 1H), 2,53 (с, 3H), 2,01 (дк, *J* = 13,0, 8,5 Гц, 1H).

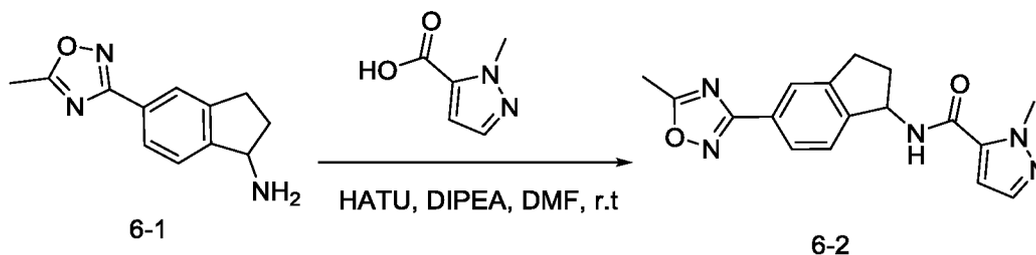
[225] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 100:

Соединение №	НРМС (ЭС) <i>m/z</i>	Соединение №	НРМС (ЭС) <i>m/z</i>
32	M+N = 371	99	M+N = 372
61	M+N = 374	101	M+N = 374
83	M+N = 361	102	M+N = 359
84	M+NH ₄ =379	103	M+N = 359
95	M+N = 373	104	M+N = 361

Пример 6

Синтез соединения 107

1. Синтез промежуточного соединения 6-2:



[226] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (205 мг, 1,6 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (6 мл) добавляли DIEA (630 мг, 3,00 экв.) и HATU (928 мг, 2,44 ммоль, 1,50 экв.). Смесь перемешивали в течение 15 мин и прибавляли 5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин (350 мг, 1,63 ммоль, 1,00 экв.). Смесь затем перемешивали в течение ночи, разбавляли EA (100 мл), трижды промывали соевым раствором (100 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/3) с получением 390 мг (74%) 1-метил-*N*-[5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 324 (M+H).

2. Синтез соединения 107:

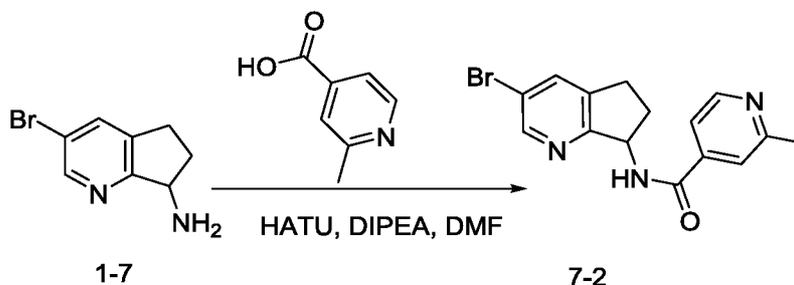


[227] Рацемическую смесь (390 мг) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ в следующих условиях. (Препаративная ВЭЖХ-009): Колонка, Chiralpak ID-2, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Нех и этанол (пропускали 25,0% этанол за 20 мин); Детектор, УФ 220/254 нм. Это разделение позволило получить 114,5 мг (29%) (*R*)-1-метил-*N*-(5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 107) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 324 (M+H). ¹H-ЯМР: (ДМСО, 400МГц, *m. d.*): δ 8,84-8,82 (1H, д, $J = 8,0$), 7,89-7,86 (2H, м), 7,45-7,38 (2H, м), 6,92 (1H, с), 5,60-5,53 (1H, дд, $J = 8,4, 16,8$), 4,11 (3H, с), 3,10-3,04 (1H, м), 2,97-2,89 (1H, м), 2,65 (3H, с), 2,50 (1H, м), 2,07-1,97 (1H, м)

Пример 7

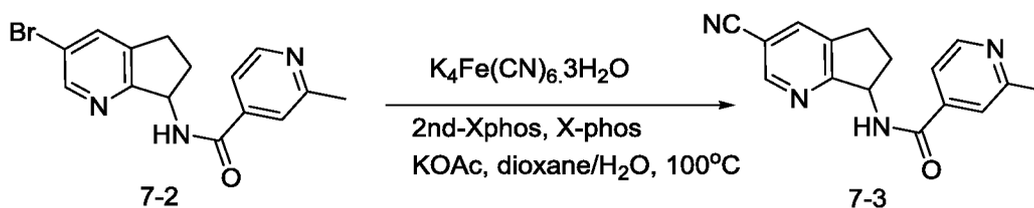
Синтез соединения 108

1. Синтез промежуточного соединения 7-2:



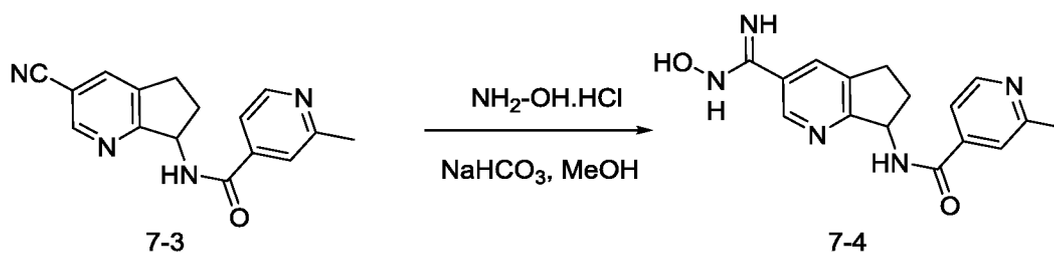
[228] К раствору 3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-амина (480 мг, 2,25 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) добавляли 2-метилпиридин-4-карбоновую кислоту (620 мг, 4,5 ммоль, 2,0 экв.), HATU (1,3 г, 3,4 ммоль, 1,5 экв.) и DIEA (876 мг, 6,8 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 2 ч, разбавляли EA (100 мл), дважды промывали солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 70/30) с получением 460 мг (61%) *N*-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид в виде твердого вещества коричневого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 7-3:



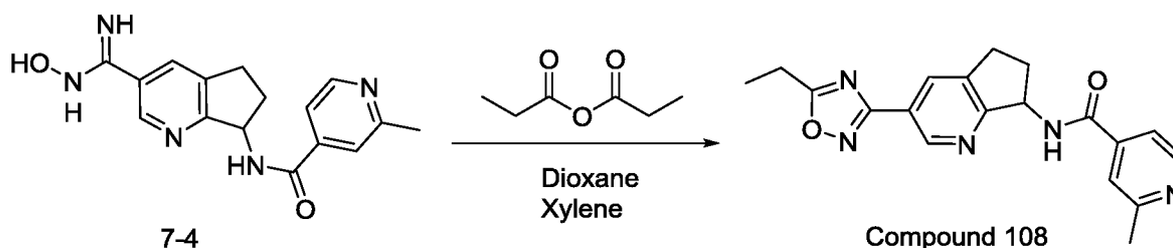
[229] К раствору *N*-[3-бром-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид (450 мг, 1,4 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (5 мл) добавляли $\text{K}_4\text{Fe(CN)}_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (586 мг, 1,4 ммоль, 1,0 экв.), X-phos (67 мг, 0,14 ммоль, 0,1 экв.), 2-го поколения Xphos (105 мг, 0,14 ммоль, 0,1 экв.), KOAc (266 мг, 2,7 ммоль, 2,0 экв.) и воды (5 мл) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 80 °C в течение 6 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли EA (100 мл), дважды промывали солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 99/1) с получением 40 мг (11%) *N*-[3-циано-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид в виде твердого вещества коричневого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 7-4:



[230] К раствору *N*-[3-циано-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамида (40 мг, 0,14 ммоль, 1,0 экв.) в MeOH (6 мл) добавляли гидроксилмин гидрохлорид (20 мг, 0,3 ммоль, 2,0 экв.) и гидрокарбонат натрия (36 мг, 0,4 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 5 ч, охлаждали до комн. темп. и концентрировали при пониженном давлении с получением 50 мг *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамида в виде белого твердого вещества.

4. Синтез соединения 108:

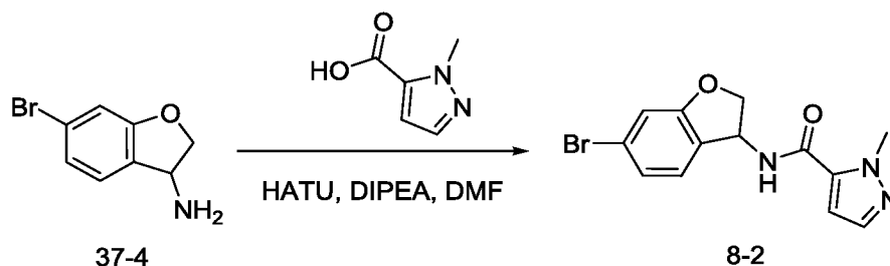


[231] К раствору *N*-[3-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-5*H*,6*H*,7*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамида (45 мг, 0,14 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (5 мл) прибавляли пропаноилпропанат (56 мг, 0,4 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали при 90 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп. и концентрировали при пониженном давлении. Затем прибавляли ксилены (5мл), и смесь нагревали до 150 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (Колонка, X-Bridge, C18, Shield RP, 19*150 мм 5 мкм; подвижная фаза, вода с 0,05% NH₃H₂O и ACN (20,0% ACN до 40,0% за 8 мин, до 100,0% за 5 мин, до 0% за 1 мин); Детектор, УФ 210/254 нм. Эта очистка дала 12,3 мг (24%) *N*-(3-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-6,7-дигидро-5*H*-циклопента[*b*]пиридин-7-ил)-2-метилизонитинамида (Соединение 108) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 350 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, ДМСО-*d*₆, *m.д.*): δ 9,09 (д, *J* = 8,4 Гц, 1H), 8,94 (д, *J* = 1,9 Гц, 1H), 8,55 (дд, *J* = 5,2, 0,8 Гц, 1H), 8,21 (д, *J* = 1,9 Гц, 1H), 7,68 – 7,60 (м, 1H), 7,56 (дд, *J* = 5,1, 1,6 Гц, 1H), 5,54 (к, *J* = 8,5 Гц, 1H), 3,14 – 2,98 (м, 2H), 3,02 – 2,84 (м, 2H), 2,62 – 2,48 (м, 1H), 2,49 (с, 3H), 2,01 (дк, *J* = 12,6, 9,0 Гц, 1H), 1,31 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 8

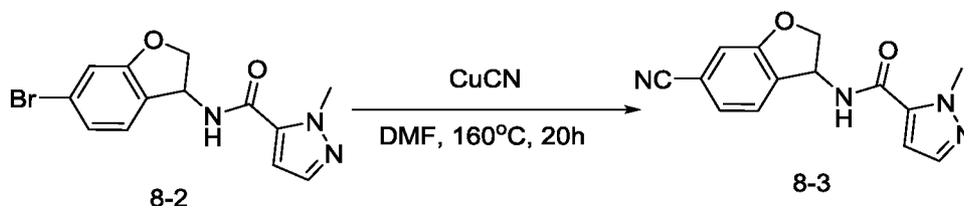
Синтез соединения 122

1. Синтез промежуточного соединения 8-2:



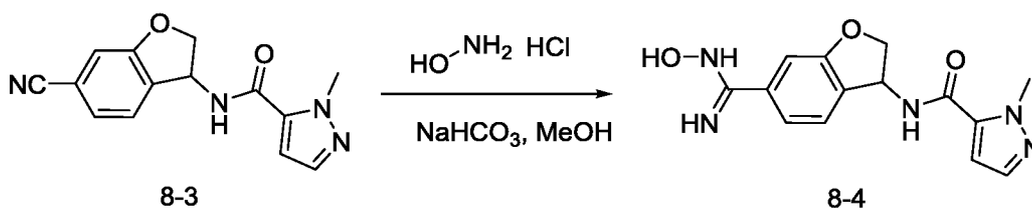
[232] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (592 мг, 4,79 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) добавляли DIEA (1,8 г, 13,9 ммоль, 3,0 экв.) и HATU (2,7 г, 7,1 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали в течение 15 мин и прибавляли 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин (1 г, 4,7 ммоль, 1,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение ночи, разбавляли ЕА (200 мл), трижды промывали солевым раствором (200 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/1) с получением 1,3 г (86%) *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

2. Синтез промежуточного соединения 8-3:



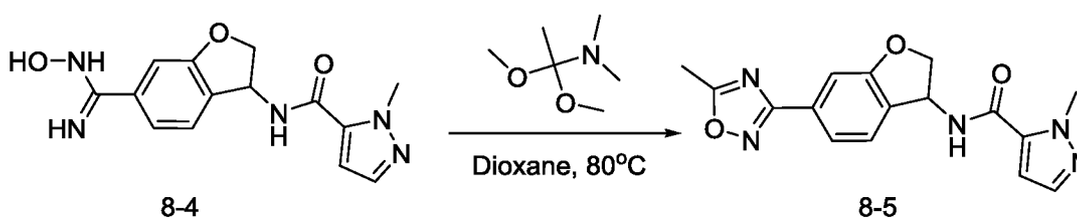
[233] К раствору *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (1,4 г, 4,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) прибавляли CuCN (587 мг, 6,6 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 160 °С в течение 2 дней, разбавляли ЕА (200 мл), трижды промывали солевым раствором (200 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/2) с получением 530 мг (45%) *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

3. Синтез промежуточного соединения 8-4:



[234] К раствору *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (530 мг, 2,0 ммоль, 1,0 экв.) в MeOH (8 мл) добавляли гидрокарбонат натрия (250 мг, 1,5 экв.) и гидросиламин гидрохлорид (164 мг, 2,4 ммоль, 1,2 экв.). Смесь нагревали при 60°C в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 580 мг *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидаил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. Это твердое вещество светло-желтого цвета использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

4. Синтез промежуточного соединения 8-5:



[235] К раствору *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидаил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (190 мг, 0,6 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (5 мл) прибавляли (1,1-диметоксиэтил)диметиламин (168 мг, 1,3 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 80 °C в течение 2 ч, концентрировали при пониженном давлении, и очищали препаративной ВЭЖХ с использованием следующих условий: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, Колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (0,05% NH₃H₂O) и ACN (25,0% ACN до 45,0% за 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Эта очистка дала 133 мг 1-метил-*N*-[6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 326 (M+H). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 400МГц, *m.д.*): δ 7,67-7,65 (1H, д, *J* = 8,0), 7,54-7,45 (3H, м), 6,82 (1H, м), 5,89-5,85 (1H, м), 4,86-4,84 (1H, м), 4,51-4,48 (1H, дд, *J* = 5,2, 9,6), 4,17 (3H, с), 2,66 (3H, с)

5. Синтез соединения 122:



[236] Рацемическую смесь (95 мг) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (Prep-HPLC-004): колонка, CHIRAL ART Cellulose-SB, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Нех- и этанол- (удерживали 50,0% этанола в течение 9 мин); Детектор УФ 254/220 нм. Эта очистка привела к 28,3 мг (30%) (*S*)-1-метил-*N*-(6-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 122) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 326 (M+H). ^1H -ЯМР: (CD_3OD , 300 МГц, *м.д.*): δ 7,62-7,59 (1H, дд, $J = 1,2, 7,8$), 7,49-7,40 (3H, м), 6,77-6,76 (1H, д, $J = 2,1$), 5,84-5,79 (1H, дд, $J = 4,8, 8,7$), 4,80-4,77 (1H, м), 4,47-4,42 (1H, дд, $J = 4,8, 9,9$), 4,11 (3H, с), 2,61 (3H, с)

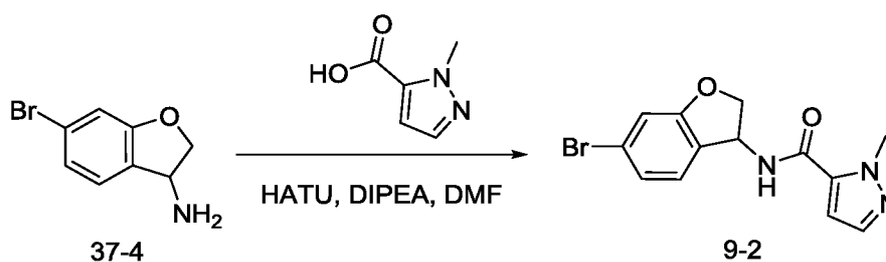
[237] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 122:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
15	M+H = 322
18	M+H = 337
121	M+H = 326
123	M+H = 362

Пример 9

Синтез соединения 124

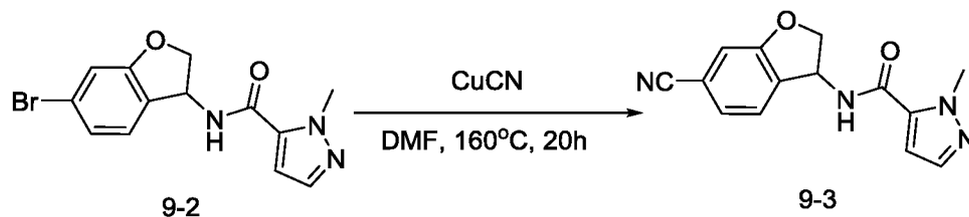
1. Синтез промежуточного соединения 9-2:



[238] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (592 мг, 4,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) добавляли DIEA (1,8 г, 13,9 ммоль, 3,0 экв.) и HATU (2,7 г, 7,1 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали в течение 15 мин, а затем прибавляли 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин (1 г, 4,7 ммоль, 1,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение ночи, разбавляли этилацетатом (200 мл), трижды промывали солевым раствором (200 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле

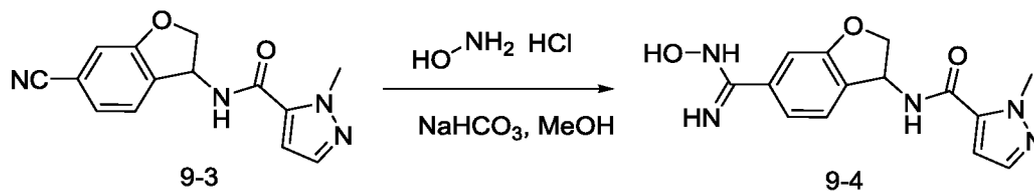
(EA/PE, 1/1) с получением 1,3 г (86%) *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

2. Синтез промежуточного соединения 9-3:



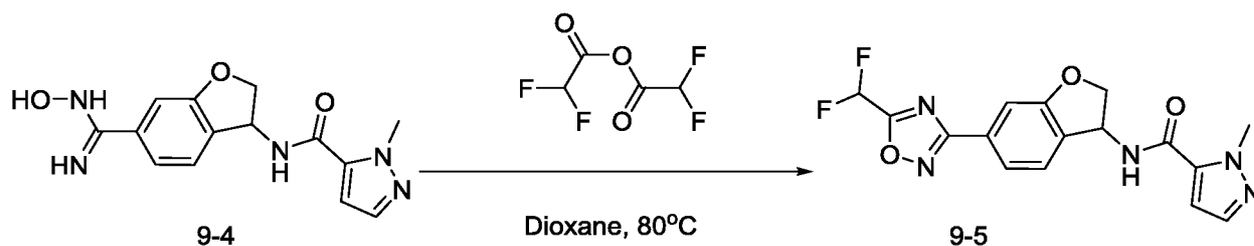
[239] К раствору *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (1,4 г, 4,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) прибавляли CuCN (587 мг, 6,6 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 160 °С в течение 2 дней, разбавляли EA (200 мл), трижды промывали солевым раствором (200 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/2) с получением 530 мг (45%) *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

3. Синтез промежуточного соединения 9-4:



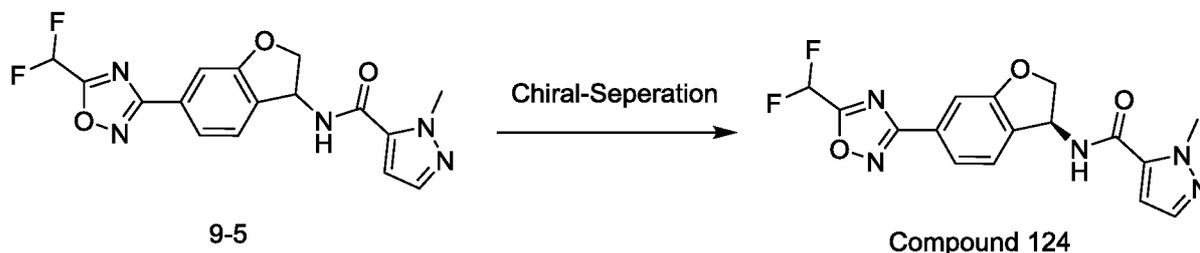
[240] К раствору *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (530 мг, 2,0 ммоль, 1,0 экв.) в MeOH (8 мл) добавляли гидрокарбонат натрия (250 мг, 1,5 экв.) и гидроксиламин гидрохлорид (164 мг, 2,4 ммоль, 1,2 экв.). Смесь нагревали при 60°C в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 580 мг *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. Это твердое вещество светло-желтого цвета использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

4. Синтез промежуточного соединения 9-5:



[241] К раствору *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (190 мг, 0,6 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (5 мл) по каплям прибавляли 2,2-дифторацетил 2,2-дифторацетат (220 мг, 1,3 ммоль, 2,0 экв.). После перемешивания при 80 °С в течение 2 ч, полученную смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, Колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (0,05% NH₃H₂O) и ACN (33,0% ACN до 55,0% за 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Эта очистка дала 130 мг *N*-[6-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 362 (M+H).

5. Синтез соединения 124:

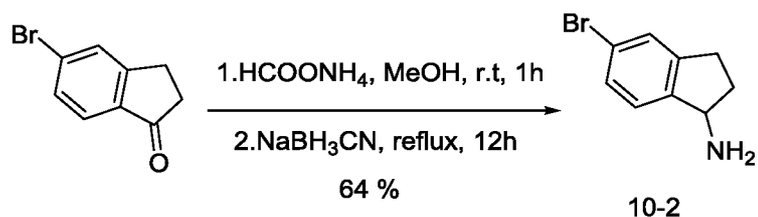


[242] Рацемическую смесь (85 мг) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (Prep-HPLC-004): колонка, CHIRAL ART Cellulose-SB, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Нех- и этанол- (удерживали 35,0% этанола в течение 8 мин); Детектор УФ 254/220 нм. Эта очистка дала 26,8 мг (32%) (*S*)-*N*-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 124) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 362 (M+H). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 300МГц, ч./млн.): δ 7,70-7,67 (1H, дд, *J* = 1,5, 7,8), 7,54-7,50 (2H, м), 7,41-7,40 (1H, м), 7,34-7,00 (1H, т, *J* = 51,9), 6,77-6,76 (1H, д, *J* = 2,1), 5,86-5,81 (1H, дд, *J* = 5,1, 9), 4,86-4,79 (1H, м), 4,49-4,44 (1H, дд, *J* = 5,1, 9,9), 4,11 (3H, с).

Пример 10

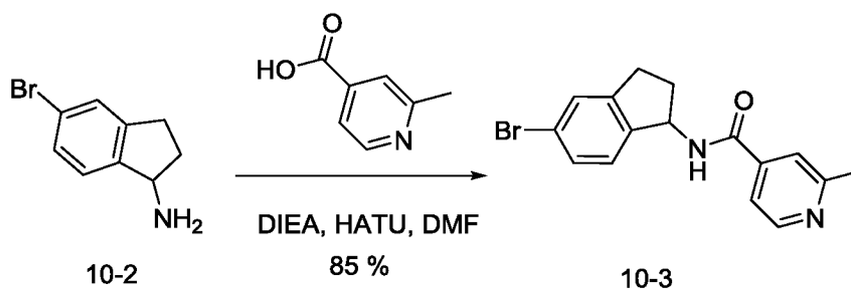
Синтез соединения 139

1. Синтез промежуточного соединения 10-2:



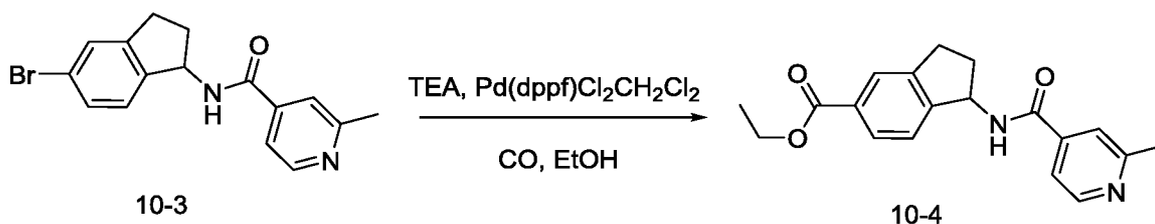
[243] К раствору 5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-она (100 г, 474 ммоль, 1,00 экв.) в метаноле (1,5 л) прибавляли формиат аммония (300 г, 4,76 моль, 10,0 экв.). После перемешивания в течение 1 ч прибавляли $NaBH_3CN$ (90 г, 1,43 моль, 3,02 экв.). Смесь нагревали при 60 °С в течение 2 ч, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 64 г (64%) 5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина в виде твердого вещества коричневого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 10-3:



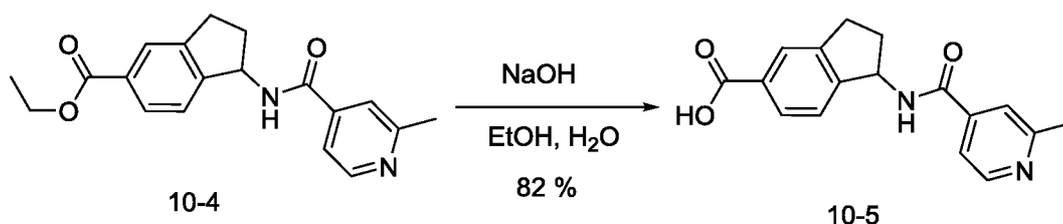
[244] К раствору 2-метилпиридин-4-карбоновой кислоты (1,95 г, 14,2 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (20 мл) добавляли DIEA (5,5 г, 42,6 ммоль, 3,00 экв.) и HATU (8,1 г, 21,3 ммоль, 1,50 экв.). После перемешивания при комн. темп. в течение 15 мин прибавляли 5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин (3,0 г, 14,2 ммоль, 1,00 экв.), и раствор перемешивали в течение 3 ч. Полученный раствор разбавляли водным раствором NH_4Cl и экстрагировали ЕА. Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали на силикагелевой колонке (ЕА/РЕ = 2/1) с получением 4 г (85%) *N*-(5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-2-метилпиридин-4-карбоксамид в виде твердого вещества желтого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 10-4:



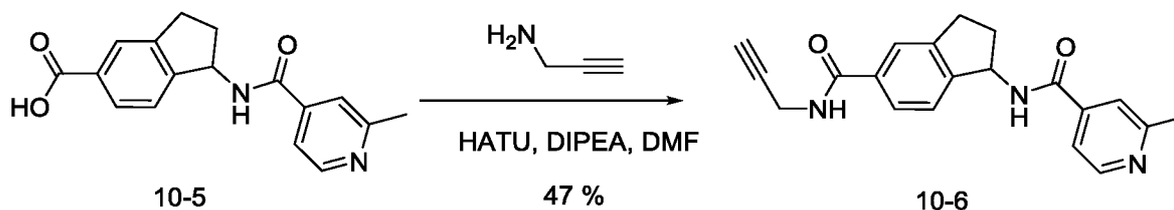
[245] К раствору *N*-(5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-2-метилпиридин-4-карбоксамиды (4,28 г, 13,0 ммоль, 1,00 экв.) в смеси этанола (120 мл) и ДМСО (12 мл) добавляли TEA (3,9 г, 38,6 ммоль, 3,00 экв.) и Pd(dppf)Cl₂·CH₂Cl₂ (1,06 г, 1,3 ммоль, 0,1 экв.). Эту смесь затем заполняли CO (20 атм). Смесь перемешивали при 120 °С в атмосфере CO в течение 2 дней, продували для высвобождения CO, выливали в воду и трижды экстрагировали EA. Объединенные органические слои концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 3/2) с получением 3,5 г (83%) этил-1-(2-метилпиридин-4-амидо)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоксилата в виде твердого вещества желтого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 10-5:



[246] К раствору этил-1-(2-метилпиридин-4-амидо)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоксилата (1,2 г, 3,70 ммоль, 1,00 экв.) в этаноле (10 мл) прибавляли гидроксид натрия (300 мг, 7,50 ммоль, 2,03 экв.) в воде (2 мл). После перемешивания в течение 12 ч при комнатной температуре, pH раствора довели до 4-5 с помощью HCl (1 N). Твердые вещества собирали фильтрованием и сушили в печи с получением 0,9 г (82%) 1-(2-метилпиридин-4-амидо)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества.

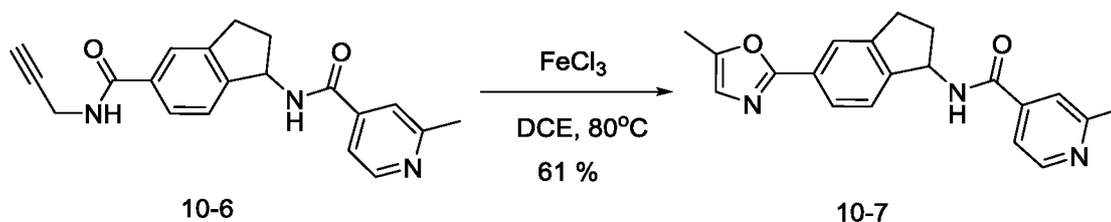
5. Синтез промежуточного соединения 10-6:



[247] К раствору 1-(2-метилпиридин-4-амидо)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоновой кислоты (300 мг, 1,01 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (5 мл) добавляли DIEA (523 мг, 4,05 экв.) и HATU (578 мг, 1,52 ммоль, 1,50 экв.). После перемешивания в течение 15 мин при комн. темп. прибавляли проп-2-ин-1-амин (167 мг, 3,03 ммоль, 3,00 экв.). Смесь продолжали перемешиваться в течение 2 ч и очищали Combi-Flash с колонкой C18:

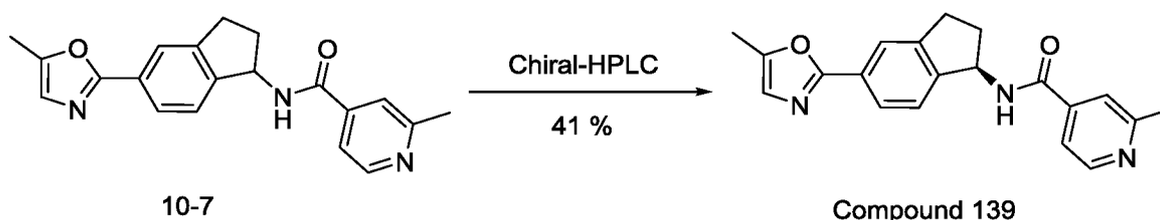
подвижная фаза, подвижная фаза А: вода (0,05% NH₄HCO₃ в H₂O), подвижная фаза В: ACN; скорость потока: 50 мл/мин; градиент: от 5 % В до 70 % В за 26 мин; детектор, УФ 254 нм. Это привело к 160 мг (47%) 2-метил-*N*-[5-[(проп-2-ин-1-ил)карбамоил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]пиридин-4-карбоксиамида в виде белого твердого вещества.

6. Синтез промежуточного соединения 10-7:



[248] К раствору 2-метил-*N*-[5-[(проп-2-ин-1-ил)карбамоил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]пиридин-4-карбоксиамида (150 мг, 0,45 ммоль, 1,00 экв.) в DCE (5 мл) прибавляли FeCl₃ (37 мг, 0,23 ммоль, 0,50 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 2 дней, концентрировали при пониженном давлении и очищали Combi-Flash с колонкой С18: подвижная фаза, подвижная фаза А: вода (0,05% NH₄HCO₃ в H₂O), подвижная фаза В: ACN; скорость потока: 50 мл/мин; градиент: от 5 % В до 70 % В за 36 мин; детектор, УФ 254 нм. Это привело к 91,7 мг (61%) 2-метил-*N*-[5-(5-метил-1,3-оксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил] пиридин-4-карбоксиамида в виде белого твердого вещества.

7. Синтез соединения 139:



[249] Рацемическую смесь (80 мг) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ. Колонка: Chiralpak IB, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза А:Hex--ВЭЖХ, подвижная фаза В: EtOH--ВЭЖХ; скорость потока: 20 мл/мин; градиент: от 30 В до 30 В за 8 мин; 220/254 нм; RT1:5,20 ; RT2:6,55. Это привело к 32,4 мг (41%) (*R*)-2-метил-*N*-(5-(5-метилоксазол-2-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)изоникотинамида (Соединение 139) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 334 (M+H). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 300 МГц, м.д.): δ 8,55-8,53 (1H, д, *J* = 5,4), 7,88-7,83 (2H, м), 7,70 (1H, с), 7,63-7,61 (1H, д, *J* = 5,1), 7,43-7,41 (1H, д, *J* = 7,8), 6,90 (1H, с), 5,71-5,65 (1H, т, *J* = 7,8), 3,20-3,10 (1H, м), 3,08-2,94 (1H, м), 2,70-2,60 (4H, м), 2,41 (3H, с), 2,15-2,05 (1H, м).

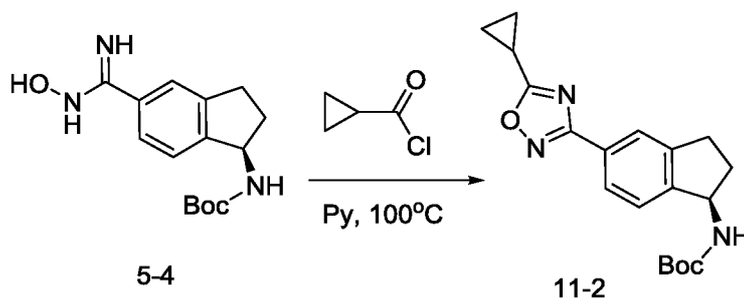
[250] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 139:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
140	M+H = 334

Пример 11

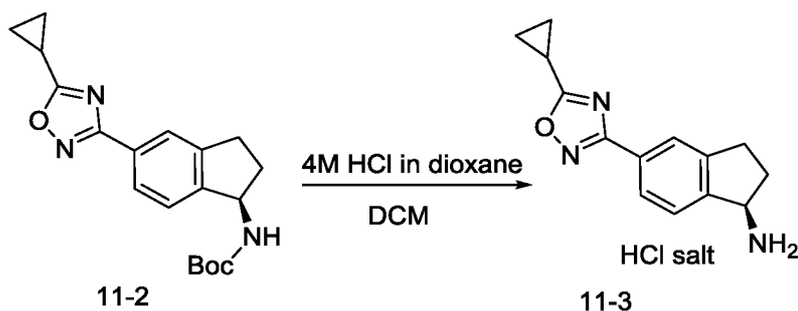
Синтез соединения 141

1. Синтез промежуточного соединения 11-2:



[251] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (22 г, 75,5 ммоль, 1,0 экв.) в пиридине (350 мл) прибавляли циклопропанкарбонилхлорид (8,7 г, 82,8 ммоль, 1,1 экв.). Смесь нагревали до 60 °С в течение 2 ч с последующим нагреванием до 100 °С в течение ночи. Смесь затем охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 15/85) с получением 15 г (58%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 286 (M+H-56).

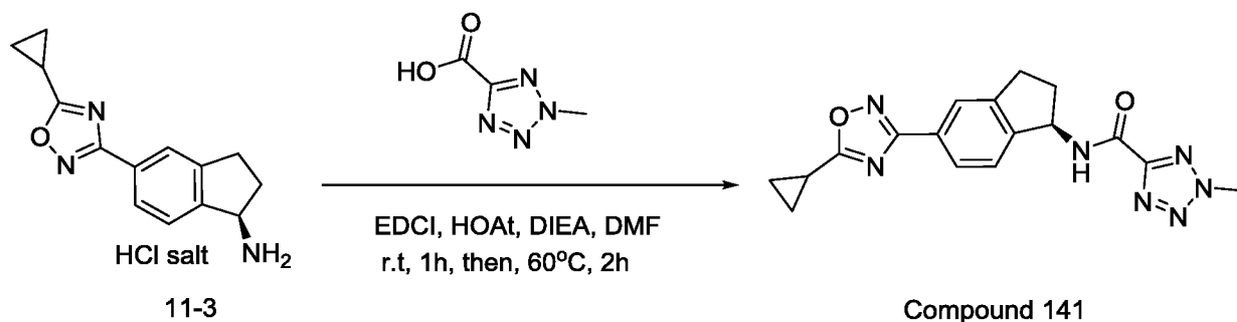
2. Синтез промежуточного соединения 11-3:



[252] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (2,9 г, 8,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (42 мл) прибавляли HCl (4М в диоксане, 21 мл, 10,0 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи и осадок собирали и сушили с получением 2,9 г (1*R*)-5-(5-

циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин дигидрохлорида в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 225 (M+H-17).

3. Синтез соединения 141:



[253] К раствору 2-метил-2*H*-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновой кислоты (5 г, 39,1 ммоль, 2,3 экв.) в ДМФА (150 мл) добавляли HOAt (6 г, 44,1 ммоль, 2,5 экв.), EDCI (8 г, 41,7 ммоль, 2,5 экв.), DIEA (11,3 г, 87,4 ммоль, 5,0 экв.) и (1*R*)-5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорид (4,8 г, 17,3 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали 1 ч при комнатной температуре, нагревали до 60 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли EA (300 мл), дважды промывали водой (100 мл) и соевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ДХМ/MeOH, 95/5) с получением промежуточного продукта. Этот промежуточный продукт затем растирали со смесью гексана и EA (15/1) с получением 4,75 г (88%) продукта в виде твердого вещества серого цвета. Эта порция объединяли с предыдущей порцией (получено 6,5 г из 11,6 г амина). Смесь растворяли в ДХМ (120 мл) и прибавляли в *n*-гексан (1,5 L) по каплям при перемешивании. Осадок собирали и сушили с получением 10,8 г (*R*)-*N*-(5-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-2-метил-2*H*-тетразол-5-карбоксамид (Соединение 141) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) m/z 352 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, хлороформ-*d*, ч./млн.) δ 7,95 (с, 1H), 7,91 (д, $J = 7,9$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J = 7,9$ Гц, 1H), 7,33 (д, $J = 8,7$ Гц, 1H), 5,78 (к, $J = 7,9$ Гц, 1H), 4,44 (с, 3H), 3,11 (ддд, $J = 16,2, 8,8, 3,8$ Гц, 1H), 2,98 (дт, $J = 16,2, 8,1$ Гц, 1H), 2,75 (дтд, $J = 12,0, 7,8, 3,9$ Гц, 1H), 2,25 (ддд, $J = 9,6, 7,4, 4,1$ Гц, 1H), 2,03 (дк, $J = 12,9, 8,2$ Гц, 1H), 1,45 – 1,19 (м, 4H).

[254] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 141:

Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
82	M+H = 362,1	518	M+H = 370,1
90	M+H = 374,1	519	M+H = 357,1
91	M+H = 374,1	520	M+H = 354,1
92	M+H = 360,1	521	M+H = 380,2
93	M+H = 461,1	522	M+H = 382,1
113	M+H = 325,1	523	M+H = 384,1
114	M+H = 355,1	524	M+H = 394,2
115	M+H = 351,1	553	M+H = 398,2
116	M+H = 353,1	555	M+H = 407,1
117	M+H = 367,1	556	M+H = 367,1
125	M+H = 376,1	557	M+H = 365,1
126	M+H = 369,1	558	M+H = 365,1
136	M+H = 326,1	559	M+H = 395,1
144	M+H = 356,1	560	M+H = 409,1
150	M+H = 378,2	561	M+H = 339,1
151	M+H = 378,2	563	M+H = 352,1
152	M+H = 366,2	564	M+H = 339,1
153	M+H = 364,2	565	M+H = 339,1
154	M+H = 364,2	566	M+H = 339,1
164	M+H = 325,2	567	M+H = 352,2
165	M+H = 361,1	568	M+H = 352,1
174	M+H = 366,2	569	M+H = 339,1
175	M+H = 354,1	570	M+H = 352,3
176	M+H = 365,1	571	M+H = 352
177	M+H = 355,1	573	M+H = 396,2
178	M+H = 354,2	574	M+H = 396,2
179	M+H = 368,2	575	M+H = 396,2
180	M+H = 369,1	578	M+H = 385,2
181	M+H = 368,2	579	M+H = 338
182	M+H = 368,2	580	M+H = 352
185	M+H = 350,1	581	M+H = 325
186	M+H = 360,1	582	M+H = 325
189	M-H=360	583	M+H = 325

Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
194	M+H = 338	584	M+H = 325
201	M+H = 338	585	M+H = 325
202	M+H = 325	586	M+H = 325
203	M-H=324	587	M+H = 325
204	M+H = 324	589	M+H = 365,1
240	M+H = 338,1	590	M+H = 355,2
241	M+H = 350,1	591	M+H = 348,2
242	M+H = 327,1	592	M+H = 338
243	M+H = 329,1	593	M+H = 325
245	M+H = 338,1	594	M+H = 349
246	M+H = 341,1	595	M+H = 355
247	M+H = 341,1	596	M+H = 396,2
248	M+H = 328,1	597	M+H = 382,2
249	M+H = 328,1	598	M+H = 410,2
250	M+H = 341,1	599	M+H = 410,2
251	M+H = 328,1	600	M+H = 408,2
281	M+H = 350,1	601	M+H = 394,2
283	M+H = 308,1	602	M+H = 382,2
284	M+H = 322,1	603	M+H = 351,1
285	M+H = 324,1	604	M+H = 351,2
286	M+H = 294,1	605	M+H = 395,2
287	M+H = 348,1	606	M+H = 409,2
288	M+H = 336,1	607	M+H = 368,2
290	M+H = 338,1	608	M+H = 368,2
293	M+H = 350,1	609	M+H = 354
294	M+H = 350,1	610	M+H = 393,2
308	M+H = 277,1	611	M+H = 396,2
309	M+H = 334,1	612	M+H = 396,2
310	M+H = 320,1	613	M+H = 368,1
315	M+H = 339,1	614	M+H = 409,1
316	M+H = 339,1	615	M+H = 326
317	M+H = 286,1	616	M+H = 339
318	M+H = 286,1	617	M+H = 340

Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
329	M+H = 312,2	618	M+H = 340
330	M+H = 324,2	619	M+H = 356
331	M+H = 367,2	620	M+H = 359
332	M+H = 367,2	621	M+H = 353
336	M+H = 353,2	622	M+H = 339
337	M+H = 341,1	623	M+H = 335
338	M+H = 353,2	624	M+H = 335
351	M+H = 355,1	625	M+H = 349
352	M+H = 369,2	626	M+H = 349
353	M+H = 355,1	627	M+H = 349
354	M+H = 355,1	628	M+H = 335
355	M+H = 355,1	629	M+H = 349
356	M+H = 343,2	630	M+H = 336
357	M+H = 330,1	631	M+H = 350
385	M+H = 339,1	632	M+H = 336
386	M+H = 339,1	633	M+H = 340
387	M+H = 349,1	634	M+H = 341
388	M+H = 351,1	635	M+H = 355
389	M+H = 361,1	636	M+H = 339
390	M+H = 351,1	637	M+H = 350
391	M+H = 353,1	638	M+H = 341
392	M+H = 363,1	639	M+H = 393
393	M+H = 353,1	640	M+H = 355
394	M+H = 352,1	641	M+H = 379,2
395	M+H = 286,1	642	M+H = 349
396	M+H = 352,1	643	M+H = 350
397	M+H = 354,1	644	M+H = 387,1
398	M+H = 338,1	645	M+H = 391,2
399	M+H = 364,1	646	M+H = 354,2
400	M+H = 324,1	647	M+H = 369,1
401	M+H = 327,1	648	M+H = 392,1
405	M+H = 272,1	650	M+H = 350
406	M+H = 298,1	655	M+H = 361,2

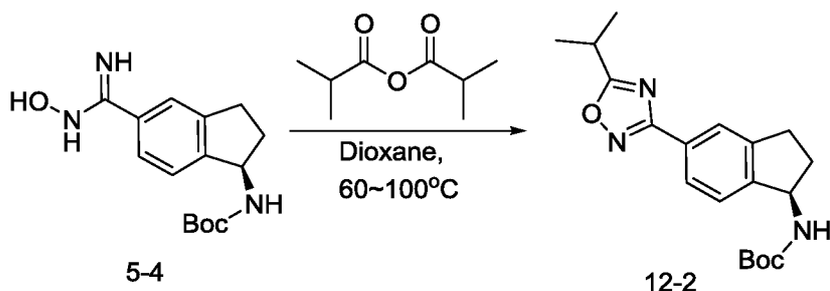
Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
407	M+H = 258,1	656	M+H = 417,1
408	M+H = 261,1	657	M+H = 360,2
409	M+H = 365,1	658	M+H = 362,1
410	M+H = 365,1	660	M+H = 363,1
411	M+H = 364,1	661	M+H = 386
412	M+H = 375,1	662	M+H = 404
419	M+H = 284,1	663	M+H = 404
420	M+H = 350,1	664	M+H = 387
435	M+H = 294,1	665	M+H = 387
436	M+H = 308,1	666	M+H = 387
437	M+H = 324,1	667	M+H = 387
438	M+H = 322,1	668	M+H = 380
439	M+H = 320,1	669	M+H = 380
440	M+H = 334,1	670	M+H = 398
442	M+H = 297,1	671	M+H = 398
446	M+H = 275,2	672	M+H = 381
448	M+H = 361,1	673	M+H = 381
449	M+H = 325,1	674	M+H = 363
459	M+H = 364,2	675	M+H = 404
460	M+H = 378,2	676	M+H = 377
465	M+H = 365,1	677	M+H = 361
467	M+H = 369,1	678	M+H = 374
468	M+H = 417,1	679	M+H = 361
469	M+H = 324,1	680	M+H = 377
470	M+H = 380,1	681	M+H = 361
471	M+H-tBu=423,1	682	M+H = 415
472	M+H = 382,2	683	M+H = 372
473	M+H = 396,1	684	M+H = 387
475	M+H = 381,2	685	M+H = 407
476	M+H = 396,2	686	M+H = 404
477	M+H = 421,1	687	M+H = 372
478	M+H = 457,1	688	M+H = 355
479	M+H = 436,2	689	M+H = 355

Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
480	M+H = 436,2	690	M+H = 355
481	M+H = 422,2	691	M+H = 356
484	M+H = 379,2	692	M+H = 356
485	M+H = 398,2	693	M+H = 371
486	M+H = 354,1	694	M+H = 398
487	M+H = 310,1	695	M+H = 398
488	M+H = 338,1	696	M+H = 371
489	M+H = 336,1	697	M+H = 356
490	M+H = 340,1	698	M+H = 356
491	M+H = 313,1	702	M+H = 338
492	M+H = 410,1	703	M+H = 326
493	M+H = 411,1	704	M+H = 368
495	M+H = 410,1	705	M+H = 336
496	M+H = 368,1	706	M+H = 350
497	M+H = 368,1	715	M+H = 378,1
498	M+H = 368,1	716	M+H = 371
499	M+H = 340,1	720	M+H = 377
500	M+H = 430,1	721	M+H = 379
501	M+H = 416,1	722	M+H = 394
502	M+H = 326,1	725	M+H = 364
503	M+H = 442,2	726	M+H = 364
504	M+H = 412,2	728	M+H = 394
505	M+H = 352,1	729	M+H = 394
506	M+H = 394,1	730	M+H = 371
507	M+H = 408,2	731	M+H = 401
508	M+H = 412,1	732	M+H = 371
509	M+H = 368,1	733	M+H = 401
510	M+H = 394,2	734	M+H = 366
511	M+H = 396,2	735	M+H = 366
512	M+H = 398,2	736	M-H=394
513	M+H = 408,2	737	M+H = 396
514	M+H = 371,1	738	M+H = 367

Пример 12

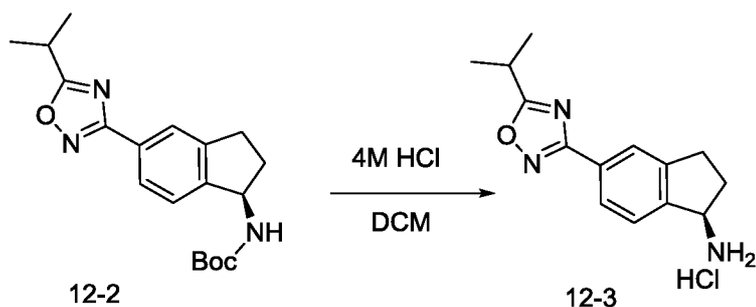
Синтез соединения 142

1. Синтез промежуточного соединения 12-2:



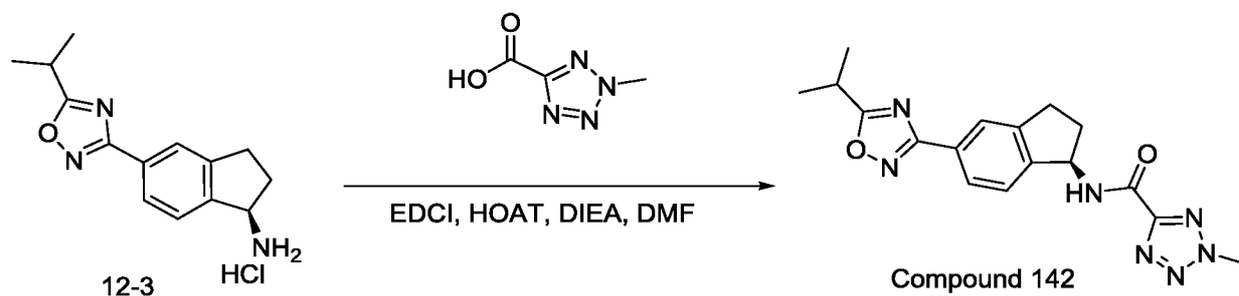
[255] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (50,0 г, 172 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (500 мл) прибавляли 2-метилпропаноил 2-метилпропаноат (28,5 г, 180 ммоль, 1,1 экв.). Смесь перемешивали при 60 °С в течение 1 ч с последующим нагреванием при 100 °С в течение 6 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (500 мл), промывали водой (300 мл) и соевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/9) с получением 47 г (79%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[5-(пропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 12-3:



[256] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[5-(пропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (21,2 г, 61,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (400 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 155 мл, 10,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и твердое вещество собирали и сушили с получением 16,3 г (83%) (1*R*)-5-[5-(пропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина гидрохлорида в виде белого твердого вещества.

3. Синтез соединения 142:

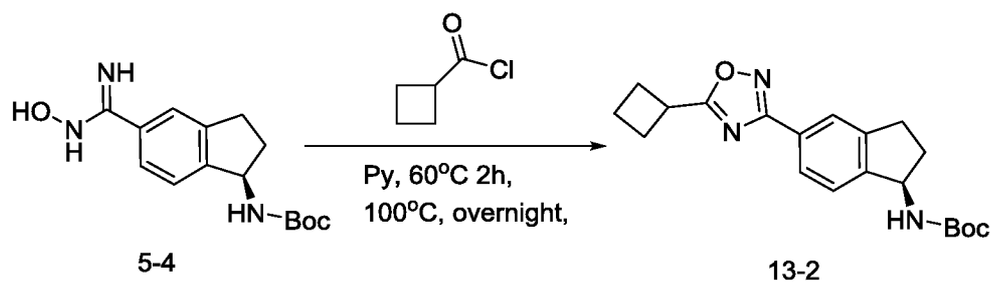


[257] К раствору 2-метил-2H-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновой кислоты (37,8 г, 295 ммоль, 1,5 экв.) в ДМФА (500 мл) добавляли HOAt (40,1 г, 295 ммоль, 1,5 экв.), EDCI (56,7 г, 296 ммоль, 1,50 экв.), DIEA (102 г, 785 ммоль, 4,0 экв.) и (1R)-5-[5-(пропан-2-ил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2,3-дигидро-1H-инден-1-амин гидрохлорида (55,0 г, 197 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали при 40 °С в течение 2 ч и в сочетании с 4 другими порциями, полученными по той же методике (3,6, 35,7, 197 и 197 ммоль по шкале амина SM) для дальнейшей обработки. К объединенным растворам прибавляли воду. Осадок собирают фильтрованием, промывали больше водой и повторно растворяли в ДХМ. Раствор ДХМ промывали водой и насыщенным раствором NH₄Cl, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 210 г (R)-N-(5-(5-изопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксамид (Соединение 142) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) m/z 354 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, хлороформ-д, ч./млн.) δ 7,97 (д, J = 1,4 Гц, 1H), 7,93 (дд, J = 7,9, 1,1 Гц, 1H), 7,42 (д, J = 7,9 Гц, 1H), 7,30 (д, J = 8,8 Гц, 1H), 5,77 (к, J = 7,9 Гц, 1H), 4,42 (с, 3H), 3,26 (гепт, J = 7,0 Гц, 1H), 3,10 (ддд, J = 16,2, 8,7, 3,9 Гц, 1H), 2,97 (дт, J = 16,1, 8,0 Гц, 1H), 2,83 – 2,65 (м, 1H), 2,02 (дт, J = 13,0, 8,1 Гц, 1H), 1,44 (д, J = 7,0 Гц, 6H).

Пример 13

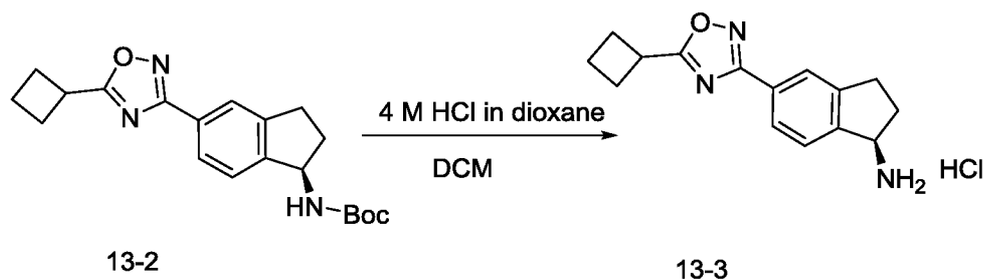
Синтез соединения 143

1. Синтез промежуточного соединения 13-2:



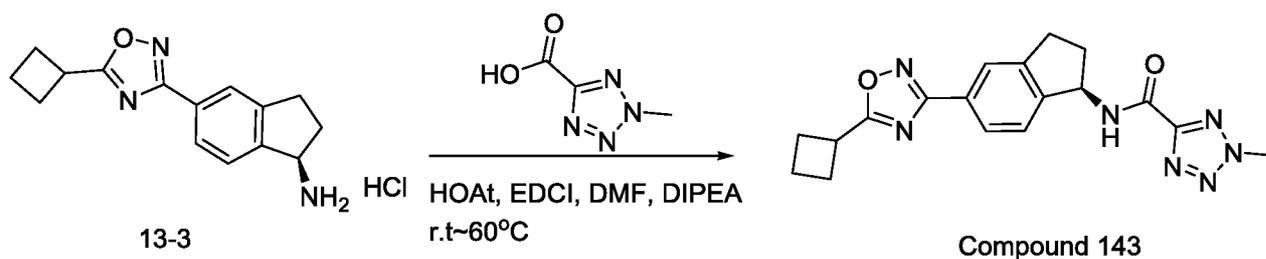
[258] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (4 г, 13,7 ммоль, 1,0 экв.) в пиридине (80 мл) прибавляли циклобутанкарбонилхлорид (2 г, 16,9 ммоль, 1,2 экв.). Смесь нагревали до 60 °С в течение 3 ч, а затем 100 °С в течение ночи. Реакционную смесь затем охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 5/95) с получением 3,3 г (68%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

2. Синтез промежуточного соединения 13-3:



[259] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (3 г, 8,4 ммоль, 1,0 экв.) в дихлорметане (60 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 21 мл, 10,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, и осадок собирали и сушили с получением 2 г (81%) (1*R*)-5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида в виде белого твердого вещества.

3. Синтез соединения 143:

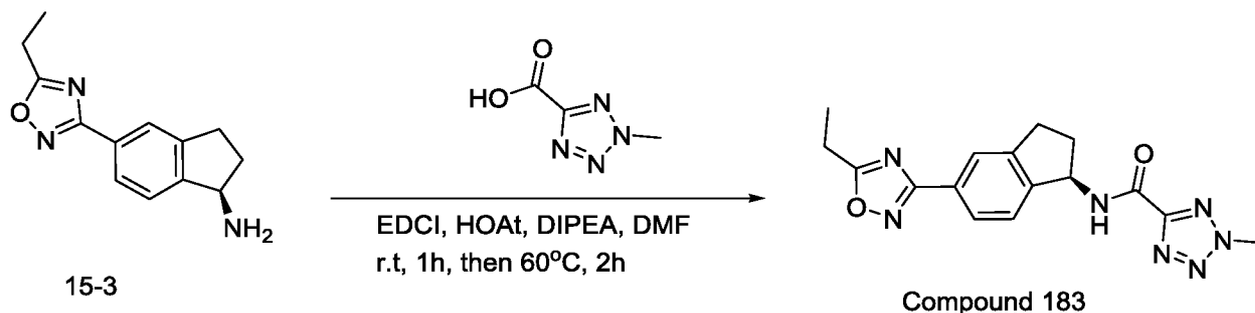


[260] К раствору 2-метил-2H-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновой кислоты (1,0 г, 7,8 ммоль, 1,3 экв.) в ДМФА (100 мл) добавляли (1R)-5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-амин гидрохлорид (1,8 г, 6,2 ммоль, 1,0 экв.), HOAt (1,5 г, 11,0 ммоль, 1,8 экв.), EDCI (2,1 г, 11,0 ммоль, 1,8 экв.) и DIEA (4,0 г, 31,0 ммоль, 5,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 30 мин и прибавляли EA (100 мл) и воду (100 мл). Водный слой трижды экстрагировали EA (50 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали колонкой C18 с ACN:H₂O (35:65) в качестве элюента с получением 946 мг (42%) (R)-N-(5-(5-циклобутил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-2-метил-2H-тетразол-5-карбоксиамида (Соединение 143) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 366,0 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, метанол-d₄, м.д.): δ 8,01 – 7,88 (м, 2H), 7,44 (д, J = 7,9 Гц, 1H), 5,74 (т, J = 8,0 Гц, 1H), 4,45 (с, 3H), 3,97 – 3,79 (м, 1H), 3,26 – 3,09 (м, 1H), 3,00 (дд, J = 16,1, 8,4 Гц, 1H), 2,75 – 2,45 (м, 5H), 2,32 – 2,05 (м, 3H).

Пример 14

Синтез соединения

183



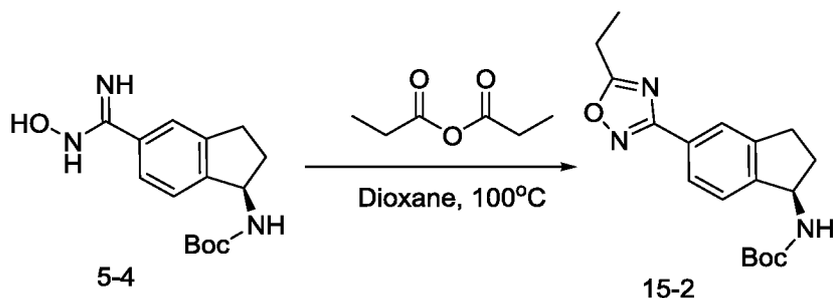
[261] К раствору 2-метил-2H-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновой кислоты (5 г, 39,0 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (150 мл) добавляли HOAt (9,6 г, 70,5 ммоль, 1,8 экв.), EDCI (13,5 г, 70,4 ммоль, 1,0 экв.), DIEA (19,2

г, 148,2 ммоль, 3,80 экв.) и раствор (1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин (9,0 г, 39,0 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (50 мл). Смесь перемешивали при 60 °С в течение 3 ч, охлаждали до комнатной температуры, и выливали в ДХМ (1 л) и воду (1 л). Водный слой пять раз экстрагировали ДХМ (500 мл). Объединенные органические слои пять раз промывали насыщенным раствором NH₄Cl (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 2/3) с получением 8,7 г (66 %) (*R*)-*N*-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-2-метил-2*H*-тетразол-5-карбоксамид (Соединение 183) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 340 (М+Н). ¹Н-ЯМР: 1Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-*d*₆) δ 9,42 (д, *J* = 8,4 Гц, 1Н), 7,89 – 7,76 (м, 2Н), 7,34 (д, *J* = 7,9 Гц, 1Н), 5,58 (к, *J* = 8,2 Гц, 1Н), 4,41 (с, 3Н), 3,14 – 2,80 (м, 4Н), 2,47 – 2,38 (м, 1Н), 2,13 (дк, *J* = 12,5, 8,7 Гц, 1Н), 1,31 (т, *J* = 7,5 Гц, 3Н).

Пример 15

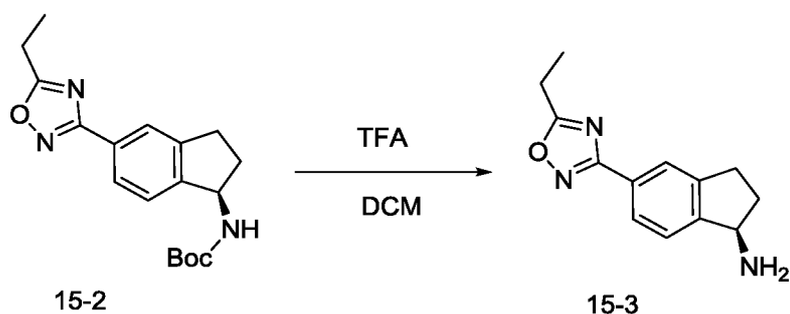
Синтез соединения 184

1. Синтез промежуточного соединения 15-2:



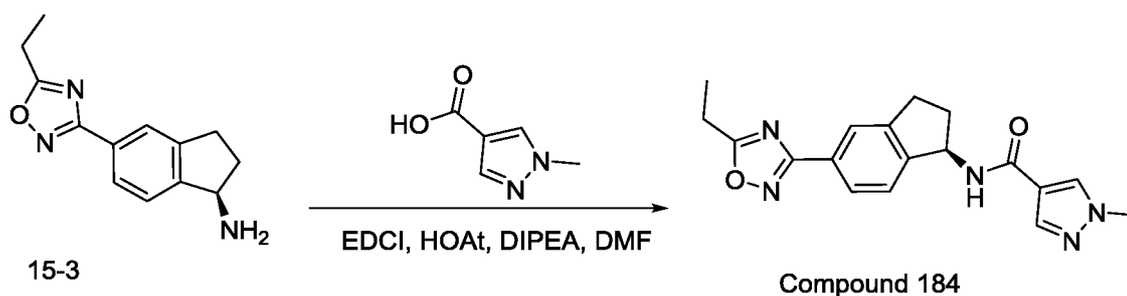
[262] К раствору *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (16 г, 54,9 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (300 мл) прибавляли пропаноилпропаноат (8,4 г, 64,5 ммоль, 1,2 экв.). Смесь перемешивали при 105 °С в течение 8 ч, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/9) с получением 17,5 г (97%) *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 15-3:



[263] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (17,6 г, 53,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (120 мл) прибавляли ТФУ (24 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи и концентрировали при пониженном давлении. Затем смесь выливали в этанол (50 мл) и воду (5 мл), и pH доводили до 12 с помощью раствора гидроксида натрия (2 N). Смесь затем трижды экстрагировали дихлорметаном (200 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 11,2 г (1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина в виде масла коричневого цвета.

3. Синтез соединения 184:

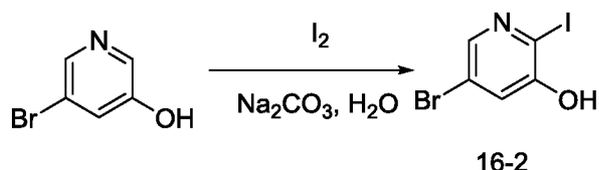


[264] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (6,1 г, 48,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (300 мл) добавляли DIEA (12,6 г, 97,5 ммоль, 2,0 экв.), HOAt (19,8 г, 145,8 ммоль, 3,0 экв.) и EDCI (28 г, 146,1 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 15 мин, а затем прибавляли (1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин (11,2 г, 48,9 ммоль, 1,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение 3 ч, разбавляли ДХМ, трижды промывали раствором NH₄Cl, сушили над сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 74/26) с получением промежуточного продукта. Промежуточный продукт растирали со смесью ЕА и РЕ (1/10) с получением 14,5 г (88%) (*R*)-*N*-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 184) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 338 (M+H). ¹H-ЯМР: (ДМСО, 300 МГц, *m. d.*): δ 8,41 (1H, д, *J* = 8,4 Гц), 8,16 (1H, с), 7,91-7,79 (3H, м), 7,34 (1H, д, *J* = 7,9 Гц), 5,53 (1H, к, *J* = 8,3 Гц), 3,84 (3H, с), 3,13-2,81 (4H, м), 2,44 (1H, дд, *J* = 7,9, 4,7 Гц), 1,95 (1H, м), 1,33 (3H, т, *J* = 7,5 Гц).

Пример 16

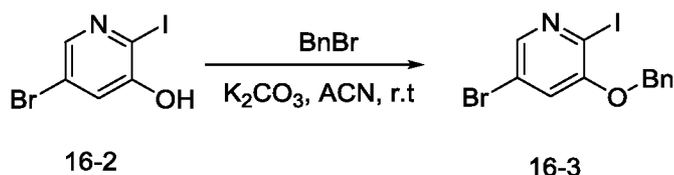
Синтез соединения 196

1. Синтез промежуточного соединения 16-2:



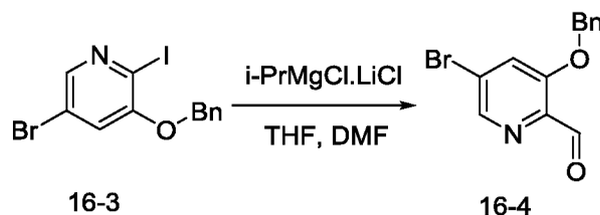
[265] К раствору 5-бромпиридин-3-ола (25 г, 144 ммоль, 1,0 экв.) в воде (500 мл) порциями добавляли карбонат натрия (45,9 г, 434 ммоль, 3,0 экв.) и I₂ (36,6 г, 144 ммоль, 1,00 экв.) в течение периода 3 ч. Смесь перемешивали в течение 1 ч и довели до pH 7 с помощью соляной кислоты (2 N). Полученный осадок собирали и сушили с получением 39 г (91%) 5-бром-2-йодпиридин-3-ола в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 16-3:



[266] К раствору 5-бром-2-йодпиридин-3-ола (39,5 г, 132 ммоль, 1,1 экв.) в ACN (600 мл) прибавляли карбонат калия (54,5 г, 396 ммоль, 3,0 экв.) и BnBr (23,6 г, 138 ммоль, 1,05 экв.) по каплям с перемешиванием при 0 °С. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 5,5 ч, охлаждали до 0 °С, и погасили прибавлением по каплям воды при 0 °С. Твердые вещества собирали фильтрованием и растирали с 5% ЕА в РЕ (100 мл) с получением 44,4 г (86%) 3-(бензилокси)-5-бром-2-йодпиридина в виде белого твердого вещества.

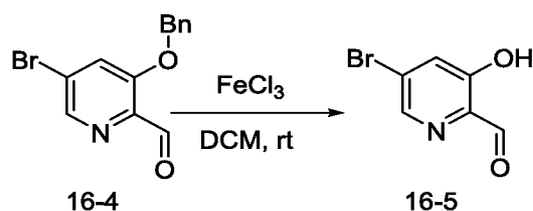
3. Синтез промежуточного соединения 16-4:



[267] К раствору 3-(бензилокси)-5-бром-2-йодпиридин (40 г, 103 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (1 л), охлажденному до -20 °С, по каплям прибавляли i-PrMgCl·LiCl (1,3 М в ТГФ, 87 мл, 103 ммоль, 1,1 экв.).

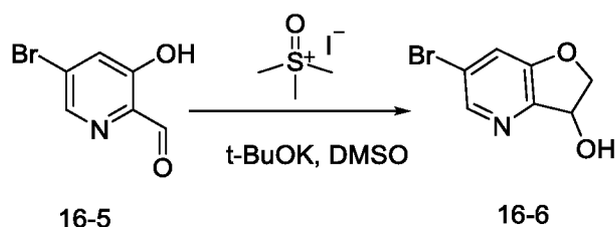
Смесь перемешивали при $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 2 ч и прибавляли ДМФА (11,2 г, 154 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали в течение 2 ч при комн. темп., охлаждали до $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ и погасили водным раствором NH_4Cl . Полученный раствор дважды экстрагировали ЕА (500 мл). Объединенные органические слои дважды промывали солевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 28 г (93%) 3-(бензилокси)-5-бромпиридин-2-карбальдегида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

4. Синтез промежуточного соединения 16-5:



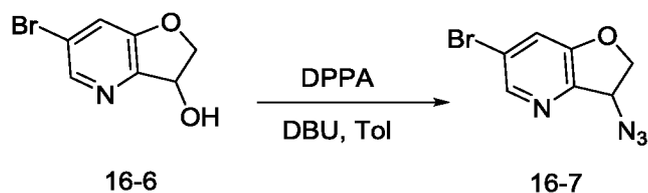
[268] К раствору 3-(бензилокси)-5-бромпиридин-2-карбальдегида (27 г, 92,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (600 мл), охлажденному до $0\text{ }^{\circ}\text{C}$, прибавляли FeCl_3 (30 г, 185 ммоль, 2,00 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч, выливали в воду (1 л) и трижды экстрагировали ДХМ (500 мл). Объединенные органические слои трижды промывали солевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 11 г (59%) 5-бром-3-гидроксипиридин-2-карбальдегида в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 16-6:



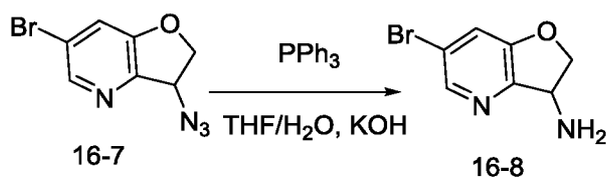
[269] К раствору 5-бром-3-гидроксипиридин-2-карбальдегида (11 г, 54,5 ммоль, 1,0 экв.) в ДМСО (200 мл) порциями добавляли триметил(оксо)-6-сульфанилий иодид (30 г, 136 ммоль, 2,5 экв.) и $t\text{-BuOK}$ (15,3 г, 136 ммоль, 2,5 экв.) в течение периода 20 мин. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч охлаждали до $0\text{ }^{\circ}\text{C}$, и погасили насыщенным раствором NH_4Cl (300 мл) при $0\text{ }^{\circ}\text{C}$. полученный раствор четыре раза экстрагировали ЕА (100 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/3) с получением 7,6 г (65%) 6-бром-2H,3H-фуоро[3,2-b]пиридин-3-ола в виде твердого вещества желтого цвета.

6. Синтез промежуточного соединения 16-7:



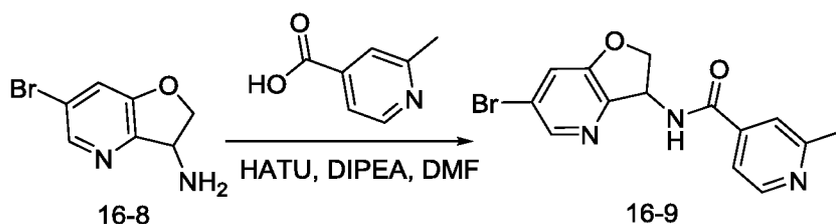
[270] К раствору 6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ола (4,1 г, 18,8 ммоль, 1,0 экв.) в толуоле (85 мл), охлажденному до 0 °С, по каплям добавляли DPPA (5,7 г, 20,6 ммоль, 1,1 экв.) и DBU (3,1 г, 20,6 ммоль, 1,1 экв.) в течение периода 20 мин. После перемешивания при комн. темп. в течение 1 ч, полученный раствор разбавляли ЕА (150 мл), дважды промывали водой (100 мл) и солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/9) с получением 1,6 г (35%) 3-азидо-6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридина в виде бесцветного масла.

7. Синтез промежуточного соединения 16-8:



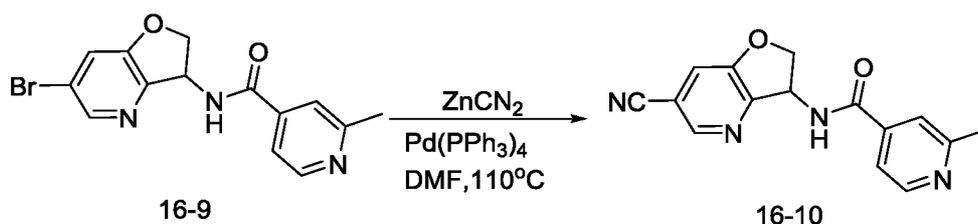
[271] К раствору 3-азидо-6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридина (1,0 г, 4,2 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (22 мл) добавляли PPh₃ (1,3 г, 5,0 ммоль, 1,2 экв.) и раствор гидроксида калия (583 мг, 10,4 ммоль, 2,5 экв.) в воде (5,5 мл). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч с последующим нагреванием до 55 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп., и разбавляли гидроксидом натрия (2*N*, 20 мл). Полученный раствор три раза экстрагировали ЕА (50 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА) с получением 1,0 г 6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-амина в виде масла желтого цвета.

8. Синтез промежуточного соединения 16-9:



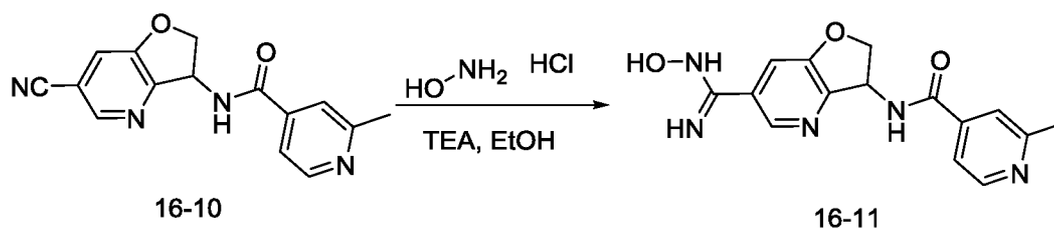
[272] К раствору 2-метилпиридин-4-карбоновой кислоты (306 мг, 2,3 ммоль, 1,3 экв.) в ДМФА (5 мл) добавляли HATU (981 мг, 2,6 ммоль, 1,5 экв.) и DIEA (666 мг, 5,2 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 5 мин до прибавления 6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-амина (370 мг, 1,7 ммоль, 1,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение 2 ч и выливали в ЕА и воду. Водный слой дважды экстрагировали ЕА (100 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ТСХ (MeOH/ДХМ, 1/10) с получением 440 мг (77%) *N*-[6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид в виде твердого вещества желтого цвета.

9. Синтез промежуточного соединения 16-10:



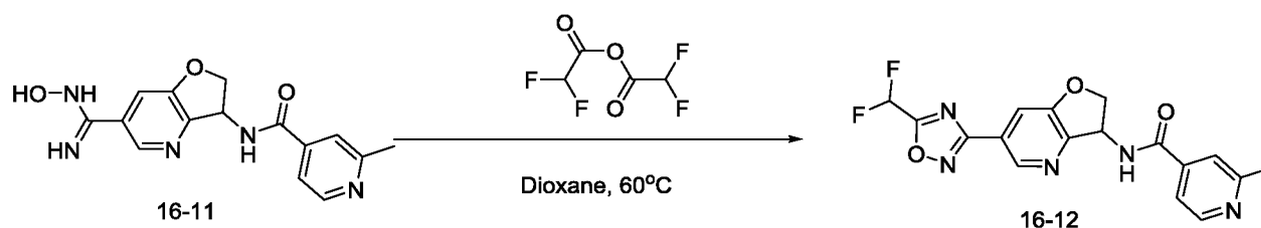
[273] К раствору *N*-[6-бром-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид (700 мг, 2,1 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (20 мл) добавляли Zn(CN)₂ (243 мг, 2,1 ммоль, 1,0 экв.) и Pd(PPh₃)₄ (242 мг, 0,2 ммоль, 0,1 экв.). Смесь перемешивали при 110 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (80 мл), дважды промывали водой (40 мл) и солевым раствором (40 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (MeOH/ДХМ, 1/15) с получением 400 мг (68%) *N*-[6-циано-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

10. Синтез промежуточного соединения 16-11:



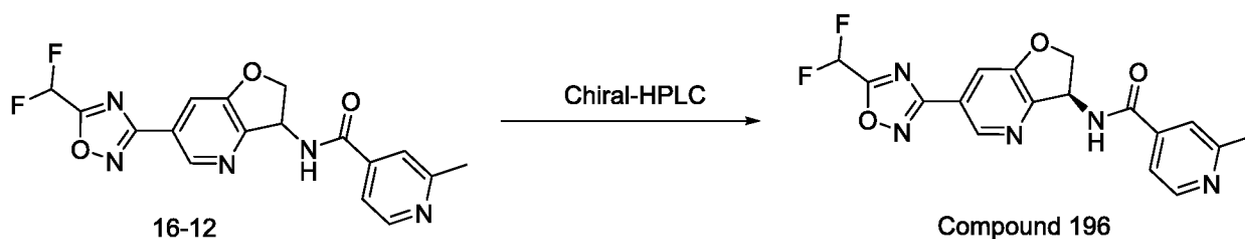
[274] К раствору *N*-[6-циано-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамиды (50 мг, 0,18 ммоль, 1,00 экв.) в этаноле (5 мл) добавляли $\text{NH}_2\text{OH}\cdot\text{HCl}$ (25 мг, 0,36 ммоль, 2,3 экв.) и TEA (55 мг, 0,54 ммоль, 3,05 экв.). Смесь перемешивали 75 °С в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 50 мг *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамиды в виде твердого вещества желтого цвета.

11. Синтез промежуточного соединения 16-12:



[275] К раствору *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамиды (300 мг, 0,96 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (10 мл) прибавляли 2,2-дифторацетил-2,2-дифторацетат (416 мг, 2,39 ммоль, 2,5 экв.). Смесь перемешивали при 60 °С в течение 1,5 ч, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной флэш-ВЭЖХ в следующих условиях: (CombiFlash-1): колонка, силикагель C18; подвижная фаза, вода (0,5% NH_4HCO_3)/ACN=95/5, повышая к воде (0,5% NH_4HCO_3)/ACN=75/25 в течение 10 мин; Детектор, УФ 254 нм. Эта очистка дала 120 мг (30%) *N*-[6-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамиды в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 374 (M+H). ^1H -ЯМР: (400 МГц, метанол- d_4 , *m. d.*): δ 8,82 (д, $J = 1,7$ Гц, 1H), 8,54 (д, $J = 5,3$ Гц, 1H), 7,87 (д, $J = 1,7$ Гц, 1H), 7,69 (с, 1H), 7,64 – 7,57 (м, 1H), 7,24 (т, $J = 51,8$ Гц, 1H), 5,86 (дд, $J = 9,2, 5,7$ Гц, 1H), 5,05 (т, $J = 9,6$ Гц, 1H), 4,60 (дд, $J = 10,1, 5,7$ Гц, 1H), 2,59 (с, 3H).

12. Синтез соединения 196:



[276] *N*-[6-[5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил]-2*H*,3*H*-фуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил]-2-метилпиридин-4-карбоксамид (90 мг, 0,24 ммоль, 1,00 экв.) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (препаративная ВЭЖХ 009): колонка, CHIRALPAK IA, 2,12 * 15 см, 5 мкм; подвижная фаза, гексан и этанол (выдерживали 50,0% этанола в течение 13 мин); детектор УФ 220/254 нм. Эта очистка привела к 37,4 мг (42%) (*S*)-*N*-(6-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидрофуоро[3,2-*b*]пиридин-3-ил)-2-метилизоникотиамида (Соединение 196) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 374 (М+Н). ¹Н -ЯМР: (400 МГц, метанол-*d*₄, ч./млн.): δ 8,82 (д, *J* = 1,7 Гц, 1H), 8,54 (д, *J* = 5,3 Гц, 1H), 7,87 (д, *J* = 1,7 Гц, 1H), 7,69 (с, 1H), 7,64 – 7,57 (м, 1H), 7,24 (т, *J* = 51,8 Гц, 1H), 5,86 (дд, *J* = 9,2, 5,7 Гц, 1H), 5,05 (т, *J* = 9,6 Гц, 1H), 4,60 (дд, *J* = 10,1, 5,7 Гц, 1H), 2,59 (с, 3H).

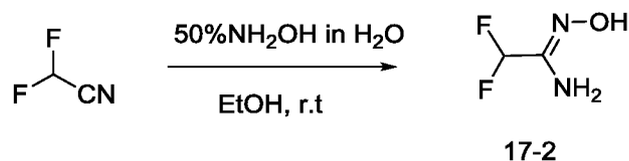
[277] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 196:

Соединение №	НРМС (ЭС) <i>m/z</i>
187	М+Н = 338
188	М+Н = 338
196	М+Н = 374

Пример 17

Синтез соединения 217

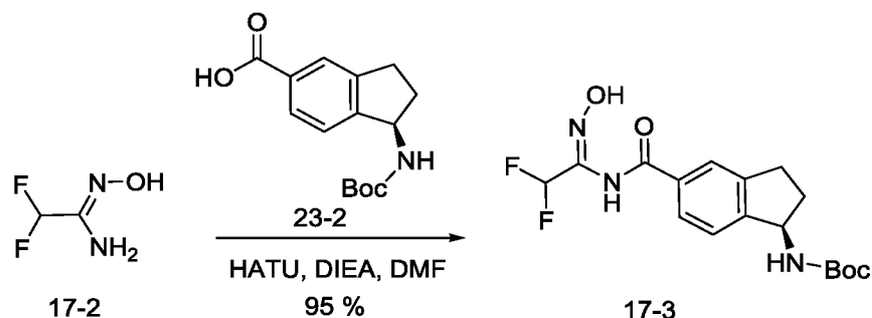
1. Синтез промежуточного соединения 17-2:



[278] К раствору 2,2-дифторацетонитрила (25 г, 325 ммоль, 1,00 экв.) в этаноле (100 мл), охлажденному до -10 °С, прибавляли NH₂OH (23 г, 349 ммоль, 1,1 экв., 50% масс. в воде). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, концентрировали при пониженном давлении и подвергли

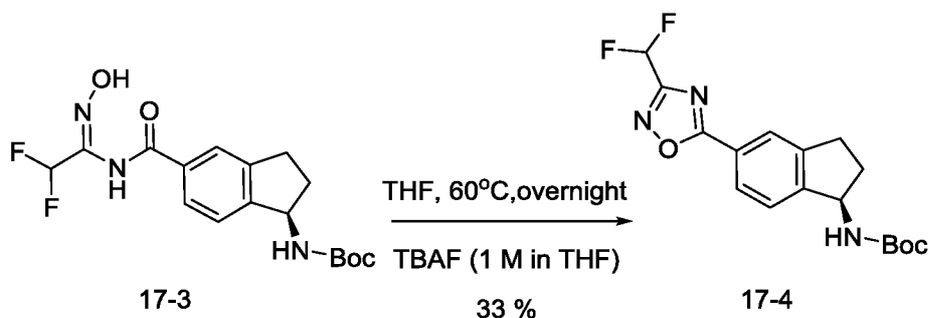
азеотропной перегонке с ТГФ с получением 37 г (*Z*)-2,2-дифтор-*N*¹-гидроксиацетимидамида в виде жидкости зеленого цвета

2. Синтез промежуточного соединения 17-3:



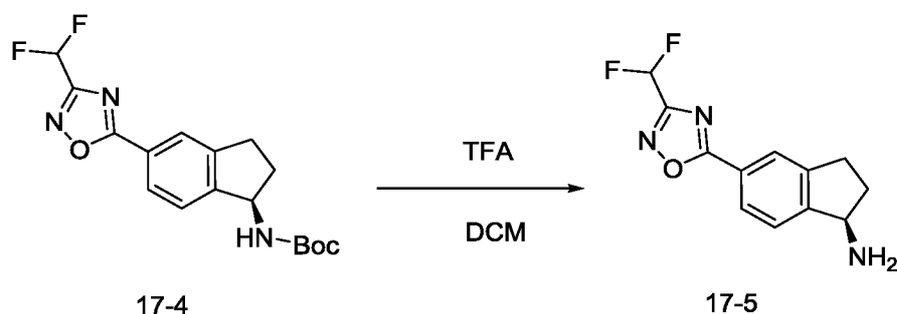
[279] К раствору (1*R*)-1-[[*tert*-бутоксикарбонил]амино]-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоновой кислоты (2,0 г, 7,2 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (20 мл) добавляли DIEA (2,8 г, 21,7 ммоль, 3,0 экв.), HATU (4,11 г, 10,8 ммоль, 1,50 экв.) и (*Z*)-2,2-дифтор-*N*¹-гидроксиацетимидамид (2,38 г, 21,6 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 2 ч и выливали в насыщенный раствор NH₄Cl (200 мл). Полученный раствор дважды экстрагировали ДХМ (200 мл). Объединенные органические слои концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 3/2) с получением 2,52 г (95%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[[(*Z*)-2,2-дифтор-1-(гидроксиимино)этил]карбамоил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества коричневого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 17-4:



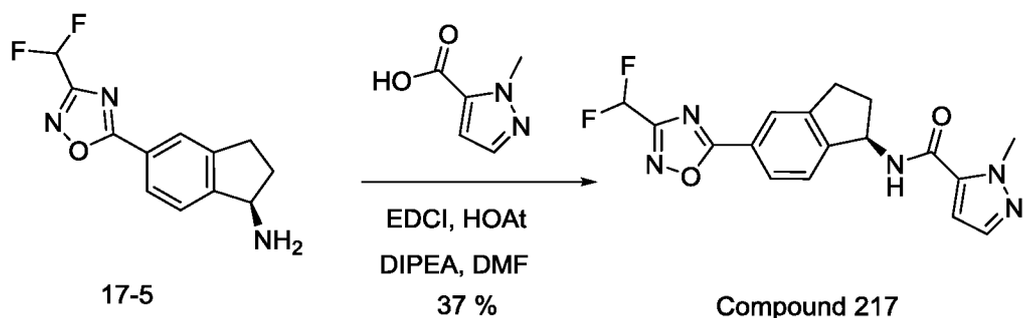
[280] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[[(*Z*)-2,2-дифтор-1-(гидроксиимино)этил]карбамоил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (1,53 г, 4,1 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (70 мл) прибавляли TBAF (1 М в ТГФ, 8,3 мл, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 60 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/3) с получением 490 мг (33%) *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества светло-оранжевого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 17-5:



[281] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (490 мг, 1,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (5 мл) прибавляли ТФУ (1 мл). Смесь перемешивали в течение 1 ч, концентрировали при пониженном давлении и повторно растворяли в ТГФ и воде. рН раствора довели до 12 с помощью NaOH (2 н.) и четыре раза экстрагировали ЕА. Объединенные органические слои сушили над безводным Na₂SO₄ и концентрировали в вакууме с получением 500 мг (1*R*)-5-[3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина в виде масла зеленого цвета.

5. Синтез соединения 217



[282] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (30 мг, 0,24 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (4 мл) добавляли DIEA (62 мг, 0,48 ммоль, 2,00 экв.), EDCI (138 мг, 0,72 ммоль, 3,00 экв. и HOAt (98 мг, 0,72 ммоль, 3,00 экв.). Смесь перемешивали в течение 5 мин и прибавляли (1*R*)-5-[3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин (60 мг, 0,24 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 1 ч, фильтровали для удаления твердого осадка и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, XBridge Shield RP18 OBD Колонка, 5 мкм, 19*150 мм, подвижная фаза, вода (0,05% NH₃H₂O) и ACN (35,0% ACN до 55,0% в течение 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Эта очистка дала 31,4 мг (37%) (*R*)-*N*-(5-[3-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-5-ил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 217) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 360 (M+N). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 300 МГц, δ м.д.): δ 8,10-8,07 (2H, м), 7,56-7,48 (2H, м), 7,25-

6,90 (1H, т, $J = 52,2$), 6,84 (1H, с), 5,72-5,67 (1H, т, $J = 8,1$), 4,19 (3H, с), 3,25-3,10 (1H, м), 3,07-2,99 (1H, м), 2,75-2,59 (1H, м), 2,21-2,02 (1H, м).

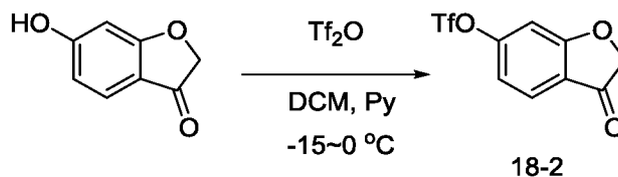
[283] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 217:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
213	M+H = 374
215	M+H = 361
216	M+H = 362

Пример 18

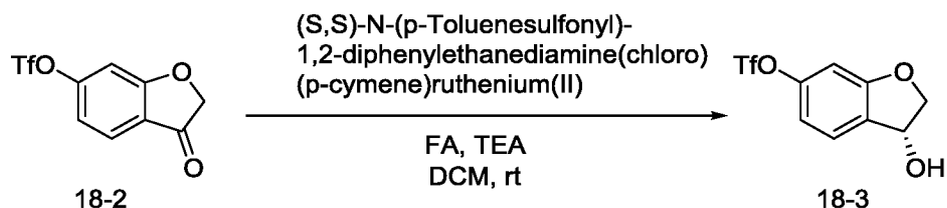
Синтез соединения 222

1. Синтез промежуточного соединения 18-2:



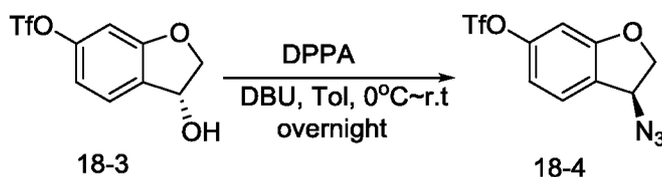
[284] К раствору 6-гидрокси-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-она (100 г, 666,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (2,5 л) прибавляли пиридин (158 г, 2,0 моль, 3,0 экв.). Смесь охлаждали до $-10\text{ }^\circ\text{C}$ и раствор трифторметан)сульфонилтрифторметансульфоната (300 г, 1,1 моль, 1,6 экв.) в ДХМ (0,5 л) по каплям прибавляли в течение периода 2 ч. Смесь затем перемешивали при $0\sim 4\text{ }^\circ\text{C}$ в течение 3 ч, погасили водой (1 л) и трижды экстрагировали дихлорметаном (300 мл). Объединенные органические слои дважды промывали лимонной кислоты (1 N, 500 мл), насыщенным раствором гидрокарбоната натрия (500 мл) и соевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 194,5 г 3-оксо-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната в виде твердого вещества черного цвета. Черное твердое вещество использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки. НРМС (ЭС) m/z 285 (M+H).

2. Синтез промежуточного соединения 18-3:



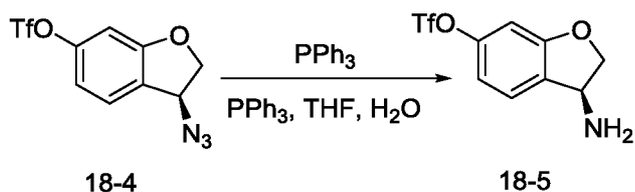
[285] К муравьиной кислоте (107,3 г, 2,3 моль, 3,5 экв.) в круглодонной колбе, охлажденной до 0 °С, по каплям прибавляли ТЕА (76 г, 751,1 ммоль, 2,3 экв.) с перемешиванием в течение периода 30 ми. К данной смеси добавляли раствор 3-оксо-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната (194,5 г, 666,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (4 L) и (S,S) -N-(*p*-толуолсульфонил)-1-2-дифенилэтанdiamин(хлор)(*p*-кумол)рутения(II) (6,45 г, 10,1 ммоль, 0,015 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи и добавляли дополнительное количество (S,S) -N-(*p*-толуолсульфонил)-1-2-дифенилэтанdiamин(хлор)(*p*-кумол)рутения(II) (2 г, 3,2 ммоль, 0,05 экв.). Смесь перемешивали в течение дополнительного 1 дня выливали в воду, перемешивали в течение 30 мин и фильтровали для удаления твердого побочного продукта. Водный слой дважды экстрагировали ДХМ (1 л). Объединенные органические слои промывали соевым раствором (1 л), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 208 г (3*R*)-3-гидрокси-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната в виде масла темно-коричневого цвета. Темно-коричневое масло использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки. НРМС (ЭС) m/z 267 (M+H).

3. Синтез промежуточного соединения 18-4:



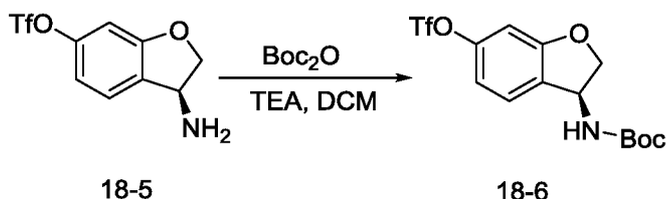
[286] К раствору (3*R*)-3-гидрокси-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната (208 г, 665,5 ммоль, 1,0 экв.) в толуоле (2,5 л), охлажденному до 0 °С, по каплям добавляли DPPA (228,8 г, 831,9 ммоль, 1,25 экв.) и DBU (151,7 г, 998,249 ммоль, 1,50 экв.) в течение периода 50 мин. Смесь перемешивали в течение ночи, выливали в ЕА (2 л) и воду (1 л), перемешивали в течение 30 мин и трижды экстрагировали ЕА (500 мл). Объединенные органические слои промывали соевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 5/95) с получением 162 г (3*S*)-3-азидо-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната в виде масла желтого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 18-5:



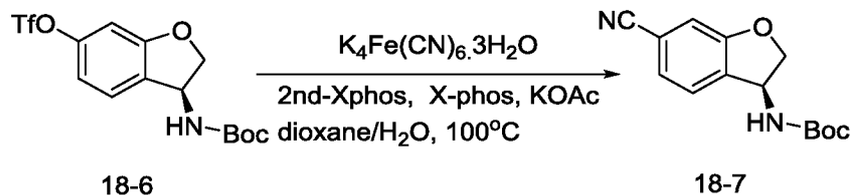
[287] К раствору (3*S*)-3-азидо-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната (162,4 г, 525,2 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (1,5 л) медленно прибавляли PPh₃ (165,2 г, 629,9 ммоль, 1,2 экв.). Смесь перемешивали в течение 30 мин, выливали в воду (300 мл), нагревали до 50 °С в течение 4 ч, разбавляли ЕА (800 мл), трижды промывали водой (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 338,5 г (3*S*)-3-амино-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната в виде масла темно-красного цвета, которое использовали на следующей стадии без дополнительной очистки. НРМС (ЭС) *m/z* 267 (M+H-17).

5. Синтез промежуточного соединения 18-6:



[288] К раствору (3*S*)-3-амино-2,3-дигидро-1-бензофуран-6-илтрифторметансульфоната (338 г, темно-красное масло с предыдущей стадии, 0,52 моль, 1,0 экв.) в ДХМ (3 л), охлажденному до 0 °С, добавляли ТЕА (158 г, 1,6 моль, 3,0 экв.) и по каплям раствор Вос₂О (228 г, 1,0 моль, 2,0 экв.) в ДХМ (500 мл). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, дважды промывали водой (2 л), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ДХМ/РЕ, 4/6) с получением 101,2 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(трифторметан)сульфонилокси]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 328 (M+H-56).

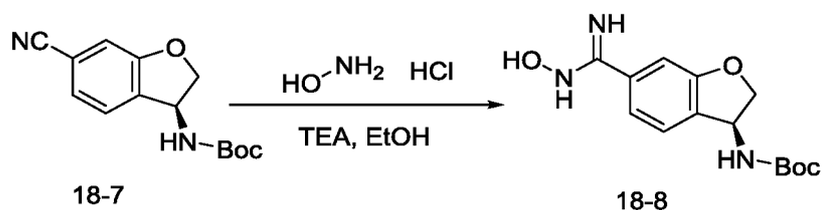
6. Синтез промежуточного соединения 18-7:



[289] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(трифторметан)сульфонилокси]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (62,3 г, 162,5 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (620 мл) добавляли K₄Fe(CN)₆·3H₂O (34,3 г, 81,3 ммоль, 0,5 экв.), предварительный катализатор XPhos 2-го поколения (1,9 г, 2,4 ммоль, 0,015 экв.), X-Phos

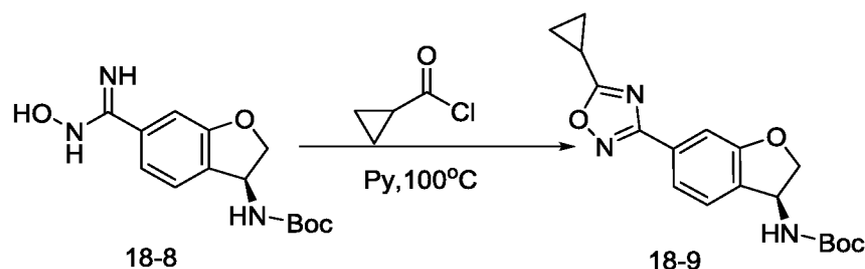
(1,2 г, 2,4 ммоль, 0,015 экв.), KOAc (31,9 г, 325,0 ммоль, 2,0 экв.) и воду (620 мл) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 100 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп. и в сочетании с другими порциями (всего 100 г трифлата SM). Полученный раствор выливали в EA (1 л) и солевой раствор (500 мл), и твердые вещества удаляли фильтрованием. Водный слой трижды экстрагировали этилацетатом (600 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (600 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 15/85) с получением промежуточного продукта. Промежуточный продукт очищали смесью EtOH и воды (3/2) с получением 45 г (23% за 6 стадий) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества после фильтрования и сушки. НРМС (ЭС) *m/z* 261 (M+H). Chiral_SFC: 98,6% ee., CHIRALPAK AD-H (4,6*100 мм, 5 мкм),

7. Синтез промежуточного соединения 18-8:



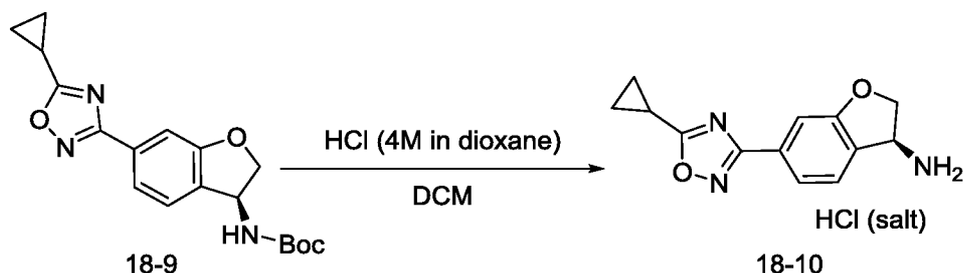
[290] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (11 г, 42,3 ммоль, 1,0 экв.) в этаноле (240 мл) добавляли гидроксилламин гидрохлорид (5,8 г, 84,0 ммоль, 2,0 экв.) и TEA (10,7 г, 105,7 ммоль, 2,5 экв.). Смесь перемешивали при 55 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп., объединяли с предыдущей порцией (300 мг, 1,2 ммоль нитрила SM), и концентрировали при пониженном давлении. Смесь растворяли в EA (500 мл), дважды промывали водой (200 мл) и солевым раствором (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 12,8 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(*N*-гидрокарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. Неочищенный продукт белого твердого вещества использовали непосредственно на следующей стадии без дополнительной очистки. НРМС (ЭС) *m/z* 294 (M+H).

8. Синтез промежуточного соединения 18-9:



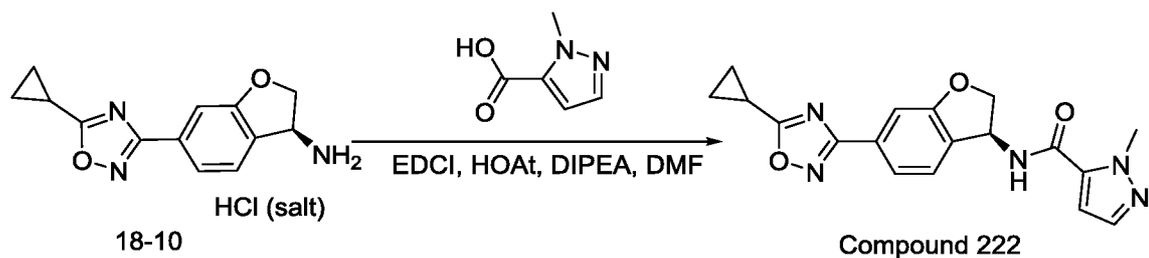
[291] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (16 г, 54,6 ммоль, 1,0 экв.) в пиридин (200 мл) прибавляли циклопропанкарбонилхлорид (6,3 г, 59,8 ммоль, 1,1 экв.). Смесь перемешивали при 100 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении, растворяли в ЕА (500 мл) и выливали в насыщенный раствор NH₄Cl (500 мл). Водный слой четыре раза экстрагировали ЕА (500 мл) и объединенные органические слои четыре раза промывали раствором NH₄Cl (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/3) с получением 17 г (91%) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. НРМС (ЭС) *m/z* 288 (M+H-56).

9. Синтез промежуточного соединения 18-10:



[292] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (17 г, 49,5 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (500 мл) прибавляли хлористый водород (4М в диоксане, 125 мл, 10,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и разбавляли смесью ЕА и РЕ (1,1 л, 1/10). Твердые вещества собирали и сушили с получением 13,5 г (97%) (3*S*)-6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 227 (M+H-17).

10. Синтез соединения 222:



[293] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (8,2 г, 64,9 ммоль, 1,3 экв.) в ДМФА (200 мл) добавляли (3*S*)-6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорид (14 г, 50,1 ммоль, 1,0 экв.), HOAt (10,9 г, 79,9 ммоль, 1,6 экв.), EDCI (15,4 г, 80,1 ммоль, 1,6 экв.) и DIEA (32,3 г, 249,5 ммоль, 5,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и выливали в ДХМ (200 мл) и воду (200 мл). Водный слой пять раз экстрагировали ДХМ (200 мл). Объединенные органические слои шесть раз промывали насыщенным раствором NH₄Cl (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и растирали с ACN с получением 12,2 г (69%) (*S*)-*N*-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 222) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 352 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, ДМСО-*d*₆, *m. д.*) δ 9,12 (д, *J* = 7,6 Гц, 1H), 7,56 (дд, *J* = 7,8, 1,4 Гц, 1H), 7,51 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 7,46 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 7,38 (д, *J* = 1,3 Гц, 1H), 6,92 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 5,82 (тд, *J* = 8,3, 5,1 Гц, 1H), 4,85 (т, *J* = 9,4 Гц, 1H), 4,46 (дд, *J* = 9,7, 5,2 Гц, 1H), 4,10 (с, 3H), 2,41 (тт, *J* = 8,2, 4,8 Гц, 1H), 1,35 – 1,25 (м, 2H), 1,25 – 1,15 (м, 2H).

[294] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 222:

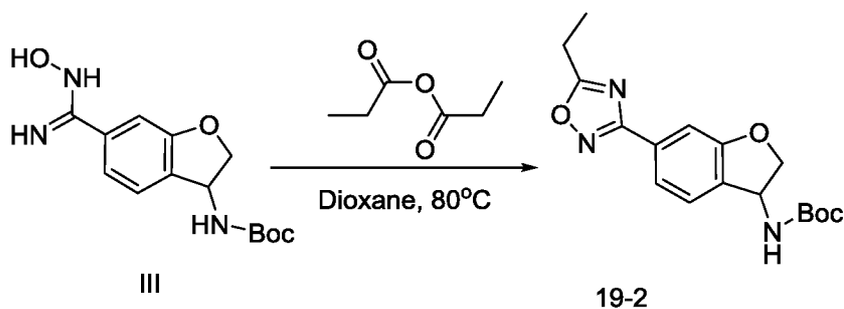
Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
155	M+H = 340	239	M-H=338
156	M+H = 340	262	M=H=329
157	M+H = 340	265	M+H = 329
158	M+H = 340	266	M+H = 343
159	M+H = 341	267	M+H = 330
160	M+H = 341	268	M+H = 344
161	M+H = 341	269	M+H = 343
162	M+H = 340	270	M+H = 343
163	M+H = 340	271	M+H = 331
166	M+H = 327	339	M+H = 341
167	M+H = 327	340	M+H = 341
190	M+H = 376	346	M+H = 327
191	M+H = 376	347	M+H = 327
192	M+H = 377	402	M+H = 323
193	M+H = 377	403	M+H = 323
197	M-H=362	404	M+H = 348
198	M-H=362	441	M-H-330,1
199	M-H=326	443	M+H = 274,1
200	M-H=326	444	M+H = 296,1
205	M+H = 363	445	M+H = 277,1
206	M+H = 363	447	M+H = 299,1
207	M+H = 376	450	M+Na=282
208	M+H = 376	453	M+H = 363,1
209	M+H = 376	454	M+H = 327,1
210	M+H = 376	455	M+H = 341
211	M-H=324	456	M+H = 353,1
212	M-H=324	457	M+H = 286
218	M+H = 362	458	M+H = 300
219	M-H=360	461	M+H = 300
220	M+H = 352	462	M+H = 367
221	M+H = 352	463	M+H = 353
223	M+H = 356	464	M+H = 341

Соединение №	HPMC (ЭС) m/z	Соединение №	HPMC (ЭС) m/z
224	M+H = 356	466	M+H = 367
225	M+H = 370	701	M+H = 388
226	M+H = 370	707	M+H = 389
227	M+H = 370	708	M+H = 389
229	M-H=338	709	M+H = 389
230	M+H = 354	710	M+H = 389
231	M+H = 354	711	M+H = 382
232	M+H = 366	712	M+H = 382
233	M+H = 366	713	M+H = 383
234	M-H=352	714	M+H = 383
235	M+H = 354	717	M+H = 352
236	M+H = 352	718	M+H = 353
237	M+H = 352	719	M+H = 353

Пример 19

Синтез соединения 228

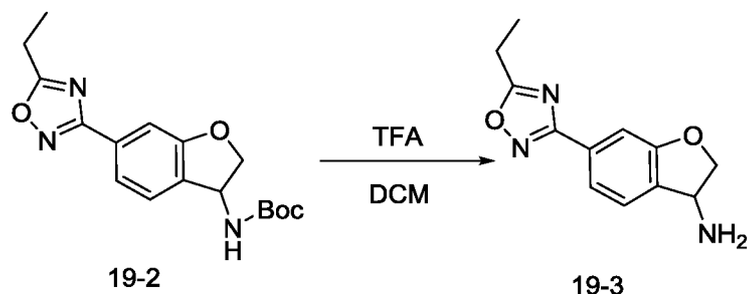
1. Синтез промежуточного соединения 19-2:



[295] К раствору трет-бутил *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (3 г, 10,2 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (30 мл) прибавляли пропаноилпропаноат (2,7 г, 20,5 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 80 °С в течение 7 ч, охлаждали до комн. темп., и выливали в ЕА (100 мл) и воду (100 мл). Водный слой экстрагировали этилацетатом (100 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/3) с получением 1,9 г (56%) трет-бутил *N*-[6-(5-этил-1,2,4-

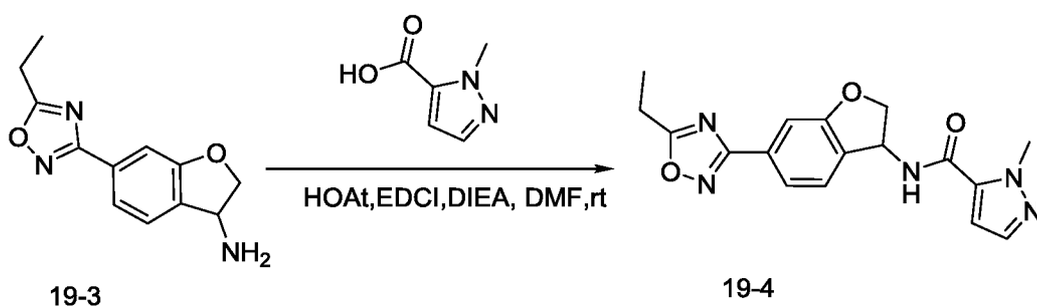
оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

2. Синтез промежуточного соединения 19-3:



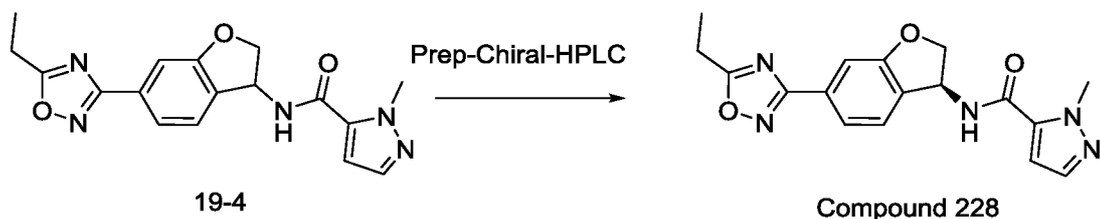
[296] К раствору трет-бутил *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (1,9 г, 5,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (30 мл) прибавляли ТФУ (5 мл). Смесь перемешивали в течение 1 ч, концентрировали при пониженном давлении и растворяли в воде (100 мл). Затем рН смеси доводили до 7 с помощью насыщенного раствора гидрокарбоната натрия и дважды экстрагировали (100 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 1,3 г (98%) 6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амина в виде масла коричневого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 19-4:



[297] К раствору 6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амина (100 мг, 0,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (10 мл) добавляли 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (54,5 мг, 0,4 ммоль, 1,0 экв.), HOAt (176,6 мг, 1,0 ммоль, 3,0 экв.), EDCI (249 мг, 1,3 ммоль, 3,0 экв.) и DIEA (112 мг, 0,9 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 2 ч, и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, XBridge Shield RP18 OBD Колонка, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (0,05% NH₃H₂O) и ACN (30,0% ACN до 50,0% в течение 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Эта очистка дала 90 мг (61%) *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества.

4. Синтез соединения 228:

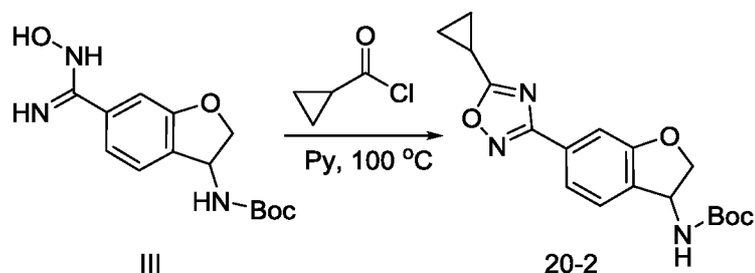


[298] *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (80 мг, 0,2 ммоль, 1,0 экв.) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (Prep-HPLC-009: колонка CHIRAL ART Cellulose-SB, 250*20 мм; подвижная фаза, Гекс- и этанол (выдерживали 50,0% этанол в течение 9 мин); Детектор, УФ 254/220 нм. Эта очистка дала 32,7 мг (41%) (*S*)-*N*-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 228) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 340 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, ДМСО-*d*₆, ч./млн.): δ 9,09 (д, *J* = 7,7 Гц, 1H), 7,56 (дд, *J* = 7,7, 1,4 Гц, 1H), 7,48 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 7,39 (дд, *J* = 13,0, 1,7 Гц, 2H), 6,87 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 5,78 (тд, *J* = 8,2, 5,2 Гц, 1H), 4,80 (т, *J* = 9,3 Гц, 1H), 4,41 (дд, *J* = 9,8, 5,3 Гц, 1H), 4,05 (с, 3H), 2,97 (к, *J* = 7,6 Гц, 2H), 1,30 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 20

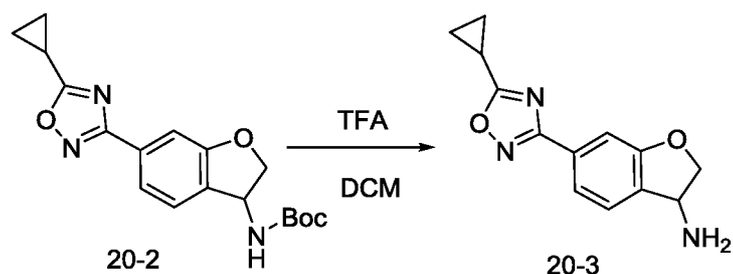
Синтез соединения 236

1. Синтез промежуточного соединения 20-2:



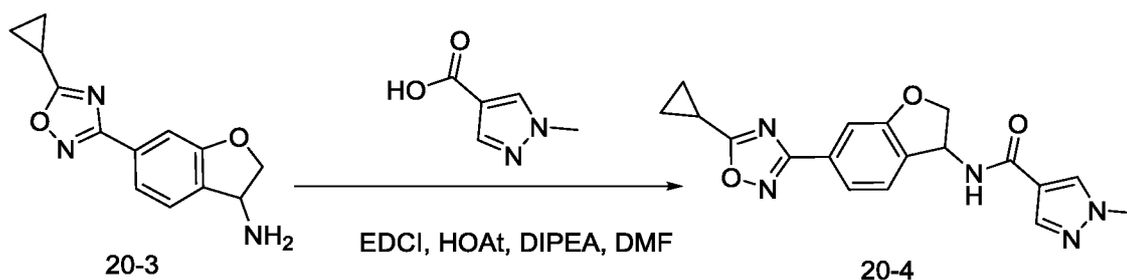
[299] К раствору трет-бутил *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (3 г, 10,2 ммоль, 1,0 экв.) в пиридине (50 мл) прибавляли циклопропанкарбонилхлорид (1,3 г, 12,4 ммоль, 1,2 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 100 °С в течение 6 ч, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/9) с получением 1,47 г (42%) трет-бутил *N*-[6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 20-3:



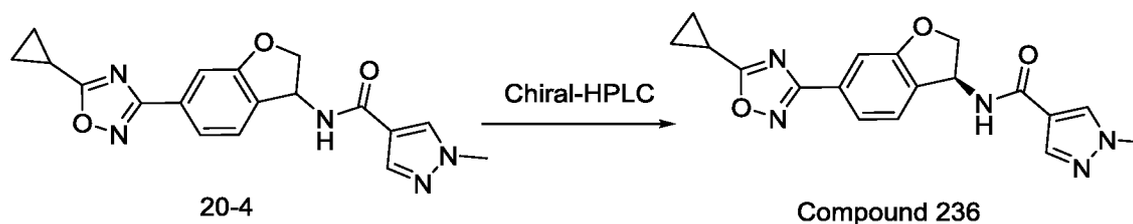
[300] К раствору трет-бутил *N*-[6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (1,47 г, 4,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (25 мл) прибавляли ТФУ (5 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, а затем охлаждали до 0 °С. рН смеси затем доводили до 9 с помощью насыщенного раствора NaHCO_3 и экстрагировали пять раз этилацетат (50 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 1 г 6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амина в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. Белое твердое вещество с металлическим оттенком использовали непосредственно на следующей стадии без дальнейшей очистки.

3. Синтез промежуточного соединения 20-4:



[301] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (78 мг, 0,6 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (4 мл) добавляли HOAt (101 мг, 0,7 ммоль, 1,2 экв.), EDCI (142 мг, 0,7 ммоль, 1,2 экв.), DIEA (160 мг, 1,2 ммоль, 2,0 экв.) и 6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин (150 мг, 0,6 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и очищали с помощью препаративной флэш-ВЭЖХ в следующих условиях: (CombiFlash-1): колонка, силикагель C18; подвижная фаза, воде (0,5% NH_4HCO_3)/ACN=90/10, повышая к воде (0,5% NH_4HCO_3)/ACN=70/30 в течение 15 мин; Детектор, УФ 254 нм. Эта очистка привела к 120 мг *N*-[6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 352 (M+H). ^1H -ЯМР: (400 МГц, метанол- d_4 , ч./млн.): δ 8,06 (с, 1H), 7,90 (д, $J = 0,9$ Гц, 1H), 7,60 (дд, $J = 7,8, 1,4$ Гц, 1H), 7,48 (д, $J = 7,8$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J = 1,4$ Гц, 1H), 5,83 (дд, $J = 8,6, 4,7$ Гц, 1H), 4,82 (дд, $J = 9,9, 8,6$ Гц, 1H), 4,44 (дд, $J = 9,9, 4,8$ Гц, 1H), 3,90 (с, 3H), 2,32 (тт, $J = 8,2, 5,0$ Гц, 1H), 1,29 (дт, $J = 7,7, 2,6$ Гц, 2H), 1,25 (дт, $J = 5,1, 3,0$ Гц, 2H).

4. Синтез соединения 236:

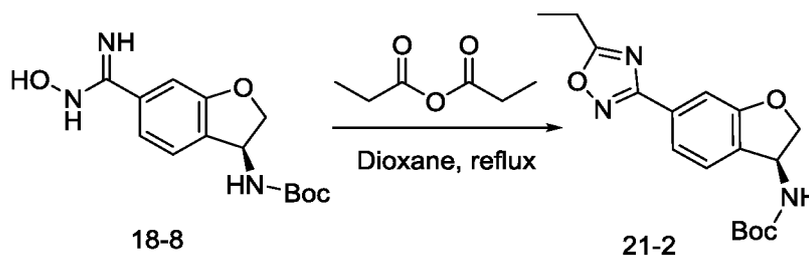


[302] *N*-[6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (90 мг, 0,3 ммоль, 1,0 экв.) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (Препаративная ВЭЖХ 009): колонка, Chiralpak IA, 2 × 25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Нех- и этанол- (выдерживали 50,0% этанола в течение 15 мин); Детектор УФ 220/254 нм, $R_t = 1,569$ мин. Это привело к 37,8 мг (42%) (*S*)-*N*-(6-(5-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 236) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 352 (M+H). ^1H -ЯМР: (400 МГц, метанол- d_4 , ч./млн.): δ 8,06 (с, 1H), 7,90 (д, $J = 0,9$ Гц, 1H), 7,60 (дд, $J = 7,8, 1,4$ Гц, 1H), 7,48 (д, $J = 7,8$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J = 1,4$ Гц, 1H), 5,83 (дд, $J = 8,6, 4,7$ Гц, 1H), 4,82 (дд, $J = 9,9, 8,6$ Гц, 1H), 4,44 (дд, $J = 9,9, 4,8$ Гц, 1H), 3,90 (с, 3H), 2,32 (тт, $J = 8,2, 5,0$ Гц, 1H), 1,29 (дт, $J = 7,7, 2,6$ Гц, 2H), 1,25 (дт, $J = 5,1, 3,0$ Гц, 2H).

Пример 21

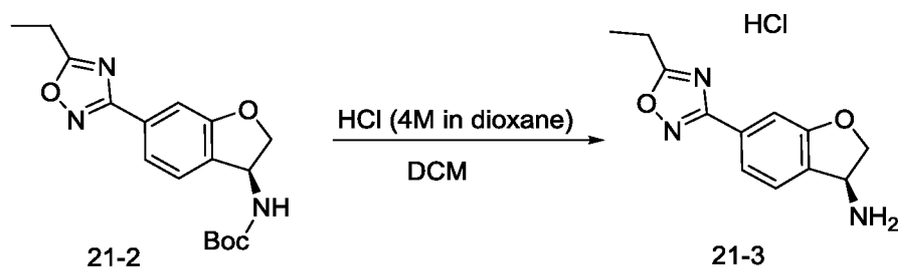
Синтез соединения 238

1. Синтез промежуточного соединения 21-2:



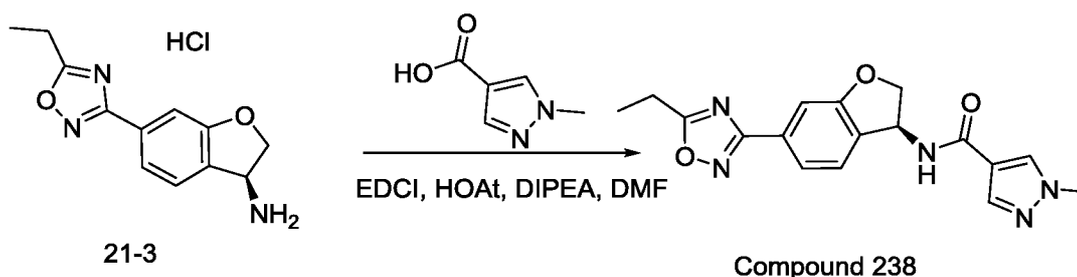
[303] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(*N*-гидроксикарбамимидонил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (24,7 г, 84,2 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (700 мл) прибавляли пропаноилпропаноат (16,4 г, 126,0 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 60 °С в течение 2 ч, разбавляли ЕА (500 мл), промывали водой (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 7/93) с получением 18,4 г (66%) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого порошка.

2. Синтез промежуточного соединения 21-3:



[304] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (16,3 г, 49,2 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (350 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 122 мл). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и разбавляли РЕ (100 мл). Твердое вещество собирали и сушили с получением 13,0 г соли (3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

3. Синтез соединения 238:

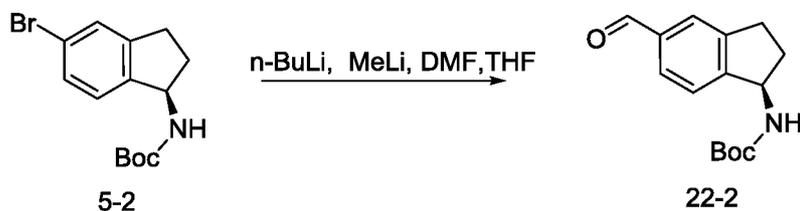


[305] К раствору гидрохлоридной соли (3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин (9,0 г, 33,6 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (200 мл) добавляли HOAt (5,5 г, 40,4 ммоль, 1,2 экв.), DIEA (13,0 г, 100,6 ммоль, 3,0 экв.), EDCI (7,7 г, 40,2 ммоль, 1,2 экв.) и 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновую кислоту (4,4 г, 34,9 ммоль, 1,04 экв.). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, разбавляли ЕА (300 мл), трижды промывали водой (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Продукт описанной выше методики объединяли с предыдущей порцией (2,4 г амина SM) и очищали ДХМ/РЕ с получением 12,0 г (*S*)-*N*-(6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 238) в виде белого твердого вещества после фильтрованием и сушки. НРМС (ЭС) *m/z* 340 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, ч./млн.): δ 8,71 (д, *J* = 7,6 Гц, 1H), 8,16 (с, 1H), 7,86 (с, 1H), 7,57 (дд, *J* = 7,7, 1,4 Гц, 1H), 7,47 (д, *J* = 7,7 Гц, 1H), 7,38 (д, *J* = 1,4 Гц, 1H), 5,76 (тд, *J* = 8,3, 5,3 Гц, 1H), 4,80 (т, *J* = 9,3 Гц, 1H), 4,39 (дд, *J* = 9,7, 5,2 Гц, 1H), 3,82 (с, 3H), 2,99 (к, *J* = 7,5 Гц, 2H), 1,32 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 22

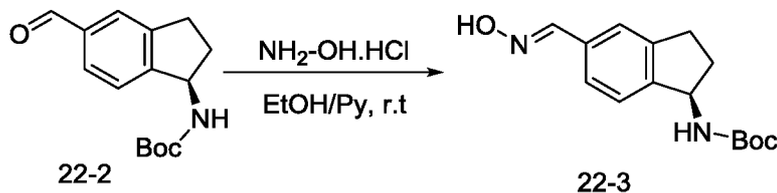
Синтез соединения 253

1. Синтез промежуточного соединения 22-2:



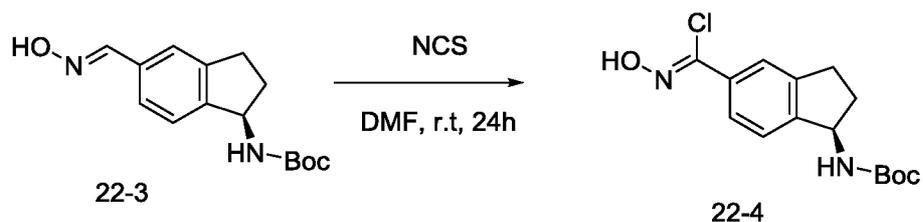
[306] К раствору *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (2 г, 6,4 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (30 мл), охлажденному до -78°C , по каплям прибавляли MeLi (4,8 мл, 1,6 М) при -78°C в атмосфере аргона. Смесь перемешивали при -78°C в течение 15 мин и по каплям прибавляли $n\text{-BuLi}$ (5,2 мл, 2,5 М). Смесь затем перемешивали в течение 1 ч при -78°C и по каплям прибавляли ДМФА (1,43 г, 19,2 ммоль, 3,0 экв.). Раствор перемешивали в течение 1 ч при -78°C , погасили насыщенным раствором NH_4Cl (5 мл) и концентрировали в вакууме. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 1,5 г (90%) *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-формил-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества желтого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 22-3:



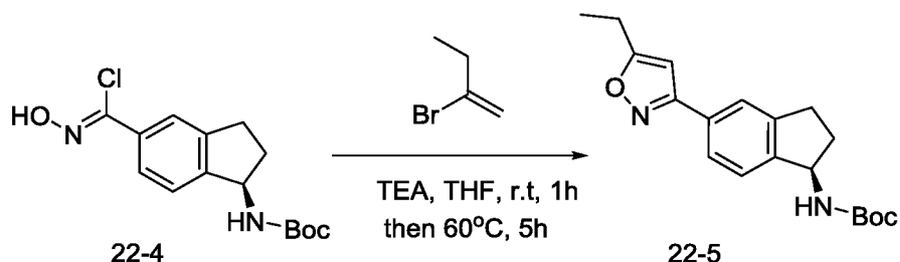
[307] К раствору *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-формил-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (1,6 г, 6,1 ммоль, 1,0 экв.) в смеси этанола и пиридин (21 мл, 2/1) прибавляли $\text{NH}_2\text{OH}\cdot\text{HCl}$ (509 мг, 1,2 экв.). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 1,7 г *трет*-бутил *N*-[(1*R*)-5-[(1*E*)-(гидроксинимно)метил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

3. Синтез промежуточного соединения 22-4:



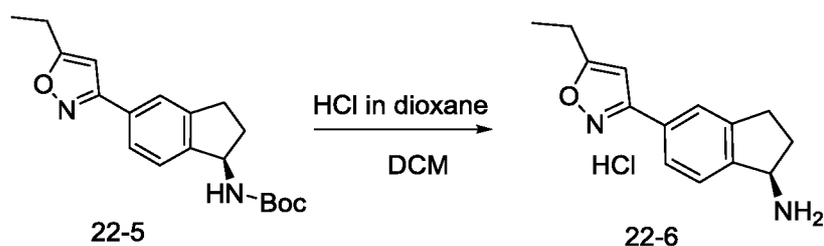
[308] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-[(1*E*)-(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (1,7 г, 6,1 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (15 мл) прибавляли NCS (977 мг, 7,3 ммоль, 1,2 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, разбавляли ЕА (50 мл), дважды промывали насыщенным раствором NH₄Cl (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме с получением 1,8 г (95%) трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-[(1*Z*)-хлор(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде масла коричневого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 22-5:



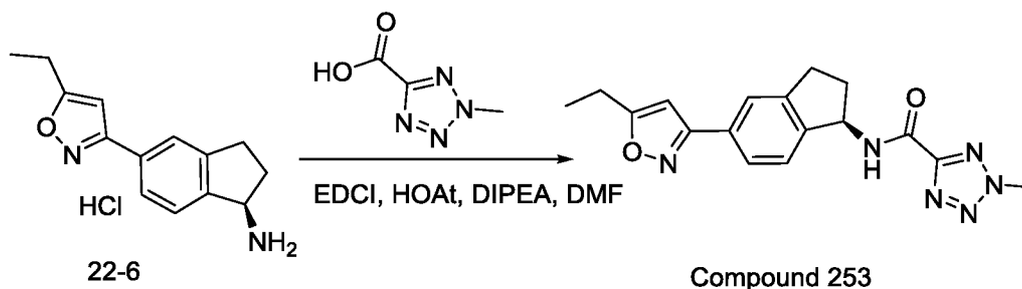
[309] К раствору 2-бромбут-1-ена (2 г, 14,8 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (30 мл) добавляли трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-[(1*Z*)-хлор(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамат (955 мг, 3,1 ммоль, 1,1 экв.) и ТЕА (1,3 г, 12,9 ммоль, 2,1 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч, нагревали до 60 °С в течение 5 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (200 мл), дважды промывали насыщенным раствором NH₄Cl (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 1,1 г (23%) трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества желтого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 22-6:



[310] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (1,08 г, 3,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (15 мл) прибавляли соляную кислоту (4 М в диоксане, 15 мл, 18,2 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч и концентрировали при пониженном давлении с получением 870 мг (1*R*)-5-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

6. Синтез соединения 253:

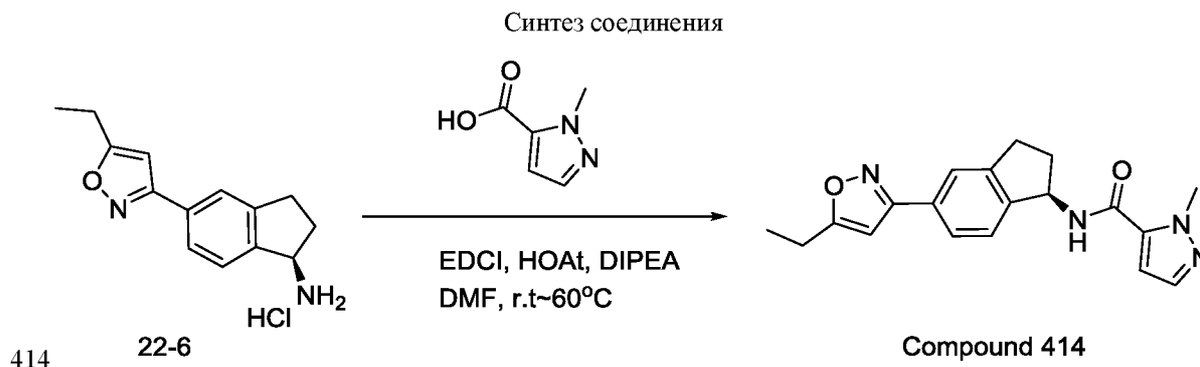


[311] К раствору (1*R*)-5-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (625 мг, 2,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (20 мл) добавляли 2-метил-2*H*-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновую кислоту (606 мг, 4,7 ммоль, 2,0 экв.), EDCI (909 мг, 4,7 ммоль, 2,0 экв.), HOAt (643 мг, 4,7 ммоль, 2,0 экв.) и DIEA (1,53 г, 11,9 ммоль, 5,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч, нагревали до 60 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп. и выливали в ЕА (100 мл) и воду (100 мл). Водный слой дважды экстрагировали этилацетатом (100 мл). Объединенные органические слои дважды промывали насыщенным раствором NH₄Cl (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали с помощью препаративной флэш-ВЭЖХ со следующими условиями: (IntelFlash-1): колонка, С18 силикагель; подвижная фаза, АСН/Н₂О = 1:3, повышая до АСН/Н₂О=1:2 в течение 10 мин; детекторг, УФ 254 нм. Эта очистка привела к 758 мг (82%) (*R*)-*N*-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-2-метил-2*H*-тетразол-5-карбоксамид (Соединение 253) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 338 (М+Н). ¹Н-ЯМР: (300 МГц, ДМСО-*d*₆, м.д.) δ 9,38 (д, *J* = 8,4 Гц, 1Н), 7,74 – 7,59 (м, 2Н), 7,29 (д, *J* = 7,9 Гц, 1Н), 6,79 – 6,71 (м, 1Н), 5,56 (к, *J* = 8,1 Гц, 1Н), 4,41 (с, 3Н), 3,04 (ддд, *J* = 16,0, 8,9, 3,3 Гц, 1Н), 2,96 – 2,69 (м, 3Н), 2,41 (тд, *J* = 8,1, 3,6 Гц, 1Н), 2,21 – 2,01 (м, 1Н), 1,23 (т, *J* = 7,6 Гц, 3Н).

[312] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 253:

Соединение №	НМС (ЭС) m/z	Соединение №	НМС (ЭС) m/z
137	M+H = 334	416	M+H = 324
138	M+H = 334	417	M+H = 338
252	M+H = 325	418	M+H = 324
413	M+H = 337	431	M+H = 337
414	M+H = 337	432	M+H = 323
415	M+H = 338		

Пример 23



[313] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (166 мг, 1,3 ммоль, 1,7 экв.) в ДМФА (4 мл) добавляли DIEA (566 мг, 4,4 ммоль, 5,8 экв.), EDCI (337 мг, 1,7 ммоль, 2,3 экв.) и HOAt (238 мг, 1,8 ммоль, 2,3 экв.). Смесь перемешивали 5 мин при комнатной температуре и прибавляли (1*R*)-5-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорид (200 мг, 0,8 ммоль, 1,00 экв.). Затем смесь перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре и фильтровали для удаления твердых веществ. Фильтрат очищали препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, XBridge Shield RP18 OBD Колонка, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода(10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (38,0% ACN до 52,0% в течение 8 мин); Детектор, УФ 254 нм. Эта очистка дала 111,4 мг (38%) (*R*)-*N*-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 414) в виде белого твердого вещества. НМС (ЭС) m/z 337 (M+H). ¹H-ЯМР: (300МГц, CD₃OD, м.д.): δ 7,76-7,63 (м, 2H), 7,49-7,34 (м, 2H), 6,81 (д, *J*=2,1 Гц, 1H), 6,57 (д, *J*=1,0 Гц, 1H), 5,64 (т, *J*=8,0 Гц, 1H), 4,17 (д, *J*=1,1 Гц, 3H), 3,13 (м, 1H), 2,98 (м, 1H), 2,91-2,77 (м, 2H), 2,71-2,54 (м, 1H), 2,06 (м, 1H), 1,35 (т, *J*=7,6 Гц, 3H).

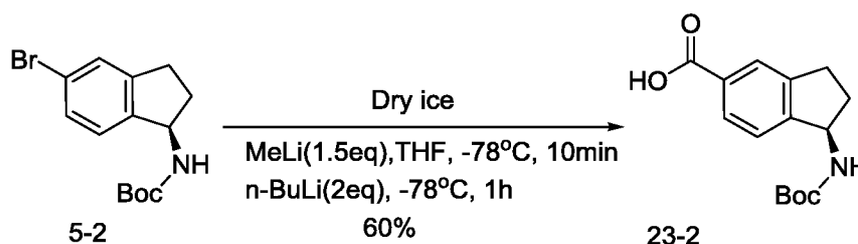
[314] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 414:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
137	M+H = 334	415	M+H = 338
138	M+H = 334	416	M+H = 324
252	M+H = 335	417	M+H = 338
253	M+H = 339	418	M+H = 324
413	M+H = 337	432	M+H = 323

Пример 24

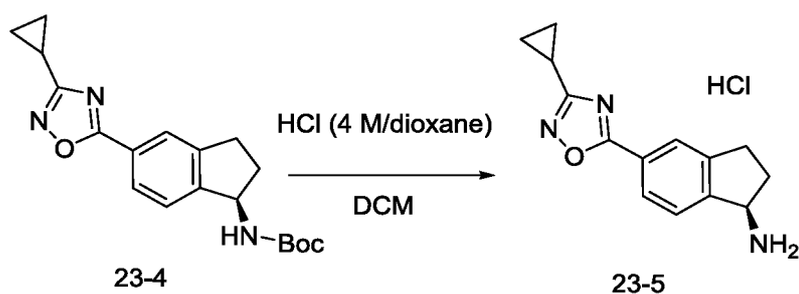
Синтез соединения 261

1. Синтез промежуточного соединения 23-2:



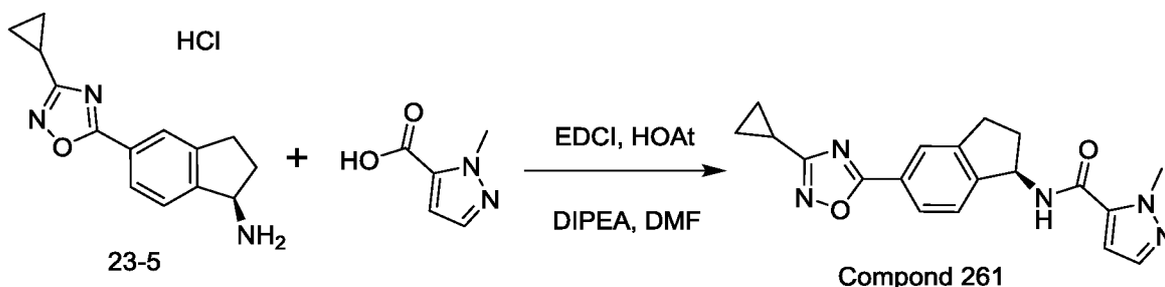
[315] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (10 г, 32,2 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (300 мл), охлажденному до -78 °С, по каплям прибавляли MeLi (30,1 мл, 1,6 М, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при -78 °С в течение 10 мин и по каплям прибавляли *n*-BuLi (25,7 мл, 2,5 М, 2,0 экв.) при -78 °С. Смесь перемешивали в течение дополнительного часа при -78 °С и прибавляли сухой лед (30 г). Смесь затем перемешивали в течение 30 мин при -78 °С и погасили медленным прибавлением насыщенного раствора NH₄Cl (30 мл) при -78 °С. Полученный раствор нагревали до комн. темп. и дважды экстрагировали EA (400 мл). Объединенные органические слои концентрировали при пониженном давлении и растирали со смесью EA, PE и диэтиловым эфиром (1/20/10) с получением 6,2 г (70%) (1*R*)-1-[[*tert*-бутоксикарбонил]амино]-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 23-3:



[318] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*R*)-5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (490 мг, 1,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (5 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 10 мл). Смесь перемешивали в течение ночи и концентрировали с получением 660 мг соли (1*R*)-5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

5. Синтез соединения 261:



[319] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (26 мг, 0,2 ммоль, 1,2 экв.) в ДМФА (4 мл) добавляли DIEA (80 мг, 0,62 ммоль, 3,50 экв.), HOAt (60 мг, 0,4 ммоль, 2,3 экв.) и EDCI (84 мг, 0,4 ммоль, 2,3 экв.). Смесь перемешивали в течение 5 мин и прибавляли соль (1*R*)-5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (50 мг, 0,2 ммоль, 1,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение 2 ч и очищали препаративной флэш-ВЭЖХ в следующих условиях: (CombiFlash-1): колонка, силикагель C18; подвижная фаза, ACN/вода (0,05% NH₄HCO₃); Детектор, УФ 254 нм. Эта очистка дала 20,8 мг (33%) (*R*)-*N*-(5-(3-циклопропил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 261) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 350 (M+H). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 300МГц, *m. d.*): δ 7,99-7,88 (2H, м), 7,49-7,39 (2H, м), 6,79 (1H, д, *J* = 2,2 Гц), 5,63 (1H, т, *J* = 8,1 Гц), 4,14 (3H, с), 3,20-2,88 (2H, м), 2,61 (1H, м), 2,08 (2H, м), 1,07 (4H, м)

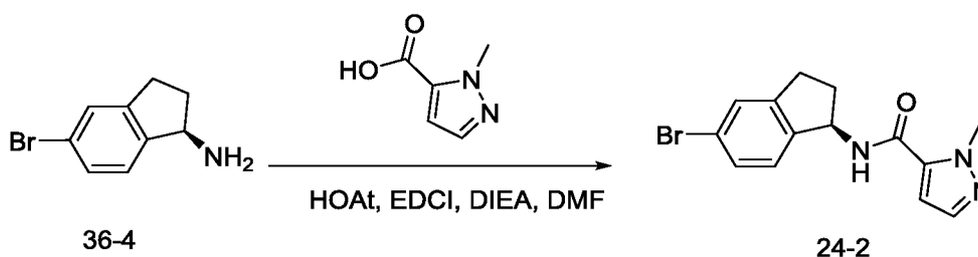
[320] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 261:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
254	M+H = 338	275	M+H = 328
255	M+H = 352	276	M+H = 360
256	M+H = 340	277	M+H = 374
257	M+H = 338	311	M+H = 329
258	M+H = 350	312	M+H = 329
259	M+H = 364	313	M+H = 326
260	M+H = 352	314	M+H = 326
263	M+H = 324	341	M+H = 343
264	M+H = 338	342	M+H = 331
272	M+H = 329	343	M+H = 340
273	M+H = 327	344	M+H = 328
274	M+H = 327		

Пример 25

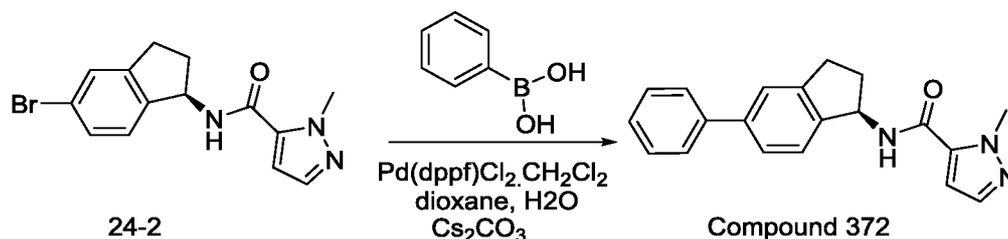
Синтез соединения 372

1. Синтез промежуточного соединения 24-2:



[321] К раствору (1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (3,0 г, 12,1 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (60 мл) добавляли 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновую кислоту (1,65 г, 13,1 ммоль, 1,08 экв.), HOAt (2,5 г, 18,37 ммоль, 1,52 экв.), EDCI (3,5 г, 18,3 ммоль, 1,51 экв.) и DIEA (6,3 г, 48,8 ммоль, 4,04 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, разбавляли EA (200 мл), промывали водой (100 мл) и соевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали в вакууме и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 19/81) с получением твердого вещества, которое растирали с PE с получением 2,67 г (69%) *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 320 (M+H). ЖХ-МС: (ЭС, *m/z*): [M+H]⁺ 320 322

2. Синтез соединения 372:



[322] К раствору *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамиды (100 мг, 0,31 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (5 мл) добавляли фенолбороновую кислоту (57 мг, 0,47 ммоль, 1,50 экв.), Pd(dppf)Cl₂·CH₂Cl₂ (26 мг, 0,03 ммоль, 0,10 экв.), Cs₂CO₃ (204 мг, 0,63 ммоль, 2,00 экв.) и воду (0,5 мл). После перемешивания при 80 °С в течение 3 ч, полученный раствор разбавляли ЕА (20 мл) и фильтровали для удаления твердого вещества. Органический слой отделяли, промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ТСХ (РЕ/ЕА, 1/1). Этот продукт (67 мг) дополнительно очищали с помощью препаративной флэш-ВЭЖХ в следующих условиях: (CombiFlash-1): колонка, силикагель С18; подвижная фаза, вода (0,5% NH₄HCO₃)/ACN=95/5, повышая к воде (0,5% NH₄HCO₃)/ACN=90/10 в течение 10 мин; Детектор, УФ 254 нм. Это привело к 46,7 мг (47%) (*R*)-1-метил-*N*-(5-фенил-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-5-карбоксамиды (Соединение 372) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 318 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, ч./млн.): δ 8,76 (д, *J* = 8,4 Гц, 1H), 7,65 – 7,57 (м, 2H), 7,53 (д, *J* = 1,6 Гц, 1H), 7,50 – 7,39 (м, 4H), 7,38 – 7,26 (м, 2H), 6,91 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 5,54 (к, *J* = 8,1 Гц, 1H), 4,10 (с, 3H), 3,04 (ддд, *J* = 15,9, 8,9, 3,2 Гц, 1H), 2,90 (дт, *J* = 16,1, 8,4 Гц, 1H), 2,48 – 2,43 (м, 1H), 1,99 (дк, *J* = 12,5, 8,7 Гц, 1H)

[323] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 372:

Соединение №	НПМС (ЭС) m/z	Соединение №	НПМС (ЭС) m/z
373	M+H = 332	375	M+H = 333,1
374	M+H = 332	376	M+H = 333

Пример 26



[324] К раствору 1-метил-*N*-[(1*R*)-5-(тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (100 мг, 0,27 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (4 мл) добавляли Pd(dppf)Cl₂.CH₂Cl₂ (44 мг, 0,05 ммоль, 0,20 экв.), K₃PO₄ (116 мг, 0,55 ммоль, 2,00 экв.) и 2-бром-4-метилпиримидин (94 мг, 0,54 ммоль, 2,00 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 80 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли EA (10 мл), промывали водой (10 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/1) с получением продукта, который затем очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях:(2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, Колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм,19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃+0,1%NH₃.H₂O) и ACN (31,0% ACN до 44,0% за 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Это привело к 17,6 мг (19%) (*R*)-1-метил-*N*-(5-(4-метилпиримидин-2-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 378) в виде белого твердого вещества. НПМС (ЭС) m/z 334 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, метанол-d₄, м.д.): δ 8,65 (д, *J* = 5,1 Гц, 3H), 8,28 (с, 4H), 7,50 – 7,38 (м, 4H), 7,23 (с, 1H), 6,83 (д, *J* = 2,1 Гц, 2H), 5,66 (с, 1H), 4,18 (с, 7H), 2,59 (с, 7H), 0,20 (с, 1H).

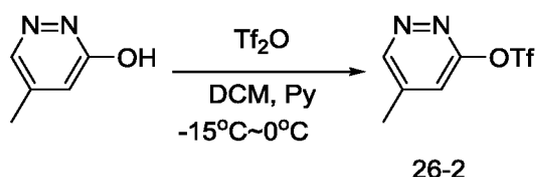
[325] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 378:

Соединение №	НПМС (ЭС) m/z	Соединение №	НПМС (ЭС) m/z
377	M+H = 333	381	M+H = 334
379	M+H = 334	384	M+H = 334
380	M+H = 333		

Пример 27

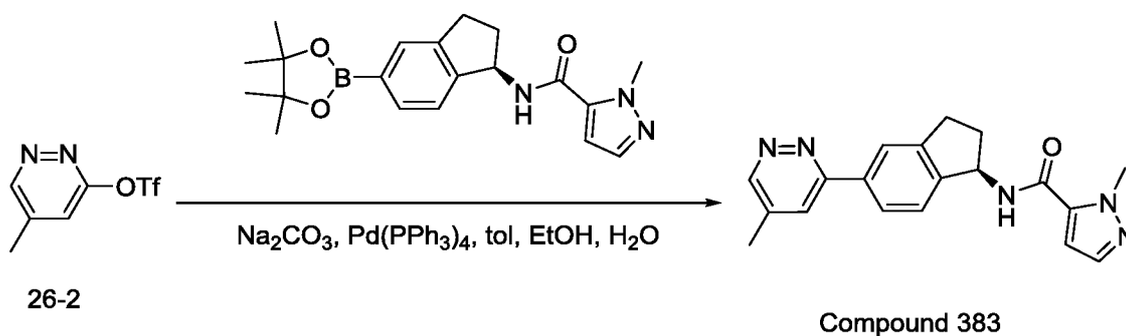
Синтез соединения 383

1. Синтез промежуточного соединения 26-2:



[326] К раствору 5-метилпиридазин-3-ола (500 мг, 4,54 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (10 мл), охлажденному до $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$, добавляли пиридин (1,1 г, 13,9 ммоль, 3,06 экв.) и раствор трифторметансульфонилтрифторметансульфоната (2,0 г, 7,09 ммоль, 1,56 экв.) в ДХМ (5 мл) по каплям с перемешиванием при $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$. После перемешивания при $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение 2 ч в атмосфере азота, реакционную смесь погасили водой (20 мл). Полученный раствор отделяли, и водный слой дважды экстрагировали ДХМ (20 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом магния, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 16/84) с получением 400 мг (36%) 5-метилпиридазин-3-илтрифторметансульфоната в виде бесцветного масла.

2. Синтез соединения 383:



[327] К раствору 1-метил-N-[(1R)-5-(тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]-1H-пиразол-5-карбоксамид (100 мг, 0,27 ммоль, 1,00 экв.) в толуоле (9 мл) добавляли 5-

метилпиридазин-3-илтрифторметансульфонат (80 мг, 0,33 ммоль, 1,21 экв.), этанол (3 мл), Pd(PPh₃)₄ (47 мг, 0,04 ммоль, 0,15 экв.) и раствор карбоната натрия (318 мг, 3,00 ммоль, 11,0 экв.) в воде (1,5 мл). После перемешивания в течение 3 ч при 80 °С, полученный раствор разбавляли 30 мл ЕА. Смесь промывали водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Продукт очищали с помощью препаративной ТСХ (ЕА), а затем препаративной ВЭЖХ в следующих условиях:(2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, XBridge Shield RP18 OBD Колонка, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода(10 ммоль/л NH₄HCO₃+0,1% NH₃·H₂O) и ACN (25,0% ACN до 38,0% в течение 8 мин); Детектор, УФ 220 нм. Это привело к 7,9 мг (9%) (*R*)-1-метил-*N*-(5-(5-метилпиридазин-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 383) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 334 (M+H). ¹H-ЯМР: (300 МГц, метанол-*d*₄, *m. d.*) δ 9,01 (д, *J* = 1,9 Гц, 1H), 8,04 – 7,99 (м, 1H), 7,99 – 7,95 (м, 1H), 7,91 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 7,51 – 7,42 (м, 2H), 6,83 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 5,68 (т, *J* = 7,8 Гц, 1H), 4,18 (с, 3H), 3,18 (дд, *J* = 15,9, 9,1, 3,5 Гц, 1H), 3,01 (дд, *J* = 16,0, 8,3 Гц, 1H), 2,65 (дтд, *J* = 12,6, 7,9, 3,5 Гц, 1H), 2,48 (с, 3H), 2,09 (дк, *J* = 12,8, 8,6 Гц, 1H).

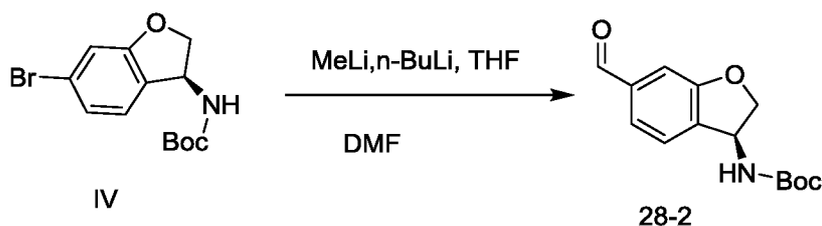
[328] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 383:

Соединение №	НРМС (ЭС) <i>m/z</i>
382	M+H = 334

Пример 28

Синтез соединения 423

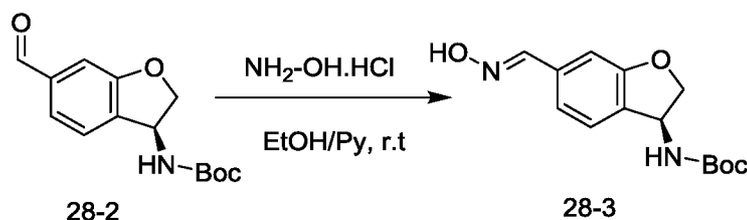
1. Синтез промежуточного соединения 28-2:



[329] К раствору *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (1,7 г, 5,4 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (20 мл), охлажденному до -78 °С, прибавляли MeLi (5,07 мл, 1,50 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при -78 °С в течение 10 мин и прибавляли *n*-BuLi (2,5 М, 4,32 мл, 2,0 экв.). Смесь затем перемешивали при -78 °С в течение 30 мин и прибавляли ДМФА (1,19 г, 16,3 ммоль, 3,0 экв.). Смесь затем перемешивали в течение дополнительного часа при -78 °С и погасили насыщенным раствором NH₄Cl. Полученный раствор три раза экстрагировали ЕА (300 мл). Объединенные органические слои

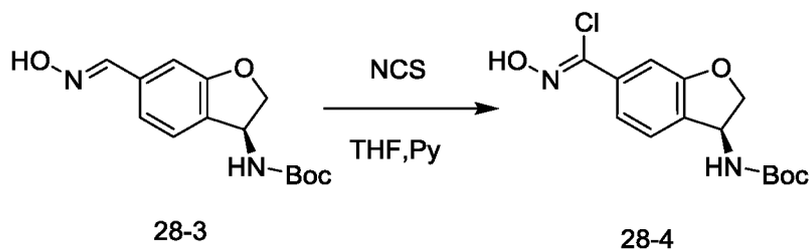
промывали насыщенным раствором NH_4Cl (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и растирали *си*-гексаном (30 мл) с получением 1,32 г (93%) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-формил-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 28-3:



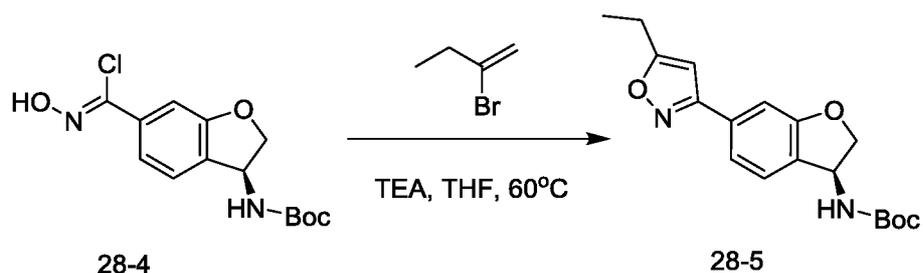
[330] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-формил-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (5,8 г, 22,0 ммоль, 1,0 экв.) в смеси этанола (100 мл) и пиридина (50 мл) прибавляли гидроксилламин гидрохлорид (1,83 г, 26,3 ммоль, 1,2 экв.). Смесь перемешивали в течение 3 ч, концентрировали при пониженном давлении и выливали в воду. Водный раствор дважды экстрагировали ЕА. Объединенные органические слои промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением 6,0 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*E*)-(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

3. Синтез промежуточного соединения 28-4:



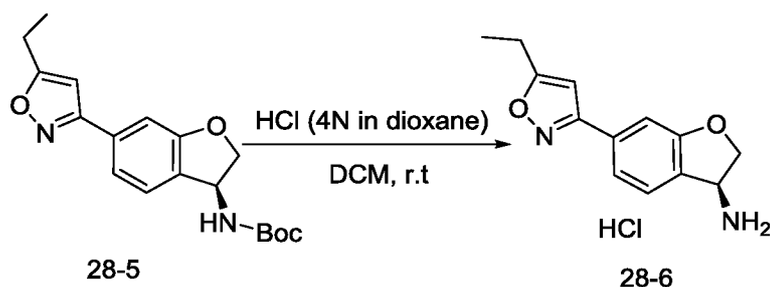
[331] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*E*)-(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамат (6,0 г, 21,5 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (120 мл) добавляли пиридин (1,36 г, 17,1 ммоль, 0,98 экв.) и NCS (5,17 мг, 38,7 ммоль, 1,8 экв.). Полученный раствор перемешивали в течение ночи, разбавляли ЕА, промывали водой, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 9,1 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*Z*)-хлор(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

4. Синтез промежуточного соединения 28-5:



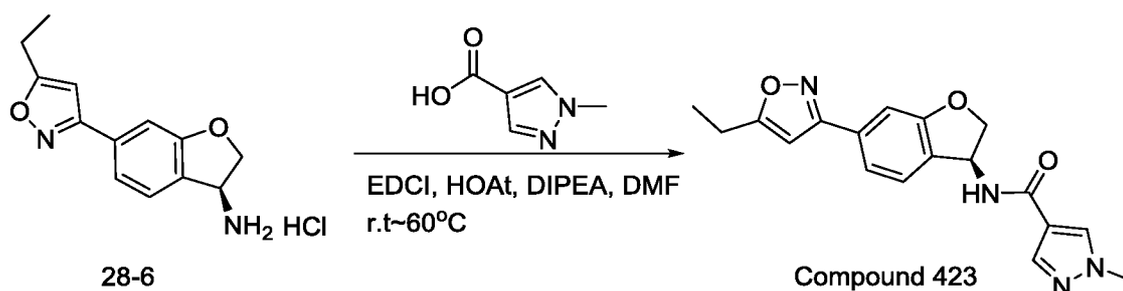
[332] К раствору *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*Z*)-хлор(гидроксимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (3,6 г, 11,6 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (80 мл) добавляли ТЕА (4,3 г, 42,9 ммоль, 5,0 экв.) и 2-бромбут-1-ен (1,74 г, 12,9 ммоль, 1,5 экв.). Полученный раствор перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч, нагревали при 60 °С в течение 2 ч, выливали в воду и дважды экстрагировали ЕА. Объединенные органические слои промывали водным раствором NH₄Cl, сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/9) с получением 424 мг (11%) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

5. Синтез промежуточного соединения 28-6:



[333] К раствору *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (420 мг, 1,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (20 мл) прибавляли хлористый водород (4М в диоксане, 3,2 мл, 10,0 экв.). Полученный раствор перемешивали при комн. темп. в течение ночи. Твердые вещества собирали фильтрованием с получением 275 мг (81%) (3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

6. Синтез соединения 423:



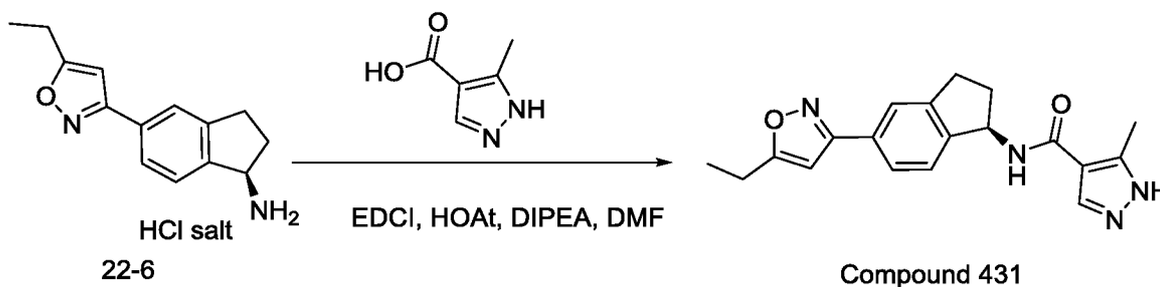
[334] К раствору (3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида (65 мг, 0,24 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (2 мл) добавляли 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновую кислоту (37 мг, 0,29 ммоль, 1,2 экв.), EDCI (56 мг, 0,29 ммоль, 1,2 экв.), HOAt (40 мг, 0,29 ммоль, 1,20 экв.) и DIEA (94 мг, 0,73 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и объединяли с предыдущими порциями (0,21 и 1,16 ммоль амина SM). Полученный раствор выливали в воду (10 мл) и трижды экстрагировали EA (10 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией C-18 (H₂O/ACN=45/55) с получением 111 мг (*S*)-*N*-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 423) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 339 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, ч./млн.): δ 8,68 (д, *J* = 7,5 Гц, 1H), 8,18 (с, 1H), 7,88 (д, *J* = 0,8 Гц, 1H), 7,43 (д, *J* = 1,6 Гц, 2H), 7,33 (д, *J* = 1,2 Гц, 1H), 6,82 (т, *J* = 0,9 Гц, 1H), 5,81 – 5,70 (м, 1H), 4,80 (дд, *J* = 9,7, 8,8 Гц, 1H), 4,38 (дд, *J* = 9,7, 5,0 Гц, 1H), 3,85 (с, 3H), 2,81 (кд, *J* = 7,6, 0,9 Гц, 2H), 1,28 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

[335] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 423:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
421	M+H = 339	427	M+H = 325
422	M+H = 340	428	M+H = 326
424	M+H = 340	429	M+H = 326
425	M+H = 350	430	M+H = 336
426	M+Na=347	434	M+H = 325

Пример 29

Синтез соединения 431

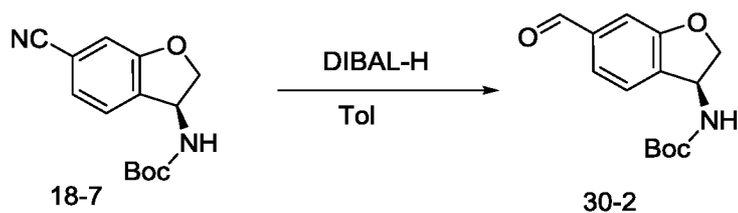


[336] К раствору 5-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (73 мг, 0,58 ммоль, 1,50 экв.) в ДМФА (2 мл) добавляли HOAt (105 мг, 0,8 ммоль, 2,0 экв.), EDCI (148 мг, 0,8 ммоль, 2,00 экв.), DIEA (249 мг, 1,9 ммоль, 5,0 экв.) и (*R*)-5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорид (102,5 мг, 0,4 ммоль, 1,00 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): Колонка, колонка X-Bridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 моль/л NH₄HCO₃) и ACN (30,0% ACN до 45,0% в течение 8 мин; Детектор, УФ 254 нм.). Эта очистка дала 28,5 мг (22%) (*R*)-*N*-(5-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-5-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 431) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 337 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, метанол-*d*₄) δ 7,96 (с, 1H), 7,74 (с, 1H), 7,71 – 7,65 (м, 1H), 7,40 (д, *J* = 7,9 Гц, 1H), 6,58 (т, *J* = 0,9 Гц, 1H), 5,65 (т, *J* = 8,0 Гц, 1H), 3,19 – 3,07 (м, 1H), 3,05-2,93(м, 1H), 2,86 (кд, *J* = 7,4, 0,9 Гц, 2H), 2,64 (ддд, *J* = 12,7, 7,9, 3,2 Гц, 1H), 2,56 (с, 3H), 2,05 (дк, *J* = 12,8, 8,7 Гц, 1H), 1,37 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 30

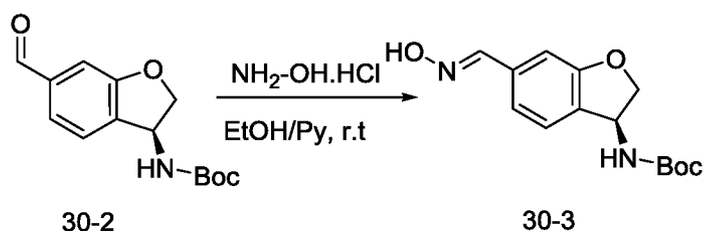
Синтез соединения 433

1. Синтез промежуточного соединения 30-2:



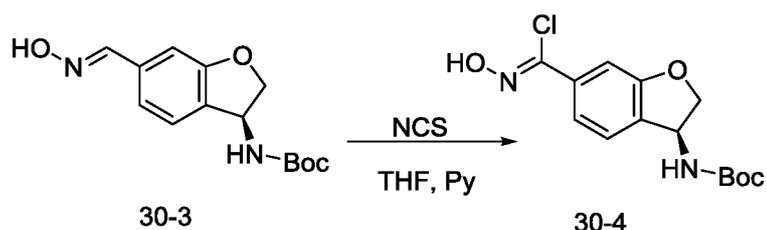
[337] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (6,4 г, 24,6 ммоль, 1,0 экв.) в толуоле (100 мл), охлажденному до 0 °С, по каплям прибавляли DIBAL-H (43,9 мл, 2,20 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 0 °С в течение 2 ч, погасили ледяной водой (10 мл) и раствором NaOH (10%, 10 мл) и фильтровали для удаления твердых веществ. Фильтрат сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 5,8 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-формил-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета, который использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

2. Синтез промежуточного соединения 30-3:



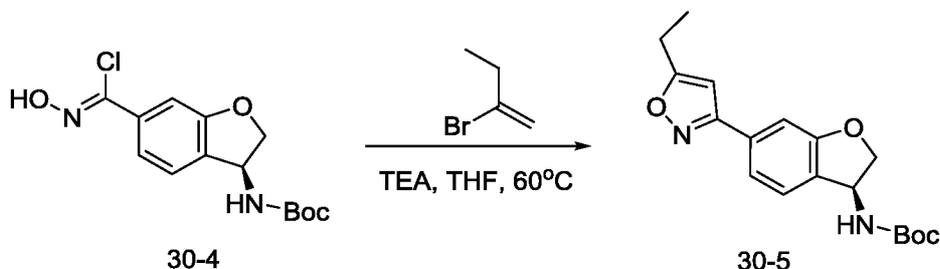
[338] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-формил-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (5,8 г, 22,0 ммоль, 1,0 экв.) в смеси этанола и Py (100/50 мл) прибавляли гидроксиламин гидрохлорид (1,83 г, 26,3 ммоль, 1,2 экв.). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч, концентрировали в вакууме до объема ~ 20 мл и выливали в EA (40 мл) и воду (40 мл). Водный слой трижды экстрагировали этилацетатом (50 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (100 мл) и концентрировали в вакууме с получением 6,0 г трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*E*)-(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества, которое использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

3. Синтез промежуточного соединения 30-4:



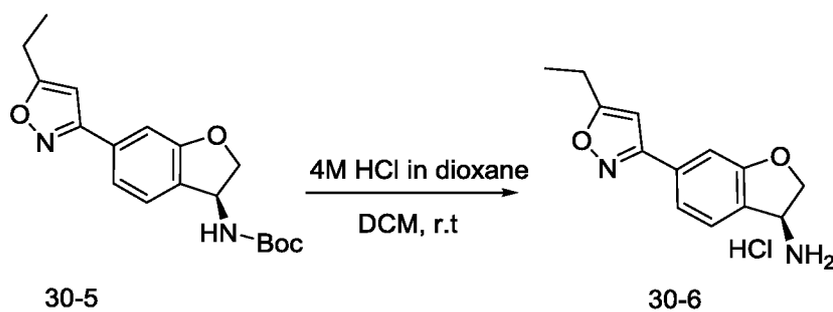
[339] К раствору *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*E*)-(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (6,0 г, 21,5 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (10 мл) добавляли пиридин (1,4 г, 17,1 ммоль, 0,8 экв.) и NCS (5,2 г, 38,7 ммоль, 1,80 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и концентрировали досуха с получением 9,1 г *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*Z*)-хлор(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества, которое использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

4. Синтез промежуточного соединения 30-5:



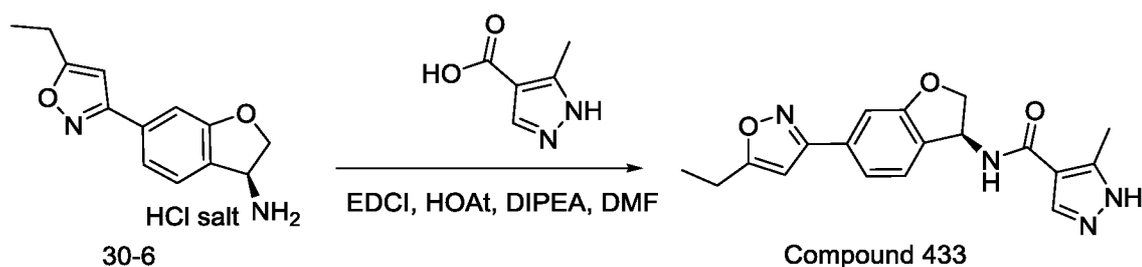
[340] К раствору *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-[(1*Z*)-хлор(гидроксиимино)метил]-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (3,6 г, 11,6 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (80 мл) добавляли TEA (4,3 г, 42,9 ммоль, 5,0 экв.) и 2-бромбут-1-ен (1,7 г, 12,9 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, нагревали до 60 °С в течение 2 ч и выливали в ЕА (100 мл) и воду (100 мл). Водный слой трижды экстрагировали этилацетатом (50 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали на колонке С18 с H₂O:ACN (50:50) в качестве элюента с получением 424 мг (11%) *tert*-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

5. Синтез промежуточного соединения 30-6:



[341] К раствору трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (420 мг, 1,8 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (20 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 3,2 мл, 10,0 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, и твердое вещество собирали фильтрованием с получением 275 мг (3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида в виде твердого вещества бледно-желтого цвета, которое использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки.

6. Синтез соединения 433:

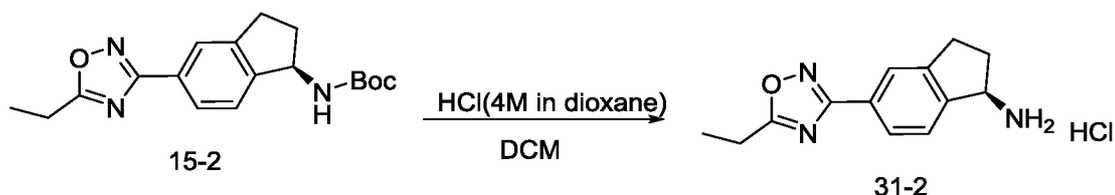


[342] К раствору (3*S*)-6-(5-этил-1,2-оксазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида (70 мг, 0,3 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (2 мл) добавляли 5-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновую кислоту (40 мг, 0,3 ммоль, 1,2 экв.), EDCI (60 мг, 0,3 ммоль, 1,2 экв.), HOAt (43 мг, 0,3 ммоль, 1,2 экв.) и DIEA (101 мг, 3,00 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи, разбавляли водой (20 мл) и трижды экстрагировали EA (20 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): колонка, колонка XBridge Prep C18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (29,0% ACN до 43,0% в течение 8 мин); детектор, УФ 254 нм. Очистка дала получить 60,3 мг (68%) (*S*)-*N*-(6-(5-этилизоксазол-3-ил)-2,3-дигидробензофуран-3-ил)-5-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 433) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 339 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, *ch./mln.*): δ 12,87 (с, 1H), 8,52 (д, *J* = 7,5 Гц, 1H), 7,92 (с, 1H), 7,48 – 7,38 (м, 2H), 7,32 (с, 1H), 6,82 (д, *J* = 1,0 Гц, 1H), 5,77 (д, *J* = 8,1 Гц, 1H), 4,81 (т, *J* = 9,2 Гц, 1H), 4,37 (дд, *J* = 9,6, 5,4 Гц, 1H), 2,86 – 2,75 (м, 2H), 2,46 (с, 2H), 2,38 (с, 1H), 1,28 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 31

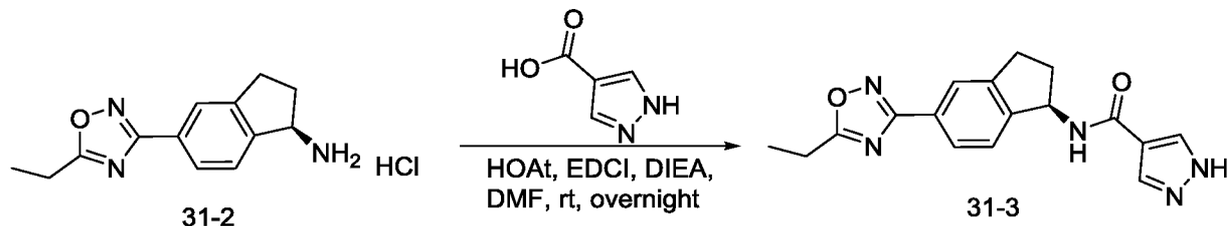
Синтез соединения 474

1. Синтез промежуточного соединения 31-2:



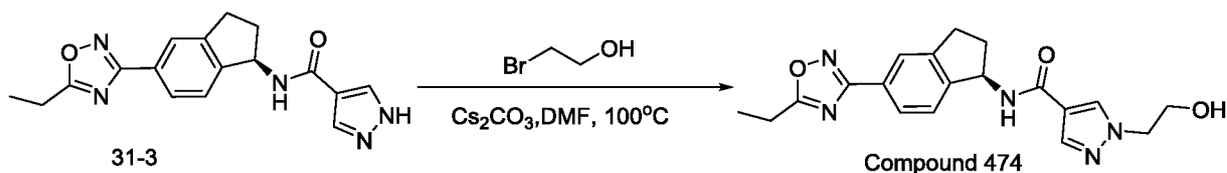
[343] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (23 г, 70 ммоль, 1 экв.) в ДХМ прибавляли HCl (4 М в диоксане, 174,8 мл, 698,3 ммоль, 10 экв.) при комн. темп. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи и разбавляли EA (500 мл). Выпавшие в осадок твердые вещества собирали фильтрованием, дважды промывали PE (200 мл) и сушили в высоком вакууме с получением (1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (16 г, 86%) в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 31-3:



[344] К раствору (1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амин гидрохлорида (15 г, 56,5 ммоль, 1,0 экв.) и 1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (6,4 г, 57,1 ммоль, 1,0 экв.) в ДМФА (300 мл) порциями добавляли HOAt (11,5 г, 84,5 ммоль, 1,5 экв.), DIEA (29,2 г, 225,9 ммоль, 4,0 экв.) и EDCI (16,2 г, 84,5 ммоль, 1,5 экв.) при комнатной температуре. После перемешивания в течение в течение ночи при комн. темп. медленно прибавляли воду (450 мл) с перемешиванием при 0 °С. Осажденные твердые вещества дважды собирали фильтрованием, промывали водой (150 мл) и сушили под вакуумом с получением (*R*)-*N*-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (14 г, 76,7%) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

3. Синтез соединения 474:



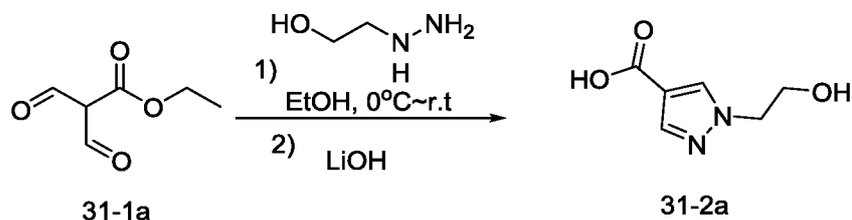
[345] К смеси (*R*)-*N*-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (11,2 г, 34,67 ммоль, 1 экв.) и Cs₂CO₃ (22,8 г, 70,1 ммоль, 2,0 экв.) в ДМФА (200 мл) по каплям прибавляли 2-бромэтан-1-ол (5,2 г, 41,3 ммоль, 1,2 экв.) при комн. темп. в атмосфере азота. После перемешивания при 100 °С в течение 1,5 ч в атмосфере азота, полученную смесь фильтровали, разбавляли водой (1 л) и трижды экстрагировали ЕА (600 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (600 мл), сушили над безводным Na₂SO₄, концентрировали при пониженном давлении, и очищали колоночной хроматографией на силикагеле (РЕ/ЕА 10/90) с получением продукта (8,3 г, чистота 92%) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. Белое твердое вещество с металлическим оттенком объединяли с предыдущей порцией (Соединение 474, 1,8 г, чистота 92%) и очищали продукт с обращенной фазой с получением (8,1 г, чистота 98%, 92,4% ее) в виде белого твердого вещества. Затем его перемешивали в смеси ТГФ/ЕА (1/2) и фильтровали с получением (*R*)-*N*-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 474) (5,36 г, 99,6% ее) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 368 (М+Н). ЖХ-МС: (ЭС, *m/z*): [М+Н]⁺ 368, ¹Н-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, *m. d.*) δ 8,46 (д, *J* = 8,4 Гц, 1Н), 8,22 (с, 1Н), 7,91 (с, 1Н), 7,90 (с, 1Н), 7,86 (д, *J* = 7,7 Гц, 1Н), 7,36 (д, *J* = 7,9 Гц, 1Н), 5,56 (к, *J* = 8,3 Гц, 1Н), 4,94 (т, *J* = 5,3 Гц, 1Н), 4,15 (т, *J* = 5,4 Гц, 2Н), 3,73 (к, *J* = 5,4 Гц, 2Н), 3,03 (м, 3Н), 2,92 (дт, *J* = 16,4, 8,5 Гц, 1Н), 2,57 – 2,34 (м, 1Н), 1,99 (дт, *J* = 12,5, 8,9 Гц, 1Н), 1,35 (т, *J* = 7,6 Гц, 3Н).

[346] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 474:

Соединение №	НРМС (ЭС) <i>m/z</i>
539	М+Н = 398
540	М+Н = 398

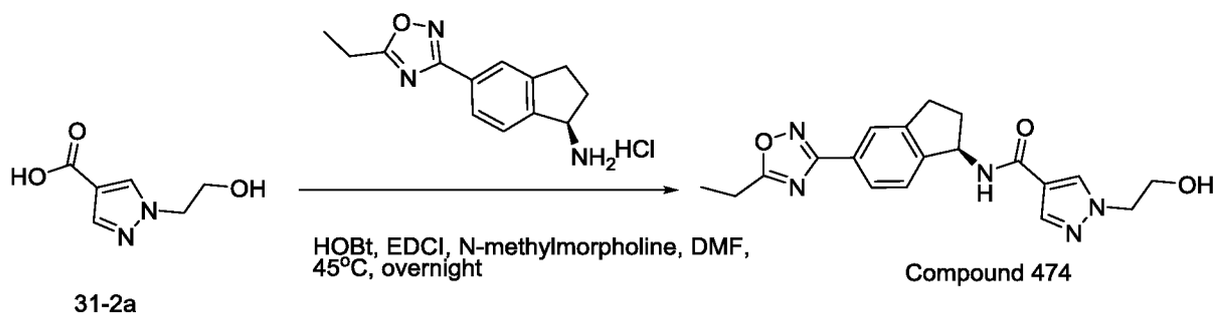
Альтернативный синтез соединения 474

1. Синтез промежуточного соединения 31-2a:



[347] К раствору этил-2-формил-3-оксопропаноата (25,3 г, 144,1 ммоль, 1,09 экв.) в EtOH (100 мл) прибавляли 2-гидразинилэтан-1-ол (чистота 96%, 12,4 г, 156 ммоль, 1,00 экв.) в EtOH (50,0 мл) при 0 °С. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение ночи, прибавляли LiOH (7,5 г, 312,5 ммоль), нагревали до кипения в течение ночи, охлаждали до комн. темп. и прибавляли МТВЕ (400 мл). Твердое вещество собирали и сушили. Твердое вещество затем переносили в 500 мл RB на ледяной бане. К данной смеси прибавляли HCl (6 N) до достижения pH 1 и продолжали перемешивание при 0 °С в течение 30 мин до фильтрования. Твердое вещество собирали и сушили с получением (18,8 г, 120,4 ммоль, 77,1%) 1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоновой кислоты в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. НРМС (ЭС) m/z 157,1 (M+H). ^1H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ 12,26 (с, 1H), 8,18 (д, $J = 0,7$ Гц, 1H), 7,79 (д, $J = 0,7$ Гц, 1H), 4,92 (т, $J = 5,3$ Гц, 1H), 4,17 (т, $J = 5,5$ Гц, 2H), 3,77 – 3,70 (м, 2H).

2. Синтез соединения 474:



[348] К раствору 1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоновой кислоты (15,0 г, 96,1 ммоль, 1,05 экв.), (*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-амин гидрохлорида (24,3 г, 91,5 ммоль, 1,0 экв.), HOBt (0,62 г, 4,6 ммоль, 9,05 ммоль), N-метилморфолина (32,4 г, 320,2 ммоль, 3,5 экв.) в EtOH (200 мл) прибавляли EDCI (19,3 г, 100,6 ммоль, 1,10 экв.) при комн. темп. Смесь затем нагревали до 45 °С в течение ночи, прибавляли воду (700 мл), перемешивали в течение 1 ч с разогреванием, и фильтровали. Твердое вещество промывали дополнительным количеством воды (200 мл) и сушили с получением (*R*)-N-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-(2-гидроксиэтил)-1H-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 474) (32,9 г, 89,5 ммоль) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) m/z 368,2 (M+H). ^1H ЯМР (400 МГц, ДМСО- d_6) δ 8,45 (д, $J = 8,4$ Гц, 1H), 8,21 (д, $J = 0,7$ Гц, 1H), 7,94 –

7,88 (м, 2H), 7,85 (дд, $J = 7,8, 1,5$ Гц, 1H), 7,36 (д, $J = 7,9$ Гц, 1H), 5,56 (к, $J = 8,3$ Гц, 1H), 4,94 (т, $J = 5,3$ Гц, 1H), 4,15 (т, $J = 5,4$ Гц, 2H), 3,72 (к, $J = 5,4$ Гц, 2H), 3,11 – 2,86 (м, 4H), 2,43-2,51 (м, 1H), 1,98 (дк, $J = 12,5, 9,0$ Гц, 1H), 1,35 (т, $J = 7,6$ Гц, 3H).

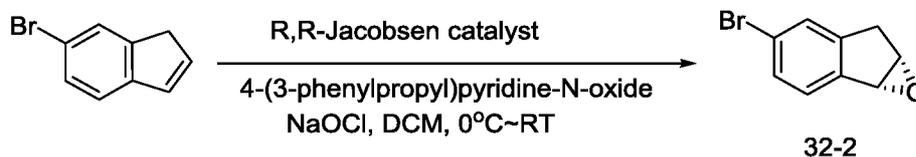
[349] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для альтернативного синтеза соединения 474:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
572	M+H = 382,2	653	M+H = 364,2
576	M+H = 394,1	654	M+H = 382,2
577	M+H = 365,1	659	M+H = 378,2
649	M+H = 382,2	700	M+H = 394,1
651	M+H = 378,2	727	M+H = 381,1
652	M+H = 365,2		

Пример 32

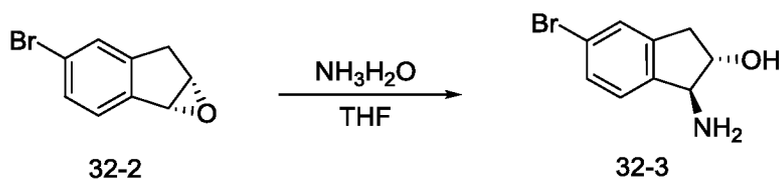
Синтез соединения 495

1. Синтез промежуточного соединения 32-2:



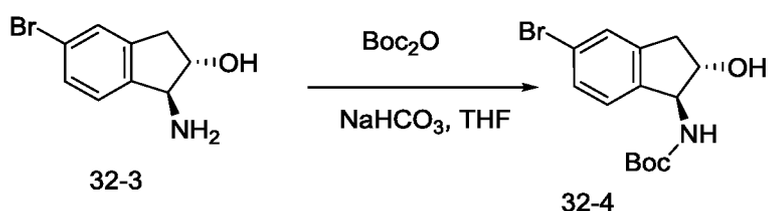
[350] К раствору 4-(3-фенилпропил)пиридин-*N*-оксида (230 мг, 0,02 экв.) в ДХМ (20 мл), охлажденному до 0 °С, добавляли *R,R*-катализатор Якобсена (200 мг, 0,07 экв.) и по каплям добавляли гипохлорит натрия (8%~10% водный раствор, 21,9 г, 1,7 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 0 °С в течение 15 мин и раствор 6-бром-1*H*-инден (3,0 г, 15,4 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (20 мл) прибавляли по каплям при 0 °С с последующим прибавлением гипохлорита натрия (8%~10% водный раствор, 21,9 г, 1,7 экв.). Смесь затем перемешивали при 0 °С в течение 1 ч и комн. темп. в течение 2,5 ч, выливали в воду (100 мл) и ДХМ (50 мл), и фильтровали для удаления твердых веществ. Водный слой дважды экстрагировали ДХМ (100 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/3) с получением 700 мг (22%) смеси (1*aS*,6*bR*)-4-бром-1*aH*,2*H*,6*bH*-индено[1,2-*b*]оксирена и (1*aR*,6*aS*)-4-бром-1*a*,6*a*-дигидро-6*H*-индено[1,2-*b*]оксирена.

2. Синтез промежуточного соединения 32-3:



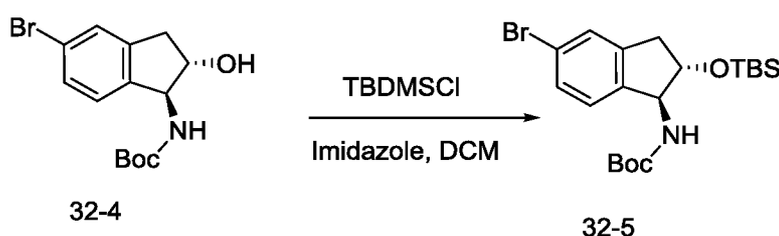
[351] К раствору (1*aR*,6*aS*)-4-бром-1*a*,6*a*-дигидро-6*H*-индено[1,2-*b*]оксирена (700 мг, 3,32 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (7 мл) прибавляли гидроксид аммония (25%–28%, 7 мл). Смесь перемешивали при 80 °С в течение ночи и концентрировали при пониженном давлении с получением 760 мг (1*S*,2*S*)-1-амино-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-2-ола в виде твердого вещества коричневого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 32-4:



[352] К раствору (1*S*,2*S*)-1-амино-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-2-ола (760 мг, 3,3 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (6 мл) добавляли гидрокарбонат натрия (844 мг, 10,0 ммоль, 3,0 экв.) и по каплям прибавляли раствор (Boc)₂O (876 мг, 4,01 ммоль, 1,2 экв.) в ТГФ (4 мл). Смесь перемешивали в течение 3 ч, выливали в воду (50 мл) и дважды экстрагировали ЕА (80 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (80 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 1,1 г *tert*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-5-бром-2-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества желтого цвета.

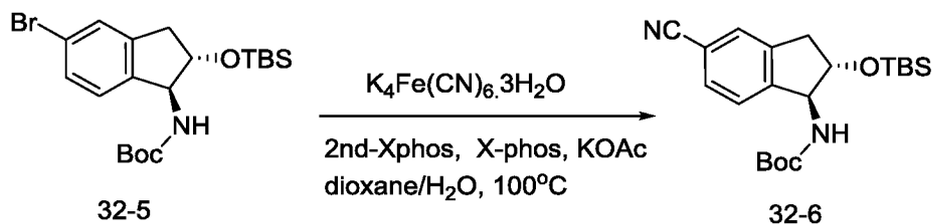
4. Синтез промежуточного соединения 32-5:



[353] К раствору *tert*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-5-бром-2-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (1,1 г, 3,4 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (10 мл) добавляли имидазол (0,46 г, 2,0 экв.) и *tert*-бутил(хлор)диметилсилан (530 мг, 3,52 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали в течение 3 ч, выливали в воду (80 мл) и дважды экстрагировали ЕА (80 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (80 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 3/97) с получением 0,95 г (64%) *tert*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-5-бром-2-

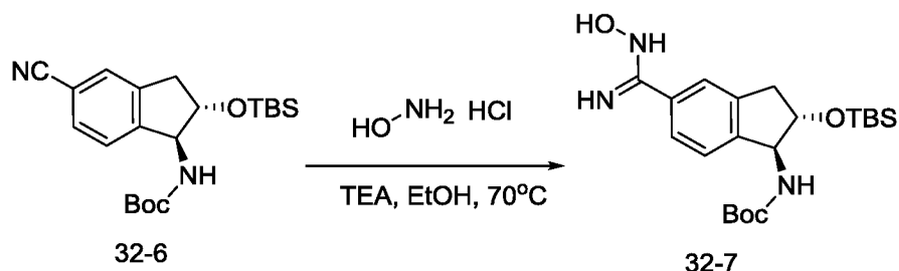
[(*трет*-бутилдиметилсилил)окси]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 32-6:



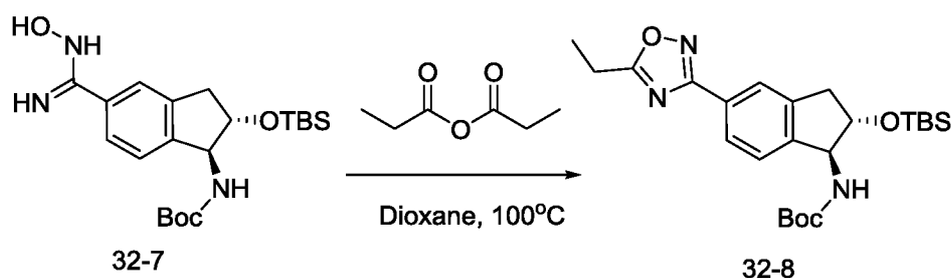
[354] К раствору *трет*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-5-бром-2-[(*трет*-бутилдиметилсилил)окси]-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (950 мг, 2,15 ммоль, 1,00 экв.) в смеси диоксана и воды (30 мл, 1/1) добавляли KOAc (422 мг, 4,3 ммоль, 2,0 экв.), X-phos (103 мг, 0,22 ммоль, 0,10 экв.), 2-го поколения Xphos (169 мг, 0,21 ммоль, 0,10 экв.) и $\text{K}_4\text{Fe(CN)}_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (909 мг, 2,15 ммоль, 1,0 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 90 °С в течение 3 ч, охлаждали до комн. темп., выливали в воду (100 мл) и дважды экстрагировали EA (100 мл). Объединенные органические слои дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 8/92) с получением 644 мг (77%) *трет*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*трет*-бутилдиметилсилил)окси]-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде пены светло-желтого цвета.

6. Синтез промежуточного соединения 32-7:



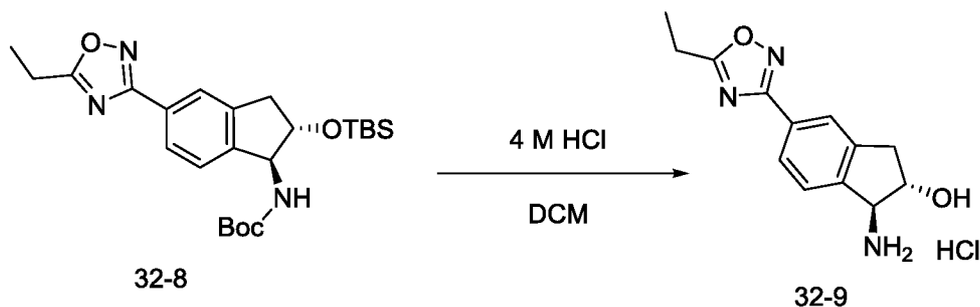
[355] К раствору *трет*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*трет*-бутилдиметилсилил)окси]-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (520 мг, 1,34 ммоль, 1,0 экв.) в этаноле (10 мл) добавляли TEA (271 мг, 2,68 ммоль, 2,0 экв.) и гидроксиламин гидрохлорид (139 мг, 2,0 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 70 °С в течение 3 ч, охлаждали до комн. темп. и концентрировали при пониженном давлении с получением 560 мг *трет*-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*трет*-бутилдиметилсилил)окси]-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

7. Синтез промежуточного соединения 32-8:



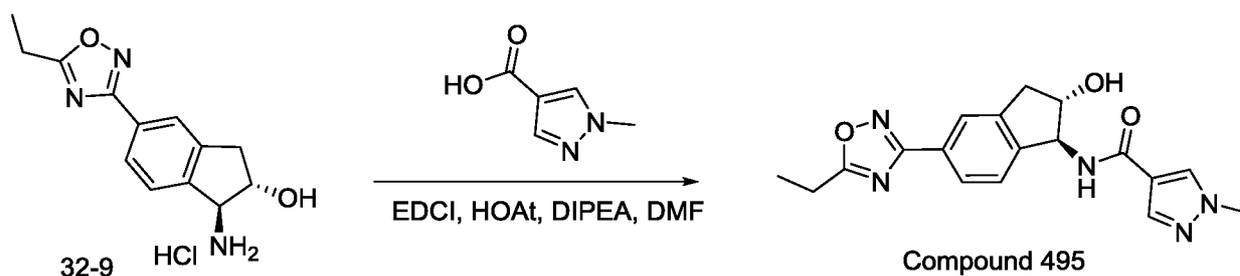
[356] К раствору трет-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*mpem*-бутилдиметилсилил)окси]-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (560 мг, 1,33 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (11 мл) прибавляли пропаноилпропанат (190 мг, 1,46 ммоль, 1,1 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 1 ч и при 100 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 9/91) с получением 460 мг (75%) трет-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*mpem*-бутилдиметилсилил)окси]-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

8. Синтез промежуточного соединения 32-9:



[357] К раствору трет-бутил *N*-[(1*S*,2*S*)-2-[(*mpem*-бутилдиметилсилил)окси]-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (460 мг, 1,0 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (5 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 10 мл). Смесь перемешивали в течение ночи и концентрировали при пониженном давлении с получением 280 мг (99%) (1*S*,2*S*)-1-амино-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-2-ола гидрохлорида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

9. Синтез соединения 495:

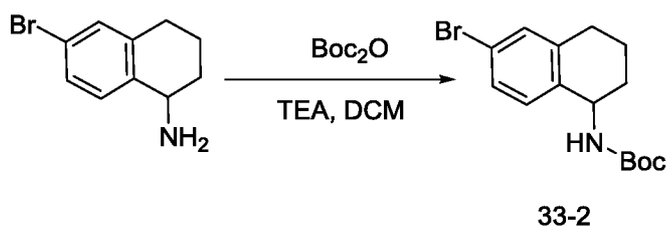


[358] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (60 мг, 0,48 ммоль, 1,2 экв.) в ДМФА (2 мл) добавляли EDCI (38 мг, 0,20 ммоль, 2,0 экв.), DIEA (64 мг, 0,50 ммоль, 5,0 экв.), HOAt (108 мг, 0,79 ммоль, 2,00 экв.) и (1*S*,2*S*)-1-амино-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-2-ол гидрохлорид (112 мг, 0,4 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 2 ч и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): колонка, колонка XBridge Prep C18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (21,0% ACN до 33,0% в течение 8 мин); детектор, УФ 254 нм. Это привело к 48 мг (34%) *N*-((1*S*,2*S*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 495) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 354 (M+H). ¹H-ЯМР: 1H ЯМР (400 МГц, ДМСО-*d*₆) δ 8,43 (д, *J* = 8,5 Гц, 1H), 8,20 (с, 1H), 7,92 (с, 1H), 7,86 (д, *J* = 5,5 Гц, 2H), 7,26 (д, *J* = 8,0 Гц, 1H), 5,44 (д, *J* = 5,8 Гц, 1H), 5,28 (т, *J* = 7,9 Гц, 1H), 4,40 (к, *J* = 7,1 Гц, 1H), 3,88 (д, *J* = 1,7 Гц, 3H), 3,27 (дд, *J* = 15,6, 7,3 Гц, 1H), 3,07 – 2,96 (м, 2H).

Пример 33

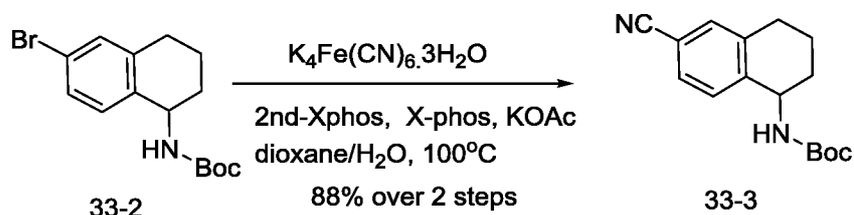
Синтез соединения 517

1. Синтез промежуточного соединения 33-2:



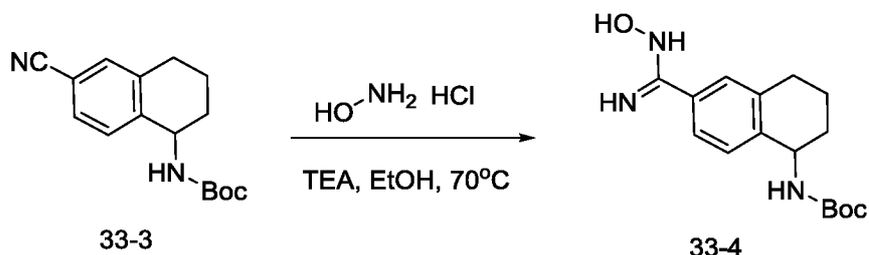
[359] К перемешиваемой смеси 6-бром-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-амина (1 г, 4,44 ммоль, 1,0 экв.) и TEA (0,9 г, 8,9 ммоль, 2,0 экв.) в ДХМ (10 мл), охлажденной до 0 °С, порциями прибавляли (Boc)₂O (1,4 г, 6,42 ммоль, 1,45 экв.) в атмосфере аргона. Смесь перемешивали в течение 1 ч, разбавляли ДХМ, трижды промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 1,5 г трет-бутил *N*-((6-бром-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 33-3:



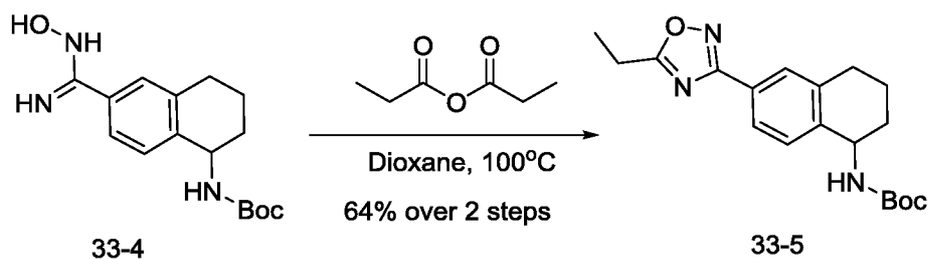
[360] К раствору *tert*-бутил-*N*-(6-бром-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)карбамата (1,6 г, 4,92 ммоль, 1,00 экв.) в смеси диоксана и воды (32 мл, 1/1) добавляли KOAc (962 мг, 9,82 ммоль, 2,0 экв.), X-phos (234 мг, 0,49 ммоль, 0,1 экв.), 2-го поколения Xphos (386 мг, 0,49 ммоль, 0,1 экв.) и $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (2,1 г, 4,98 ммоль, 1,0 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 80 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., выливали в воду (100 мл) и дважды экстрагировали EA (50 мл). Объединенные органические слои дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/10) с получением 1,06 г (79%) *tert*-бутил *N*-(6-циано-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)карбамата в виде белого твердого вещества.

3. Синтез промежуточного соединения 33-4:



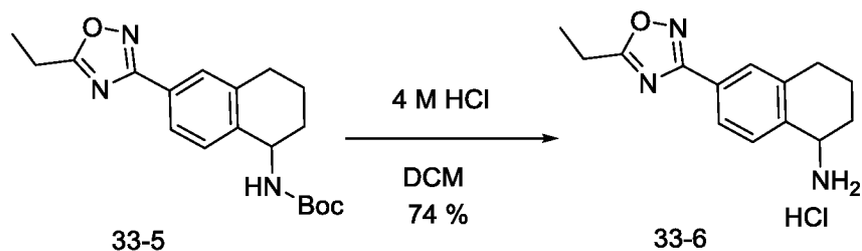
[361] К раствору *tert*-бутил *N*-(6-циано-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил)карбамата (1,01 г, 3,71 ммоль, 1,00 экв.) в этаноле (10 мл) добавляли TEA (750 мг, 7,42 ммоль, 2,0 экв.) и гидроксилламин гидрохлорид (384 мг, 5,57 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 70 °С в течение 3 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли EA (50 мл), дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 1,2 г *tert*-бутил *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 33-5:



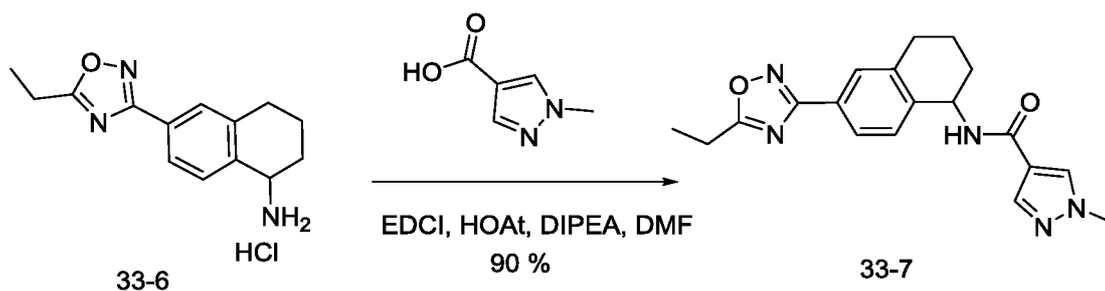
[362] К раствору *tert*-бутил *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидайл)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]карбамата (1,1 г, 3,60 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (30 мл) прибавляли пропаноилпропанат (703 мг, 5,40 ммоль, 1,5 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 1 ч и при 100 °С в течение ночи, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (50 мл), дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/8) с получением 860 мг (70%) *tert*-бутил *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

5. Синтез промежуточного соединения 33-6:



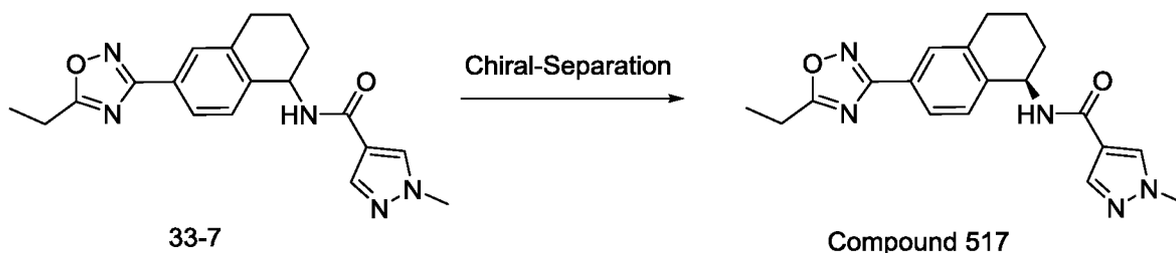
[363] К раствору *tert*-бутил *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]карбамата (860 мг, 2,50 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (5 мл) прибавляли хлористый водород (4 М в диоксане, 10 мл). Смесь перемешивали в течение ночи, и твердые вещества собирали и сушили с получением 520 мг (74%) 6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-амина гидрохлорида в виде белого твердого вещества.

6. Синтез промежуточного соединения 33-7:



[364] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (93 мг, 0,74 ммоль, 1,38 экв.) в ДМФА (3,5 мл) добавляли DIEA (398 мг, 3,08 ммоль, 5,7 экв.), HOAt (168 мг, 1,23 ммоль, 2,3 экв.) и EDCI (237 мг, 1,23 ммоль, 2,28 экв.). Смесь перемешивали в течение 5 мин и прибавляли 6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-амин гидрохлорид (150 мг, 0,54 ммоль, 1,0 экв.), и смесь перемешивали в течение 1,5 ч, а затем очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): колонка, колонка XBridge Prep C18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (25,0% ACN до 55,0% в течение 8 мин); детектор, УФ 220 нм. Эта очистка привела к 170 мг (90%) *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 352 (M+H). ¹H-ЯМР: 1H ЯМР (300 МГц, ДМСО-*d*₆) δ 8,43 (д, *J* = 8,8 Гц, 1H), 8,19 (с, 1H), 7,90 (д, *J* = 0,7 Гц, 1H), 7,78 (м, 2H), 7,34 (дд, *J* = 8,5, 0,9 Гц, 1H), 5,23 (д, *J* = 6,1 Гц, 1H), 3,85 (с, 3H), 3,01 (к, *J* = 7,6 Гц, 2H), 2,87 (с, 2H), 2,03 – 1,93 (м, 2H), 1,80 (д, *J* = 6,9 Гц, 2H), 1,34 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

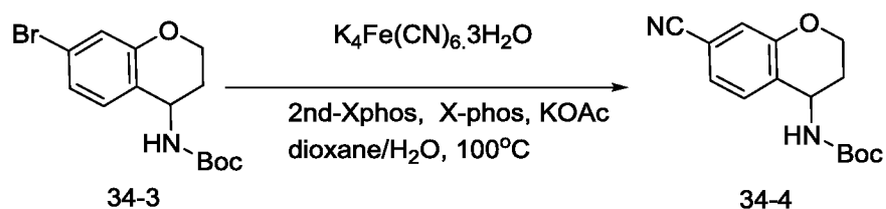
7. Синтез соединения 517:



[365] Рацемическую смесь (90 мг) очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями: (Prep-HPLC-009): колонка, Chiralpak ID-2, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Hex- и этанол- (удерживали 25,0% этанола в течение 20 мин); Детектор УФ 220/254 нм. Эта очистка дала 33,3 мг (37%) (*R*)-*N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 517) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 352 (M+H). ¹H-ЯМР: (CD₃OD, 400МГц, *m. d.*): δ 8,10 (с, 1H), 7,94 (с, 1H), 7,83 (д, *J* = 7,1 Гц, 2H), 7,39 (д, *J* = 8,3 Гц, 1H), 5,35 (с, 1H), 3,94 (с, 3H), 3,06-2,85 (м, 4H), 2,16 (д, *J* = 14,2 Гц, 1H), 2,06 (с, 1H), 1,93 (к, *J* = 9,1, 8,4 Гц, 2H), 1,44 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

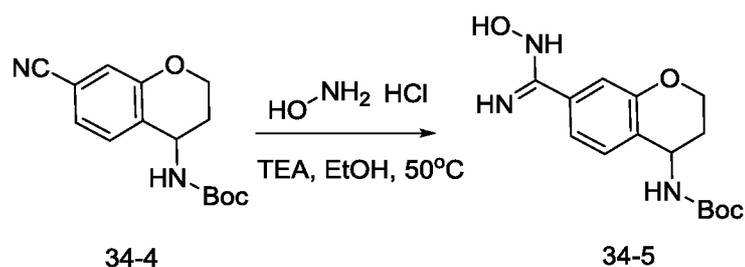
1,2 экв.) в ДХМ (10 мл) по каплям в течение периода 45 мин. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч, разбавляли ДХМ (50 мл), дважды промывали водой (50 мл) и солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и растирали с гексаном с получением (7,2 г, 99%) трет-бутил *N*-(7-бром-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил)карбамата в виде белого твердого вещества.

3. Синтез промежуточного соединения 34-4:



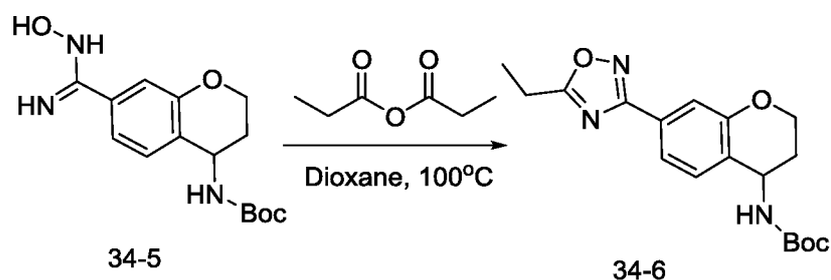
[369] К раствору трет-бутил *N*-(7-бром-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил)карбамата (7,2 г, 21,9 моль, 1,0 экв.) в смеси диоксана и воды (20 мл, 1/1) добавляли $\text{K}_4\text{Fe(CN)}_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (0,7 г, 1,63 ммоль, 0,3 экв.), X-phos (0,1 г, 0,11 ммоль, 0,02 экв.), предварительный катализатор X-Phos 2-го поколения (0,1 г, 0,11 ммоль, 0,02 экв.) и ацетат калия (4,4 г, 44,8 mol, 2,04 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 100 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., отфильтровали для удаления твердых веществ, выливали в воду (100 мл) и дважды экстрагировали ЕА (50 мл). Объединенные органические слои дважды промывали солевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/10) с получением 3,0 г (50%) трет-бутил *N*-(7-циано-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил)карбамата в виде белого твердого вещества.

4. Синтез промежуточного соединения 34-5:



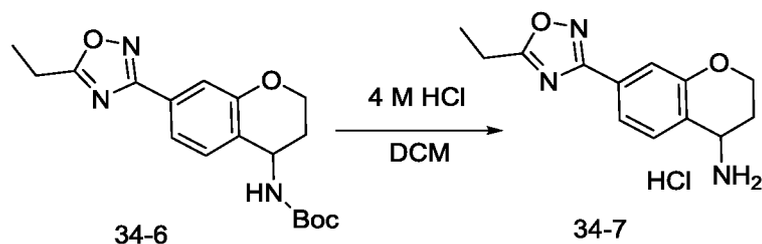
[370] К раствору трет-бутил *N*-(7-циано-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил)карбамата (2,0 г, 7,29 ммоль, 1,0 экв.) в этаноле (20 мл) добавляли ТЕА (1,5 г, 14,6 ммоль, 2,0 экв.) и гидроксиламин гидрохлорид (1,0 г, 14,6 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (120 мл), дважды промывали солевым раствором (10 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 2,15 г трет-бутил *N*-[7-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил]карбамата в виде масла желтого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 34-6:



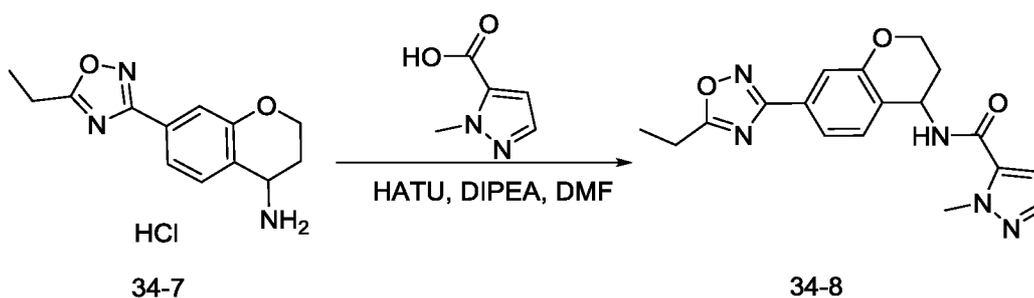
[371] К раствору трет-бутил *N*-[7-(*N*-гидроксикарбамидоил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил]карбамата (1,0 г, 3,3 ммоль, 1 экв.) в диоксане (10 мл) прибавляли пропаноилпропанат (466 мг, 3,8 ммоль, 1,1 экв.). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 1 ч и при 100 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли ЕА (100 мл), промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 1/3) с получением 630 мг (56%) *tert*-бутил *N*-[7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил]карбамата в виде белого твердого вещества.

6. Синтез промежуточного соединения 34-7:



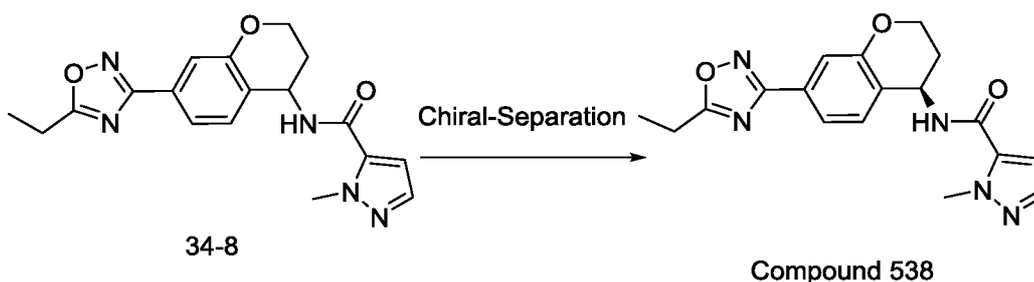
[372] К раствору трет-бутил *N*-[7-(*N*-гидроксикарбамидоил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил]карбамата (350 мг, 1,14 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (3 мл, 47,2 ммоль, 41,4 экв.) прибавляли HCl (4 М в диоксане, 1 мл). Смесь перемешивали в течение 5 часов при комнатной температуре, разбавляли ЕА, и перемешивали в течение 20 мин. Твердый продукт собирали фильтрованием и сушили в высоком вакууме с получением 400 мг 7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-амина в виде белого твердого вещества.

7. Синтез промежуточного соединения 34-8:



[373] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоновой кислоты (46,6 мг, 0,37 ммоль, 1,3 экв.) в ДМФА (1 мл) добавляли HATU (140 мг, 0,37 ммоль, 1,3 экв.), DIEA (147 мг, 1,14 ммоль, 4,0 экв.) и 7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-амин гидрохлорида (80 мг, 0,28 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (2#-AnalyseHPLC-SHIMADZU(HPLC-10)): колонка, колонка XBridge Prep C18 OBD, 5 мкм, 19*150 мм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (34,0% ACN до 47,0% в течение 8 мин); детектор, УФ 220 нм. Эта очистка привела к 170 мг (90%) *N*-[6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-1,2,3,4-тетрагидронафталин-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 354 (M+H).

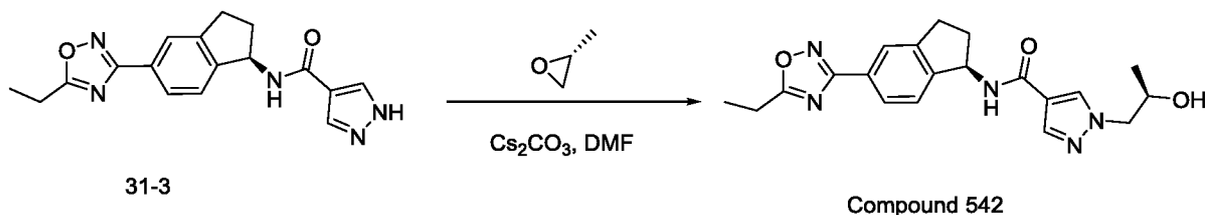
8. Синтез соединения 538:



[374] Рацемическую смесь *N*-[7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-3,4-дигидро-2*H*-1-бензопиран-4-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (40 мг, 0,11 ммоль, 1,0 экв.) очищали хиральной ВЭЖХ со следующими условиями: (колонка: Repaired Chiral IC; размер колонки: (R,R) WHELK-014 0,46*10 см; 3,5 мкм; подвижная фаза: Hex (0,1% DEA): EtOH=80:20; инструмент: LC-79; детектор: УФ-254 нм). Эта очистка дала (*R*)-*N*-[7-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)хроман-4-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Соединение 538) (15,1 мг, 38%) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 354 (M+H). ¹H-ЯМР: (400 МГц, хлороформ-*d*, ч./млн.) δ 7,68 – 7,58 (м, 2H), 7,47 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 7,37 (д, *J* = 8,0 Гц, 1H), 6,51 (д, *J* = 2,1 Гц, 1H), 6,22 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 5,37 (к, *J* = 6,2 Гц, 1H), 4,37 (ддд, *J* = 10,4, 6,7, 3,2 Гц, 1H), 4,32 – 4,21 (м, 1H), 4,26 (с, 3H), 2,99 (к, *J* = 7,6 Гц, 2H), 2,43 – 2,30 (м, 1H), 2,20 (дтд, *J* = 13,9, 6,5, 3,0 Гц, 1H), 1,47 (т, *J* = 7,6 Гц, 3H).

Пример 35

Синтез соединения 542



[375] К перемешиваемому раствору N-[(1R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]-1H-пиразол-4-карбоксиамида (1,5 г, 4,6 ммоль, 1 экв.) и Cs₂CO₃ (3,0 г, 9,2 ммоль, 2 экв.) в ДМФА (20 мл) прибавляли (2R)-2-метилоксиран (0,4 г, 6,9 ммоль, 1,5 экв.; J&K Scientific, номер по каталогу № 352062) при комн. темп. в атмосфере аргона. Полученную смесь перемешивали в течение 2 ч при 80 °С в атмосфере аргона. Полученную смесь разбавляли этилацетатом (100 мл) и промывали NH₄Cl (насыщ.) (100 мл x 3). Органическую фазу концентрировали при пониженном давлении с получением продукта (1,48 г, 47,3 % ee). Этот продукт объединяли с предыдущей порцией, полученной с использованием той же методикой (680 мг). Его очищали путем перемешивания в смеси ACN/EtOH (60 мл, 2/1) и фильтровали с получением N-[(1R)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]-1-[(2R)-2-гидроксипропил]-1H-пиразол-4-карбоксиамида (1,2 г, 97% ee) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 382 (M+H); ¹H-ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ 8,46 (д, J = 8,4 Гц, 1H), 8,20 (с, 1H), 7,88 (м, 3H), 7,38 (д, J = 7,8 Гц, 1H), 5,57 (дд, J = 8,1, 16,2 Гц, 1H), 4,96 (д, J = 4,5 Гц, 1H), 4,03 (м, 3H), 3,01 (м, 4H), 2,46 (м, 1H), 2,09-1,89 (м, 1H), 1,36 (т, J = 6,0 Гц, 3H), 1,06 (д, J = 6,0 Гц, 3H).

Пример 36

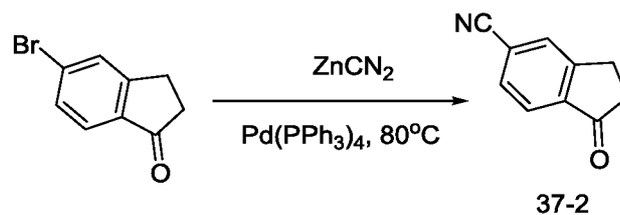
Синтез соединения 541

[376] Соединение 541 получали способом, аналогичным способу, описанному для соединения 541, используя (2S)-2-метилоксиран вместо (2R)-2-метилоксирана. НРМС (ЭС) *m/z* 382 (M+H).

Пример 37

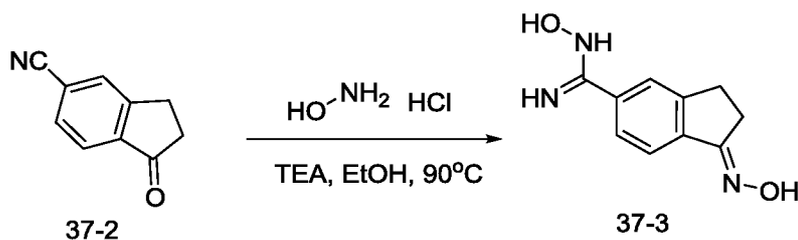
Промежуточное соединение I

1. Синтез промежуточного соединения 37-2:



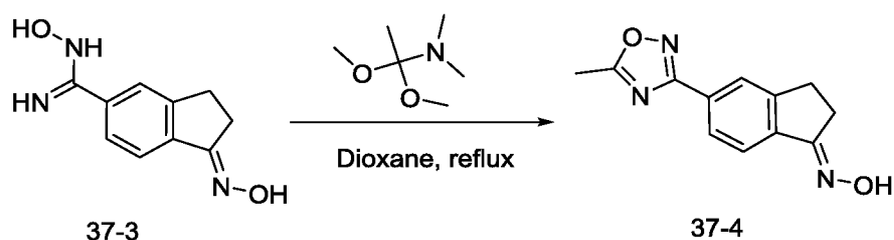
[377] К раствору 5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-она (80 г, 381 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (500 мл) добавляли Zn(CN)_2 (27,8 г, 237,61 ммоль, 0,63 экв.) и $\text{Pd(PPh}_3)_4$ (15,8 г, 13,67 ммоль, 0,036 экв.). После перемешивания в течение ночи при 80 °С на масляной бане, смесь охлаждали, и твердые вещества отфильтровывали. Фильтрат разбавляли смесью этилацетата и воды (800 мл, 1/1). Органический слой удалили и водный слой дополнительно дважды экстрагировали этилацетатом (400 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE) с получением продукта. Данный продукт растирали со смесью PE/EA (80 мл, 10/1) с получением 48,3 г (81%) 1-оксо-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбонитрила в виде твердого вещества желтого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 37-3:



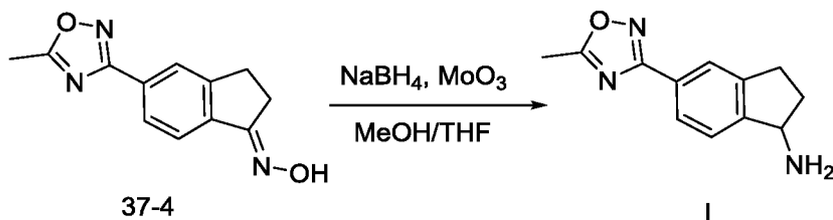
[378] К раствору 1-оксо-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбонитрила (61,5 г, 392 ммоль, 1,00 экв.) в этаноле (1,5 L) добавляли $\text{HO-NH}_2 \cdot \text{HCl}$ (81,1 г, 1,2 моль, 3,00 экв.) и TEA (158,3 г, 1,6 моль, 4,00 экв.). После перемешивания в течение 2,5 ч при 85 °С, полученную смесь охлаждали до комн. темп. и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (ДХМ/MeOH) с получением 80 г (99%) (1*Z*)-*N*-гидрокси-1-(гидроксиимино)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоксинида в виде твердого вещества желтого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 37-4:



[379] К раствору (1*Z*)-*N*-гидрокси-1-(гидроксиимино)-2,3-дигидро-1*H*-инден-5-карбоксимидамид (30 г, 146 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (60 мл) прибавляли (1,1-диметоксиэтил)диметиламина (20 г, 150 ммоль, 1,00 экв.). После перемешивания в течение ночи при 90 °С полученную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ) с получением 22 г (66%) *N*-[(1*Z*)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-илиден]гидроксиламина в виде твердого вещества коричневого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения I:

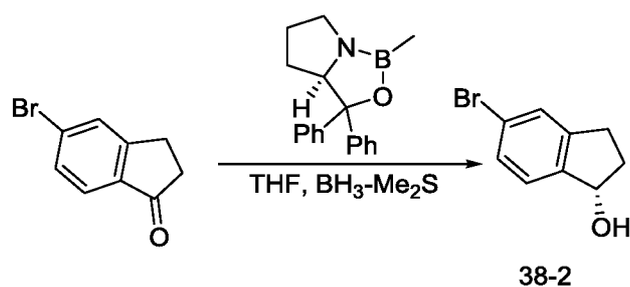


[380] К раствору *N*-[(1*E*)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-илиден]гидроксиламина (15,6 г, 68,1 ммоль, 1,00 экв.) в смеси MeOH и ТГФ (300/300 мл) порциями добавляли MoO₃ (19,8 г, 138 ммоль, 2,00 экв.) и NaBH₄ (10,4 г, 273,68 ммоль, 4,00 экв.). После перемешивания в течение ночи при комн. темп., реакционную смесь погасили прибавлением NH₄Cl (водн.) (50 мл) и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (ДХМ/MeOH) с получением продукта. Данный продукт растирали с ЕА:РЕ (1/10) с получением 11 г (75 %) 5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина (Промежуточное соединение I) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) *m/z* 199 (М-17). ¹Н-ЯМР:(ДМСО, 300МГц, *м.д.*): δ 7,99 (2H, с), 7,66 (1H, м), 6,49 (2H, с), 4,56-4,51 (1H, т, *J* = 7,2), 3,16-3,00 (1H, м), 2,92-2,82 (1H, м), 2,66 (3H, с), 2,44-2,43 (1H, м), 1,99-1,80 (1H, м)

Пример 38

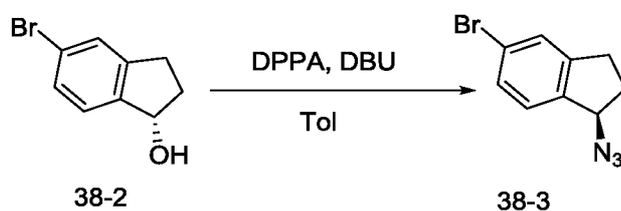
Промежуточное соединение II

1. Синтез промежуточного соединения 38-2:



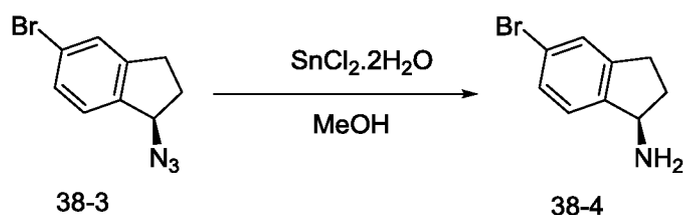
[381] К раствору 5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-она (50 г, 237 ммоль, 1,00 экв.) в ТГФ (400 мл) прибавляли (3*R*)-1-метил-3,3-дифенилгексагидропирроло[1,2-с][1,3,2]оксазоборол (1 М в PhMe) (37 мл, 0,15 экв.) в атмосфере азота. За этим последовало прибавление по каплям борана-метилсульфида (10 М в ТГФ) (32,2 г, 1,4 экв.) с перемешиванием при -10 °С в течение 1 ч. После перемешивания в течение 3 часов при -10 °С, реакционную смесь погасили медленным добавлением воды (200 мл). Полученный раствор три раза экстрагировали ЕА (200 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (упакованный 1% ТЕА в РЕ) (ЕА/РЕ, 1/3) с получением продукта. Данный продукт растирали с гексаном (300 мл) с получением 38 г (75%) (1*S*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ола в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. НРМС (ЭС) m/z 339 (M-17).

2. Синтез промежуточного соединения 38-3:



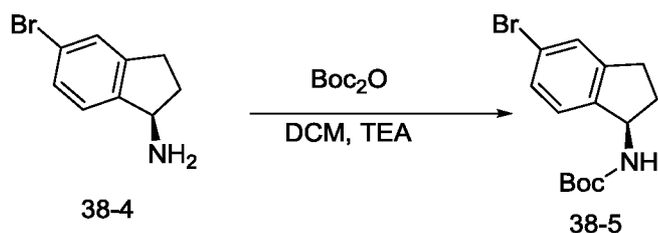
[382] К раствору (1*S*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ола (42 г, 197 ммоль, 1,00 экв.) в толуоле (500 мл) прибавляли DPPA (74,29 г, 269,95 ммоль, 1,37 экв.) в атмосфере азота. К данной смеси прибавляли DBU (45 г, 295 ммоль, 1,50 экв.) по каплям с перемешиванием при 0 °С в течение 1 ч. После перемешивания в течение 3 ч при от 0 до 15 °С, смесь разбавляли ЕА (400 мл), трижды промывали водой (400 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (упакованный с 1% ТЕА в РЕ) (РЕ) с получением 44,4 г (95%) (1*R*)-1-азидо-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-индена в виде масла темно-коричневого цвета. Масло темно-коричневого цвета использовали для следующей стадии без дальнейшей очистки. НРМС (ЭС) m/z 195, 197 (M-42).

3. Синтез промежуточного соединения 38-4:



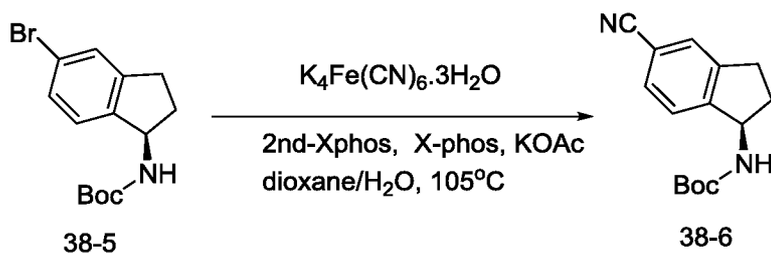
[383] К раствору (1*R*)-1-азидо-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-индана (44,3 г, 186 ммоль, 1,00 экв.) в MeOH (600 мл) осторожно прибавляли SnCl₂·2H₂O (76 г, 337 ммоль, 1,81 экв.). После перемешивания в течение ночи при комнатной температуре, смесь разбавляли EA (500 мл) и NaOH (2 N, 700 мл), перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч и фильтровали. Фильтрат отделили, и водный слой экстрагировали EA (300 мл). Объединенные органические слои дважды экстрагировали HCl (1 N, 500 мл), и водные слои объединяли. pH водных слоев доводили до 11 с помощью гидроксида натрия (насыщ.) и три раза экстрагировали EA (300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением 31,8 г (80%) (1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина в виде масла желтого цвета. НРМС (ЭС) m/z 195, 197 (M-16).

4. Синтез промежуточного соединения 38-5:



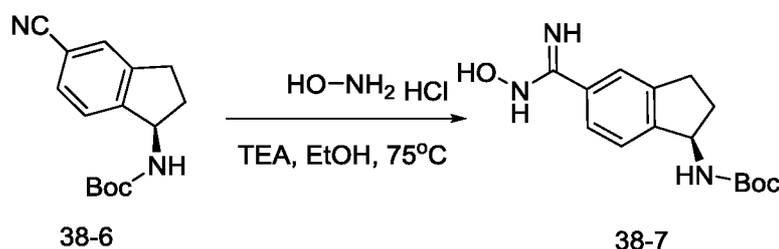
[384] К раствору (1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина (31,8 г, 150 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (500 мл) прибавляли TEA (22,7 г, 224,76 ммоль, 1,5 экв.) и по каплям прибавляли раствор (Boc)₂O (39,2 г, 180 ммоль, 1,20 экв.) в ДХМ (150 мл) при -5 °С в течение периода 45 мин. Смесь затем нагревали до комн. темп., перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч, разбавляли ДХМ (200 мл), дважды промывали водой (500 мл) и соевым раствором (200 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Продукт растирали со смесью гексанов (300 мл) с получением 38,7 г (83%) трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 256, 258 (M+H-56).

5. Синтез промежуточного соединения 38-6:



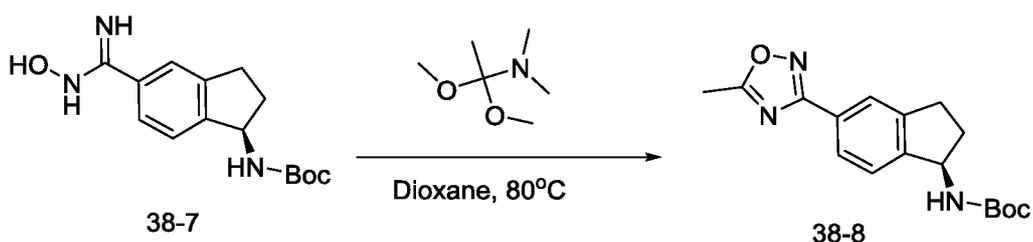
[385] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (25,5 г, 81,7 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (270 мл) добавляли $K_4Fe(CN)_6 \cdot 3H_2O$ (17,3 г, 41 ммоль, 0,50 экв.), предварительный катализатор XPhos 2-го поколения (965 мг, 1,23 ммоль, 0,02 экв.), X-phos (584 мг, 1,22 ммоль, 0,01 экв.) и раствор KOAc (16,0 г, 163 ммоль, 2,00 экв.) в воде (270 мл) в атмосфере азота. После перемешивания при 105 °С в течение 5 ч, полученный раствор разбавляли ЕА (500 мл). Твердые вещества удаляли фильтрованием. Фильтрат отделили, и водный слой дважды экстрагировали ЕА (300 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 15/85) с получением 20 г (94%) трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 259 (M+H).

6. Синтез промежуточного соединения 38-7:



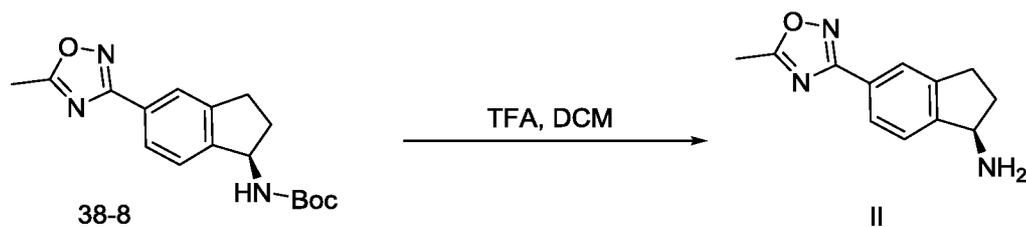
[386] К раствору гидросиламина гидрохлорида (18,7 г, 269 ммоль, 2,0 экв.) в EtOH (600 г, 13,0 моль, 96 экв.) добавляли TEA (27,4 г, 271 ммоль, 2,00 экв.) и трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-циано-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамат (35 г, 135,5 ммоль, 1,00 экв.) в атмосфере N_2 . После перемешивания при 75 °С в течение 2 ч, полученную смесь концентрировали при пониженном давлении с получением 45 г трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. Белое твердое вещество с металлическим оттенком использовали на следующей стадии без дальнейшей очистки. НРМС (ЭС) m/z 292 (M+H).

7. Синтез промежуточного соединения 38-8:



[387] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (5 г, 17,2 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (30 мл) прибавляли (1,1-диметоксиэтил)диметиламин (4,6 г, 34,2 ммоль, 2,00 экв.) в атмосфере азота. После перемешивания при 80 °С в течение 2 ч, смесь разбавляли водой (30 мл) и трижды экстрагировали ЕА (50 мл). Объединенные органические слои трижды промывали солевым раствором (30 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении. Продукт растирали со смесью ЕА и гексанов с получением 2,8 г (52%) трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата в виде твердого вещества бледно-желтого цвета. НРМС (ЭС) *m/z* 316 (M+H).

8. Синтез промежуточного соединения II:

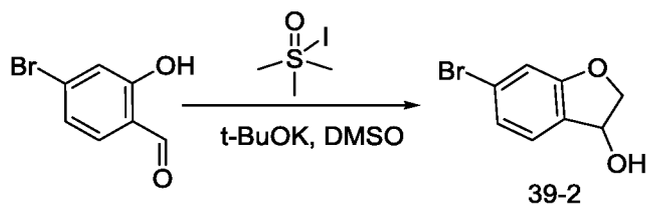


[388] К раствору трет-бутил *N*-[(1*R*)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (2,8 г, 9,0 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (30 мл) прибавляли трифторуксусную кислоту (5 мл). После перемешивания в течение 4 ч при комнатной температуре, полученную смесь концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворили в смеси ЕА (20 мл) и воды (5 мл). рН раствора довели до 10 с помощью карбоната натрия (насыщ.) и концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали на силикагелевой колонке с ДХМ/MeOH (10/1) в качестве элюента с получением 1,1 г (56%) (1*R*)-5-(5-метил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-амина (Промежуточное соединение II) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 199 (M-16). ¹H-ЯМР: (400 МГц, ДМСО-*d*₆, *m.д.*) δ 7,85 – 7,76 (м, 2H), 7,49 (д, *J* = 7,8 Гц, 1H), 4,22 (т, *J* = 7,8 Гц, 1H), 2,91 (ддд, *J* = 16,0, 8,7, 2,8 Гц, 1H), 2,75 (дт, *J* = 16,4, 8,7 Гц, 1H), 2,63 (с, 3H), 2,36 (дтд, *J* = 12,3, 7,5, 2,8 Гц, 1H), 2,17 (с, 2H), 1,62 (ддт, *J* = 12,3, 9,4, 8,6 Гц, 1H).

Пример 39

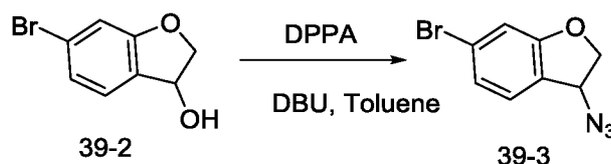
Промежуточное соединение III

1. Синтез промежуточного соединения 39-2:



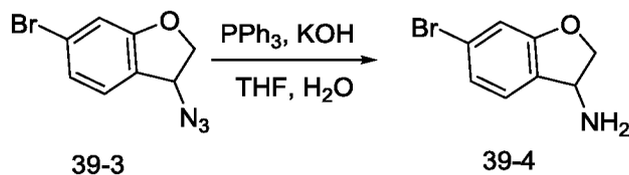
[389] К раствору 4-бром-2-гидроксибензальдегида (31,5 г, 156 ммоль, 1,00 экв.) в ДМСО (500 мл) прибавляли *S,S*-диметилметансульфинилодид (41,3 г, 188 ммоль, 1,20 экв.). Смесь охлаждали до 0 °С и порциями прибавляли *t*-BuOK (21,0 г, 187 ммоль, 1,20 экв.) при 0 °С в течение периода 15 мин. Смесь затем нагревали до комн. темп. После перемешивания в течение 1,5 ч при комнатной температуре, полученный раствор разбавляли водой (500 мл) и четыре раза экстрагировали EA (400 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (400 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали при пониженном давлении с получением материала. Этот материал объединяли с предыдущей порцией (в той же загрузке) и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/4) с получением 51,7 г 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ола в виде белого твердого вещества. Продукт хранили в атмосфере N₂.

2. Синтез промежуточного соединения 39-3:



[390] К раствору 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ола (30 г, 140 ммоль, 1,00 экв.) в толуоле (480 мл) в атмосфере N₂ добавляли DPPA (42,2 г, 153 ммоль, 1,10 экв.) и по каплям добавляли раствор DBU (23,3 г, 153 ммоль, 1,10 экв.) в толуоле (20 мл) при 0 °С в течение периода 30 мин. После перемешивания при 15 °С в течение 3,5 ч, полученный раствор разбавляли EA (500 мл), промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/9) с получением 30 г (90%) 3-азидо-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофурана в виде масла желтого цвета.

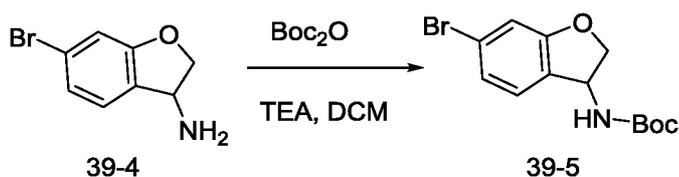
3. Синтез промежуточного соединения 39-4:



[391] К раствору 3-азидо-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофурана (28 г, 117 ммоль, 1,00 экв.) в ТГФ (400 мл) прибавляли PPh₃ (45,8 г, 175 ммоль, 1,50 экв.) при комн. темп. После перемешивания в течение 1 ч,

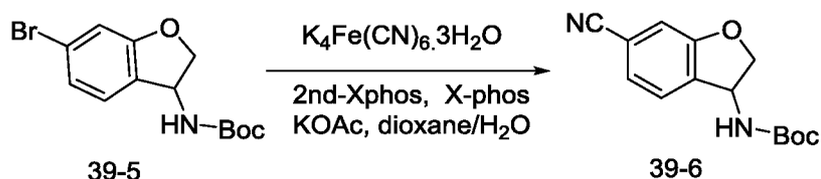
смесь выливали в раствор гидроксида калия (16,3 г, 291 ммоль, 2,49 экв.) в воде (100 мл) и перемешивали в течение дополнительных 3 ч. Смесь затем нагревали до 55 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп. И разбавляли ЕА (500 мл) и солевым раствором (200 мл). Водный слой дважды экстрагировали ЕА (300 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (МеОН/ЕА, 1/9) с получением 18 г 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амина в виде масла желтого цвета.

4. Синтез промежуточного соединения 39-5:



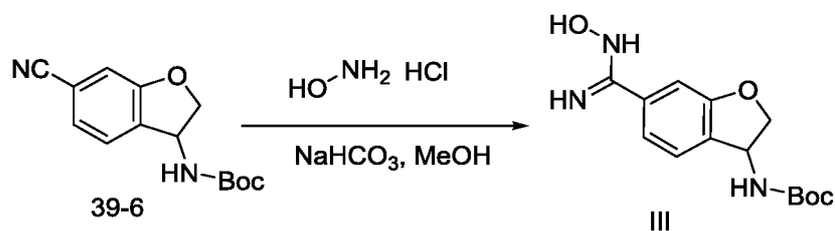
[392] К раствору 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амина (18,1 г, 84,6 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (200 мл), охлажденному до 0 °С, в атмосфере N₂ добавляли TEA (17,1 г, 169 ммоль, 2,00 экв.) и по каплям добавляли раствор (Boc)₂O (18,4 г, 84,3 ммоль, 1,00 экв.) в ДХМ (200 мл). Смесь затем перемешивали при комн. темп. в течение 4 ч, разбавляли ДХМ (400 мл), промывали водой (400 мл) и солевым раствором (400 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 6/94) с получением 18,4 г (69%) трет-бутил *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

5. Синтез промежуточного соединения 39-6:



[393] К раствору трет-бутил *N*-(6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)карбамата (17,4 г, 55,3 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (260 мл) добавляли FeK₄(CN)₆·3H₂O (11,7 г, 27,7 ммоль, 0,50 экв.), X-phos (400 мг, 0,84 ммоль, 0,02 экв.), предварительный катализатор 2G-Xphos (650 мг, 0,83 ммоль, 0,01 экв.) и раствор KOAc (11 г, 112 ммоль, 2,03 экв.) в воде (260 мл) в атмосфере азота. После перемешивания при 80 °С в течение 4 ч, полученный раствор разбавляли ЕА (500 мл) и фильтровали для удаления твердых веществ. Водный слой трижды экстрагировали ЕА (300 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 19/81) с получением 14,3 г (99%) трет-бутил *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)карбамата в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

6. Синтез промежуточного соединения III:

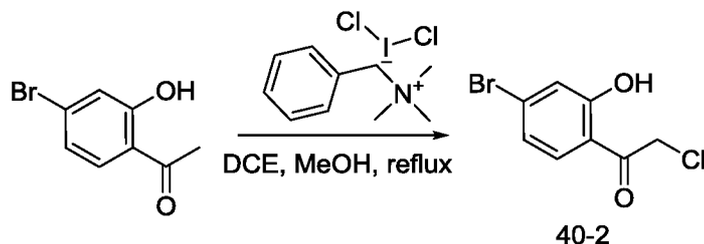


[394] К раствору трет-бутил *N*-(6-циано-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил)карбамата (13,3 г, 51,1 ммоль, 1,00 экв.) в MeOH (270 мл) добавляли HONH₂·HCl (7,06 г, 102 ммоль, 2,00 экв.) и гидрокарбонат натрия (13 г, 155 ммоль, 3,03 экв.). После перемешивания в течение 80 °С в течение 4 ч, твердые вещества отфильтровали и фильтрат концентрировали при пониженном давлении с получением 14,3 г (95%) трет-бутил *N*-[6-(*N*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (Промежуточное соединение III) в виде белого твердого вещества.

Пример 40

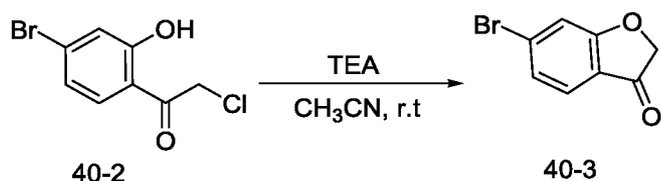
Промежуточное соединение IV

1. Синтез промежуточного соединения 40-2:



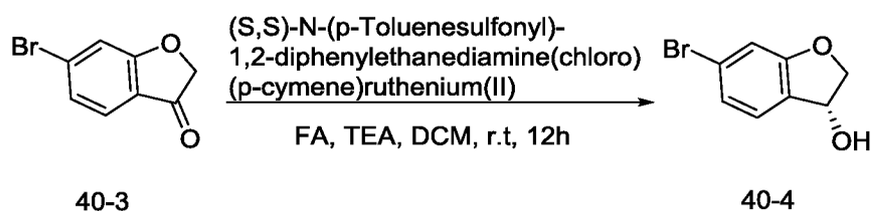
[395] К раствору 1-(4-бром-2-гидроксифенил)этан-1-она (35 г, 163 ммоль, 1,0 экв.) в смеси DCE (800 мл) и MeOH (320 мл) прибавляли бензилтриметилазаний дихлориданид (113 г, 325 ммоль, 2,0 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 70 °С в течение 4 ч; охлаждали до комн. темп.; концентрировали при пониженном давлении; растворяли в ДХМ (800 мл); промывали водой (400 мл), соевым раствором (400 мл) и NaHSO₃ (5%, 500 мл); сушили над Na₂SO₄; и концентрировали при пониженном давлении с получением 45,3 г 1-(4-бром-2-гидроксифенил)-2-хлорэтан-1-она в виде твердого вещества коричневого цвета.

2. Синтез промежуточного соединения 40-3:



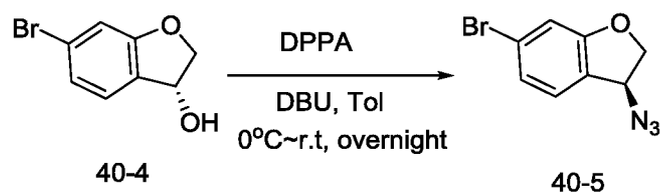
[396] К раствору 1-(4-бром-2-гидроксифенил)-2-хлорэтан-1-она (43,1 г, 173 ммоль, 1,0 экв.) в ACN (1,2 л) прибавляли раствор TEA (26,2 г, 259 ммоль, 1,0 экв.) в ACN (15 мл). Смесь перемешивали в течение 2 ч, концентрировали при пониженном давлении, повторно растворяли в EA (800 мл), промывали водой (400 мл) и соевым раствором (400 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ДХМ/РЕ, 3/7) с получением 15 г (41%) 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-она в виде твердого вещества желтого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 40-4:



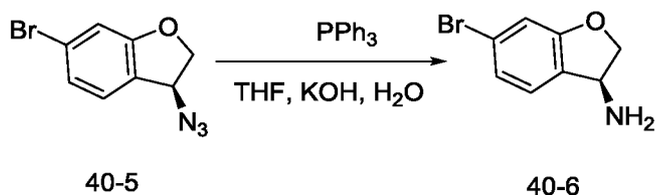
[397] К FA (14,6 г, 318 ммоль, 3,5 экв.), охлажденной до 0 °С по каплям прибавляли TEA (27,5 г, 272 ммоль, 3,0 экв.) с перемешиванием в атмосфере азота. К данной смеси добавляли раствор 6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-она (19,4 г, 90,9 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (500 мл) и (S,S)-N-(п-толуолсульфонил)-1,2-дифенилэтан-1,2-диамин(хлор)(п-кумол)рутения(II) (1,65 г, 2,6 ммоль, 0,03 экв.). Смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре и выливали в воду (500 мл). Полученный раствор трижды экстрагировали ДХМ (500 мл). Объединенные органические слои промывали соевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 1/9) с получением 13,4 г (69%) (3R)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ола в виде твердого вещества желтого цвета с 96% ee. (Chiral_SFC, CHIRALPAK AD-H 4,6*100 мм, 5 мкм).

4. Синтез промежуточного соединения 40-5:



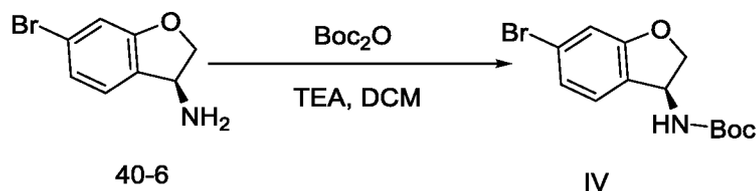
[398] К раствору (3*R*)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ола (13,4 г, 62,3 ммоль, 1,0 экв.) в толуоле (250 мл), охлажденному до 0 °С, добавляли DPPA (20,6 г, 74,8 ммоль, 1,2 экв.) и по каплям добавляли раствор DBU (14,2 г, 93,3 ммоль, 1,50 экв.) в толуоле (50 мл). Смесь перемешивали в течение ночи, выливали в EA (500 мл), дважды промывали водой (250 мл) и соевым раствором (250 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 5/95) с получением 10,4 г (3*S*)-3-азидо-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофурана в виде масла желтого цвета.

5. Синтез промежуточного соединения 40-6:



[399] К раствору (3*S*)-3-азидо-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофурана (10,4 г, 43,5 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (150 мл) добавляли PPh₃ (22,8 г, 86,8 ммоль, 2,0 экв.) и раствор гидроксида калия (6,1 г, 108 ммоль, 2,5 экв.) в воде (40 мл). Смесь перемешивали при 50 °С в течение 1 ч и комн. темп. в течение ночи. Водный слой трижды экстрагировали EA (100 мл). Объединенные органические слои промывали соевым раствором (100 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA) с получением 10,6 г (3*S*)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин в виде масла желтого цвета.

6. Синтез промежуточного соединения IV:

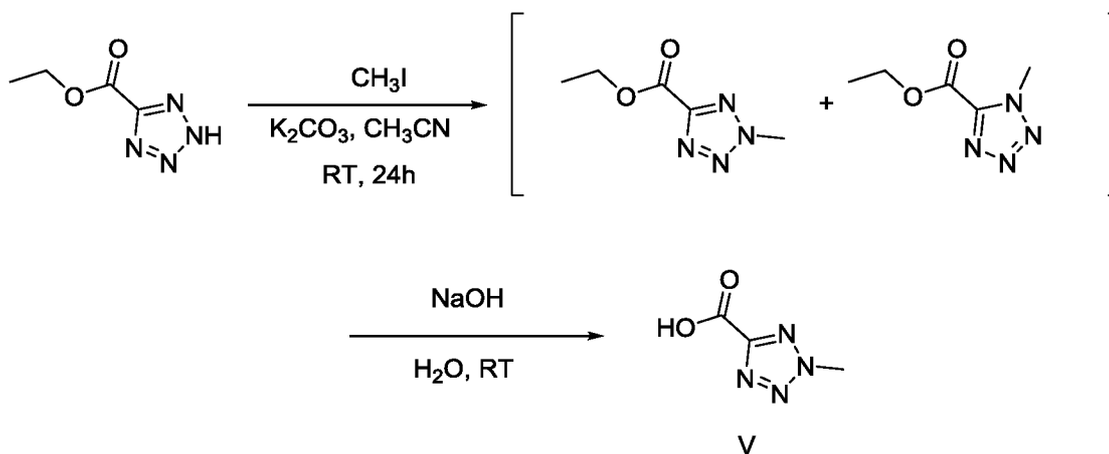


[400] К раствору (3*S*)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин, (10,6 г, 49,7 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (200 мл), охлажденному до 0 °С, по каплям добавляли TEA (10,0 г, 99,2 ммоль, 2,0 экв.) и раствор Boc₂O (11,9 г, 54,6 ммоль, 1,1 экв.) в ДХМ (50 мл) в течение периода 30 мин. Смесь перемешивали при комн. темп.

в течение ночи, выливали в воду (300 мл), и трижды экстрагировали ДХМ (300 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (500 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (ЕА/РЕ, 60/40) с получением промежуточного продукта, который растирали с этанолом/водой (5/4) с получением 9,2 г (97% ee) трет-бутил *N*-[(3*S*)-6-бром-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (Промежуточное соединение IV) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 258, 260 (M+H-56). ¹H-ЯМР: (300 МГц, ДМСО-*d*₆, м.д.) δ 7,53 (д, *J* = 7,6 Гц, 1H), 7,25 – 7,16 (м, 1H), 7,05 (д, *J* = 1,7 Гц, 1H), 7,03 (д, *J* = 1,7 Гц, 1H), 5,21 (д, *J* = 7,7 Гц, 1H), 4,66 (т, *J* = 9,2 Гц, 1H), 4,23 (дд, *J* = 9,6, 5,4 Гц, 1H), 1,38 (с, 9H).

Пример 41

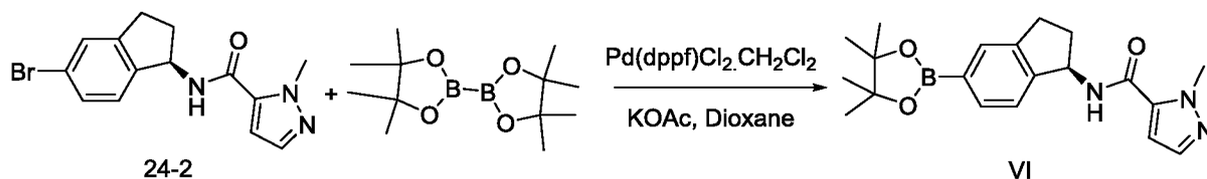
Промежуточное соединение V



[401] К перемешиваемому раствору этил-2*H*-1,2,3,4-тетразол-5-карбоксилата (100 г, 704 ммоль, 1,0 экв.) в АСН (750 мл) прибавляли K_2CO_3 (214 г, 1,5 моль, 2,2 экв.). После смесь перемешивали в течение 15 мин, прибавляли MeI (210 г, 1,47 моль, 2,1 экв.), и смесь перемешивали в течение 14 ч. Смесь затем фильтровали, и осадок на фильтре три раза промывали АСН (300 мл). Объединенный фильтрат объединяли с водным NaOH (4 N, 220 мл, 845 ммоль, 1,2 экв.) в комн. темп. и перемешивали в течение 1 ч. Затем АСН удаляли роторным испарением, и рН водного раствора доводили до 1-2 с помощью HCl (6 N). К данной смеси прибавляли достаточно ЕА для растворения осадка. Фазы разделяли, и водный слой четыре раза экстрагировали ЕА (1 л). Объединенные органические фракции сушили над безводным Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Материал суспендировали в ДХМ (165 мл) и перемешивали в течение 1 ч. Твердые вещества собирали фильтрованием, трижды промывали ДХМ (30 мл) и сушили в вакууме с получением 2-метил-2*H*-1,2,3,4-тетразол-5-карбоновой кислоты (27 г, 30%) (Промежуточное соединение V) в виде белого твердого вещества.

Пример 41

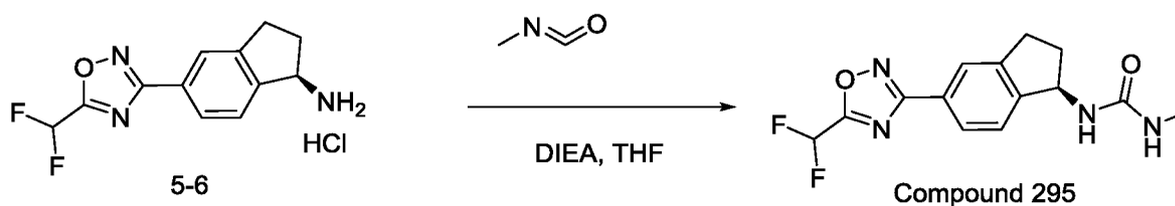
Промежуточное соединение VI



[402] К раствору *N*-[(1*R*)-5-бром-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (1,6 г, 5,00 ммоль, 1,00 экв.) в диоксане (40 мл) добавляли Pd(dppf)Cl₂·CH₂Cl₂ (200 мг, 0,61 ммоль, 0,05 экв.), KOAc (1,2 г, 12,2 ммоль, 2,50 экв.) и 4,4,5,5-тетраметил-2-(тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-1,3,2-диоксаборолан (1,52 г, 5,99 ммоль, 1,20 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 70 °С в течение 2 ч, охлаждали до комн. темп., отфильтровали для удаления твердых веществ, разбавляли EA (50 мл), промывали водой (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали при пониженном давлении и очищали хроматографией на силикагеле (EA/PE, 13/87) с получением 2,05 г 1-метил-*N*-[(1*R*)-5-(тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1*H*-пиразол-5-карбоксамид (Промежуточное соединение VI) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

Пример 42

Синтез соединения 295



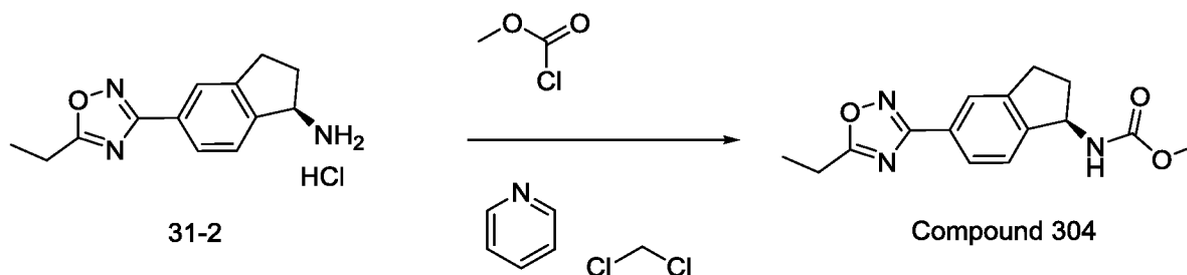
[403] К суспензии промежуточного соединения 5-6 (40 мг, 0,14 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (1,0 мл) прибавляли DIEA (46 мкл, 0,28 ммоль, 2,0 экв.) и изоцианатометан (15,9 мг, 0,28 ммоль, 2,0 экв.) при комн. темп. Смесь перемешивали при 40 °С в течение 3 ч, концентрировали и растирали сMeOH с получением 14,4 мг (*R*)-1-(5-(5-(дифторметил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил)-3-метилмочевины (Соединение 295) в виде твердого вещества. НРМС (ЭС) *m/z* 309,1 (M+H). ¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-*d*₆) δ 7,94 – 7,87 (м, 2H), 7,55 (т, *J* = 52 Гц, 1H), 7,42 – 7,38 (м, 1H), 6,37 (д, *J* = 8,4 Гц, 1H), 5,75 (д, *J* = 4,8 Гц, 1H), 5,18 (к, *J* = 8,2 Гц, 1H), 3,03-2,95 (м, 1H), 2,90-2,80 (м, *J* = 16,4, 1H), 2,62 (д, *J* = 4,7 Гц, 3H), 2,48-2,39 (м, 1H), 1,83-1,71 (м, 1H).

[404] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 295:

Соединение №	НПС (ЭС) m/z
289	M+H = 335,1
292	M+H = 337,1
295	M+H = 309,1
296	M+H = 323,1
297	M+H = 349,1
298	M+H = 363,1

Пример 43

Синтез соединения 304



[405] К суспензии промежуточного соединения 31-2 (1,04 г, 3,9 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (10,0 мл) прибавляли пиридин (6,2 г, 78,3 ммоль, 20,0 экв.) и метилхлорформат (0,44 г, 4,7 ммоль, 1,2 экв.) при 0 °С. Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 3 ч, разбавляли ЕА, промывали водой, водный раствор NH₄Cl и солевой раствор, сушили над Na₂SO₄, концентрировали и очищали на силикагеле, используя ЕА/HE (20-100%) в качестве элюента с получением твердого вещества. Твердое вещество растирали с ацетонитрилом с получением 1,03 г метил-(R)-(5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамата (Соединение 304) в виде твердого вещества. НПС (ЭС) m/z 288,2 (M+H). ¹H ЯМР (400 МГц, метиленхлорид-d₂) δ 8,00 – 7,92 (м, 2H), 7,45 (д, J = 7,8 Гц, 1H), 5,33 – 5,24 (м, 1H), 5,03 (шир., 1H), 3,74 (с, 3H), 3,13 – 2,88 (м, 4H), 2,72 – 2,59 (м, 1H), 1,94-1,84 (м, 1H), 1,46 (т, J = 7,6 Гц, 3H).

[406] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 305:

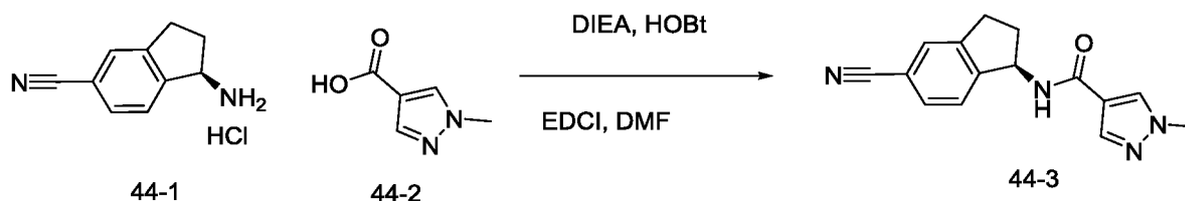
Соединение №	НПС (ЭС) m/z	Соединение №	НПС (ЭС) m/z
--------------	--------------	--------------	--------------

278	M+H = 324	325	M+H = 342,2
279	M+H = 338,1	326	M+H = 340,2
280	M+H = 352,1	327	M+H = 344,2
282	M+H = 310,1	328	M+H = 354,2
291	M+H = 351,1	333	M+H = 338,1
303	M+H = 274,1	334	M+H = 350,1
304	M+H = 288,1	345	M+H = 341,1
305	M+H = 300,1	348	M+H = 302
306	M+H = 304,1	349	M+H = 290
307	M+H = 302,1	350	M+H = 300
319	M+H = 314,1	358	M+H = 344,1
320	M+H = 316,1	359	M+H = 360,2
321	M+H = 328,1	360	M+H = 385,2
322	M+H = 330,1	361	M+H = 401,1
323	M+H = 328,2	362	M+H = 386,1
324	M+H = 332,1	363	M+H = 400,1

Пример 44

Синтез соединения 551

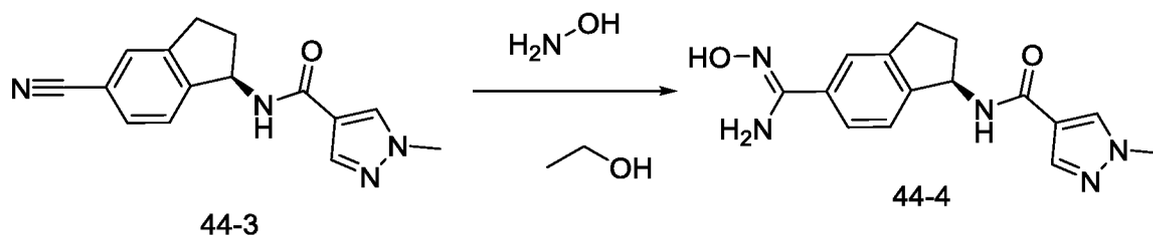
1. Синтез промежуточного соединения 44-3:



[407] К смеси 1-метил-1H-пиразол-4-карбоновой кислоты (2,3 г, 18,2 ммоль, 1,2 экв.), HOBT (2,1 г, 15,1 ммоль, 1,0 экв.) и EDCI (5,8 г, 30,3 ммоль, 2,0 экв.) в ДМФА (10 мл) прибавляли DIEA (7,5 мл, 45,4 ммоль, 3,0 экв.). Смесь перемешивали в течение 10 мин с последующим прибавлением (*R*)-1-амино-2,3-дигидро-1H-инден-5-карбонитрила 4-метилбензолсульфоната (5,0 г, 15,1 ммоль, 1,0 экв.) и продолжали перемешиваться в течение ночи. К данной смеси прибавляли воду (60,0 мл). Твердое вещество собирали, промывали еще водой (20,0 мл) и сушили с получением 3,5 г (86%) (*R*)-*N*-(5-циано-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамида (44-3) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) 267,1 (M+H). ¹H ЯМР (400 МГц, метиленхлорид-*d*₂) δ 7,86 (с, 1H), 7,74 (д, *J* = 0,8 Гц, 1H), 7,60 –

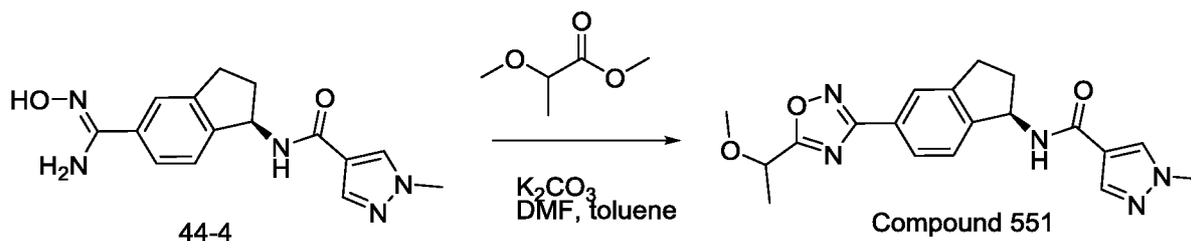
7,48 (м, 2H), 7,48 – 7,42 (м, 1H), 6,06 (д, $J = 8,4$ Гц, 1H), 5,69 (к, $J = 8,3$ Гц, 1H), 3,94 (с, 3H), 3,15 – 2,90 (м, 2H), 2,74-2,64 (м, 1H), 2,03-1,90 (м, 1H).

2. Синтез промежуточного соединения 44-4:



[408] К суспензии (*R*)-*N*-(5-циано-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид (3,0 г, 11,3 ммоль, 1,0 экв.) в EtOH (20,0 мл) прибавляли гидроксилламин (50% масс./масс., 4,0 мл). Смесь нагревали до 80 °С в течение 3 ч и концентрировали досуха с получением 3,3 г (98%) (*R,Z*)-*N*-(5-(*N'*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид (44-4) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком. НРМС (ЭС) m/z 300,1 (M+H).

3. Синтез соединения 551:



[409] К суспензии (*R,Z*)-*N*-(5-(*N'*-гидроксикарбамимидоил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид (140 мг, 0,47 ммоль, 1,0 экв.) в смеси толуола и ДМФА (5,0 мл, 9/1) прибавляли метил-2-метоксипропаноат (165,8 мг, 1,4 ммоль, 3,0 экв.). Смесь герметично закрывали, нагревали до 120 °С в течение ночи, охлажденную до комн. темп. и отфильтровали твердое вещество. Фильтрат концентрировали и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях: (серия Agilent 1100), колонка, Phenomenex GenSilia, 5 мкм, 21,5 *150 мм; подвижная фаза, вода (0,1 HCOOH) и ACN (35,0% ACN до 55,0% за 8 мин). Эта очистка дала 85 мг (49%) *N*-((1*R*)-5-(5-(1-метоксиэтил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)-1-метил-1H-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 551). НРМС (ЭС) m/z 368,1 (M+H). ¹H ЯМР (400 МГц, метилхлорид-*d*₂) δ 8,01 (с, 1H), 7,96 (д, $J = 8,0$ Гц, 1H), 7,86 (с, 1H), 7,75 (с, 1H), 7,46 (д, $J = 8,0$ Гц, 1H), 6,20 (д, $J = 8,6$ Гц, 1H), 5,68 (к, $J = 8,1$ Гц, 1H), 4,73 (к, $J = 6,7$ Гц, 1H), 3,92 (с, 3H), 3,47 (с, 3H), 3,15-3,04 (м, 1H), 3,04-2,92 (м, 1H), 2,76 – 2,62 (м, 1H), 2,05 – 1,89 (м, 1H), 1,66 (д, $J = 6,7$ Гц, 3H).

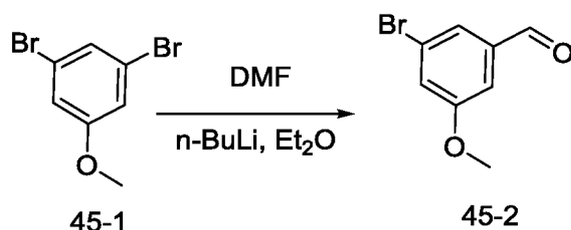
[410] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 551:

Соединение №	НМС (ЭС) m/z	Соединение №	НМС (ЭС) m/z
543	M+H= 396,1	548	M+H= 396,1
544	M+H= 382,1	549	M+H= 354,1
545	M+H= 352,1	550	M+H= 354,1
546	M+H= 368,1	551	M+H= 368,1
547	M+H= 336,1	552	M+H= 354,1

Пример 45

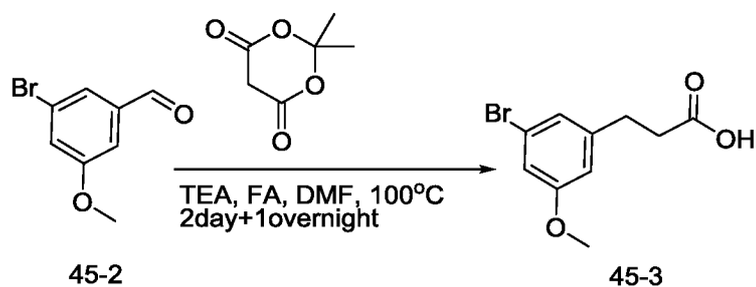
Синтез соединения 609

[411] 1. Синтез промежуточного соединения 45-2:



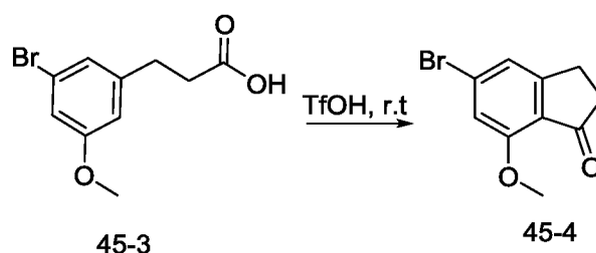
[412] Раствор 1,3-дибром-5-метоксибензола (24,5 г, 92,13 ммоль, 1 экв.) в Et₂O (400 мл) в атмосфере азота, охлаждали до -78 °С и перемешивали в течение 20 мин прибавляли n-BuLi (2,5 моль/л в ТГФ, 44 мл, 1,20 экв.) по каплям при -78 °С. Реакционную смесь продолжали перемешивать в течение 1 ч при -78 °С с последующим прибавлением по каплям ДМФА (8,1 г, 110,55 ммоль, 1,2 экв.). После перемешивания в течение 45 мин при -78 °С, реакционную смесь осторожно погасили водой (200 мл) и дважды экстрагировали EtOAc (500 мл). Объединенные органические слои концентрировали при пониженном давлении с получением смеси, который дополнительно растирали с гексаном (200мл) с получением 3-бром-5-метоксибензальдегида (45-2) (14,5 г, 73,2%) в виде белого твердого вещества.

2. Синтез промежуточного соединения 45-3:



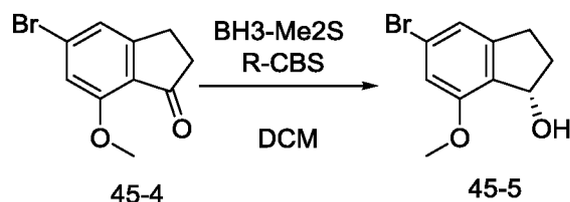
[413] К муравьиной кислоте (10,8 г, 233,95 ммоль, 3 экв.) при 0 °С по каплям прибавляли ТЕА (9,5 г, 93,58 ммоль, 1,2 экв.). После перемешивания в течение 30 мин при комн. темп., к данной смеси по каплям добавляли 3-бром-5-метоксибенzalдегид (16,77 г, 77,98 ммоль, 1 экв.) и 2,2-диметил-1,3-диоксан-4,6-дион (11,2 г, 77,71 ммоль, 1,00 экв.) в ДМФА (75 мл). Реакционную смесь перемешивали при 100 °С в течение 50 ч, охлаждали до 0 °С, погасили конц. HCl (20 мл) и разбавляли водой (500 мл). Смесь трижды экстрагировали ДХМ (300 мл). Объединенные органические слои дважды промывали NaOH (1 N, 500 мл). Водную фазу объединяли, подкисляли до pH 2 с помощью конц. HCl, и дважды экстрагировали EtOAc (300 мл). Объединенные органические слои дважды промывали солевым раствором (500 мл), сушили над безводным Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении с получением 3-(3-бром-5-метоксифенил)пропановой кислоты (45-3) (13 г, 64,34%) в виде масла желтого цвета.

3. Синтез промежуточного соединения 45-4:



[414] Раствор 3-(3-бром-5-метоксифенил)пропановой кислоты (30 г, 115,79 ммоль, 1 экв.) в трифлатной кислотой (90 мл) перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь погасили добавлением ледяной воды (1000 мл) при 0 °С и трижды экстрагировали EtOAc (500 мл). Объединенные органические слои дважды промывали NaHCO₃ (500 мл), сушили над безводным Na₂SO₄, концентрировали при пониженном давлении и очищали обращенно-фазной флэш-хроматографии со следующими условиями: колонка, силикагель C18; подвижная фаза, ACN в воде, градиент от 35% до 65% в течение 40 мин; детектор, УФ 254 нм с получением 1,6 г 5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-она (45-4) в виде белого твердого вещества.

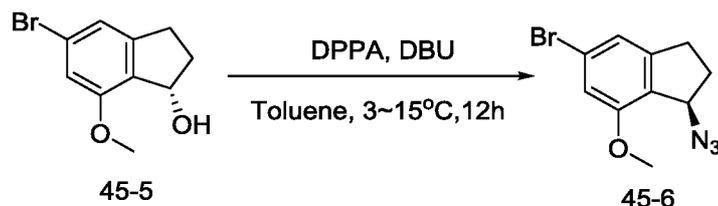
4. Синтез промежуточного соединения 45-5:



[415] К раствору 5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-она (1,68 г, 6,97 ммоль, 1 экв.) в ТГФ (60 мл) при -10 °С прибавляли R-CBS (1 моль/л в толуоле, 1,185 мл, 1,19 ммоль, 0,17 экв.). К данному раствору перемешивали 10 мин при -10 °С прибавляли BH₃-Me₂S (10 моль/л, 1,18 мл, 11,8 ммоль, 1,70 экв.). Смесь

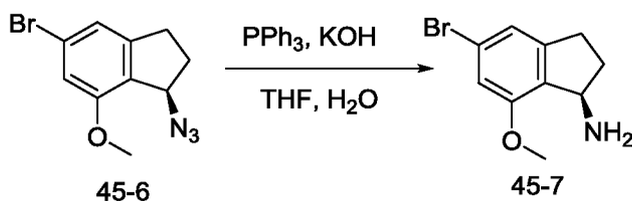
перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч, погасили ледяной водой (10 мл) и дважды экстрагировали ЕА (100 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (100 мл) сушили над Na_2SO_4 , концентрировали при пониженном давлении и очищали обращенно-фазной флэш-хроматографией, используя АСН и воду в качестве элюента с получением 680 мг (40%) (*IS*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ола (45-5) в виде белого твердого вещества.

5. Синтез промежуточного соединения 45-6:



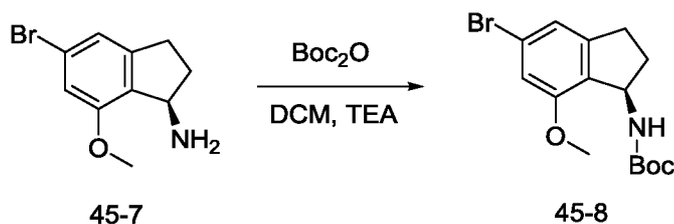
[416] К раствору (*IS*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1Н-инден-1-ола (650 мг, 2,67 ммоль, 1,0 экв.) в толуоле (10 мл) при 0 °С по каплям добавляли DBU (1221,2 мг, 8,02 ммоль, 3 экв.) и DPPA (1471,7 мг, 5,35 ммоль, 2,0 экв.). После перемешивания в течение 10 ч, реакционную смесь погасили водой (10 мл) и трижды экстрагировали EtOAc (30мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (20 мл), сушили над безводным Na_2SO_4 , концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле, элюируя PE/EtOAc (3:1) с получением 530 мг (74%) (*IR*)-1-азидо-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1Н-индена (45-6) в виде масла бледно-желтого цвета.

6. Синтез промежуточного соединения 45-7:



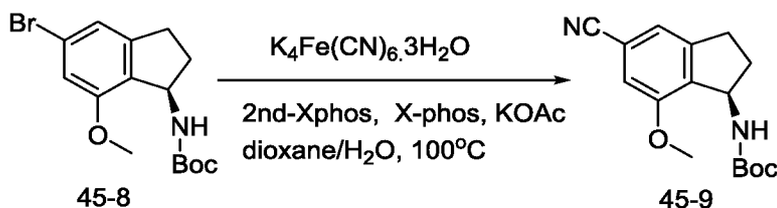
[417] К раствору (*IR*)-1-азидо-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1Н-индена (550 мг, 2,05 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (6 мл) добавляли PPh_3 (645,7 мг, 1,2 экв.) и по каплям добавляли KOH (287,7 мг, 5,13 ммоль, 2,5 экв.) в воде (1,5 мл). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч и при 50 °С в течение ночи. Полученную смесь концентрировали при пониженном давлении с получением 1,5 г смеси, содержащей (*IR*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1Н-инден-1-амин (45-7).

7. Синтез промежуточного соединения 45-8:



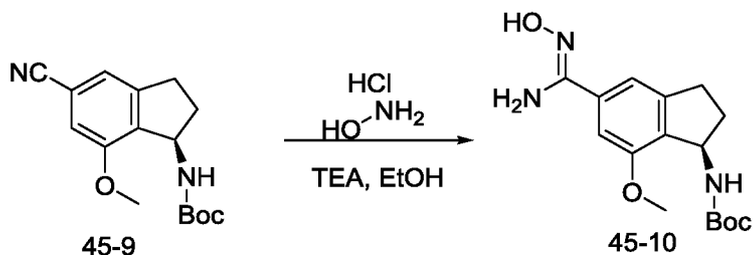
[418] К раствору (*1R*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-амина (1,5 г смеси из предыдущей стадии) в ДХМ (6 мл), прибавляли TEA (601,8 мг, 5,95 ммоль, 3,0 экв.) и Boc_2O (649,0 мг, 2,97 ммоль, 1,50 экв.). После перемешивания при комн. темп. в течение 2 ч. Смесь концентрировали при пониженном давлении и очищали обращенно-фазной флэш-хроматографии со следующими условиями: колонка, силикагель С18; подвижная фаза, АСN в воде, от 30% до 70% градиент за 30 мин; детектор, УФ 254 нм с получением 330 мг трет-бутил-N-[(1*R*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (45-8) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

8. Синтез промежуточного соединения 45-9:



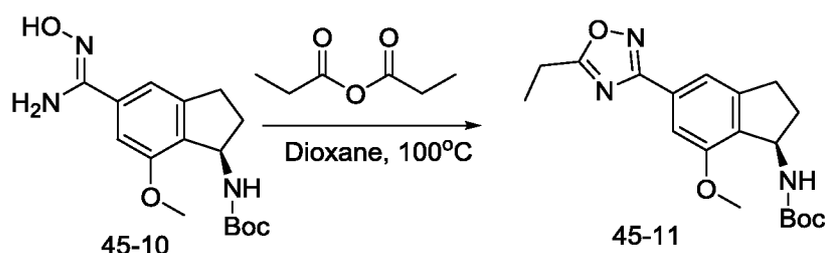
[419] К раствору трет-бутил N-[(1*R*)-5-бром-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (320 мг, 0,94 ммоль, 1 экв.) в диоксане(4 мл) и воде (1 мл) добавляли $\text{K}_4\text{Fe(CN)}_6 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (197,5 мг, 0,47 ммоль, 0,50 экв.), 2го поколения X-PHOS (14,7 мг, 0,02 ммоль, 0,02 экв.) и X-Phos (8,9 мг, 0,02 ммоль, 0,02 экв.) в атмосфере азота. Смесь перемешивали при 100 °С в течение 8 ч, охлаждали до комн. темп., разбавляли водой (20 мл) и трижды экстрагировали EA (20 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором (20 мл) сушили над сульфатом натрия, концентрировали и очищали силикагелем, элюируя PE/EA (10/1) с получением 190 мг (74%) трет-бутил (R)--(5-циано-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил)карбамата (45-9) в виде белого твердого вещества.

9. Синтез промежуточного соединения 45-10:



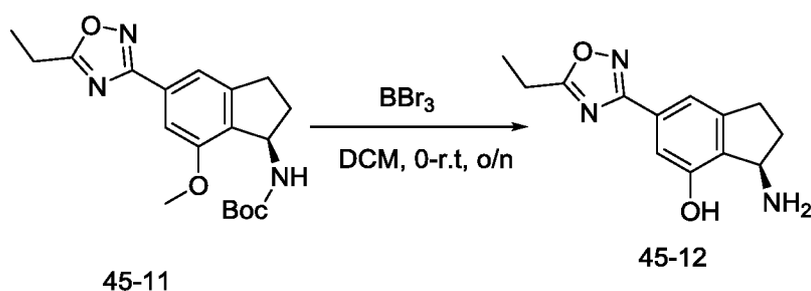
[420] К раствору трет-бутил N-[(*IR*)-5-циано-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (180 мг, 0,62 ммоль, 1,0 экв.) в EtOH (3 мл) прибавляли TEA (126,3 мг, 1,25 ммоль, 2,0 экв.) и гидроксилламин гидрохлорид (86,3 мг, 1,24 ммоль, 2,0 экв.). Смесь перемешивали при 60 °C в течение ночи и концентрировали при пониженном давлении с получением 300 мг трет-бутил N-[(*IR*)-5-(N-гидроксикарбамимидоил)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (45-10) в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

10. Синтез промежуточного соединения 45-11:



[421] К раствору трет-бутил N-[(*IR*)-5-(N-гидроксикарбамимидоил)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (270 мг, 0,84 ммоль, 1,0 экв.) в диоксане (3 мл) прибавляли пропаноилпропаноат (108,2 мг, 0,83 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали при 50°C в течение 1 ч и при 100°C в течение 7 ч, охлажденную до комн. темп. концентрировали при пониженном давлении и очищали колоночной хроматографией на силикагеле, элюируя PE/EtOAc (9:1) с получением 170 мг (56%) трет-бутил N-[(*IR*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (45-11) в виде белого твердого вещества.

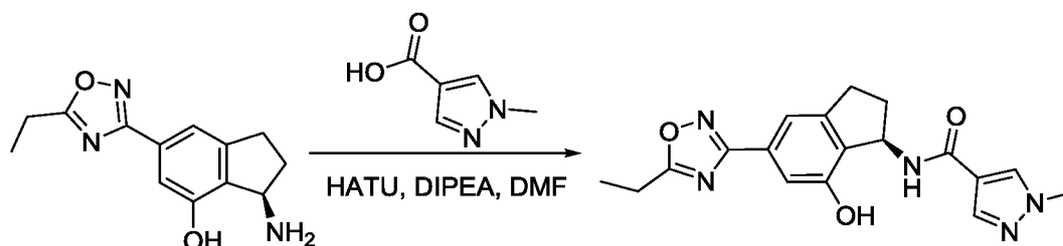
11. Синтез промежуточного соединения 45-12:



[422] К раствору трет-бутил N-[(*IR*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-метокси-2,3-дигидро-1H-инден-1-ил]карбамата (160 мг, 0,45 ммоль, 1,0 экв.) в ДХМ (3,0 мл) при 0 °C по каплям прибавляли трибромборан (2,23 мл, 2,23 ммоль, 5,01 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 80 ч, охлаждали до 0 °C, погасили MeOH (1 мл), концентрировали при пониженном давлении и очищали препаративной ВЭЖХ со следующими условиями (2#SHIMADZU (HPLC-01)): колонка, колонка X Bridge Prep OBD C-18, 30*150 мм 5 мкм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (34% фазы В до 52%

за 8 мин); детектор 254 нм, с получением 30 мг (20%) трет-бутил N-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (45-12) в виде белого твердого вещества.

12. Синтез соединения 609:



[423] К раствору 1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоновой кислоты (21,9 мг, 0,17 ммоль, 2,0 экв.) в ДХМ (0,5 мл) добавляли HOAt (13,0 мг, 0,10 ммоль, 1,1 экв.), EDCI (18,3 мг, 0,10 ммоль, 1,1 экв.) и DIEA (22,5 мг, 0,17 ммоль, 2 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 5 мин с последующим прибавлением трет-бутил N-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]карбамата (30 мг, 0,09 ммоль, 1,0 экв.). Смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях (2#SHIMADZU (HPLC-01)): колонка, колонка X Bridge Prep OBD C18, 30*150 мм 5 мкм; подвижная фаза, вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃) и ACN (26% фазы В до 45% за 8 мин); детектор получили 25 мг продукта. Неочищенный продукт очищали с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ со следующими условиями (препаративная ВЭЖХ): колонка, CHIRALPAK IE, 2*25 см, 5 мкм; подвижная фаза, Hex: ДХМ=3:1(10 mM NH₃ в MeOH) и EtOH (выдержали 50% EtOH/HE в течение 16 мин) с получением 11,1 мг (36%) N-[(1*R*)-5-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-7-гидрокси-2,3-дигидро-1*H*-инден-1-ил]-1-метил-1*H*-пиразол-4-карбоксамид (Соединение 609) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 354 (M+H). ¹H ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ 9,62 (шир., 1H), 7,90 (шир., 1H), 7,75 (шир., 1H), 7,50 (шир., 2H), 6,30 (шир., 1H), 5,49 шир., 1H), 3,95 (с, 3H), 3,27 – 3,19 (м, 1H), 2,99 (м, 3H), 2,72 (с, 1H), 2,15 (с, 1H), 1,46 (шир., 3H).

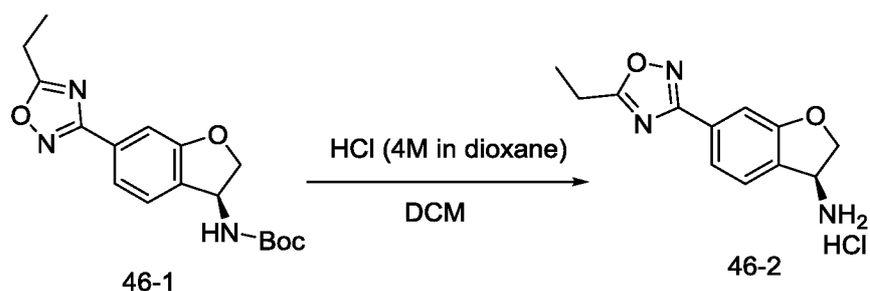
[424] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 609:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
562	M+H = 356
588	M+H = 372
699	M+H = 356

Пример 46

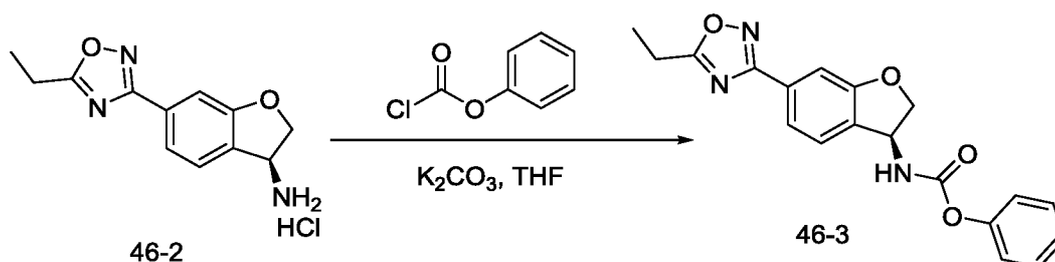
Синтез соединения 744

1. Синтез промежуточного соединения 46-2:



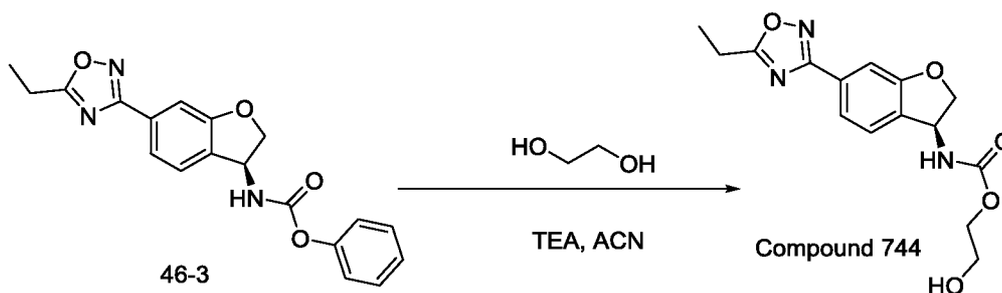
[425] К перемешиваемому раствору *tert*-бутил N-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (900 мг, 2,716 ммоль, 1 экв.) в ДХМ (10 мл) при комн. темп. по каплям прибавляли HCl (4 М в диоксане, 10 мл, 329,119 ммоль, 121,2 экв.). Смесь перемешивали в течение 1 ч при комн. темп. и концентрировали при пониженном давлении с получением 739 мг (3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида в виде белого твердого вещества с металлическим оттенком.

2. Синтез промежуточного соединения 46-3:



[426] К перемешиваемому раствору (3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-амин гидрохлорида (700,0 мг, 2,62 ммоль, 1,0 экв.) в ТГФ (50,0 мл) при 0 °С по каплям прибавляли K₂CO₃ (722,8 мг, 5,2 ммоль, 2,0 экв.) и фенилхлорформиат (450,33 мг, 2,876 ммоль, 1,10 экв.). Полученную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 4 ч и разбавляли водой. Осадок отфильтровали, трижды промывали EtOAc (10 мл). Водный слой дважды экстрагировали EtOAc (50 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, (50 мл), сушили над безводным Na₂SO₄, концентрировали и очищали на силикагеле, элюируя PE/EA (4/1) с получением 0,88 г (96%) фенил N-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 352 (M+H).

3. Синтез соединения 744:



[427] К перемешиваемому раствору фенил N-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (80,0 мг, 0,23 ммоль, 1,0 экв.) в ACN (4,0 мл) при комн. темп. по каплям добавляли этиленгликоль (17,0 мг, 0,27 ммоль, 1,2 экв.) и TEA (46,1 мг, 0,456 ммоль, 2,0 экв.). Полученную смесь перемешивали при 65 °С в течение 4 ч, охлаждали до комн. темп. и очищали препаративной ВЭЖХ в следующих условиях (колонка: колонка Xselect CSH OBD 30*150 мм 5 мкм, н; подвижная фаза А: вода (10 ммоль/л NH₄HCO₃+0,1%NH₃.H₂O), подвижная фаза В: ACN; скорость потока: 60 мл/мин; градиент: от 18 В до 38 В за 9 мин) с получением 2-гидроксиэтила 26,5 мг (36%) N-[(3*S*)-6-(5-этил-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-2,3-дигидро-1-бензофуран-3-ил]карбамата (Соединение 744) (26,5 мг, 36,45%) в виде белого твердого вещества. НРМС (ЭС) m/z 320 (M+H). ¹H ЯМР ((300 МГц, DMSO) δ 7,94 (с, 1H), 7,56 (д, J = 7,4 Гц, 1H), 7,48 (с, 1H), 7,35 (с, 1H), 5,38 (д, J = 6,5 Гц, 1H), 4,74 (с, 1H), 4,31 (д, J = 9,8 Гц, 1H), 4,02 (с, 2H), 3,55 (с, 2H), 3,00 (к, J = 7,5 Гц, 2H), 1,33 (т, J = 7,6 Гц, 3H).

[428] Следующие соединения были получены способами, аналогичными способу, описанному для соединения 744:

Соединение №	НРМС (ЭС) m/z	Соединение №	НРМС (ЭС) m/z
299	M+H = 323,1	740	M+H = 345
300	M+H = 349,1	741	M+H = 331
301	M+H = 365,1	742	M+H = 347
302	M+H = 378,1	743	M+H = 347
723	M+H = 343,1	744	M+H = 320
724	M+H = 343,1	745	M+H = 319
739	M+H = 345	746	M+H = 333

Биологический пример В-1

Анализ миофибрилл

[429] Чтобы оценить влияние соединений на АТФазную активность полноразмерного сердечного миозина в контексте нативного саркомера, проводили кожные анализы миофибрилл. Сердечные миофибриллы крупного рогатого скота были получены путем гомогенизации ткани левого желудочка сердца крупного рогатого скота в присутствии детергента, такого как тритон X-100. Такая обработка удаляет мембраны и большинство растворимых цитоплазматических белков, но оставляет интактным сердечно-саркомерный актомиозиновый аппарат. Препараты миофибрилл сохраняют способность гидролизовать АТФ в Ca^{2+} регулируемый способ. АТФазные активности таких препаратов миофибрилл в присутствии и в отсутствие соединений анализировали при концентрациях Ca^{2+} , активирующей до определенной доли максимальной скорости (т. е. 25%, 75%). Низкомолекулярные агенты оценивали по их способности ингибировать стационарную АТФазную активность бычьих сердечных миофибрилл с использованием ферментной системы, связанной с пируваткиназой и лактатдегидрогеназой (ПК/LDH). Этот анализ восстанавливает АДФ, продуцируемый миозином, в АТФ путем окисления NADH, вызывая изменение оптической плотности при 340 нм. Перед тестированием низкомолекулярных агентов сердечные миофибриллы были оценены на их чувствительность к кальцию и концентрация кальция, которая достигает либо 50% (pCa_{50}), либо 75% (pCa_{75}) активации системы миофибрилл, была выбрана в качестве конечного условия для оценки ингибирующей активности низкомолекулярных агентов. Всю ферментативную активность измеряли в забуференном растворе, содержащем 12 мМ PIPES (пиперазин-N,N'-бис(2-этансульфокислота), 2 мМ хлорид магния при pH 6,8 (буфер РМ 12). Условия конечного анализа: 1 мг/мл сердечных миофибрилл быка, 4 Ед./мл пируваткиназы, 6 Ед./мл лактатдегидрогеназы, 50 мкМ АТФ, 0,1 мг/мл BSA (бычий сывороточный альбумин), 10 ч./млн. пеногасителя, 1 мМ DTT, 0,5 мМ NADH, 1,5 мМ PEP, 0,6 мМ EGTA и количество CaCl_2 достаточное для достижения, как 50%, так и 75% АТФазной активности миофибрилл. Результаты для испытуемых соединений предложены в Таблице А. Испытуемые соединения были получены в соответствии с методиками синтеза, описанными в данном документе.

Таблица А

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
1	4,5	21,7	374	1,7	6,4
2	0,6	2,0	375	10,6	>39,2
3	1,8	7,0	376	3,9	18,5
4	0,43	1,6	377	4,5	17,8
5	1,14	5,1	378	2,1	12,2
6	0,7	3,4	379	39,2	>39,2
7	1,1	4,8	380	2,2	10,3
8	0,4	1,4	381	39,2	>39,2

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
9	1,4	6,7	382	2,7	10,1
10	1,0	3,4	383	3,4	11,6
11	0,8	3,4	384	39,2	>39,2
12	0,6	2,0	385	0,5	1,7
13	0,5	22,1	386	0,3	0,8
14	39,2	>39,2	387	0,5	1,3
15	0,6	2,0	388	0,9	2,8
16	8,9	>39,2	389	0,6	1,9
17	2,3	11,3	390	0,4	1
18	1,1	6,8	391	1,3	4,6
19	1,3	4,6	392	0,9	2,7
20	2,3	>39,2	393	0,4	1,2
21	0,7	2,9	394	1,2	4,1
22	5,5	28,2	395	3,1	13,5
23	5,8	31,4	396	0,4	1,6
24	2,1	8,0	397	0,9	3,2
25	3,9	16,5	398	0,4	1,2
26	7,8	30,5	399	0,3	1
27	0,8	3,3	400	0,8	2,8
28	0,8	3,4	401	0,9	3,0
29	1,2	5,3	402	1	3,8
30	0,8	2,3	403	0,4	1,2
31	1,0	3,6	404	0,4	1,2
32	0,6	2,3	405	0,6	2,3
33	1,3	4,3	406	1,9	7,7
34	2,1	8,1	407	3,2	13,8
35	0,5	1,6	408	2,8	12,8
36	0,9	4,7	409	0,2	0,7
37	2,1	9,7	410	0,9	3,5
38	2,2	9,5	411	0,7	3,2
39	31,0	>39,2	412	0,5	1,8
40	3,9	16,2	413	0,4	1,5

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
41	6,6	>39,2	414	0,2	0,6
42	7,2	31,6	415	0,5	1,7
43	4,3	14,1	416	1,2	4,2
44	3,3	12,3	417	0,2	0,6
45	2,1	7,6	418	0,3	1,2
46	1,2	4,2	419	1,2	4,7
47	1,4	5,0	420	0,4	1,4
48	1,4	4,9	421	0,3	0,8
49	9,8	>39,2	422	0,4	1,5
50	1,5	5,2	423	0,3	1,2
51	1,2	3,6	424	0,2	0,6
52	1,6	4,9	425	0,3	1,2
53	2,5	8,8	426	0,8	2,6
54	2,2	7,8	427	0,5	1,6
55	2,0	6,8	428	1,0	3,4
56	2,5	8,5	429	0,5	1,5
57	2,8	8,9	430	1,0	3,2
58	4,8	21,0	431	0,3	0,9
59	5,7	28,2	432	0,8	2,5
60	2,3	8,3	433	0,3	0,9
61	1,1	3,5	434	0,7	2,4
62	1,5	8,7	435	2,6	11,3
63	2,3	10,1	436	0,6	2,1
64	1,2	5,1	437	8,8	34,4
65	0,8	3,0	438	3,7	15,8
66	1,2	4,5	439	1,1	4,8
67	0,9	4,7	440	2,7	10,7
68	1,6	6,1	441	3,4	13,9
69	0,6	2,3	442	2,5	12,6
70	1,4	4,8	443	0,7	2,6
71	0,4	1,2	444	1,6	7,9
72	0,3	1,0	445	0,8	3,0

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
73	0,7	2,5	446	0,7	2,6
74	22,3	>39,2	447	1,8	9,3
75	0,9	3,1	448	0,3	0,9
76	1,7	6,1	449	0,5	1,5
77	4,9	26,0	450	3,2	12,4
78	2,6	13,6	451	2,3	7,7
79	4,6	22,7	452	4,3	20,3
80	27,5	>39,2	453	0,2	0,7
81	1,1	3,7	454	0,5	1,8
82	0,5	2,0	455	0,2	0,7
83	1,9	7,8	456	0,3	1,1
84	2,7	10,8	457	1,2	5,3
85	5,5	24,1	458	2,0	9,2
86	4,1	14,9	459	0,4	1,2
87	3,7	15,7	460	1,3	5,5
88	0,7	2,5	461	1,3	6,5
89	1,0	3,3	462	0,4	1,4
90	0,4	1,9	463	0,7	2,4
91	0,5	1,8	464	0,4	1,4
92	0,3	0,8	465	0,7	2,6
93	0,2	0,9	466	0,8	2,9
94	5,2	26,6	467	2,1	8,4
95	1,9	8,0	468	6,6	39,2
96	3,0	13,4	469	0,3	1,1
97	2,0	7,8	470	4,4	16,8
98	13,1	>39,2	471	1,9	7,1
99	0,6	2,6	472	0,8	3,1
100	0,7	3,0	473	1,1	3,8
101	0,3	1,1	474	0,6	2,2
102	1,6	5,8	475	0,9	3,8
103	0,7	2,2	476	4,2	19,5
104	1,7	6,3	477	8,5	39,2

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
105	2,2	8,9	478	2,9	11,9
106	0,8	2,8	479	4,5	23,1
107	0,5	1,7	480	6,6	39,2
108	5,2	24	481	1,9	7,8
109	1,9	7,1	482	3,9	15,9
110	39,2	>39,2	483	2,0	6,8
111	1,1	3,7	484	39,2	39,2
112	1,5	5,2	485	1,2	4,1
113	0,3	1,3	486	4,1	24,3
114	0,5	2,0	487	0,9	3,4
115	0,3	0,9	488	1,1	4,3
116	0,3	1,5	489	0,6	2,2
117	1,9	10,1	490	1,6	6,9
118	19,3	>39,2	491	1,0	3,7
119	39,2	>39,2	492	1,1	4,0
120	2,4	9,8	493	5,6	21,4
121	1,0	3,1	494	2,4	10,0
122	0,5	1,8	495	10,0	39,2
123	0,5	1,7	496	7,1	34,3
124	0,3	0,9	497	7,4	39,2
125	1,6	6,2	498	7,9	34,7
126	1,6	5,7	499	2,4	39,2
127	1,7	7,7	500	1,0	6,5
128	2,6	12,2	501	0,3	1,1
129	0,5	1,5	502	2,0	8,0
130	2,5	10,3	503	0,8	3,4
131	1,4	5,4	504	4,4	16,6
132	4,3	17,7	505	6,5	29,2
133	1,5	5,7	506	4,5	20,0
134	39,2	>39,2	507	32,6	39,2
135	39,2	>39,2	508	2,6	11,3
136	0,8	2,8	509	3,2	12,8

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
137	1,2	4,9	510	1,9	7,9
138	0,8	2,9	511	3,0	14,0
139	3,6	17,3	512	4,5	18,2
140	7,6	>39,2	513	2,2	10,9
141	0,3	0,9	514	2,7	11,0
142	0,5	2,4	515	4,3	19,5
143	0,3	1,0	516	39,2	39,2
144	0,6	2,3	517	2,2	9,7
145	39,2	>39,2	518	27,8	39,2
146	21,2	>39,2	519	1,9	8,7
147	1,3	6,2	520	1,8	8,1
148	2,9	13,5	521	1,2	5,0
149	39,2	>39,2	522	2,0	9,1
150	0,3	1,2	523	2,9	13,3
151	0,5	2,0	524	1,7	7,3
152	0,6	2,2	525	0,7	2,5
153	0,5	1,9	526	0,4	1,3
154	0,4	1,5	527	0,3	1,1
155	1,0	4,1	528	1,1	4,9
156	1,1	4,7	529	1,8	6,8
157	1,4	5,9	530	2,6	8,9
158	0,7	2,8	531	4,1	25,1
159	1,9	8,4	532	1,1	5,5
160	6,5	31,3	533	1,5	8,7
161	1,1	4,4	534	2,2	13,5
162	1,6	6,4	535	1,0	5,8
163	0,8	3,1	536	1,1	3,5
164	8,2	>39,2	537	0,4	1,8
165	4,6	23,5	538	0,7	3,3
166	2,0	7,0	539	1,3	6,0
167	1,0	3,8	540	0,7	2,9
168	1,1	3,8	541	1,2	5,2

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
169	0,5	1,8	542	0,9	3,5
170	3,8	15,9	543	4,6	17,3
171	1,7	6,9	544	34,9	39,2
172	8,1	>39,2	545	3,2	13,1
173	39,2	>39,2	546	15,5	39,2
174	1,1	3,8	547	0,4	1,5
175	0,4	1,4	548	11,8	39,2
176	1,2	4,5	549	39,2	39,2
177	0,5	1,8	550	13,1	39,2
178	1,9	6,8	551	3,6	14,6
179	0,7	2,2	552	13,7	39,2
180	1,7	5,8	553	1,2	5,1
181	1,1	4,0	554	0,4	1,5
182	1,0	4,1	555	1,0	3,5
183	0,3	0,9	556	1,4	7,6
184	0,4	1,4	557	0,4	1,4
185	0,8	2,7	558	2,0	8,3
186	0,7	2,4	559	1,4	5,7
187	11,5	>39,2	560	1,3	4,7
188	5,3	23,6	561	1,4	7,0
189	1,4	5,1	562	0,3	1,0
190	0,6	2,0	563	0,4	1,2
191	0,3	0,9	564	0,2	0,6
192	1,0	3,8	565	0,3	1,1
193	0,5	2,1	566	0,2	0,8
194	0,7	2,6	567	0,3	1,0
195	10,1	>39,2	568	0,4	1,6
196	4,5	17,4	569	0,7	2,8
197	3,2	12,4	570	0,4	1,4
198	2,0	7,2	571	0,4	1,3
199	6,0	24,1	572	0,5	1,8
200	2,6	11,3	573	0,9	4,1

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
201	1,4	5,4	574	1,0	4,2
202	2,6	10,5	575	1,1	4,2
203	1,0	3,6	576	3,5	15,2
204	0,5	1,8	577	0,4	1,3
205	1,1	4,0	578	0,4	1,2
206	0,7	2,3	579	1,2	5,1
207	1,0	3,6	580	3,1	17,6
208	0,5	1,6	581	0,4	1,4
209	0,9	3,3	582	0,4	1,3
210	0,5	1,6	583	0,4	1,3
211	0,8	2,8	584	0,3	1,2
212	1,7	6,0	585	0,5	2,5
213	1,2	4,7	586	0,5	2,3
214	1,3	4,9	587	2,5	12,9
215	3,0	12,4	588	1,2	4,3
216	1,3	4,9	589	0,7	2,3
217	0,6	1,9	590	1,4	6,8
218	0,5	1,6	591	4,4	9,8
219	0,7	2,5	592	2,7	10,9
220	38,3	>39,2	593	0,5	2,1
221	0,6	2,0	594	1,4	5,8
222	0,3	1,0	595	0,3	1,0
223	1,3	4,2	596	0,8	2,5
224	0,6	2,1	597	0,5	1,9
225	39,2	39,2	598	3,9	15,7
226	1,2	4,0	599	0,9	3,2
227	0,7	2,2	600	3,5	16,5
228	0,3	0,8	601	1,6	7,3
229	0,5	1,4	602	4,1	16,9
230	0,6	1,8	603	0,3	1,0
231	0,3	1,0	604	0,3	0,9
232	0,7	2,4	605	0,8	3,4

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
233	0,3	1,1	606	4,6	22,6
234	1,9	8,0	607	2,9	15,4
235	1,2	4,8	608	1,2	4,6
236	0,5	1,8	609	0,3	0,9
237	1,1	3,6	610	2,0	8,6
238	0,3	1,0	611	0,7	2,5
239	0,7	2,1	612	0,7	2,1
240	0,3	0,8	613	0,4	1,4
241	0,2	0,8	614	3,4	14,7
242	0,5	1,5	615	0,4	1,4
243	1,3	4,7	616	4,5	22,9
244	1,6	5,4	617	0,3	1,2
245	1,0	3,4	618	0,3	1,1
246	1,1	3,5	619	0,6	2,5
247	0,8	2,6	620	0,2	0,6
248	0,4	1,5	621	1,6	6,1
249	1,4	5,2	622	0,9	3,6
250	1,0	3,6	623	0,4	1,6
251	0,5	1,5	624	0,4	1,5
252	0,4	1,5	625	0,8	3,0
253	0,3	0,8	626	0,5	1,6
254	1,3	4,9	627	3,5	15,0
255	0,8	2,6	628	0,3	1,0
256	0,5	1,7	629	2,1	9,4
257	0,4	1,0	630	0,5	1,8
258	1,5	5,7	631	0,5	1,8
259	0,8	3,0	632	0,5	1,5
260	0,4	1,4	633	0,2	0,8
261	0,4	1,2	634	0,5	2,1
262	0,7	1,9	635	0,3	1,1
263	2,8	10,5	636	0,6	2,2
264	1,8	6,6	637	3,1	11,6

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
265	1,0	3,4	638	1,0	3,9
266	0,9	2,7	639	0,3	1,1
267	1,2	4,4	640	0,5	2,1
268	1,9	5,1	641	1,4	5,7
269	1,1	3,5	642	1,4	5,8
270	0,9	3,1	643	0,6	2,1
271	4,3	17,1	644	1,5	5,9
272	1,2	4,3	645	1,6	7,0
273	0,7	2,4	646	2,2	9,0
274	4,0	15,0	647	0,3	0,9
275	0,8	2,9	648	0,4	1,3
276	2,6	10,1	649	0,9	3,4
277	1,4	5,4	650	0,6	2,2
278	1,3	5,2	651	4,6	22,6
279	22,4	>39,2	652	0,5	1,5
280	0,7	2,7	653	0,2	0,7
281	0,9	>39,2	654	0,6	2,2
282	0,5	1,9	655	0,6	1,9
283	9,6	>39,2	656	1,9	8,1
284	38,5	>39,2	657	0,3	0,7
285	9,3	>39,2	658	0,3	0,9
286	2,1	10,2	659	0,5	1,7
287	39,2	>39,2	660	0,6	2,0
288	10,6	>39,2	661	0,3	1,1
289	39,2	>39,2	662	1,6	7,2
290	39,2	>39,2	663	2,3	19,6
291	17,3	>39,2	664	0,5	1,9
292	39,2	>39,2	665	0,4	1,8
293	20,4	>39,2	666	0,8	3,4
294	15,6	>39,2	667	0,9	3,7
295	4,9	>39,2	668	0,6	2,2
296	5,8	>39,2	669	0,5	2,3

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
297	39,2	>39,2	670	5,8	26,6
298	39,2	>39,2	671	6,5	30,2
299	6,7	30,9	672	3,2	13,7
300	12,3	>39,2	673	2,8	13,0
301	9,5	>39,2	674	1,9	7,4
302	39,2	>39,2	675	0,8	2,7
303	0,6	2,7	676	0,5	1,8
304	0,2	0,7	677	0,3	0,9
305	0,3	1,2	678	0,7	2,3
306	0,9	3,7	679	0,8	3,0
307	0,6	2,9	680	0,5	1,7
308	0,7	2,8	681	1,3	5,9
309	39,2	>39,2	682	0,4	1,6
310	2,9	11,3	683	1,1	4,6
311	1,8	6,3	684	1,1	5,0
312	0,7	2,4	685	0,7	2,6
313	1,6	6,5	686	0,9	3,1
314	0,7	2,4	687	1,0	4,4
315	6,1	26,4	688	1,7	6,8
316	15,6	>39,2	689	0,6	2,1
317	2,7	12,1	690	4,4	21,3
318	2,2	9,3	691	1,5	5,8
319	1,3	5,3	692	1,0	4,6
320	0,7	3,1	693	0,9	3,7
321	0,4	1,3	694	1,8	7,0
322	0,3	0,9	695	2,1	7,8
323	0,3	0,9	696	1,1	4,2
324	0,8	3,2	697	0,9	3,7
325	0,5	1,9	698	0,9	3,5
326	0,6	2,4	699	1,7	7,5
327	1,8	8,2	700	0,7	2,6
328	1,2	>39,2	701	0,3	1,1

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
329	1,7	7,0	702	2,6	11,7
330	3,8	17,7	703	1,7	6,2
331	20,0	>39,2	704	2,6	11,4
332	39,2	>39,2	705	4,9	28,1
333	0,3	0,9	706	0,6	2,5
334	0,6	1,9	707	0,9	3,6
335	19,1	>39,2	708	0,6	2,8
336	30,9	>39,2	709	0,6	2,3
337	24,7	>39,2	710	0,4	1,9
338	39,2	>39,2	711	0,8	2,8
339	0,4	1,2	712	0,5	2,4
340	0,3	0,7	713	2,7	11,0
341	1,9	7,3	714	1,4	5,5
342	8,0	>39,2	715	0,4	1,5
343	1,8	6,6	716	1,4	5,9
344	8,6	>39,2	717	0,4	1,8
345	0,2	0,8	718	1,1	5,2
346	0,9	3,2	719	0,8	3,7
347	0,5	1,6	720	2,3	10,4
348	0,5	1,8	721	1,5	6,7
349	0,3	0,9	722	1,4	5,6
350	0,5	2,1	723	4,4	20,3
351	18,8	>39,2	724	1,7	6,8
352	13,0	>39,2	725	0,6	2,9
353	29,0	>39,2	726	1,2	6,0
354	34,1	>39,2	727	1,2	4,1
355	2,9	10,9	728	0,8	3,8
356	13,4	>39,2	729	2,6	13,2
357	0,5	1,7	730	0,7	3,2
358	0,6	2,2	731	1,1	5,3
359	2,3	9,5	732	0,7	3,4
360	21,6	>39,2	733	1,5	8,9

Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)	Соединение №	CDMF75 IC ₁₅ (мкМ)	CDMF75 IC ₅₀ (мкМ)
361	23,7	>39,2	734	0,8	4,1
362	1,9	6,6	735	1,6	8,5
363	4,7	21,1	736	1,2	5,4
364	1,6	6,8	737	2,4	14,9
365	0,6	2,2	738	2,1	9,5
366	8,6	>39,2	739	5,4	24,2
367	13,9	>39,2	740	1,9	6,9
368	17,6	>39,2	741	1,9	10,5
369	39,2	>39,2	742	3,4	16,6
370	3,8	19,1	743	7,4	36,7
371	0,7	2,9	744	0,3	1,3
372	3,5	15,7	745	0,8	3,8
373	0,9	3,2	746	4,6	21,3

Биологический пример В-2

Анализы на миоциты

(i) ПРИГОТОВЛЕНИЕ МИОЦИТОВ ЖЕЛУДОЧКОВ ВЗРОСЛЫХ ОСОБЕЙ КРЫС.

[430] Взрослых самцов крыс Спрег-Дуули анестезировали, сердца быстро вырезали, промывали и канюлировали восходящую аорту. Непрерывная ретроградная перфузия была инициирована на сердцах при перфузионном давлении 60 см H₂O. Сердца были впервые перфузированы номинально свободным от Ca²⁺ модифицированным раствором Кребса следующего состава: 113 мМ NaCl, 4,7 мМ KCl, 0,6 мМ KH₂PO₄, 0,6 мМ Na₂HPO₄, 1,2 мМ MgSO₄, 12 мМ NaHCO₃, 10 мМ KHCO₃, 30 мМ таурин, 5,5 мМ глюкозы и 10 мМ HEPES (все от Sigma). Эта среда не рециркулирует и представляет собой смесь 95% O₂/5% CO₂. Примерно через 3 минуты сердце было перфузировано модифицированным буфером Кребса с добавлением коллагеназы (Worthington) и конечной концентрацией кальция 12,5 мкМ. Сердце было удалено из канюль после того, как сердце выглядело бледным и мягким. Атриум и сосуды были удалены и желудочки были аккуратно рассечены на более мелкие кусочки с помощью щипцов. Ткань гомогенизировали повторным растиранием пипеткой и реакцию коллагеназы останавливали 10% бычьей телячьей сывороткой (BCS), седиментацией и ресуспендированием в перфузионном буфере, содержащем 5% BCS и 12,5 мкМ CaCl₂. Миоциты были сделаны толерантными к кальцию путем поэтапного добавления раствора CaCl₂ до окончательной концентрации 1,2 мМ. Затем клетки промывали и ресуспендировали в буфере Тирод (137 мМ NaCl, 3,7 мМ KCl, 0,5 мМ MgCl, 11 мМ глюкозы, 4 мМ HEPES и 1,2 мМ CaCl₂, pH 7,4). Клетки хранили в

течение 60 мин при 37°C до начала экспериментов и используется в течение 5 часов после выделения. Препараты клеток использовали только в том случае, если клетки сначала соответствовали критериям QC, демонстрируя сократительный ответ на стандартную (> 150% от базальной) и изопроterenол (ISO;> 250% от базальной) обработку. Кроме того, в последующих экспериментах с соединениями использовали только клетки, у которых базальная сократимость составляла от 3 до 8%.

(ii) ЭКСПЕРИМЕНТЫ, СВЯЗАННЫЕ СО СЖИМАЕМОСТЬЮ ЖЕЛУДОЧНЫХ МИОЦИТОВ.

[431] Аликвоты миоцитов в буфере Тироде помещали в перфузионные камеры (серия 20 RC-27NE; Warner Instruments) в комплекте с нагревательными платформами. Миоцитам позволяли прикрепляться, камеры нагревали до 37°C, и клетки перфузировали при 37°C с буфером Тироде. Миоциты стимулировали полем при 1 Гц платиновыми электродами (на 20% выше порога). Только клетки, которые имели четкую исчерченность и были неактивны до стимуляции, использовали для экспериментов по сокращению. Чтобы определить базальную сократимость, миоциты были визуализированы через объектив 40x. Используя камеру устройства с зарядовой связью с переменной частотой кадров (60-240 Гц), изображения были оцифрованы и отображены на экране компьютера со скоростью выборки 240 Гц (IonOptix Милтон, Массачусетс). Как только клеточное сокращение становилось стабильным в течение времени, тестируемые соединения (0,01 – 15 мкМ) перфузировали в камеры на миоцитах в течение 5 минут. Сократимость миоцитов и скорости сокращения и релаксации затем регистрировали с использованием обнаружения контуров.

(iii) АНАЛИЗ СОКРАТИМОСТИ.

[432] Пять или более отдельных миоцитов тестировали на соединение из двух или более разных препаратов миоцитов. Для каждой ячейки были усреднены и сравнены двадцать или более кратковременных сокращений при базальном (определяемом как 1 мин до инфузии соединения) и после добавления соединения (определенном через 5 мин после начала перфузии соединения). Эти средние тоны были проанализированы с использованием программного обеспечения IonWizard (IonOptix), чтобы определить изменения в диастолической длине и фракционное укорочение. Фракция сокращения была рассчитана как: ((длина покоя - длина при пиковом сокращении), деленная на длину покоя). Процентное изменение фракции сокращения по сравнению с изолинией было рассчитано как ((фракция сокращения после введения дозы/базальные фракции сокращения) * 100). Процент снижения фракции сокращения по сравнению с изолинией был рассчитан как: (100 - процентное изменение фракции сокращения относительно изолинии). Также были определены максимальные скорости сокращения и релаксации (мкм/с). Результаты от отдельных клеток усредняются и рассчитывается SEM.

[433] Влияние соединений на фракционное укорочение (FS) миоцитов продемонстрировано в Таблице В.

Таблица В

Соединение №	Концентрация (мкМ)	%FS (% снижение относительно изолинии) ± SEM	№ испытуемых клеток
5	10	73,2 ± 7,1	5
31	10	23,3 ± 18,9	15
82	10	89,6 ± -5,7	5
100	5	54,7 ± -9,8	5
116	10	72,5 ± -9,5	8
124	10	84,6 ± -9,8	6
142	5	67,8 ± -5,4	5
184	5	67,4 ± -5,8	5
474	10	75,2 ± -3,7	5
542	10	68,4 ± -8,5	5

%FS = Среднее из каждой клетки (процентная высота пика после изолинии / процентная высота пика до изолинии)) x 100

Биологический пример В-3

[434] Эхокардиографическая оценка острого фармакодинамического эффекта при сокращении сердца у крыс

[435] Оценка сердечной функции *in vivo* с помощью эхокардиографии была выполнена на самцах крыс Спрег-Доули под анестезией изофлураном (1-3%). 2-D М-образные изображения левого желудочка были получены в парастернальном виде по длинной оси до, во время и после введения соединений путем непрерывной внутривенной инфузии или перорального зондирования. *In vivo* фракцию сокращения определяли анализом изображения в М-режиме со следующим расчетом: ((Конечный диастолический диаметр - конечный систолический диаметр) / Конечный диастолический диаметр x 100). Для экспериментов с непрерывной инфузией, три начальных изображения изолинии М-режима до введения дозы были сделаны с интервалами в 1 минуту до инфузии соединения. Соединения составляли в 50% пропиленгликоле (PG): 16% каптизоле: 10% диметилацетамиде (DMA) и доставляли через катетер для яремной вены со скоростью 1 мл/кг/час. Во время инфузии изображения в М-режиме были сделаны с 5-минутными интервалами. Инфузия прекращалась, когда фракция сокращения достигала 60% снижения относительно изолинии. Образцы крови брали для определения концентрации соединений в плазме. Данные были представлены как оценочное значение IC₅₀, которая представляет собой концентрацию, при которой

фракцию сокращения составляет 50% от изолинии сократимости до введения дозы. Результаты IC₅₀ обобщены в Таблице С.

Таблица С

Соединение №	IC ₅₀ (Среднее ± S.D., мкМ)
124	0,7 ± 0,02
141	1,5 ± 0,05
144	3,4 ± 0,12
142	2,7 ± 0,12
238	5,7 ± 0,31
184	7,2 ± 0,20
183	1,2 ± 0,02
253	1,7 ± 0,08
304	1,7 ± 0,06
222	1,1 ± 0,03
236	11,4 ± 0,6
211	5,4 ± 0,25
365	4,6 ± 0,17
387	2,4 ± 0,08
100	8,1 ± 0,26
420	2,1 ± 0,05
388	5,4 ± 0,10
434	9,3 ± 0,15
433	4,3 ± 0,11
158	1,1 ± 0,03
538	10,9 ± 0,37

[436] Для исследований перорального приема были сделаны три основных изображения изолинии в М-режиме перед введением дозы с интервалами в 1 минуту до введения соединения. Соединения готовили в 0,5% гидроксипропилметилцеллюлозе 2910 (ГПМЦ 2910): 0,1% суспензии Твин 80 и доставляли в виде разовой дозы (5 мл/кг) через желудочный зонд. Крыс подвергали легкой анестезии для измерений эхокардиографии в М-режиме в определенные моменты времени в течение 24 часов. Различные уровни дозы были оценены для каждого соединения. Влияние соединения на фракции укорочения сердца при самой

высокой оценке дозы представлено в Таблице D в виде процентного снижения исходных фракций укорочения (=100%).

Таблица D

Соединение №	Доза (мг/кг)	FS (% снижения относительно изолинии) через 1-2 ч после введения дозы (Среднее ± S.D.)	FS (% снижения относительно изолинии) через 4 ч после введения дозы (Среднее ± S.D.)
238	2	52 ± 10	59 ± 6
183	2	42 ± 16	15 ± 13
184	2	43 ± 9	31 ± 9
253	6	56 ± 9	33 ± 7
142	6	40 ± 9	18 ± 11
100	6	60 ± 4	40 ± 3
387	6	59 ± 24	50 ± 18
82	10	65 ± 6	55 ± 8
474	6	64 ± 8	27 ± 6
542	4,5	71 ± 1	54 ± 7
489	6	65 ± 6	35 ± 6
565	8	55 ± 13	43 ± 13
577	4	67 ± 6	34 ± 11
589	6	73 ± 12	46 ± 3
617	6	64 ± 4	37 ± 7
664	6	65 ± 4	38 ± 5
697	10	70 ± 2	45 ± 3
709	8	68 ± 2	31 ± 3
727	8	63 ± 1	33 ± 1

[437] Одновременно с измерениями эхокардиографии были взяты образцы крови для определения соответствующей концентрации соединения в плазме. Данные в Таблице E обобщали значения IC₅₀ и IC₁₀, которые представляют собой концентрацию, при которой частичное сокращение составляет 50% и 10% относительно изолинии сократимости до введения дозы, соответственно.

Таблица Е

Соединение №	IC ₅₀ (мкМ)	IC ₁₀ (мкМ)
238	4,9	0,9
183	0,9	0,2
184	7,9	0,8
253	1,3	0,3
142	2,9	0,7
100	9,1	2,3
387	1,6	0,4
82	4,9	1,5
474	1,4	0,2
542	3,5	0,9
489	2,4	0,7
565	37	11
577	0,7	0,1
589	1,6	0,3
617	1,2	0,3
664	3,3	1,2
697	8,3	3,3
709	4,3	1,5
727	4,7	1,2

Биологический пример В-4

[438] Продольная эхокардиографическая оценка мышинной модели HCM

[439] Оценку сердечной функции *in vivo* с помощью эхокардиографии проводили с использованием ранее описанной мышинной модели семейной гипертрофической кардиомиопатии, которая была получена в результате мутации аргинина и глутамина в остатке 403 (R403Q) гена тяжелой цепи альфа-миозина сердца (MHC) (Geisterfer-Lowrance *et al.*, Science. 1996 May 3;272(5262):731-4). Дисфункция сердца, фиброз и показатели гипертрофии сердца (включая толщину желудочковой стенки) увеличиваются с возрастом в этой мышинной модели (Geisterfer-Lowrance, *supra*; Jiang *et al.*, Science. 2013, 342(6154):111-4).

[440] Мыши R403Q получали несущую среду или соединение 142, составленные с кормом, в течение 24 недель. Измерения продольной эхокардиографии проводились каждые 4 недели. Измерения эхокардиографии были проведены на мышках под анестезией изофлураном (1-3%). 2-D М-изображения левого желудочка были получены в режиме короткой оси. *In vivo* фракцию сокращения определяли анализом изображения в М-режиме со следующим расчетом: ((Конечный диастолический диаметр - конечный систолический диаметр) / Конечный диастолический диаметр x 100). Обработка соединением 142 ослабляла увеличение толщины задней стенки перегородки и левого желудочка, которые наблюдались с возрастом у необработанных мышей R403Q.

Биологический пример В-5

[441] Снижение фиброза на модели гипертрофии сердца у крыс

[442] Оценку снижения фиброза проводили с использованием крыс линии Dahl, чувствительных к соли (DSS), ранее сообщавшейся модели сердечной недостаточности у крыс, вызванной гипертонией, с сохраненной фракцией выброса (Fillmore *et al.*, Mol Med. 2018, 24(1):3; Dahl *et al.*, J Exp Med. 1962, 115:1173-90). Крысы DSS, получавшие рацион с высоким содержанием соли, демонстрируют прогрессирующую сердечно-сосудистую дисфункцию, включая повышенное систолическое артериальное давление, диастолическую дисфункцию, гипертрофию сердца и фиброз сердца (Fillmore, *supra*; Dahl, *supra*; Sakata *et al.*, J Am Coll Cardiol. 2001 Jan;37(1):293-9; Kim-Mitsuyama *et al.*, Hypertens Res. 2004 Oct;27(10):771-9).

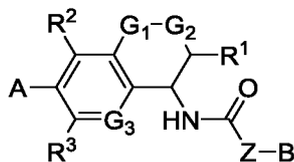
[443] Крысам DSS вводили несущую среду или соединение 142, составленное с пищей с низким или высоким содержанием соли, в течение 6 недель. Периваскулярные и интерстициальные образцы сердечной ткани были визуализированы и проанализированы на % сердечного фиброза. Лечение соединением 142 ослабляло увеличение фиброза у крыс с DSS, получавших рацион с высоким содержанием соли.

[444] Хотя вышеприведенное письменное описание соединений, применений и способов, описанных в данном документе, позволяет специалисту в данной области техники создавать и применять соединения, применения и способы, описанные в данном документе, специалисты в данной области техники поймут и оценят существование вариаций, комбинаций и эквивалентов конкретного варианта осуществления, способа и примеров в данном документе. Соединения, применения и способы, предложенные в данном документе, следовательно, не должны ограничиваться описанными выше вариантами осуществления, способами или примерами, а скорее охватывают все варианты осуществления и способы в пределах объема и сущности соединений, применений и способов, предложенных в данном документе.

[445] Все раскрытые в данном документе ссылки включены в качестве ссылки в полном объеме.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемая соль:



(I),

где:

G₁ представляет собой –CR⁴R⁵– или –O–;

G₂ представляет собой связь или –CR⁶R⁷–;

G₃ представляет собой –CR⁸– или –N–;

R¹, R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ и R⁸, каждый независимо, представляют собой H, C₁-C₆ алкил, галоген или гидроксил;

R² представляет собой H, C₂-C₆ алкил, галоген или гидроксил;

Z выбирают из группы, состоящей из связи, C₁-C₆ алкила, –O–, –N(R⁹)–, –R^xO–, –OR^y– и –R^zS–;

R⁹ представляет собой H, C₁-C₆ алкил или циклоалкил;

A выбирают из группы, состоящей из замещенного C₂ алкинила, незамещенного C₂ алкинила, замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰;

каждый R¹⁰ независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного C₁-C₆ алкила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и –C(O)OR^a;

B выбирают из группы, состоящей из H, C₁-C₆ алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C₁-C₆ алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из B не замещен или замещен одним или более заместителями R¹¹;

каждый R¹¹ независимо выбирают из группы, состоящей из замещенного или незамещенного гетероциклоалкила, замещенного или незамещенного гетероарила, замещенного или

незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного арила, незамещенного C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одним или более заместителями R¹², замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкенила, замещенного или незамещенного C₂-C₆ алкинила, галогена, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f;

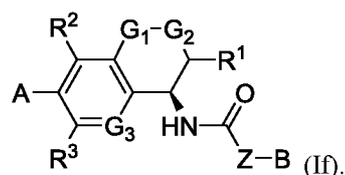
каждый R¹² независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^h и -C(O)NRⁱR^j;

каждый R^a, R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, R^g, R^h, Rⁱ и R^j независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил; а также

R^x, R^y и R^z, каждый, представляют собой C₁-C₆ алкил,

причем когда A представляет собой незамещенный фенил или 5-трифторметил-1,2,4-оксадиазол, -Z-B фрагмент не представляет собой -OC(CH₃)₃ или 1-этил-3-гидрокси-1,5-дигидро-2H-пиррол-2-онил.

2. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (If):



3. Соединение по п. 1 или п. 2, или его фармацевтически приемлемая соль, где R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ и R⁸, каждый, представляют собой H.

4. Соединение по любому одному из пп. 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где G₁ представляет собой -CR⁴R⁵-.

5. Соединение по любому одному из пп. 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, где G₁ представляет собой -CH₂-.

6. Соединение по любому одному из пп. 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где G₁ представляет собой -O-.

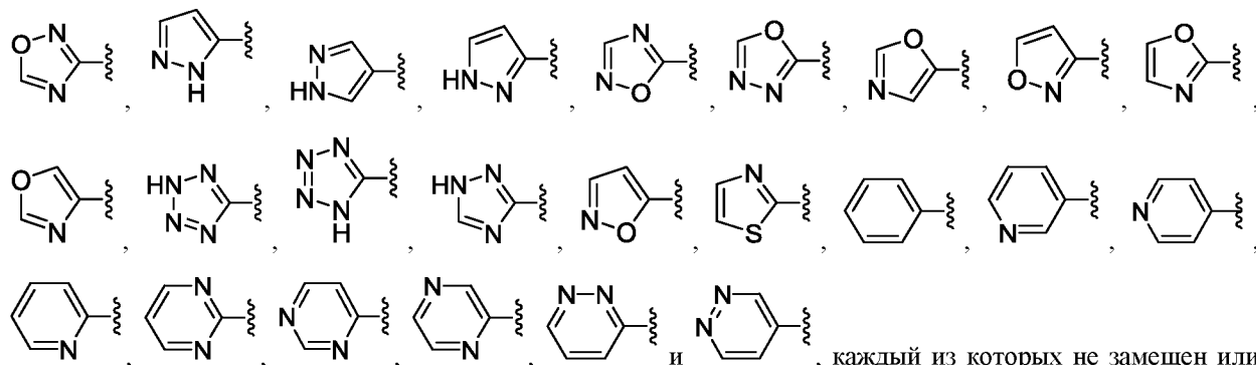
7. Соединение по любому одному из пп. 1-6 или его фармацевтически приемлемая соль, где G₂ представляет собой связь.

8. Соединение по любому одному из пп. 1-6 или его фармацевтически приемлемая соль, где G_2 представляет собой $-CR^6R^7-$.
9. Соединение по любому одному из пп. 1-6 или его фармацевтически приемлемая соль, где G_2 представляет собой $-CH_2-$.
10. Соединение по любому одному из пп. 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где G_3 представляет собой $-CR^8-$.
11. Соединение по любому одному из пп. 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где G_3 представляет собой $-CH-$.
12. Соединение по любому одному из пп. 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где G_3 представляет собой $-N-$.
13. Соединение по любому одному из пп. 1-12, где R^1 , R^2 и R^3 , каждый, представляют собой H.
14. Соединение по любому одному из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z представляет собой связь.
15. Соединение по любому одному из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z представляет собой $-O-$.
16. Соединение по любому одному из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z представляет собой $-N(R^9)-$.
17. Соединение по любому одному из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где A выбирают из группы, состоящей из замещенного фенила, незамещенного фенила и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, где 5- или 6-членный гетероарил не замещен или замещен одним или более заместителями R^{10} .

18. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А выбирают из группы, состоящей из фенила, пиразолила, оксазолила, оксадиазолила, изоксазолила, тетразолила, триазолила, тиазолила, пиримидинила, пиридинила, пиразинила и пиридазинила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰.

19. Соединение по любому одному из пп. 1-18 или его фармацевтически приемлемая соль, где А представляет собой оксадиазолил или изоксазолил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰.

20. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А выбирают из группы, состоящей из:



каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R¹⁰.

21. Соединение по любому одному из пп. 1-20 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый C₁-C₆ алкил, циклоалкил или гетероциклоалкил из R¹⁰ независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из -OR^k и -OC(O)R^m, где R^k и R^m, каждый независимо, представляют собой H или C₁-C₆ алкил.

22. Соединение по любому одному из пп. 1-20 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R¹⁰ независимо выбирают из группы, состоящей из -C(O)OCH₃, метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила, циклобутила и оксетанила,

причем каждый метил, этил и изопропил из R¹⁰ независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из -OCH₃, -OH и -OC(O)CH₃.

23. Соединение по любому одному из пп. 1-17, или его фармацевтически приемлемая соль, где А представляет собой оксадиазолил, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из

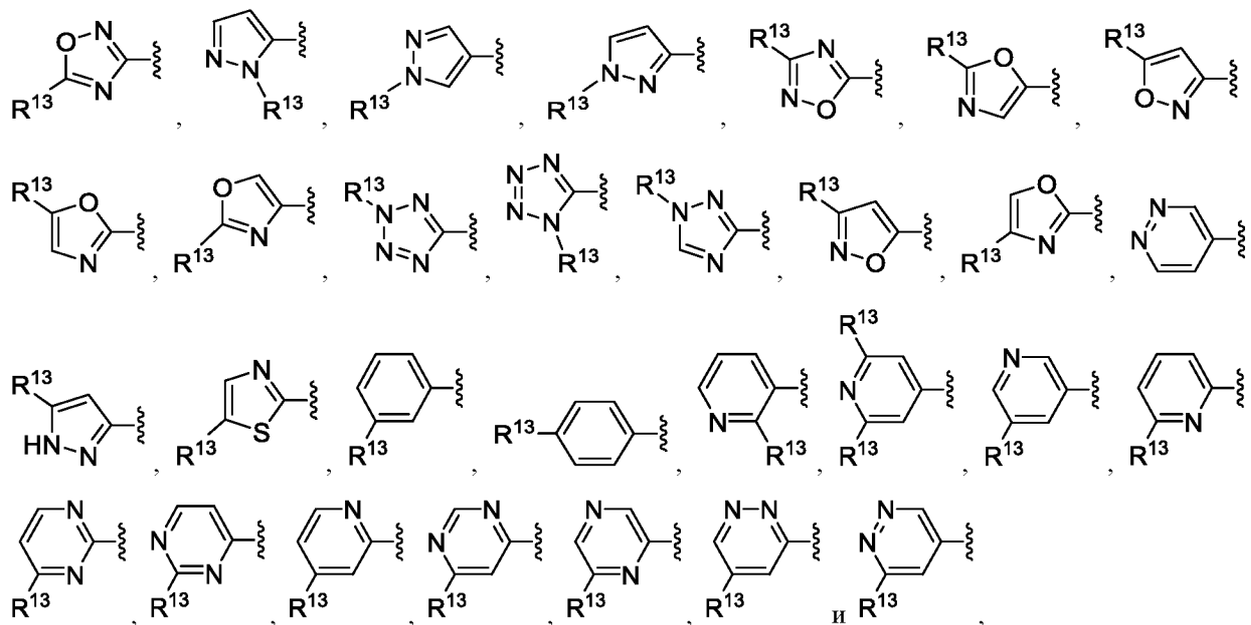
группы, состоящей из метила, метила, замещенного $-OCH_3$, $-OH$ или $-OC(O)CH_3$, этила, этила, замещенного $-OCH_3$, $-OH$ или $-OC(O)CH_3$, изопропила, изопропила, замещенного $-OCH_3$, $-OH$ или $-OC(O)CH_3$, дифторметила, циклопропила, циклобутила, оксетанила и $-C(O)OCH_3$.

24. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А представляет собой оксадиазолил, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила и циклобутила.

25. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А представляет собой изоксазолил, который не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из метила, этила и дифторметила.

26. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А представляет собой изоксазолил, который не замещен или замещен одним заместителем, выбранным из группы, состоящей из метила, этила и дифторметила.

27. Соединение по любому одному из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где А выбирают из группы, состоящей из:



где каждый R^{13} независимо выбирают из группы, состоящей из H, замещенного или незамещенного C_1-C_6 алкила, замещенного или незамещенного циклоалкила, замещенного или незамещенного гетероциклоалкила и $-C(O)OR^a$; и R^a представляет собой H или C_1-C_6 алкил.

28. Соединение по п. 27 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^{13} независимо выбирают из группы, состоящей из H, $-C(O)OCH_3$, метила, этила, изопропила, дифторметила, циклопропила, циклобутила и оксетанила,

причем каждый метил, этил и изопропил из R^{13} независимо не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из $-OCH_3$, $-OH$ и $-OC(O)CH_3$.

29. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В выбирают из группы, состоящей из H, C_1-C_6 алкила, циклоалкила, арила, гетероциклоалкила и гетероарила, причем C_1-C_6 алкил, циклоалкил, арил, гетероциклоалкил или гетероарил из В не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1-C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1-C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$; а также

каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1-C_6 алкил.

30. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В выбирают из группы, состоящей из C_1-C_4 алкила, C_3-C_5 циклоалкила, 6-10-членного арила, 4-6-членного гетероциклоалкила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N или O, 5- или 6-членного моноциклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, и 8- или 9-членного бициклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, каждый из которых замещен или не замещен.

31. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В выбирают из группы, состоящей из C_1-C_4 алкила, C_3-C_5 циклоалкила, 6-10-членного арила, 4-6-членного гетероциклоалкила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N или O, 5- или 6-членного моноциклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, или 8- или 9-членного бициклического гетероарила, содержащего по меньшей мере один кольцевой атом N, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1-C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где

каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$, и причем каждый C_1 - C_6 алкил из R^{11} не замещен или замещен $-OR^b$; а также

каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

32. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, изобутила, трет-бутила, циклопропила, циклобутила, циклопентила, фенила, инданила, азетидинила, оксетанила, пирролидинила, тетрагидрофуранила, пиперидинила, пиперазинила, морфолинила, тиазолила, триазолила, имидазолила, пиразолила, тетразолила, оксазолила, изоксазолила, оксадиазолила, пиразинила, пиридазинила, пиримидинила, пиридинила, инданила, пирролопиразолила и бензоимидазолила, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, арила, C_1 - C_6 алкила, галогена, фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C_1 - C_6 алкила, $-C(O)R^n$, $-C(O)OR^p$ и $-C(O)NR^qR^r$, и причем каждый C_1 - C_6 алкил из R^{11} не замещен или замещен $-OR^b$; а также

каждый R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^n , R^p , R^q и R^r независимо представляет собой H или C_1 - C_6 алкил.

33. Соединение по любому одному из пп. 1-32 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из метила, этила, изопропила, циклопропила, дифторметила, трифторметила, оксо, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OtBu$, $-OCH_3$, $-OH$, $-NH_2$, $-Cl$, оксетанила, оксадиазолила и азетидинила где каждый оксадиазолил и азетидинил из R^{11} не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из этила, $-C(O)CH_3$, $-C(O)OtBu$, $-C(O)OCH_3$, $-C(O)NHCH_3$, $-C(O)NH_2$ и $-OCH_3$, и причем каждый метил, этил и изопропил из R^{11} не замещен или замещен $-OH$.

34. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В представляет собой метил, пиразолил, оксазолил, тетразолил, изоксазолил, тиазолил, имидазолил или пиридинил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , фторалкила, $-OR^b$, $-C(O)R^c$, $-C(O)OR^d$, оксо и $-NR^eR^f$;

каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OR^b$, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^h$ и $-C(O)NR^iR^j$; а также

каждый R^b , R^c , R^d , R^e и R^f , R^g , R^h , R^i и R^j независимо представляет собой H или C_1-C_6 алкил.

35. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В представляет собой пиразолил, оксазолил, тетразолил, изоксазолил, тиазолил, имидазолил или пиридинил, каждый из которых не замещен или замещен одним или более заместителями R^{11} ;

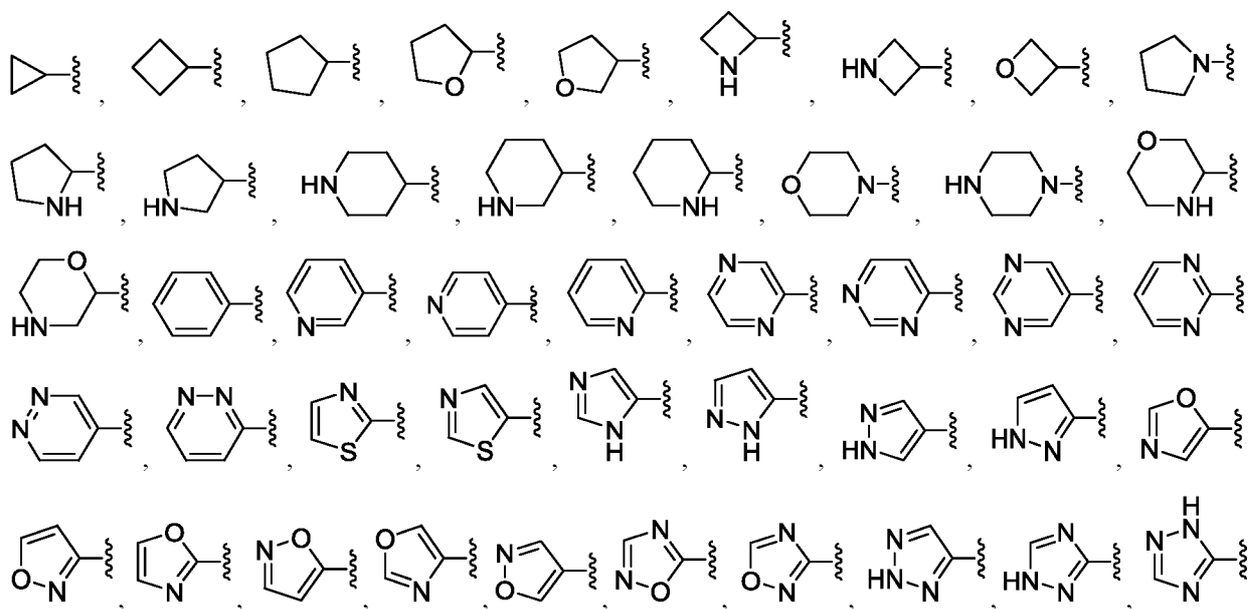
каждый R^{11} независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, галогена, C_1-C_6 алкила, C_1-C_6 алкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R^{12} , фторалкила, $-OR^b$, оксо и $-NR^eR^f$;

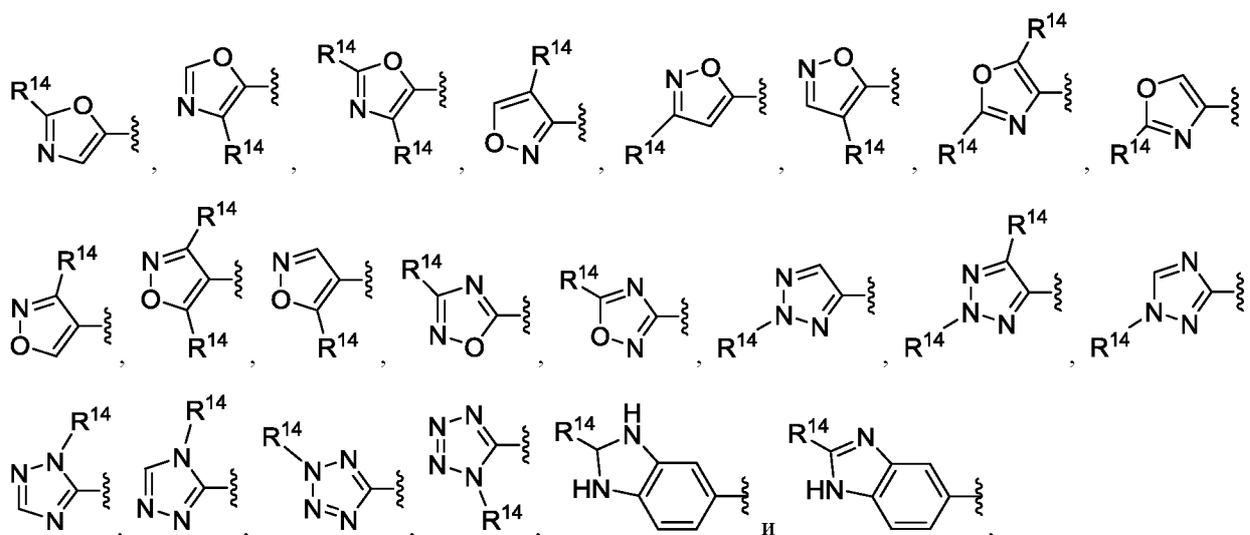
каждый R^{12} независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, $-OR^b$ и $-C(O)NR^iR^j$; а также

каждый R^b , R^e , R^f , R^i и R^j независимо представляет собой H или C_1-C_6 алкил.

36. Соединение по п. 35 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^b представляет собой H.

37. Соединение по любому одному из пп. 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где В выбирают из группы, состоящей из:





где каждый R¹⁴ независимо выбирают из группы, состоящей из гетероциклоалкила, гетероарила, циклоалкила, циклоалкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², арила, C₁-C₆ алкила, C₁-C₆ алкила, замещенного одним или двумя заместителями R¹², галогена, фторалкила, -OR^b, -C(O)R^c, -C(O)OR^d, оксо и -NR^eR^f, где каждый гетероциклоалкил и гетероарил R¹⁴ не замещен или замещен одним или более заместителями, выбранными из группы, состоящей из C₁-C₆ алкила, -C(O)Rⁿ, -C(O)OR^p и -C(O)NR^qR^r;

каждый R¹² независимо выбирают из группы, состоящей из галогена, -OR^b, -C(O)R^g, -C(O)OR^h и -C(O)NRⁱR^j; а также

каждый R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, R^g, R^h, Rⁱ, и R^j, Rⁿ, R^p, R^q и R^r независимо представляет собой H или C₁-C₆ алкил.

39. Соединение, выбранное из группы, состоящей из соединений Таблицы 1, или их фармацевтически приемлемых солей.

40. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому одному из пп. 1-39 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый эксципиент.

41. Способ лечения заболевания сердца у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту соединения по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 40.

42. Способ по п. 41, отличающийся тем, что заболевание сердца представляет собой гипертрофическую кардиомиопатию (HCM - англ.: hypertrophic cardiomyopathy).

43. Способ по п. 42, отличающийся тем, что HCM является обструктивной, или необструктивной, или связана с мутацией в генах саркомерных и несаркомерных белков.
44. Способ по п. 41, отличающийся тем, что заболевание сердца представляет собой сердечную недостаточность с сохраненной фракцией выброса (HFpEF - "heart failure with preserved ejection fraction").
45. Способ по п. 41, отличающийся тем, что заболевание сердца выбирают из группы, состоящей из диастолической дисфункции, первичной или вторичной рестриктивной кардиомиопатии, инфаркта миокарда и стенокардии, обструкции выходного отдела левого желудочка, гипертонической болезни сердца, врожденных пороков сердца, ишемии сердца, коронарной болезни сердца, диабетической болезни сердца, застойной недостаточности кровообращения, недостаточности правого желудочка, кардиоренального синдрома и инфилтративной кардиомиопатии.
46. Способ по п. 41, отличающийся тем заболевание сердца представляет собой или связано с одним или более состояниями, выбранными из группы, состоящей из старения сердца, диастолической дисфункции вследствие старения, гипертрофии левого желудочка и концентрического ремоделирования левого желудочка.
47. Способ лечения заболевания сердца или состояния, связанного с HCM, у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту соединения по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 40.
48. Способ по п. 47, отличающийся тем, что заболевание или состояние выбирают из группы, состоящей из болезни Фабри, болезни Данона, митохондриальной кардиомиопатии и синдрома Нунан.
49. Способ лечения заболевания сердца или состояния, которое связано с вторичным утолщением стенки левого желудочка, у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту соединения по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 40.

50. Способ по п. 49, отличающийся тем, что заболевание или состояние выбирают из группы, состоящей из гипертензии, пороков сердца (аортальный стеноз, регургитация митрального клапана), метаболических синдромов (диабет, ожирение), терминальной стадии почечной недостаточности, склеродермии, апноэ во сне, амилоидоза, болезни Фабри, болезни Фридрейха, атаксии Фридрейха, болезни Данона, синдрома Нунан и болезни Помпе.

51. Способ лечения заболевания сердца или патологического состояния, которое связано с малой полостью левого желудочка и облитерацией полости, гипердинамическим сокращением левого желудочка, ишемией миокарда или фиброзом сердца, у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту соединения по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 40.

52. Способ лечения заболевания сердца или патологического состояния, выбранного из мышечных дистрофий и болезней отложения гликогена, у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту соединения по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 40.

53. Способ ингибирования сердечного саркомера, включающий приведение в контакт сердечного саркомера с соединением по любому одному из пп. 1-39, или его фармацевтически приемлемой солью, или фармацевтической композицией по п. 40.