

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(11) **037378**(13) **B1**

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента
2021.03.22

(21) Номер заявки
201592200

(22) Дата подачи заявки
2014.05.16

(51) Int. Cl. **C07D 207/40** (2006.01)
A61K 31/401 (2006.01)
A61P 31/00 (2006.01)

(54) ПРОИЗВОДНЫЕ СУЛЬФАМОИЛПИРРОЛАМИДА И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ В КАЧЕСТВЕ МЕДИКАМЕНТОВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕПАТИТА В

(31) 13168291.6; 13175181.0; 13182281.9;
13191209.9; 13198160.7; 14157900.3

(32) 2013.05.17; 2013.07.04; 2013.08.29;
2013.10.31; 2013.12.18; 2014.03.05

(33) EP

(43) 2016.03.31

(86) PCT/EP2014/060102

(87) WO 2014/184350 2014.11.20

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:
**ЯНССЕН САЙЕНСИЗ АЙРЛЭНД
ЮСИ (IE)**

(72) Изобретатель:
**Вандик Коэн, Аше Жервен Ивонн
Поль, Ласт Стефан Жюльен, Мак
Гоуен Дэвид Крейг, Ромбу Герт,
Версхюэрен Вим Гастон, Рабуассон
Пьер Жан-Мари Бернар (BE)**

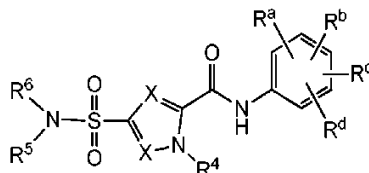
(74) Представитель:
Медведев В.Н. (RU)

(56) DATABASE REGISTRY
[Online], CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE,
COLUMBUS, OHIO, US; 10 March 2010
(2010-03-10), XP002699131, Database accession
no. 1208400-27-4; Compound with CAS RN
1208400-27-4

WO-A1-2013006394

(57) Ингибиторы репликации HBV формулы (ID)

(ID)



в том числе их стереохимически изомерные формы, а также их соли, гидраты, сольваты, где X, R^a-R^d и R⁴-R⁶ имеют значения, определенные в настоящем документе. Изобретение также относится к способам получения указанных соединений, к содержащим их фармацевтическим композициям, а также к их применению отдельно или в комбинации с другими ингибиторами HBV в терапии, активной против HBV.

037378 B1

037378 B1

Уровень техники

Вирус гепатита В (HBV) представляет собой оболочечный вирус из семейства гепаднавирусов (Hepadnaviridae) с частично двухцепочечной ДНК (dsDNA). Его геном содержит 4 перекрывающиеся рамки считывания: прекодовый/кодовый ген; ген полимеразы; гены L, M и S, которые кодируют 3 белка оболочки; и ген X.

Геном с частично двухцепочечной ДНК (релаксированной кольцевой ДНК; rcDNA) при инфицировании превращается в ковалентно замкнутую кольцевую ДНК (cccDNA) в ядре клетки-хозяина, а вирусные мРНК транскрибируются. Сразу после заключения в капсид прегеномная РНК (pgRNA), которая также кодирует кодовый белок и Pol, служит в качестве матрицы для обратной транскрипции, которая восстанавливает геном с частично dsDNA (rcDNA) в нуклеокапсиде.

HBV вызывал эпидемии в некоторых регионах Азии и Африки, и он является эндемичным в Китае. HBV инфицировано примерно 2 млрд человек по всему миру, из которых у примерно 350 млн человек развились хронические инфекции. Вирус вызывает заболевание гепатит В, и хроническая инфекция связана со значительно возрастающим риском развития цирроза и гепатоцеллюлярной карциномы.

Передача вируса гепатита В происходит в результате контакта с инфицированной кровью или биологическими жидкостями, при этом вирусная ДНК была обнаружена в слюне, слезах и моче хронических носителей с высоким титром ДНК в сыворотке крови.

Существует эффективная и хорошо переносимая вакцина, но прямые методы лечения в настоящее время ограничены применением интерферона и следующих противовирусных средств: тенофовир, ламивудин, адефовир, энтекавир и телбивудин.

Кроме того, гетероарилдигидропиримидины (HAP) идентифицировали как класс ингибиторов HBV в тканевой культуре и в животных моделях (Weber et al., Antiviral Res. 54: 69-78).

WO 2013/006394, опубликованная 10 января 2013 г., относится к подклассу сульфамойлариламидов, активных против HBV. WO 2013/096744, опубликованная 26 июня 2013 г., относится к соединениям, активным против HBV.

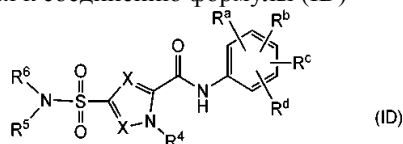
Кроме того, WO 2014/033170 и WO 2014/033176, опубликованные 6 марта 2014 г., дополнительно относятся к соединениям, активным против HBV.

Среди проблем, с которыми можно столкнуться при использовании противовирусных средств прямого действия против HBV, выделяют токсичность, мутагенность, недостаточность селективности, слабую эффективность, слабую биодоступность и сложность синтеза.

Существует потребность в дополнительных ингибиторах HBV, которые могут преодолеть по меньшей мере один из этих недостатков или которые обладают дополнительными преимуществами, такими как повышенная эффективность или увеличенное окно безопасности.

Описание изобретения

Настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID)



или его стереоизомеру, где

каждый X независимо представляет собой CR⁷;

R^a, R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, брома, хлора, -CHF₂, -CF₂-метила, -CH₂F, -CF₃, -OCF₃ и -CN, C₁-C₃-алкила;

R^d представляет собой водород или фтор;

R⁴ представляет собой водород, C₁-C₃-алкил или C₃-C₄-циклоалкил;

R⁵ представляет собой водород;

R⁶ выбран из группы, состоящей из C₂-C₆-алкила, C₁-C₄-алкил-R⁸, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, C₁-C₄-алкил-R⁹, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, и 3-7-членного моно- или полициклического насыщенного кольца, необязательно содержащего один или несколько гетероатомов, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из O и N, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо или C₂-C₆-алкил необязательно замещены одним или несколькими заместителями, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из водорода, -OH, фтора, оксо, R⁹, R¹⁰ и C₁-C₄-алкила, необязательно замещенного R¹⁰;

R⁷ представляет собой водород, -CN, фтор, хлор, бром, CHF₂, -CF₂-метил, -CH₂F, -CF₃, C₁-C₃-алкил, необязательно замещенный метокси, C₂-C₃-алкенил или C₃-C₄-циклоалкил;

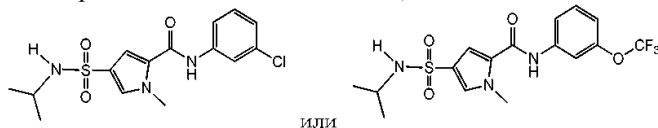
R⁸ представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один или несколько гетероатомов, который представляет собой O, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо необязательно замещено одним или несколькими C₁-C₄-алкилами, необязательно замещенными R¹⁰;

R⁹ представляет собой C₁-C₄-алкилокси, -SO₂-метил, -C(=O)-OR¹¹ или -C(=O)-N(R¹¹)₂;

R¹⁰ представляет собой -CN, -OH, фтор, -CHF₂, -CH₂F или -CF₃;

R¹¹ представляет собой водород или C₁-C₃-алкил;

или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, где такое соединение не является



Настоящее изобретение дополнительно относится к фармацевтической композиции, содержащей соединение формулы (ID) и фармацевтически приемлемый носитель.

Настоящее изобретение также относится к соединениям формулы (ID) для применения в качестве медикамента, предпочтительно для применения при предупреждении или лечении инфекции, вызываемой HBV, у млекопитающего.

В дополнительном аспекте настоящее изобретение относится к продукту, содержащему (а) соединение формулы (ID) и (b) другой ингибитор HBV, в виде комбинированного препарата для одновременного, раздельного или последовательного применения при лечении инфекций, вызываемых HBV.

Определения

Выражения " C_{1-x} алкил" и C_1-C_x алкил можно применять взаимозаменяемо.

Выражение " C_{1-3} алкил" как группа или часть группы относится к гидрокарбильному радикалу формулы C_nH_{2n+1} , где n представляет собой число в диапазоне от 1 до 3. В случае, если C_{1-3} алкил связан с дополнительным радикалом, он относится к формуле C_nH_{2n} . C_{1-3} алкильные группы содержат от 1 до 3 атомов углерода, более предпочтительно 1-2 атома углерода. C_{1-3} алкил включает все линейные или разветвленные алкильные группы с 1-3 атомами углерода и, таким образом, включает такие, как, например, метил, этил, н-пропил и изопропил.

C_{1-4} алкил как группа или часть группы означает насыщенные углеводородные радикалы с прямой или разветвленной цепью, содержащие от 1 до 4 атомов углерода, такие как группа, определенная для C_{1-3} алкила и бутила и т.п.

C_{1-6} алкил и C_{2-6} алкил как группа или часть группы означает насыщенные углеводородные радикалы с прямой или разветвленной цепью, содержащие от 1 до 6 атомов углерода или от 2 до 6 атомов углерода, такие как группы, определенные для C_{1-4} алкила и пентила, гексила, 2-метилбутила и т.п.

Выражение " C_{2-3} алкенил" как группа или часть группы относится к углеводородному радикалу, содержащему 2 или 3 атома углерода, имеющие между собой по меньшей мере одну двойную связь, и, таким образом, включает, к примеру, этенил (винил), 1-пропенил и 2-пропенил.

Выражение " C_{1-3} алкилокси" как группа или часть группы относится к радикалу, характеризующемуся формулой $-OR^c$, где R^c представляет собой C_{1-3} алкил. Неограничивающие примеры подходящих C_{1-3} алкилокси включают метилокси (также метокси), этилокси (также этокси), пропилокси и изопропилокси.

Используемое в данном документе выражение "3-7-членное моно- или полициклическое насыщенное кольцо" означает насыщенный циклический углеводород с 3, 4, 5, 6 или 7 атомами углерода и является обобщенным для циклопропила, циклобутила, цикlopентила, циклогексила и циклогептила (моноциклических) и конденсированных или спиро-кольцевых систем с 2 или более насыщенными колец с не более чем 7 атомами углерода (полициклических).

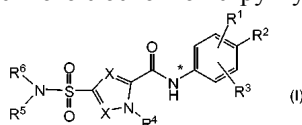
Такое насыщенное кольцо необязательно содержит один или несколько гетероатомов так, что по меньшей мере один атом углерода замещен гетероатомом, выбранным из N, O и S, в частности, из N и O. Примеры включают оксетан, тетрагидро-2H-пиранил, пиперидинил, тетрагидрофуранил, морфолинил, тиолан, 1,1-диоксид и пирролидинил. Предпочтительным является насыщенный циклический углеводород с 3 или 4 атомами углерода и 1 атомом кислорода. Примеры включают в себя оксетан и тетрагидрофуранил.

Следует отметить, что в рамках определений, используемых во всем описании, могут существовать различные изомеры разнообразных гетероциклов. Например, если структурно не указано в соответствии с химическим названием или структурой, пирролил может представлять собой 1H-пирролил или 2H-пирролил.

Выражения галогенид и галоген являются обобщенными для фтора, хлора, брома или йода. Предпочтительными галогенами являются бром, фтор и хлор.

Также следует отметить, что положения радикалов в любом фрагменте молекулы, используемом в определениях, могут находиться в любом месте такого фрагмента при условии, что он будет химически стабильным. К примеру, пиридил включает 2-пиридил, 3-пиридил и 4-пиридил; пентил включает 1-пентил, 2-пентил и 3-пентил.

Положения, указанные на фениле (например, орто, мета и/или пара), указаны относительно связи, присоединяющей фенил к основной структуре. Примером положения пара R^2 является расположение, указанное относительно азота (*), соединенного с основной структурой:



Если любая переменная (например, галоген или C_{1-4} алкил) встречается более одного раза в любом компоненте, каждое определение является независимым.

Для терапевтического применения соли соединений формулы (ID) являются такими, в которых противоион является фармацевтически или физиологически приемлемым. Однако соли, имеющие фармацевтически неприемлемый противоион, могут также находить применение, например, в получении или очистке фармацевтически приемлемого соединения формулы (ID). Все соли, независимо от того, являются ли они фармацевтически приемлемыми или нет, включены в объем настоящего изобретения.

Фармацевтически приемлемые или физиологически переносимые формы солей присоединения, которые могут образовывать соединения согласно настоящему изобретению, можно беспрепятственно получать с помощью соответствующих кислот, таких как, например, неорганические кислоты, такие как галогеноводородные кислоты, например, хлористоводородная или бромистоводородная кислота; серная; серная с образованием гемисульфатов, азотная; фосфорная и подобные кислоты; или органические кислоты, такие как, например, уксусная, аспарагиновая, додецилсерная, гептановая, гексановая, никотиновая, пропановая, гидроксипропановая, молочная, пировиноградная, щавелевая, малоновая, янтарная, малеиновая, фумаровая, яблочная, винная, лимонная, метансульфоновая, этансульфоновая, бензолсульфоновая, п-толуолсульфоновая, цикламная, салициловая, п-аминосалициловая, п-амеовая и подобные кислоты.

И наоборот, указанные формы солей присоединения кислоты можно превращать в форму свободного основания путем обработки с помощью соответствующего основания.

Выражение "соли" также включает гидраты и формы присоединения растворителя, которые могут образовывать соединения в соответствии с настоящим изобретением. Примерами таких форм являются, например, гидраты, алкохоляты и т.п.

Соединения в соответствии с настоящим изобретением также могут существовать в своих таутомерных формах. Например, таутомерными формами амидных ($-C(=O)-NH-$) групп являются иминоспирты ($-C(OH)=N-$). Подразумевается, что таутомерные формы, хотя они явно и не указаны в представленных в данном документе структурных формулах, включены в объем настоящего изобретения.

Выражение "стереохимически изомерные формы" соединений согласно настоящему изобретению, используемое в данном документе выше, определяет все возможные соединения, составленные из одних и тех же атомов, связанных с помощью такой же последовательности связей, но имеющие разные пространственные структуры, не являющиеся взаимозаменяемыми, которыми могут обладать соединения согласно настоящему изобретению. Если не упомянуто или не указано иное, химическое обозначение соединения охватывает смесь всех возможных стереохимически изомерных форм, которыми может обладать указанное соединение. Указанная смесь может содержать все диастереомеры и/или энантиомеры основной молекулярной структуры указанного соединения. Подразумевается, что все стереохимически изомерные формы соединений согласно настоящему изобретению как в чистом виде, так и в смеси друг с другом включены в объем настоящего изобретения.

Чистые стереоизомерные формы соединений и промежуточных соединений, упомянутых в данном документе, определяются как изомеры, по сути, не содержащие другие энантиомерные или диастереомерные формы одной и той же основной молекулярной структуры указанных соединений или промежуточных соединений. В частности, выражение "стереоизомерно чистый" относится к соединениям или промежуточным соединениям, характеризующимся стереоизомерным избытком по меньшей мере 80% (т.е. минимум 90% одного изомера и максимум 10% других возможных изомеров) и до стереоизомерного избытка 100% (т.е. 100% одного изомера и отсутствие другого), более конкретно, к соединениям или промежуточным соединениям, характеризующимся стереоизомерным избытком от 90 до 100%, еще более конкретно, характеризующимся стереоизомерным избытком от 94 до 100%, и наиболее конкретно, характеризующимся стереоизомерным избытком от 97 до 100%. Выражения "энантиомерно чистый" и "диастереомерно чистый" следует понимать подобным образом, но в таком случае в отношении, соответственно, энантиомерного избытка и диастереомерного избытка смеси, представляющей интерес.

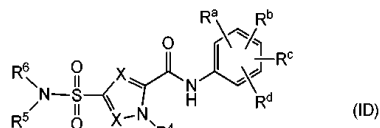
Чистые стереоизомерные формы соединений и промежуточных соединений по настоящему изобретению можно получать путем применения процедур, известных из уровня техники. Например, энантиомеры можно отделять друг от друга при помощи селективной кристаллизации их диастереомерных солей с оптически активными кислотами или основаниями. Их примерами являются винная кислота, дибензоилвинная кислота, дитолуоилвинная кислота и камфорсульфоновая кислота. В качестве альтернативы, энантиомеры можно разделять при помощи хроматографических методик с использованием хиральных неподвижных фаз. Указанные чистые стереохимически изомерные формы также можно получить из соответствующих чистых стереохимически изомерных форм подходящих исходных материалов при условии, что реакция протекает стереоспецифично. Если необходим определенный стереоизомер, предпочтительно, чтобы указанное соединение было синтезировано стереоспецифическими способами получения. В этих способах преимущественно применяют энантиомерно чистые исходные материалы.

Диастереомерные формы формулы (ID) можно получать отдельно традиционными способами. Подходящими способами физического разделения, которые можно преимущественно применять, являются, например, селективная кристаллизация и хроматография, например колоночная хроматография.

Подразумевается, что настоящее изобретение также включает все изотопы атомов, встречающихся в соединениях по настоящему изобретению. Изотопы включают атомы, имеющие одинаковое атомное число, но разные массовые числа. В качестве общего примера и без ограничения, изотопы водорода включают тритий и дейтерий. Изотопы углерода включают C-13 и C-14.

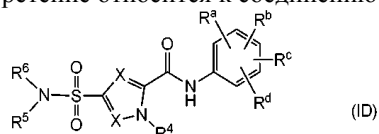
Подробное описание изобретения

Во всех случаях использования в настоящем документе далее выражение "соединения формулы (ID)"



или "настоящие соединения", "соединения по настоящему изобретению" или подобное выражение, как подразумевают, включает соединения общей формулы (ID).

В первом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID)



или его стереоизомеру, где

каждый X независимо представляет собой CR⁷;

R^a, R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, брома, хлора, -CHF₂, -CF₂-метила, -CH₂F, -CF₃, -OCF₃ и -CN, C₁-C₃-алкила;

R^d представляет собой водород или фтор;

R⁴ представляет собой водород, C₁-C₃-алкил или C₃-C₄-циклоалкил;

R⁵ представляет собой водород;

R⁶ выбран из группы, состоящей из C₂-C₆-алкила, C₁-C₄-алкил-R⁸, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, C₁-C₄-алкил-R⁹, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, и 3-7-членного моно- или полициклического насыщенного кольца, необязательно содержащего один или несколько гетероатомов, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из O и N, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо или C₂-C₆-алкил необязательно замещены одним или несколькими заместителями, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из водорода, -OH, фтора, оксо, R⁹, R¹⁰ и C₁-C₄-алкила, необязательно замещенного R¹⁰;

R⁷ представляет собой водород, -CN, фтор, хлор, бром, CHF₂, -CF₂-метил, -CH₂F, -CF₃, C₁-C₃-алкил, необязательно замещенный метокси, C₂-C₃-алкенил или C₃-C₄-циклоалкил;

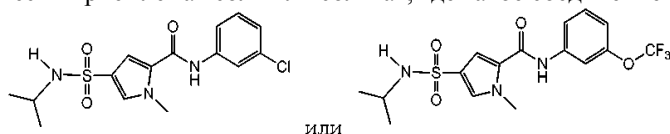
R⁸ представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один или несколько гетероатомов, который представляет собой O, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо необязательно замещено одним или несколькими C₁-C₄-алкилами, необязательно замещенными R¹⁰;

R⁹ представляет собой C₁-C₄-алкилокси, -SO₂-метил, -C(=O)-OR¹¹ или -C(=O)-N(R¹¹)₂;

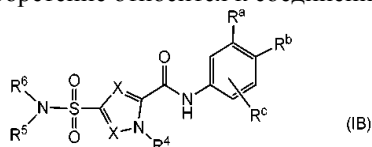
R¹⁰ представляет собой -CN, -OH, фтор, -CHF₂, -CH₂F или -CF₃;

R¹¹ представляет собой водород или C₁-C₃-алкил;

или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, где такое соединение не является



Во втором аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (IB)



В третьем аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых R⁴ представляет собой метил.

В четвертом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых, где R⁶ представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один атом кислорода.

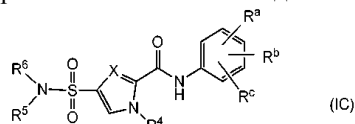
В пятом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых R⁶ представляет собой 4- или 5-членное насыщенное кольцо, содержащее один атом кислорода, при этом такое 4- или 5-членное насыщенное кольцо необязательно замещено C₁-C₄-алкилом, необязательно замещенным R¹⁰.

В шестом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых R^6 представляет собой разветвленный C_3 - C_6 -алкил, необязательно замещенный одним или несколькими атомами фтора, или где R^6 включает C_3 - C_6 -циклоалкил, где такой C_3 - C_6 -циклоалкил замещен одним или несколькими атомами фтора или замещен C_1 - C_4 -алкилом, замещенным одним или несколькими атомами фтора, или где R^6 представляет собой C_3 - C_6 -циклоалкил, необязательно замещенный одним или несколькими атомами фтора и/или замещен C_1 - C_4 -алкилом, необязательно замещенным одним или несколькими атомами фтора. В предпочтительном варианте R^6 представляет собой разветвленный C_3 - C_6 -алкил, замещенный одним или несколькими атомами фтора.

В седьмом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых R^b представляет собой водород или фтор.

В восьмом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB) и (ID), в которых R^a и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, хлора, CN и метила.

В девятом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (IC)



или его стереоизомеру, где

X представляет собой CR^7 ;

R^a , R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, брома, хлора, $-CHF_2$, $-CF_2$ -метила, $-CH_2F$, $-CF_3$, $-OCF_3$, $-CN$ и C_1 - C_3 -алкила;

R^4 представляет собой водород, C_1 - C_3 -алкил или C_3 - C_4 -циклоалкил;

R^5 представляет собой водород;

R^6 выбран из группы, состоящей из C_2 - C_6 -алкила, C_1 - C_4 -алкил- R^8 , необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, C_1 - C_4 -алкил- R^9 , необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, и 3-7-членного моно- или полициклического насыщенного кольца, необязательно содержащего один или несколько гетероатомов, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из O и N, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо или C_2 - C_6 -алкил необязательно замещены одним или несколькими заместителями, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из водорода, $-OH$, фтора, оксо, R^9 , R^{10} и C_1 - C_4 -алкила, необязательно замещенного R^{10} ;

R^7 представляет собой водород, $-CN$, фтор, хлор, бром, CHF_2 , $-CF_2$ -метил, $-CH_2F$, $-CF_3$, C_1 - C_3 -алкил или C_3 - C_4 -циклоалкил;

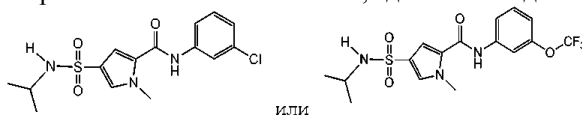
R^8 представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один или несколько гетероатомов, который представляет собой O, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо необязательно замещено одним или несколькими C_1 - C_4 -алкилами, необязательно замещенными R^{10} ;

R^9 представляет собой C_1 - C_4 -алкилокси, $-SO_2$ -метил, $-C(=O)-OR^{11}$ или $-C(=O)-N(R^{11})_2$;

R^{10} представляет собой $-CN$, $-OH$, фтор, $-CHF_2$, $-CH_2F$ или $-CF_3$;

R^{11} представляет собой водород или C_1 - C_3 -алкил;

или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, где такое соединение не является



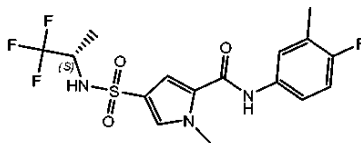
В десятом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (IC), в котором R^4 представляет C_1 - C_3 -алкил;

R^6 выбран из группы, состоящей из C_2 - C_6 -алкила, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора; и

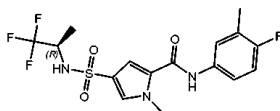
R^7 представляет собой водород, фтор, хлор или C_1 - C_3 -алкил.

В одиннадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединениям формулы (IB), (ID) и (IC), в которых R^4 представляет собой метил, R^6 представляет собой C_2 - C_6 -алкил, замещенный одним или несколькими атомами фтора, R^7 представляет собой водород, и R^a , R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, хлора, метила и $-CN$.

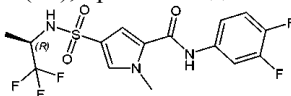
В двенадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



или его фармацевтически приемлемую соль или сольват. В тринадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой

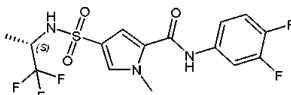


или его фармацевтически приемлемую соль или сольват. В четырнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



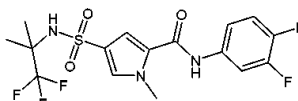
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В пятнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



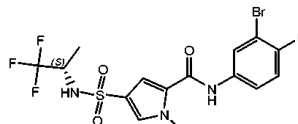
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В шестнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



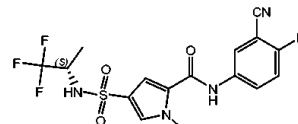
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В семнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



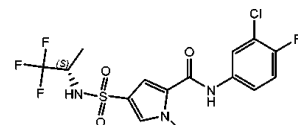
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В восемнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



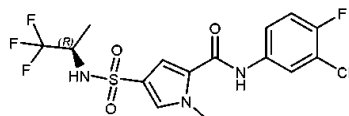
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В девятнадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



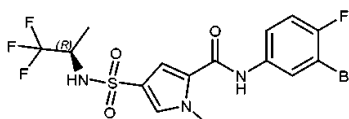
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



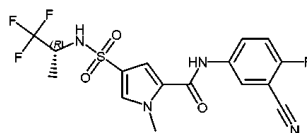
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать первом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



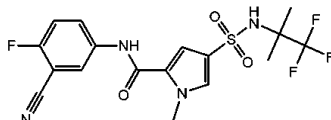
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать втором аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



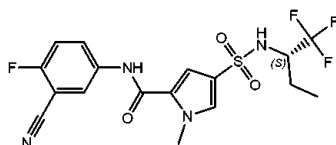
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать третьем аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



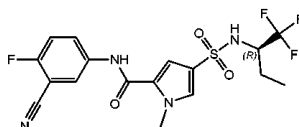
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать четвертом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



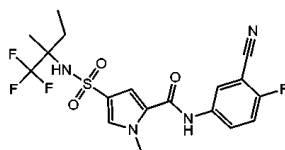
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать пятом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



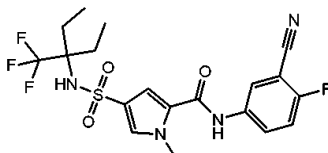
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать шестом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



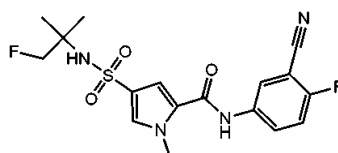
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать седьмом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



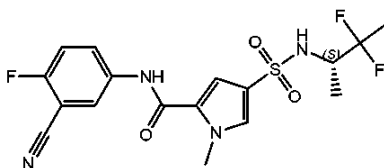
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать восьмом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



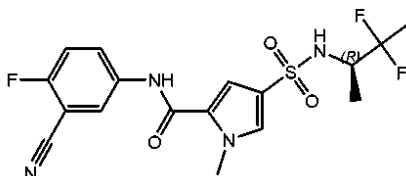
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В двадцать девятом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

В тридцатом аспекте настоящее изобретение относится к соединению формулы (ID), причем соединение представляет собой



или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

Настоящее изобретение также относится к лекарственному средству для предупреждения или лечения инфекции, вызываемой HBV, у млекопитающего, представляющее собой соединение формулы (IB), (ID) и (IC).

Настоящее изобретение также относится к фармацевтической композиции, обладающей активностью против HBV, содержащей соединение формулы (IB), (ID) и (IC).

Настоящее изобретение также относится к продукту, содержащему (а) соединение формулы (ID) и (b) другой ингибитор HBV, в виде комбинированного препарата для одновременного, раздельного или последовательного применения при лечении инфекций, вызываемых HBV.

Предпочтительные соединения в соответствии с настоящим изобретением представляют собой соединение или его стереоизомер с формулой, представленной в разделе синтеза соединений, и чья активность приведена в табл. 1.

В дополнительном аспекте настоящее изобретение относится к фармацевтической композиции, содержащей терапевтически или профилактически эффективное количество соединения формулы (ID), определенного в данном документе, и фармацевтически приемлемый носитель. Профилактически эффективное количество в данном контексте представляет собой количество, достаточное для предупреждения инфекции, вызываемой HBV, у субъектов, подвергающихся риску инфицирования. Терапевтически эффективное количество в данном контексте представляет собой количество, достаточное для стабилизации инфекции, вызываемой HBV, для ослабления инфекции, вызываемой HBV, или для устранения инфекции, вызываемой HBV, у инфицированных субъектов. В следующем дополнительном аспекте настоящее изобретение относится к способу получения фармацевтической композиции, определенной в настоящем документе, который включает тщательное перемешивание фармацевтически приемлемого носителя с терапевтически или профилактически эффективным количеством соединения формулы (ID), определенного в данном документе.

Таким образом, соединения в соответствии с настоящим изобретением или их любая подгруппа могут быть составлены в различные фармацевтические формы для целей введения. В качестве подходящих композиций могут быть упомянуты все композиции, обычно применяемые для системного введения лекарственных средств. Для получения фармацевтических композиций по настоящему изобретению эффективное количество конкретного соединения, необязательно в форме соли присоединения, в качестве активного ингредиента объединяют в однородную смесь с фармацевтически приемлемым носителем, при этом носитель может иметь самые разнообразные формы в зависимости от формы препарата, требуемой для введения. Данные фармацевтические композиции являются желательными в единичной лекарственной форме, подходящей, в частности, для перорального, ректального, чрескожного введения или введения путем парентеральной инъекции. Например, при получении композиций в виде лекарственной формы для перорального введения можно использовать любую общепринятую фармацевтическую среду, такую как, например, вода, гликоли, масла, спирты и т.п., в случае пероральных жидких препаратов, таких как суспензии, сиропы, эликсиры, эмульсии и растворы; или твердые носители, такие как крахмалы, сахара, каолин, смазывающие вещества, связующие, разрыхлители и т.п., в случае порошков, пилюль, капсул и таблеток. Благодаря своей простоте введения таблетки и капсулы представляют собой наиболее предпочтительные формы единицы дозирования для перорального введения, в случае которых применяются твердые фармацевтические носители. В случае композиций для парентерального введения носитель будет, как правило, по меньшей мере, в значительной степени включать стерильную воду, хотя может включать и другие ингредиенты, например, для улучшения растворимости. Например, можно получать растворы для инъекций, в которых носитель включает физиологический раствор, раствор глюкозы или смесь физиологического раствора и раствора глюкозы. Также можно получать суспензии для инъекций, в случае которых можно использовать подходящие жидкие носители, суспендирующие средства и т.п. Также включены препараты в твердой форме, которые предназначены для преобразования непосредственно перед применением в препараты в жидкой форме. В композициях, подходящих для чрескожного введения, носитель необязательно включает средство, повышающее проницаемость, и/или подходящее смазывающее средство, необязательно в комбинации с подходящими добавками любой природы в минимальных пропорциях, при этом добавки не оказывают значительного вредного воздействия на кожу. Соединения по настоящему изобретению также могут быть введены путем пероральной ингаляции или инсуффляции в форме раствора, суспензии или сухого порошка с использованием любой системы доставки, известной из уровня техники.

Особенно предпочтительным является составление вышеуказанных фармацевтических композиций в стандартной лекарственной форме для простоты введения и равномерности дозирования. Стандартная

лекарственная форма, используемая в данном документе, относится к физически дискретным единицам, подходящим в качестве единичных доз, при этом каждая единица содержит предварительно определенное количество активного ингредиента, рассчитанное для получения требуемого

терапевтического эффекта, в сочетании с необходимым фармацевтическим носителем. Примерами таких стандартных лекарственных форм являются таблетки (включая делимые таблетки или покрытые оболочкой таблетки), капсулы, пилюли,

суппозитории, пакетики с порошком, пластинки, растворы или суспензии для инъекций и т.п., а также их отдельные множества.

Соединения формулы (ID) являются активными в качестве ингибиторов цикла репликации HBV, и их можно применять в лечении и профилактике инфекции, вызываемой HBV, или заболеваний, ассоциированных с HBV. Последние включают прогрессирующий фиброз печени, воспаление и некроз, приводящие к циррозу, конечной стадии заболевания печени, и гепатоклеточной карциноме.

Благодаря их противовирусным свойствам, в частности, их свойствам, направленным против HBV, соединения формулы (ID) или их любая подгруппа являются пригодными при ингибировании цикла репликации HBV, и, в частности, при лечении теплокровных животных, в частности людей, инфицированных HBV, и при профилактике инфекций, вызываемых HBV. Кроме того, настоящее изобретение относится к способу лечения теплокровного животного, в частности человека, инфицированного HBV или подвергающегося риску инфицирования HBV, при этом указанный способ включает введение терапевтически эффективного количества соединения формулы (ID).

Соединения формулы (ID), определенные в настоящем документе, таким образом, могут быть использованы в качестве медицинского препарата, в частности, в качестве медицинского препарата для лечения или предупреждения инфицирования HBV. Указанное применение в качестве медицинского препарата или способ лечения включают систематическое введение субъектам, инфицированным HBV, или субъектам, восприимчивым к инфекции, вызываемой HBV, количества, эффективного для борьбы с состояниями, ассоциированными с инфекцией, вызываемой HBV, или количества, эффективного для предупреждения инфекции, вызываемой HBV.

Настоящее изобретение также относится к применению соединений в соответствии с настоящим изобретением при получении медикамента для лечения или предупреждения инфекции, вызываемой HBV.

В общем предполагается, что противовирусное эффективное ежесуточное количество должно составлять от приблизительно 0,01 до приблизительно 50 мг/кг или от приблизительно 0,01 до приблизительно 30 мг/кг веса тела. Может быть целесообразным введение необходимой дозы в виде двух, трех, четырех или нескольких частей дозы с соответствующими интервалами в течение дня. Указанные части дозы могут быть составлены в виде единичных лекарственных форм, например, содержащих от приблизительно 1 до приблизительно 500 мг, или от приблизительно 1 до приблизительно 300 мг, или от приблизительно 1 до приблизительно 100 мг, или от приблизительно 2 до приблизительно 50 мг активного ингредиента на единичную лекарственную форму.

Настоящее изобретение также относится к комбинациям соединения формулы (ID) или его любой подгруппы, определенной в данном документе, с другими средствами против HBV. Выражение "комбинация" может относиться к продукту или набору, содержащему (а) соединение формулы (ID), определенное выше, и (b) по меньшей мере одно другое соединение, способное лечить инфекцию, вызываемую HBV (в данном документе обозначенное средством против HBV), в виде комбинированного препарата для одновременного, раздельного или последовательного применения в лечении инфекций, вызываемых HBV. В варианте осуществления настоящее изобретение относится к комбинации соединения формулы (ID) или его любой подгруппы по меньшей мере с одним средством против HBV.

Выражение средство против HBV также включает соединения, способные лечить инфекцию, вызываемую HBV, посредством иммуномодуляции. Примерами иммуномодуляторов являются интерферон-α (IFN-α), пегилированный интерферон-α или стимуляторы врожденной иммунной системы, например агонисты толл-подобного рецептора 7 и/или 8. Один вариант осуществления настоящего изобретения относится к комбинациям соединения формулы (ID) или его любой подгруппы, указанной в данном документе, с иммуномодулирующим соединением, более конкретно с агонистом толл-подобного рецептора 7 и/или 8.

Комбинацию известных ранее средств против HBV, таких как интерферон-α (IFN-α), пегилированный интерферон-α, ЗТС, адефовир или их комбинация, и соединения формулы (ID) или его любой подгруппы можно применять в качестве медицинского препарата в комбинированной терапии.

Общий синтез

Подразумевают, что заместители, представленные в этом разделе общего синтеза, включают любой заместитель или реакционно-способные частицы, которые приемлемы для преобразования в любой заместитель в соответствии с настоящим изобретением без излишних затруднений для специалиста в данной области.

Возможный синтез соединения общей формулы (I) описан на схемах 1 и 2. Подобным образом, син-

тез соединений общей формулы (IA) описан на схемах 1a, 2a. Также, подобным образом, синтез соединений общей формулы ID описан на схеме 1b и схеме 2b. Хлорид карбоновой кислоты общей формулы (IV) (например, полученный в соответствии с синтезом, описанным для соединения 2) может селективно реагировать с анилином общей формулы (V), например путем медленного добавления анилина (V) в нагреваемый до температуры возврата флегмы раствор соединения (IV) в толуоле, что дает в результате соединение (VI). Оставшаяся функциональная группа хлорида сульфоновой кислоты в соединении (VI) дополнительно реагирует с амином общей формулы (VII), что дает в результате соединение общей формулы (I), например в растворителе, таком как ацетонитрил, в присутствии неорганического основания, такого как бикарбонат натрия, или как дополнительно проиллюстрировано в экспериментальном описании синтеза соединений.

Схема 1

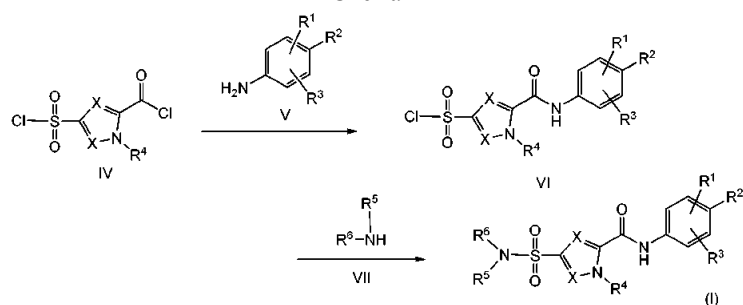


Схема 1a

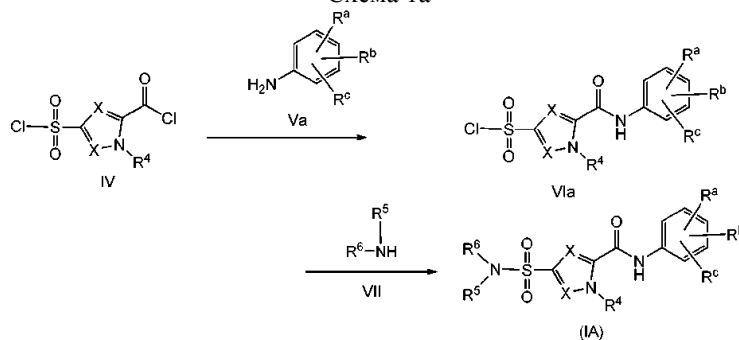
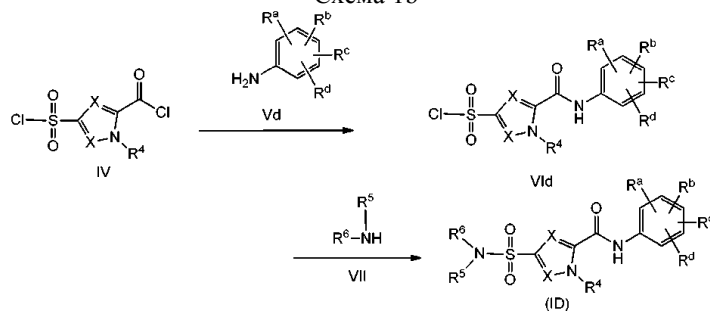


Схема 1b



В качестве альтернативы соединение общей формулы (I) можно получать, как описано на схеме 2. В данном случае хлорид сульфоновой кислоты (VIII) (например полученный в соответствии с синтезом, описанным для соединения 2) реагирует с амином общей формулы (VII), например, в органическом растворителе, таком как CH₂Cl₂, в присутствии органического основания, такого как триэтиламин или DIPEA. Образованное соединение (IX) соединяется с анилином общей формулы (V) в присутствии активирующего реагента, такого как, например, NATU и органическое основание, такое как триэтиламин или DIPEA.

Схема 2

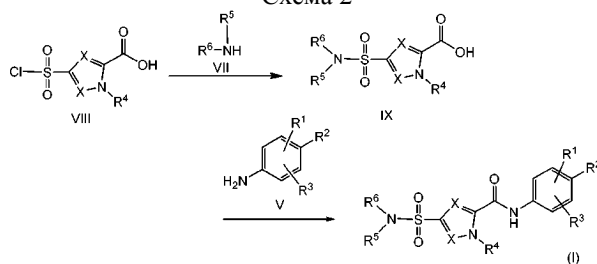


Схема 2a

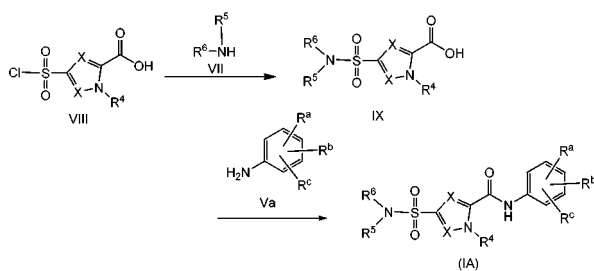


Схема 2b

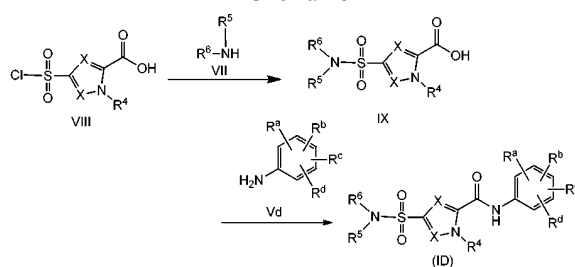
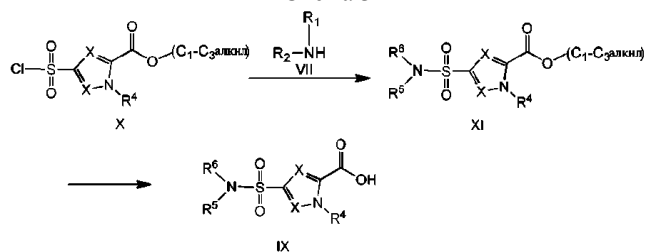


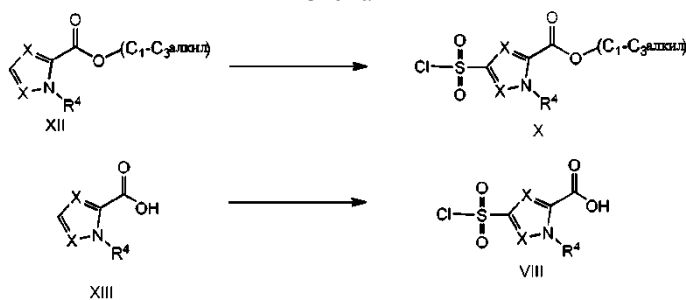
Схема 3



Альтернативный способ синтеза соединений общей формулы IX осуществляют с помощью сложного эфира X, как описано на схеме 3. Реакция с амином VII, например, в органическом растворителе, таком как ацетонитрил, в присутствии органического основания, например триэтиламина или DIPEA, или неорганического основания, например бикарбоната натрия, дает в результате соединение общей формулы XI, с последующим гидролизом сложного эфира, например с LiOH в THF/H₂O, с последующим подкислением, что приводит к соединению общей формулы IX.

Соединение общей формулы VIII можно преобразовать в соединение общей формулы IV, например, путем обработки оксалилхлоридом в CH₂Cl₂.

Схема 4



Возможные пути синтеза для соединений общей формулы VIII описаны на схеме 4 и дополнительно проиллюстрированы в разделе экспериментов. Хлорсульфирование сложного эфира карбоновой кислоты XII или карбоновой кислоты XIII может давать в результате соединения общей формулы или VIII соответственно, например путем обработки хлорсульфоновой кислотой, например при 0°C, при необходимости, с последующим гашением водой. В качестве альтернативы, соединение XII можно обрабатывать хлорсульфоновой кислотой, что дает в результате производное сульфоновой кислоты, например путем обработки соединения XII 1-1,2 экв. хлорсульфоновой кислоты в CH₂Cl₂, полученное производное сульфоновой кислоты можно преобразовать в соединение X, представляющее собой сульфонилхлорид, например путем обработки SOCl₂ при 80°C.

Схема 5

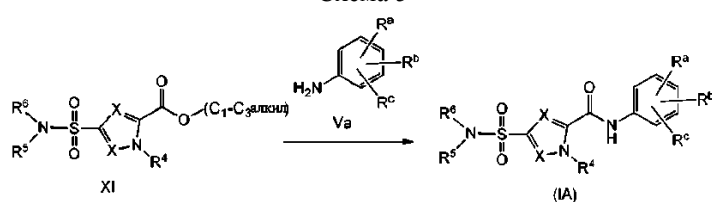
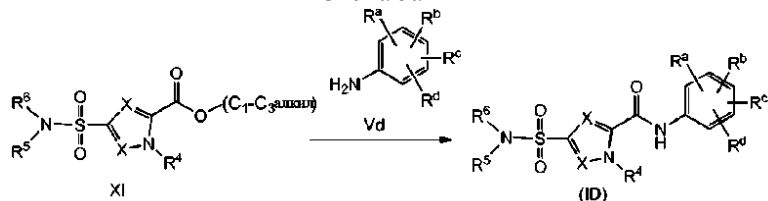


Схема 5a



В качестве альтернативы соединение общей формулы (IA) можно получить, как описано на схеме 5. Соединение общей формулы XI можно объединять с соединением общей формулы Va в присутствии основания, например бис(триметилсилил)амида лития, в растворителе, например THF, что приводит к образованию соединения общей формулы (IA). Подобным образом, соединение общей формулы ID можно получать, как описано на схеме 5a.

Способы LCMS общей методики

Измерение в ходе высокоэффективной жидкостной хроматографии (HPLC) проводили с помощью насоса для LC, детектора на диодной матрице (DAD) или УФ-детектора и колонки, которая определена в соответствующих способах. При необходимости включали дополнительные детекторы (см. приведенную ниже таблицу способов).

Поток из колонки направляли в масс-спектрометр (MS), который был оснащен источником ионизации при атмосферном давлении. В компетенции специалиста в данной области находится установка настраиваемых параметров (например, диапазона сканирования, времени выполнения операции и т.д.) с целью получения ионов, дающих возможность определения номинального моноизотопного молекулярного веса (MW) соединения. Сбор данных проводили с помощью соответствующего программного обеспечения.

Соединения описывали по их экспериментальному времени удерживания (R_t) и ионам. Если не указано иное, в таблице данных указанный молекулярный ион соответствует $[M+H]^+$ (протонированная молекула) и/или $[M-H]^-$ (депротонированная молекула). В случае, если соединение не было непосредственно способно к ионизации, указывают тип аддукта (т.е. $[M+NH_4]^+$, $[M+HCOO]^-$ и т.д.). Все результаты получали с экспериментальными погрешностями, которые обычно ассоциированы с применяемым способом.

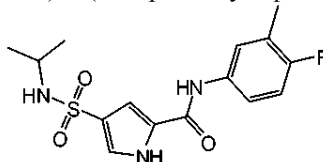
В дальнейшем в данном документе "SQD" означает одиночный квадрупольный детектор, "MSD" - масс-селективный детектор, "RT" - комнатная температура, "BEH" - мостиковый гибрид этилсилосан/диоксид кремния, "DAD" - детектор на диодной матрице, "HSS" - диоксид кремния повышенной прочности, "Q-ToF" - квадрупольные времяпролетные масс-спектрометры, "CLND" - хемилюминесцентный азотный детектор, "ELSD" - испарительный детектор светорассеяния.

Способы LCMS (поток выражен в мл/мин; температура колонки (Т) в °С; время анализа в минутах)

Код способа	Прибор	Колонка	Подвижная фаза	Градиент	Поток ----- Т колонки	Время анализа
А	Waters: Acquity® UPLC® -DAD и SQD	Waters: HSS T3 (1,8 мкм, 2,1*100 мм)	А: 10 мМ CH ₃ COONH ₄ в 95% H ₂ O + 5% CH ₃ CN В: CH ₃ CN	От 100% А до 5% А за 2,10 мин., до 0% А за 0,90 мин., до 5% А за 0,5 мин.	0,8 ----- 55	3,5
В	Waters: Acquity® UPLC® -DAD и SQD	Waters: BEH C18 (1,7 мкм, 2,1*50 мм)	А: 10 мМ CH ₃ COONH ₄ в 95% H ₂ O + 5% CH ₃ CN В: CH ₃ CN	От 95% А до 5% А за 1,3 мин., выдерживание в течение 0,7 мин.	0,8 ----- 55	2
С	Waters: Acquity® UPLC® -DAD и SQD	Waters: HSS T3 (1,8 мкм, 2,1*100 мм)	А: 10 мМ CH ₃ COONH ₄ в 95% H ₂ O + 5% CH ₃ CN В: CH ₃ CN	От 95% А до 0% А за 2,5 мин., до 5% А за 0,5 мин.	0,8 ----- 55	3
Д	Waters: Acquity® UPLC® -DAD и SQD	Waters: HSS T3 (1,8 мкм, 2,1*100 мм)	А: 10 мМ CH ₃ COONH ₄ в 95% H ₂ O + 5% CH ₃ CN В: CH ₃ CN	От 100% А до 5% А за 2,10 мин., до 0% А за 0,90 мин., до 5% А за 0,5 мин.	0,7 ----- 55	3,5

Синтез соединений

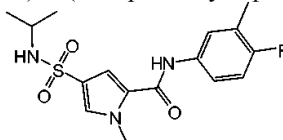
Соединение 1: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоксамид



4-(Изопропилсульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (857 мг, 3,69 ммоль), 4-фтор-3-метиланилин (461,8 мг, 3,69 ммоль), COMU ((1-циано-2-этокси-2-оксоэтиленаминоокси)диметиламиноморфолинокарбения гексафторфосфат; номер CAS 1075198-30-9; 1738 мг, 4,06 ммоль) и триэтиламин (2,0 мл, 4,06 ммоль) в дихлорметане (43 мл) перемешивали в течение 3 ч. Реакционную смесь обрабатывали 1 М HCl (50 мл). Осадок отфильтровывали и перекристаллизовывали из горячего ацетонитрила (50 мл). Твердое вещество фильтровали и высушивали в течение ночи in vacuo с получением бежевого порошка (58 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,00 (д, J=6,4 Гц, 6H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,20-3,31 (м, 1H), 7,05-7,20 (м, 2H), 7,31-7,34 (м, 1H), 7,34-7,38 (м, 1H), 7,54-7,60 (м, 1H), 7,62 (дд, J=7,2, 2,3 Гц, 1H), 10,01 (с, 1H), 12,33 (шир.с, 1H). Способ А; Rt: 1,51 мин, масса/заряд: 338,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 339,1.

Соединение 2: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Смесь 4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты (коммерчески доступной от Enamine, EN300-30498, 954 мг, 3,87 ммоль), 4-фтор-3-метиланилина (485 мг, 3,87 ммоль), COMU (1825 мг, 4,261 ммоль) и триэтиламина (2,15 мл, 4,26 ммоль) в дихлорметане (50 мл) перемешивали в течение 3 ч.

Реакционную смесь промывали 1 М HCl (50 мл), водой и раствором NaHCO₃, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP Vydac Denali C18 - 10 мкм, 200 г, 5 см), подвижная фаза: 0,25% раствор NH₄HCO₃ в воде, CH₃CN). Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением белого порошка, который высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C (30 мг). Способ А; Rt: 1,73 мин, масса/заряд: 354,0 (М+Н)⁺ Точная масса: 353,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,21-3,30 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,09 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,17 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,30 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,45-7,57 (м, 2H), 7,64 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 10,01 (с, 1H).

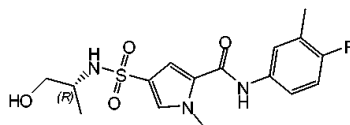
Синтез 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида и 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида

1-Метил-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (5520 мг, 44,1 ммоль) растворяли частями в хлорсульфоновой кислоте (25 мл) на ледяной бане. Смесь перемешивали в течение 70 мин. Смесь добавляли по каплям в лед/воду (200 мл) и перемешивали в течение 5 мин. Осадок фильтровали, промывали водой и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-

карбоновой кислоты в виде порошка (5632 мг). Оксалилхлорид (22,4 г, 176,8 ммоль) добавляли частями к 4-хлорсульфонил-1-метил-пиррол-2-карбоновой кислоте (полученной как описано выше, 7,9 г, 35,37 ммоль) и DMF (0,14 мл) в CH_2Cl_2 (200 мл) и смесь перемешивали на протяжении выходных при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали с получением 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида в виде коричневого твердого вещества (8,6 г), которое применяли как есть. 4-Фтор-3-метиланилин (2049 мг, 16,37 ммоль) растворяли в толуоле (20 мл) и добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (3963 мг, 16,37 ммоль) в толуоле (200 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 1 ч и позволяли остыть до комнатной температуры в течение ночи. Образованный осадок фильтровали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением 5-[(4-фтор-3-метил-фенил)карбамоил]-1-метил-пиррол-3-сульфонилхлорида (3,14 г) в виде порошка. Способ А; Rt: 1,96 мин, масса/заряд: 328,9 (M-H)⁺ Точная масса: 330,0.

¹H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 2,29 (д, J=1,8 Гц, 3H), 4,05 (с, 3H), 7,00 (т, J=9, 0 Гц, 1H), 7,15 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,27-7,32 (м, 1H), 7,42 (дд, J=6,6, 2,6 Гц, 1H), 7,50 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,63 (шир.с, 1H).

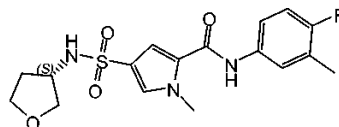
Соединение 3: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[(1R)-2-гидрокси-1-метилэтил]сульфамоил]-1-метил-пиррол-2-карбоксамид



Смесь D-аланинола (696 мг, 9,08 ммоль) и DIPEA (1,3 мл, 7,57 ммоль), растворенного в дихлорметане (25 мл), добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (2250 мг). Реакционную смесь перемешивали 15 мин. Добавляли больше D-аланинола (1,5 экв.) и DIPEA (2 экв.) и реакционную смесь перемешивали еще 15 мин. Реакционную смесь промывали 1 M HCl (3×), водой и раствором NaHCO_3 . Органический слой высушивали над MgSO_4 , фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и полученный остаток кристаллизовали из подогретого EtOAc (50 мл) путем медленного добавления гептана. Соединение 3 отфильтровывали в виде белых кристаллов и высушивали *in vacuo* при 50°C (342 мг). Способ А; Rt: 1,47 мин, масса/заряд: 370,2 (M+H)⁺ Точная масса: 369,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,98 (д, J=6,2 Гц, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,07-3,18 (м, 2H), 3,32-3,39 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 4,65 (т, J=5,5 Гц, 1H), 7,03-7,15 (м, 2H), 7,30 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,47-7,57 (м, 2H), 7,64 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 10,02 (с, 1H).

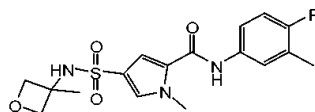
Соединение 4: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3S)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Смесь (S)-тетрагидро-3-фуриламина п-толуолсульфонатной соли (822 мг, 3,17 ммоль) и DIPEA (1,09 мл, 6,34 ммоль) в дихлорметане (25 мл) добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (785 мг) в дихлорметане (50 мл) и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь промывали 1 M HCl (3×), водой и раствором NaHCO_3 . Органический слой высушивали над MgSO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением соединения 4 в виде бежевого твердого вещества, которое высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C (696 мг). Способ А; Rt: 1,57 мин. масса/заряд: 382,0 (M+H)⁺ Точная масса: 381,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,66-1,77 (м, 1H), 1,91-2,04 (м, 1H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,39-3,47 (м, 1H), 3,61 (тд, J=8,0, 5,9 Гц, 1H), 3,66-3,76 (м, 3H), 3,92 (с, 3H), 7,09 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,31 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,47-7,59 (м, 3H), 7,64 (дд, J=7,2, 2,3 Гц, 1H), 10,03 (с, 1H).

Соединение 5: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

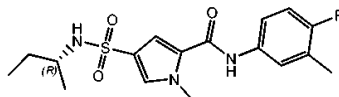


Смесь 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида (1:1) (391,5 мг, 3,17 ммоль) и DIPEA (1,09 мл, 6,34 ммоль) в дихлорметане (25 мл) добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (785 мг) в дихлорметане (50 мл) и перемешивали в течение ночи. Ре-

акционную смесь промывали 1 М HCl (3×), водой и раствором NaHCO₃. Органический слой высушивали над MgSO₄, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением соединения 5 в виде бежевого твердого вещества, которое высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C (584 мг). Способ А; Rt: 1,57 мин, масса/заряд: 399,2 (M+NH₄)⁺ Точная масса: 381,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,91 (с, 3H), 4,13 (д, J=6,0 Гц, 2H), 4,60 (д, J=6,0 Гц, 2H), 7,09 (т, J=9, 1 Гц, 1H), 7,32 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,48-7,54 (м, 1H), 7,56 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,63 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 7,94 (с, 1H), 10,02 (с, 1H).

Соединение 6: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



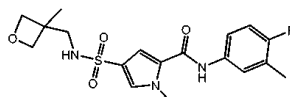
Смесь (R)-(-)-2-аминобутана (231,7 мг, 3,17 ммоль) и DIPEA (1,09 мл, 6,34 ммоль) в дихлорметане (25 мл) добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (785 мг) в дихлорметане (50 мл) и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь промывали 1 М HCl (3×), водой и раствором NaHCO₃. Органический слой высушивали над MgSO₄, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением соединения 6 в виде бежевого твердого вещества, которое высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C (540 мг). Способ А; Rt: 1,78 мин, масса/заряд: 368,1 (M+H)⁺ Точная масса: 367,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,77 (т, J=7,4 Гц, 3H), 0,96 (д, J=6,4 Гц, 3H), 1,29-1,41 (м, 2H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,01-3,12 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,04-7,16 (м, 2H), 7,30 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,46-7,57 (м, 2H), 7,64 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 10,00 (с, 1H).

Альтернативный синтез соединения 2.

Раствор изопропиламина (499 мг, 8,45 ммоль) в дихлорметане (25 мл) добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (785 мг). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь промывали 1 М HCl (3×), водой и раствором NaHCO₃. Органический слой высушивали над MgSO₄, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток перекристаллизовывали с помощью медленного добавления гептанов к подогретому раствору EtOAc (50 мл) соединения 2. Соединение 2 отфильтровывали в виде белого твердого вещества и высушивали *in vacuo* при 50°C (357 мг).

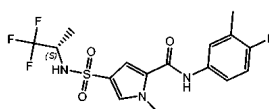
Соединение 7: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)метилсульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Раствор 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (5,05 г, 0,021 моль) в толуоле (225 мл) перемешивали при температуре возврата флегмы в потоке N₂. Раствор 4-фтор-3-метиланилина (2,56 г, 0,020 моль) в толуоле (25 мл) добавляли по каплям в течение 35 мин. После добавления реакционную смесь перемешивали и кипятили с обратным холодильником в течение 1 ч. Реакционную смесь охлаждали до ~50°C и растворитель удаляли *in vacuo* с получением неочищенного 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида. Часть данного неочищенного 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (0,63 г, 1,9 ммоль) и 3-метилоксетан-3-илметанамина (212 мг, 2,1 ммоль) растворяли в дихлорметане (10 мл). Затем добавляли диизопропилэтиламин (820 мкл, 4,8 ммоль) и полученную смесь перемешивали в течение 2 ч. К смеси добавляли HCl (5 мл, водн./1 М) и органический слой отделяли и загружали непосредственно на подушку из диоксида кремния, очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0 до 0:100). Необходимые фракции концентрировали *in vacuo* и высушивали *in vacuo* с получением соединения 7 (586 мг) в виде белого порошка. Способ А; Rt: 1,60 мин, масса/заряд: 394,0 (M-H)⁻; Точная масса: 395,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18-1,24 (с, 3H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 2,96 (с, 2H), 3,92 (с, 3H), 4,17 (д, J=5,8 Гц, 2H), 4,34 (д, J=5,8 Гц, 2H), 7,10 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,41-7,54 (м, 2H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,64 (дд, J=6, 6, 2,2 Гц, 1H), 10,04 (с, 1H).

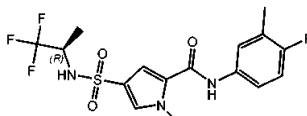
Соединение 8: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[1(S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Неочищенный 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (полученный, как описано в синтезе соединения 7, 0,5 г, 1,51 ммоль) и (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (0,38 г, 3,33 ммоль) растворяли в ацетонитриле (9 мл). Затем добавляли диизопропилэтиламин (0,78 мл, 4,53 ммоль) и полученную смесь перемешивали в течение 2 ч. Добавляли HCl (5 мл, водн./1 М) и смесь экстрагировали с использованием дихлорметана (3×25 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0 до 0:100). Необходимые фракции концентрировали *in vacuo* и высушивали *in vacuo* с получением соединения 8 (557 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 406,1 (M-H)⁻ Точная масса: 407,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,83-4,01 (м, 4H), 7,10 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,47-7,55 (м, 1H), 7,57-7,69 (м, 2H), 8,15 (шир.с, 1H), 9,90-10,13 (шир.с, 1H). Колонки: AD-H (250 мм × 4,6 мм), поток: 5 мл/мин., подвижная фаза: 25% MeOH (содержащий 0,2% iPrNH₂) с удержанием 4,00 мин., до 50% за 1 мин. и с удержанием 2,00 мин при 50%, температура: 40°C Rt (соединение 8): 1,2 мин.

Соединение 9: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамонил]пиррол-2-карбоксамид

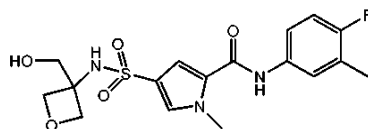


Неочищенный 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (полученный, как описано в синтезе соединения 7, 0,69 г, 2,09 ммоль), (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (472 мг, 4,2 ммоль) и DIPEA (0,72 мл, 4,2 ммоль) перемешивали в запаянной пробирке при 55°C в течение 16 ч. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры и оставляли на 4 ч. Твердое вещество отфильтровывали и промывали CH₃CN (2×). Растворитель фильтрата выпаривали и полученный остаток растворяли в CH₂Cl₂-гептане и затем очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (гептан-EtOAc от 100/0 до 0/100). Необходимые фракции объединяли и растворитель удаляли *in vacuo*. Полученный остаток перемешивали в CH₂Cl₂ (5 мл), фильтровали и промывали CH₂Cl₂ (2×) с получением соединения 9 (0,244 г). Способ А; Rt: 1,78 мин, масса/заряд: 408,1 (M+H)⁺ Точная масса: 407,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,87-3,96 (м, 4H), 7,10 (дд, J=9,2 Гц, 1H), 7,33 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,47-7,55 (м, 1H), 7,59-7,66 (м, 2H), 8,15 (шир.с, 1H), 10,03 (с, 1H).

Колонки: AD-H (250 мм × 4,6 мм), поток: 5 мл/мин., подвижная фаза: 25% MeOH (содержащий 0,2% iPrNH₂) с удержанием 4,00 мин., до 50% за 1 мин. и с удержанием 2,00 мин при 50%, температура: 40°C Rt (соединение 9): 1,6 мин.

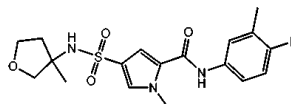
Соединение 10: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[[3-(гидроксиметил)оксетан-3-ил]сульфамонил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



DIPEA (1,44 мл, 0,008 моль) добавляли к перемешиваемой смеси неочищенного 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (полученного, как описано в синтезе соединения 7, 1,38 г, 0,0042 моль) и CH₂Cl₂ (45 мл). Добавляли (3-аминооксетан-3-ил)метанол, 0,47 г, 0,0046 моль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Летучие вещества выпаривали. Остаток перемешивали в EtOAc (50 мл) и промывали HCl 1 М (25 мл). Отделенный органический слой высушивали при помощи Na₂SO₄, отфильтровывали и выпаривали. Полученный остаток растворяли в EtOAc (3 мл) и добавляли гептан (2 мл). Полученный раствор оставляли отстаиваться в течение ночи. Образованный осадок отфильтровывали, промывали минимальным количеством EtOAc (3×) и высушивали *in vacuo*. Полученное твердое вещество перекристаллизовывали из CH₃CN (20 мл), отфильтровывали, промывали CH₃CN (3×) и высушивали *in vacuo* с получением соединения 10 (767 мг). Способ А; Rt: 1,41 мин, масса/заряд: 395,9 (M-H)⁻ Точная масса: 397,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,61 (д, J=5,7 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 4,39 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,56 (д, J=6,4 Гц, 2H), 5,08 (т, J=5,6 Гц, 1H), 7,10 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,49-7,54 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,64 (дд, J=7,2, 2,3 Гц, 1H), 7,88 (с, 1H), 10,02 (с, 1H).

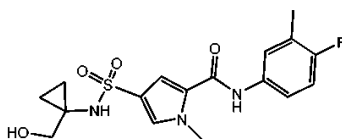
Соединение 11: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилтетрагидрофуран-3-ил)сульфамонил]пиррол-2-карбоксамид



Неочищенный 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (полученный как описано в синтезе соединения 7, 690 мг) перемешивали в CH_2Cl_2 (25 мл), добавляли 3-метилоксолан-3-амин гидрохлорид (316 мг, 2,3 ммоль) и DIPEA (0,9 мл, 5,2 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 17 ч. Добавляли этилацетат (300 мл) и смесь промывали 0,5 М HCl (1×100 мл). Органический слой высушивали при помощи Na_2SO_4 и растворитель выпаривали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с применением метанола/дихлорметана от 2/98 до 4/96]. Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали. Смесь повторно очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием EtOAc/гептана от 50/50 до 100/0]. Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали. Полученный остаток перекристаллизовывали из 2-пропанола (7 мл). Полученное белое твердое вещество отфильтровывали, промывали 2-пропанолом (2×2 мл) и высушивали *in vacuo* с получением соединения 11 (211 мг). Способ А; Rt: 1,62 мин, масса/заряд: 394,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 395,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,29 (с, 3H), 1,73 (дт, J=12,7, 7,3 Гц, 1H), 2,11-2,28 (м, 4H), 3,39 (д, J=8,6 Гц, 1H), 3,66-3,79 (м, 3H), 3,91 (с, 3H), 7,09 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,31 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,46-7,56 (м, 3H), 7,64 (дд, J=7,0, 2,2 Гц, 1H), 10,02 (с, 1H).

Соединение 12: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[[1-(гидроксиметил)циклопропил]сульфамойл]-1-метилпиррол-2-карбоксамид

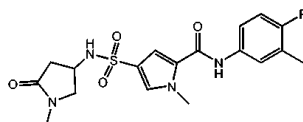


Соединение 12 получали подобно тому, как описано для соединения 11, с использованием 1-аминоциклопропанметанола вместо 3-метилоксолан-3-амин гидрохлорида. После выделения полученное твердое вещество перемешивали в кипящем CH_2Cl_2 и отфильтровывали. Полученное белое твердое вещество

перекристаллизовывали из ацетонитрила с получением соединения 12 (1,021 г). Способ В; Rt: 0,84 минуты, масса/заряд: 380,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 381,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,54-0,65 (м, 4H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,37 (д, J=5,9 Гц, 2H), 3,90 (с, 3H), 4,59 (т, J=5,9 Гц, 1H), 7,10 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,27 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,49-7,55 (м, 2H), 7,65 (дд, J=7,1, 2,4 Гц, 1H), 7,75 (с, 1H), 10,03 (с, 1H).

Соединение 13: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(1-метил-5-оксопирролидин-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



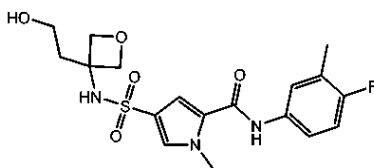
Соединение 13 получали подобно тому, как описано для соединения 7 с использованием 4-амино-1-метилпирролидин-2-она гидрохлорида вместо 3-метилоксетан-3-ил)метанамина.

Способ В; Rt: 0,81 мин, масса/заряд: 409,1 (М+Н)⁺ Точная масса: 408,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 2,07-2,15 (м, 1H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 2,35-2,50 (м, 1H), 2,67 (с, 3H), 3,18 (дд, J=10,1, 4,6 Гц, 1H), 3,52 (дд, J=10,1, 7,3 Гц, 1H), 3,76-3,85 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,10 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,31 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,46-7,55 (м, 1H), 7,58 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,64 (дд, J=7,0, 2,6 Гц, 1H), 7,72 (шир.с, 1H), 10,03 (с, 1H).

Соединение 13 разделяли на его энантиомерные соединения 13a и соединение 13b с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Daicel IC 20×250 мм), подвижная фаза: CO_2 , MeOH с 0,4% $i\text{PrNH}_2$). Необходимые фракции концентрировали *in vacuo* и высушивали *in vacuo* с получением соединения 13a (192 мг) и соединения 13b (200 мг) в виде белых порошков. Колонки: ID-H (Diacel) 250 мм × 4,6 мм, поток: 5 мл/мин. Подвижная фаза: 30% MeOH (содержащий 0,2% $i\text{PrNH}_2$) с удержанием 4,00 мин., до 50% за 1 мин и с удержанием 2,00 мин. при 50%. Температура: 40°C; Rt: 13a: 2,2 мин; 13b 2,5 мин.

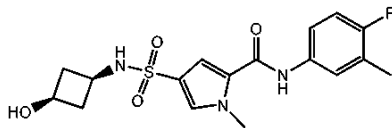
Соединение 14: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[[3-(2-гидроксиэтил)оксетан-3-ил]сульфамойл]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 14 получали подобно тому, как описано для соединения 7, с использованием 2-(3-аминооксетан-3-ил)этанола вместо 3-метилоксетан-3-ил)метанамина с получением соединения 14 (1,09 г) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,80 минуты, масса/заряд: 410,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 411,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 2,14 (т, $J=6,6$ Гц, 2H), 2,23 (д, $J=1,5$ Гц, 3H), 3,42-3,50 (м, 2H), 3,91 (с, 3H), 4,32 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,45 (шир.с, 1H), 4,56 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 7,10 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,33 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,46-7,54 (м, 1H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,63 (дд, $J=7,0, 2,4$ Гц, 1H), 7,84 (шир.с, 1H), 10,02 (с, 1H).

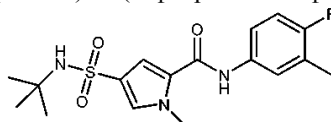
Соединение 15: N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[(3-гидроксициклобутил)сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



5-[(4-Фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (0,56 г, 1,7 ммоль) перемешивали в CH_2Cl_2 (15 мл). Цис-3-аминоциклобутанола гидрохлорид (0,23 г, 1,9 ммоль) и DIPEA (1,5 мл, 8,5 ммоль) добавляли при комнатной температуре и смесь перемешивали в течение 60 ч. Растворитель выпаривали и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/дихлорметан от 2/98 до 4/96). Очищенные фракции объединяли, и растворитель выпаривали и полученный остаток кристаллизовали из дихлорметана с получением соединения 15 (273 мг) в виде белого твердого вещества после фильтрации и сушки *in vacuo*. Способ В; Rt: 0,81 мин, масса/заряд: 380,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 381,1

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,59-1,71 (м, 2H), 2,22 (д, $J=1,5$ Гц, 3H), 2,28-2,38 (м, 2H), 3,02-3,16 (м, 1H), 3,63-3,75 (м, 1H), 3,90 (с, 3H), 5,02 (д, $J=5,9$ Гц, 1H), 7,10 (дд, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,28 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,47-7,55 (м, 3H), 7,65 (дд, $J=7,1, 2,4$ Гц, 1H), 10,03 (с, 1H).

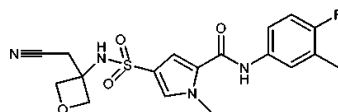
Соединение 16: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



5-[(4-Фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонил хлорид (0,60 г, 1,8 ммоль) перемешивали в CH_2Cl_2 (15 мл). Трет-бутиламин (0,23 г, 1,9 ммоль) и DIPEA (0,8 мл, 4,5 ммоль) добавляли при комнатной температуре и смесь перемешивали в течение 18 ч. Растворитель выпаривали и добавляли EtOAc (50 мл). После промывания 1 М HCl (20 мл) органический слой высушивали при помощи Na_2SO_4 и растворитель выпаривали. Полученное твердое вещество растворяли в дихлорметане (10 мл) и растворитель медленно выпаривали при 50°C. Выпаривание останавливали, когда начиналось осаждение, и продолжали перемешивание при комнатной температуре в течение 15 мин. Осадок отфильтровывали, промывали дихлорметаном (1 мл) и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 16 (136 мг). Способ А; Rt: 1,79 мин, масса/заряд: 366,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 367,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 2,23 (д, $J=1,5$ Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,05-7,13 (м, 2H), 7,29 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,45-7,55 (м, 2H), 7,64 (дд, $J=7,0, 2,2$ Гц, 1H), 10,00 (с, 1H).

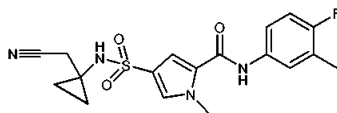
Соединение 17: 4-[[3-(цианометил)оксетан-3-ил]сульфамоил]-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 10 (0,46 г, 1,2 ммоль) растворяли в сухом дихлорметане (30 мл) и добавляли сухой DIPEA (0,31 мл, 1,8 ммоль). Смесь охлаждали на ледяной бане и перемешивали в течение 20 мин. Затем добавляли по каплям метансульфонилхлорид (0,10 мл, 1,3 ммоль) в сухом дихлорметане (10 мл) в течение 10 мин, после перемешивания еще 30 мин при 0°C, смесь промывали 0,5 М HCl (50 мл) и насыщенным водным раствором NaHCO_3 (5 мл). Водный слой экстрагировали EtOAc (200 мл) и объединенные органические слои высушивали при помощи Na_2SO_4 . Растворитель удаляли *in vacuo* и полученный остаток растворяли в сухом DMSO. Раствор добавляли по каплям к раствору цианида натрия (0,12 г, 2,4 ммоль) в сухом DMSO (25 мл) при 40°C. Смесь перемешивали 2,5 ч при 40°C. После охлаждения до комнатной температуры добавляли воду (50 мл). Смесь экстрагировали простым диэтиловым эфиром (3×100 мл) и EtOAc (3×150 мл). Объединенный органический слой высушивали над Na_2SO_4 и растворитель выпаривали. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле с использованием градиента элюирования EtOAc/гептан от 0/100 до 100/0. Необходимые фракции объединяли и растворитель удаляли с получением соединения 17 (264 мг) в виде бежевого твердого вещества после сушки *in vacuo*. Способ В; Rt: 0,86 мин, масса/заряд: 405,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 406,1.

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 2,23 (д, $J=1,8$ Гц, 3H), 3,28 (с, 2H), 3,91 (с, 3H), 4,28 (д, $J=7,0$ Гц, 2H), 4,55 (д, $J=7,0$ Гц, 2H), 7,11 (т, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,35 (д, $J=2,2$ Гц, 1H), 7,47-7,55 (м, 1H), 7,61-7,67 (м, 2H), 8,46-8,53 (м, 1H), 10,05 (с, 1H).

Соединение 18: 4-[[1-(цианометил)циклопропил]сульфамоил]-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксаимид

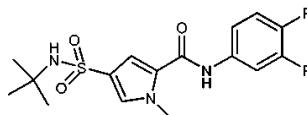


Получали подобно тому, как описано для соединения 17, начиная с соединения 12 вместо соединения 10.

Способ С; Rt: 1,69 мин, масса/заряд: 389,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 390,1.

¹H ЯМР (360 МГц, хлороформ-d) δ ppm 0,63-0,74 (м, 4H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 2,81 (с, 2H), 3,92 (с, 3H), 7,07-7,15 (м, 1H), 7,26-7,31 (м, 1H), 7,49-7,59 (м, 2H), 7,62-7,68 (м, 1H), 8,13-8,20 (м, 1H), 10,02-10,09 (м, 1H).

Соединение 19: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3,4-дифторфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксаимид

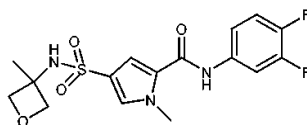


Раствор 3,4-дифторанилин (1,9 мл, 19,2 ммоль) в толуоле (20 мл) добавляли по каплям (в течение 15 мин) к нагреваемому до температуры возврата флегмы раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида в толуоле (250 мл). После добавления реакционную смесь оставляли перемешиваться при температуре возврата флегмы в течение 1 ч. Реакционную смесь оставляли охлаждаться до комнатной температуры в атмосфере азота при перемешивании. Серую суспензию концентрировали и полученный остаток, содержащий 5-[(3,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид, высушивали in vacuo и в дальнейшем использовали без какой-либо дополнительной очистки. Трет-бутиламин (0,3 мл, 2,8 ммоль) добавляли к суспензии неочищенного 5-[(3,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1,2 г, 2,55 ммоль) в сухом дихлорметане (20 мл) при комнатной температуре. Затем по каплям добавляли NEt₃ (0,9 мл, 6,4 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч и при 50°C в течение 1,5 ч. Реакционную смесь разбавляли с помощью EtOAc (250 мл). 0,5 н. HCl (30 мл) добавляли к реакционной смеси и слои разделяли. Органический слой снова промывали с 0,5 н. NaOH (30 мл), а затем водой. Органический слой высушивали над MgSO₄, фильтровали и выпаривали. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (элюент: CH₂Cl₂:MeOH 100:0 -> 95:5). Полученное белое твердое вещество растирали в небольшом количестве CH₂Cl₂. После фильтрации, промывания CH₂Cl₂ и сушки in vacuo получали соединение 19 (310 мг) в виде белого твердого вещества.

Способ В; Rt: 1,02 минуты, масса/заряд: 370,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 371,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,16 (с, 9H), 3,90 (с, 3H), 7,16 (с, 1H), 7,31 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,35-7,46 (м, 1H), 7,45-7,53 (м, 1H), 7,54 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,88 (ддд, J=13,5, 7,8, 2,2 Гц, 1H), 10,24 (с, 1H).

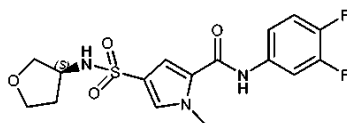
Соединение 20: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 20 получали подобно тому, как описано для соединения 19, с использованием 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида вместо трет-бутиламина. После обработки полученный остаток растирали в небольшом количестве CH₂Cl₂ и фильтровали с получением белого порошка. Порошок растирали в EtOAc (1 мл), фильтровали и промывали небольшим количеством CH₂Cl₂ с получением соединения 20 (421 мг) в виде белого порошка после сушки in vacuo. Способ В; Rt: 0,86 мин, масса/заряд: 384,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 385,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,91 (с, 3H), 4,13 (д, J=6,2 Гц, 2H), 4,59 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,33 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,37-7,46 (м, 1H), 7,46-7,52 (м, 1H), 7,61 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,87 (ддд, J=13,5, 7,4, 2,6 Гц, 1H), 8,00 (с, 1H), 10,25 (с, 1H).

Соединение 21: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(3S)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид



Раствор 3,4-дифторанилина в толуоле (50 мл) медленно добавляли (в течение 1 ч) к нагреваемому до температуры возврата флегмы раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида в толуоле (200 мл). После добавления реакционную смесь оставляли перемешиваться при температуре возврата флегмы в течение 45 мин.

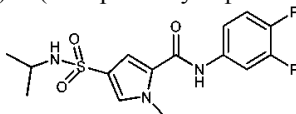
Реакционную смесь оставляли охлаждаться до комнатной температуры в атмосфере азота при перемешивании и затем охлаждали на ледяной бане. Осадок отфильтровывали и фильтрат концентрировали и высушивали *in vacuo* с получением остатка, содержащего 5-[(3,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид.

(S)-3-аминотетрагидрофурантозилат (0,59 г, 2,3 ммоль) добавляли к суспензии 5-[(3,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1,0 г неочищенного полученного выше) в сухом дихлорметане (50 мл) при комнатной температуре. Добавляли NEt_3 (0,72 мл, 5,2 ммоль) по каплям и смесь дополнительно перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, 0,5 н. HCl (30 мл) добавляли к реакционной смеси и слои разделяли. Органический слой снова промывали с 0,5 н. NaOH (30 мл), а затем водой. Органический слой высушивали на MgSO_4 и выпаривали.

Полученный остаток растирали в небольшом количестве CH_2Cl_2 , фильтровали и промывали небольшим количеством CH_2Cl_2 с получением соединения 21 (408 мг) в виде белого порошка после сушки *in vacuo*. Способ В; Rt: 0,84 минуты масса/заряд: 384,0 (М-Н) Точная масса: 385,1.

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,66-1,76 (м, 1H), 1,91-2,03 (м, 1H), 3,40-3,47 (м, 1H), 3,61 (тд, $J=8,1, 5,9$ Гц, 1H), 3,65-3,75 (м, 3H), 3,92 (с, 3H), 7,33 (д, $J=1,83$ Гц, 1H), 7,37-7,46 (м, 1H), 7,46-7,52 (м, 1H), 7,57-7,62 (м, 2H), 7,88 (ддд, $J=13,5, 7,6, 2,4$ Гц, 1H), 10,26 (с, 1H).

Соединение 22: N-(3,4-дифторфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид

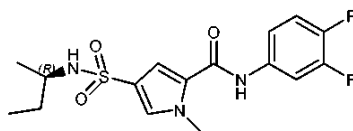


Соединение 22 получали подобно тому, как описано для соединения 21, с использованием изопропиламина вместо (S)-3-аминотетрагидрофурантозилата. После обработки (только 0,5 н. HCl использовали для промывания) полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле ($\text{CH}_2\text{Cl}_2:\text{MeOH}$ 100:0 $\rightarrow$ 95:5) с получением соединения 22 (534 мг) в виде белого твердого вещества после сушки *in vacuo*.

Способ В; Rt: 0,94 мин, масса/заряд: 356,1 (М-Н) Точная масса: 357,1.

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,01 (д, $J=6,2$ Гц, 6H), 3,18-3,28 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,23 (д, $J=7,0$ Гц, 1H), 7,32 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,36-7,46 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 1H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,88 (ддд, $J=13,4, 7,5, 2,6$ Гц, 1H), 10,25 (с, 1H).

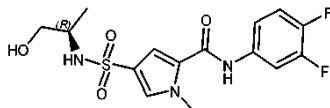
Соединение 23: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 23 получали подобно тому, как описано для соединения 22, с использованием (R)-(-)-2-аминобутана вместо изопропиламина. После обработки полученный остаток растирали в небольшом количестве CH_2Cl_2 , фильтровали и промывали небольшим количеством CH_2Cl_2 . Полученное твердое вещество растирали с 0,5 н. NaOH и фильтровали. Белое твердое вещество промывали водой с получением соединения 23 (499 мг) в виде белого твердого вещества после сушки *in vacuo*. Способ В; Rt: 1,00 мин, масса/заряд: 370,1 (М-Н) Точная масса: 371,1.

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,76 (т, $J=7,5$ Гц, 3H), 0,95 (д, $J=6,6$ Гц, 3H), 1,28-1,41 (м, 2H), 3,00-3,13 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,18 (д, $J=7,7$ Гц, 1H), 7,32 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,36-7,46 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 1H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,88 (ддд, $J=13,4, 7,7, 2,4$ Гц, 1H), 10,25 (с, 1H).

Соединение 24: N-(3,4-дифторфенил)-4-[[[(1R)-2-гидрокси-1-метилэтил]сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 24 получали подобно тому, как описано для соединения 19, с использованием D-аланинола вместо трет-бутиламина, с использованием 5 экв. NEt_3 и перемешивания в течение 1,5 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь разбавляли с помощью EtOAc (250 мл), 0,5 н. HCl (30 мл) добавляли к реакционной смеси и слои разделяли. Органический слой снова промывали с 0,5 н. NaOH (30 мл), а затем водой.

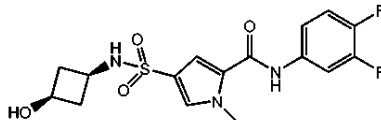
Органический слой высушивали на MgSO_4 , фильтровали и выпаривали. Полученный остаток растирали в небольшом количестве CH_2Cl_2 , фильтровали и промывали небольшим количеством CH_2Cl_2 с получением соединения 24 (717 мг) в виде белого порошка после сушки *in vacuo*.

Способ В; Rt: 0,81 мин, масса/заряд: 372,0 (М-Н) Точная масса: 373,1

^1H ЯМР (360 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,97 (д, $J=5,9$ Гц, 3H), 3,06-3,17 (м, 2H), 3,32-3,39 (м, 1H), 3,91

(с, 3H), 4,69 (т, J=5,3 Гц, 1H), 7,14 (д, J=6, 6 Гц, 1H), 7,32 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,36-7,46 (м, 1H), 7,46-7,53 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,88 (ддд, J=13,5, 7,6, 2,4 Гц, 1H), 10,25 (с, 1H).

Соединение 25: N-(3,4-дифторфенил)-4-[(3-гидроксициклобутил)сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксаимид

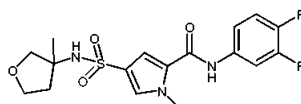


Соединение 25 получали подобно тому, как описано для соединения 19, с использованием цис-3-аминоциклобутанола гидрохлорида вместо трет-бутиламина и с добавлением 2,5 экв. NEt₃ перед нагреванием до 50°C.

Полученный после обработки остаток растирали в небольшом количестве CH₂Cl₂, фильтровали и промывали небольшим количеством CH₂Cl₂ с получением белого порошка, который дополнительно растирали в MeOH/CH₂Cl₂ 5/95. После фильтрации, промывания и сушки in vacuo, получали соединение 25 (150 мг) в виде белого порошка. Способ А; Rt: 0,80 мин, масса/заряд: 384,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 385,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,59-1,71 (м, 2H), 2,27-2,39 (м, 2H), 3,03-3,15 (м, 1H), 3,64-3,76 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 5,02 (д, J=5,5 Гц, 1H), 7,28-7,33 (м, 1H), 7,36-7,46 (м, 1H), 7,46-7,57 (м, 2H), 7,88 (ддд, J=13,5, 7,6, 2,0 Гц, 1H), 10,24 (с, 1H).

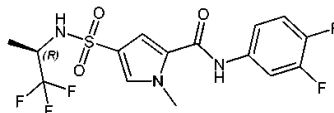
Соединение 91: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(3-метилтетрагидрофуран-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 91 получали подобно тому, как описано для соединения 19, с использованием 3-метилоксолан-3-амина гидрохлорида вместо трет-бутиламина. Соединение 91 (206 мг) получали в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 0,91 мин, масса/заряд: 398,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 399,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) ppm 1,28 (с, 3H), 1,72 (дт, J=12,5, 7,5 Гц, 1H), 2,12-2,21 (м, 1H), 3,38 (д, J=8,8 Гц, 1H), 3,69-3,75 (м, 3H), 3,91 (с, 3H), 7,33 (д, J=2,2 Гц, 1H), 7,36-7,46 (м, 1H), 7,46-7,52 (с, 1H), 7,55-7,59 (м, 2H), 7,88 (ддд, J=13,4, 7,6, 2,4 Гц, 1H), 10,25 (с, 1H).

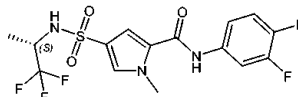
Соединение 92: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 92 получали подобно тому, как описано для соединения 19, с использованием (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина вместо трет-бутиламина. Соединение 92 осаждали из основного водного слоя 0,5 н. NaOH при нейтрализации. Соединение 92 дополнительно очищали препаративной HPLC (стационарная фаза: Uptisphere C₁₈ ODB - 10 мкм, 200 г, 5 см), подвижная фаза: 0,5% NH₄OAc раствор в воде + 10% CH₃CN, CH₃CN). Собранные фракции концентрировали (до водной фазы). Водную фазу подкисляли с помощью 1 н. HCl и экстрагировали EtOAc. Органический слой высушивали на MgSO₄, фильтровали и выпаривали с получением соединения 92 (49 мг) в виде белого твердого вещества после сушки in vacuo при 50°C. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 410,1 (М-Н) Точная масса: 411,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,06 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,92 (с, 3H), 3,87-4,00 (м, 1H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,37-7,52 (м, 2H), 7,66 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,88 (ддд, J=13,4, 7,6, 2,4 Гц, 1H), 8,18 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,27 (с, 1H).

Соединение 93: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксаимид

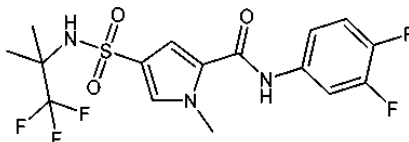


Соединение 93 получали подобно тому, как описано для соединения 92 с использованием (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 410,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 411,1.

Альтернативный синтез соединения 92. Метил-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (6,61 г, 21,0 ммоль) и 3,4-дифторанилин (3,26 г, 25,24 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (150 мл), и перемешивали, и охлаждали на водяной бане со льдом. Бис(триметилсилил)амид лития в толуоле (63,1 мл, 1 М, 63,1 ммоль) добавляли по каплям в течение периода 5 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч, при этом продолжали охлаждать. Два других эквивалента бис(триметилсилил)амида лития в толуоле (42,06 мл, 1 М, 42,06 ммоль) добавляли и полученную смесь перемешивали 2 ч при комнатной температуре. Полученную смесь гасили с

использованием хлорида аммония (насыщ./200 мл). Полученную смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×250 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором (250 мл), высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением коричневого порошка. Порошок перекристаллизовывали дважды из смеси метанол/вода. Осадок собирали на стеклянном фильтре. Полученный порошок очищали колоночной хроматографией на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0-0:100) и затем колоночной хроматографией на силикагеле с использованием градиента элюирования от дихлорметана до MeOH (100:0-99:1). Желаемые фракции концентрировали *in vacuo* с получением порошка. Полученный остаток кристаллизовали из раствора метанол/вода. Белые кристаллы собирали на стеклянном фильтре и высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 92 (4,32 г) в виде белых иголок. $[\alpha]_D^{20} 365 = -11,6^\circ$ (около 0,85 вес./об.%, MeOH). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 219,6°C.

Соединение 95: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид

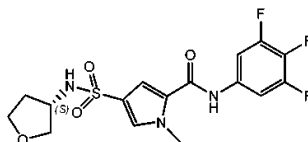


5-[(3,4-Дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (648 мг, 1,374 ммоль), 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламин (262 мг), DIPEA (0,296 мл, 1,72 ммоль) в ацетонитриле (65 мл) нагревали с обратным холодильником в течение ночи. Добавляли 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламин (349 мг) и реакционную смесь кипятили с обратным холодильником в течение выходных. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Очищенные фракции собирали, концентрировали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 95 в виде белого порошка (162 мг).

Способ А; Rt: 1,78 мин, масса/заряд: 424,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 425,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,36 (с, 6H), 3,92 (с, 3H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,36-7,45 (м, 1H), 7,46-7,52 (м, 1H), 7,58 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,87 (дд, J=13,4, 7,6, 2,5 Гц, 1H), 8,04 (с, 1H), 10,25 (с, 1H).

Соединение 26: 1-метил-4-[(3S)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамоил]-N-(3,4,5-трифторфенил)пиррол-2-карбоксаимид

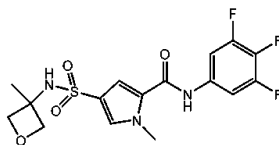


Раствор 3,4,5-трифторанилина (0,99 г, 6,7 ммоль) в толуоле (20 мл) добавляли по каплям к нагреваемому до температуры возврата флегмы раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида в толуоле (80 мл). После добавления реакционную смесь оставляли перемешиваться при температуре возврата флегмы в течение 1 ч. Смесь охлаждали и концентрировали *in vacuo*. Полученный неочищенный продукт, содержащий 1-метил-5-[(3,4,5-трифторфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорид, применяли как есть. Раствор (S)-(-)-3-аминотетрагидрофуран-п-толуолсульфоната (647 мг, 2,5 ммоль) и DIPEA (0,98 мл, 5,7 ммоль) в CH₂Cl₂ (10 мл) добавляли к неочищенному 1-метил-5-[(3,4,5-трифторфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлориду (800 мг) в CH₂Cl₂ (150 мл) и перемешивали в течение 1 ч. Смесь разбавляли с помощью дихлорметана (400 мл) и промывали с помощью 1 М HCl (2×), воды и насыщенного раствора NaHCO₃. Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток растворяли в горячем MeOH (100 мл) и добавляли воду. Сформированный белый осадок отфильтровывали, высушивали *in vacuo* и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 20 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 26 (286 мг) в виде белого порошка.

Способ А; Rt: 1,67 мин, масса/заряд: 401,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 403,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,66-1,76 (м, 1H), 1,91-2,03 (м, 1H), 3,39-3,47 (м, 1H), 3,55-3,65 (м, 1H), 3,65-3,75 (м, 3H), 3,92 (с, 3H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,58 (д, J=5,5 Гц, 1H), 7,61 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,63-7,71 (м, 2H), 10,33 (с, 1H).

Соединение 27: 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-N-(3,4,5-трифторфенил)пиррол-2-карбоксаимид



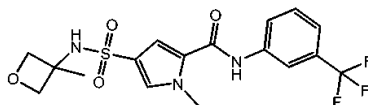
3-метил-3-оксетанамина гидрохлорид (526 мг, 4,3 ммоль) и DIPEA (1,8 мл) растворяли в CH_2Cl_2 (5 мл). Добавляли неочищенный 1-метил-5-[(3,4,5-трифторфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорид (1,2 г, полученный как описано для соединения 26) и реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин. Реакционную смесь непосредственно загружали в колонку с силикагелем и очищали с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc с получением соединения 27 (758 мг) в виде белого порошка после растирания в CH_2Cl_2 и сушки *in vacuo*.

Способ А; Rt: 1,68 мин, масса/заряд: 401,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 403,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,5 Гц, 2H), 4,60 (д, J=6,1 Гц, 2H), 7,34 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,62 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,66 (дд, J=10,3, 6,7 Гц, 2H), 7,98 (с, 1H), 10,32 (с, 1H).

DSC: От 30 до 300°C при 10°C/мин, пик: 218°C.

Соединение 28: 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-N-[3-(трифторметил)фенил]пиррол-2-карбоксаимид

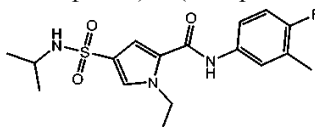


3-(Трифторметил)анилин (0,41 мл, 3,3 ммоль) добавляли по каплям в нагреваемый до температуры возврата флегмы раствор 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида в толуоле (25 мл). После добавления реакционную смесь оставляли перемешиваться при температуре возврата флегмы в течение 4 ч. Смесь охлаждали до комнатной температуры и добавляли раствор 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида (408 мг, 3,3 ммоль) и DIPEA (0,57 мл) в CH_2Cl_2 (2 мл). Смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Добавляли больше 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида (0,5 экв.) и DIPEA (0,5 экв.) в CH_2Cl_2 (2 мл) и смесь перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре и еще 2 ч при 50°C. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры и образованный осадок отфильтровывали, растирали в MeOH (12 мл), фильтровали и высушивали *in vacuo*, с получением соединения 28 в виде белого порошка.

Способ В; Rt: 0,99 мин, масса/заряд: 416,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 417,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,43 (д, J=7,7 Гц, 1H), 7,58 (т, J=8,0 Гц, 1H), 7,61 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,95-8,02 (м, 2H), 8,19 (с, 1H), 10,32 (с, 1H).

Соединение 29: 1-этил-N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-(изопропилсульфамойл)пиррол-2-карбоксаимид



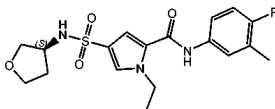
К 4-хлорсульфонил-1-этилпиррол-2-карбоновой кислоте (1 г коммерчески доступной от Enamine, EN300-43738, 4,2 ммоль) в CH_2Cl_2 (10 мл) при комнатной температуре в атмосфере N_2 добавляли DMF (1 каплю), а затем каплями добавляли раствор оксалилхлорида (1,44 мл, 0,0168 моль) в CH_2Cl_2 (5 мл) в течение 10 мин. После добавления реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 24 ч. Летучие вещества выпаривали и выпаривали вместе с сухим толуолом (2×). Полученный остаток, содержащий 4-хлорсульфонил-1-этилпиррол-2-карбонилхлорид, использовали как есть на следующем этапе.

Раствор 4-фтор-3-метиланилина (527 мг, 4,2 ммоль) в толуоле добавляли по каплям к раствору полученного выше неочищенного 4-хлорсульфонил-1-этилпиррол-2-карбонилхлорида в толуоле при температуре возврата флегмы в течение 5 мин. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 30 мин и затем позволяли достичь комнатной температуры. После перемешивания при комнатной температуре в течение 2 ч летучие вещества удаляли *in vacuo* с получением остатка, содержащего 1-этил-5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорид, который применяли как есть на следующем этапе. Часть полученного таким образом неочищенного 1-этил-5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорида (708 мг) растворяли в CH_2Cl_2 (5 мл) и добавляли изопропиламин (0,13 мл, 1,6 ммоль) и DIPEA (0,72 мл, 4,2 ммоль), и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Смесь разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и промывали с помощью 1 М HCl (2×100 мл). Органический слой высушивали на Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали с получением остатка, который очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 100%) с получением соединения 29 (270 мг). Способ В; Rt: 1,02 мин, масса/заряд: 366,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 367,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,01 (д, J=6,6 Гц, 6H), 1,31 (т, J=7,0 Гц, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц,

3H), 3,20-3,33 (м, 1H), 4,38 (к, $J=7,0$ Гц, 2H), 7,09 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,16 (д, $J=7,0$ Гц, 1H), 7,29 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,48-7,54 (м, 1H), 7,57 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,64 (дд, $J=7,0, 2,4$ Гц, 1H), 10,03 (шир.с, 1H).

Соединение 30: 1-этил-N-(4-фтор-3-метилфенил)-4-[[*(3S)*-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид

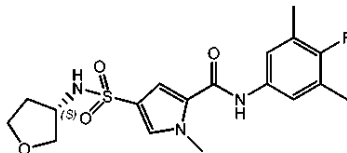


Неочищенный 1-этил-5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорид (полученный, как описано для соединения 29) растворяли в CH_2Cl_2 (5 мл), и добавляли (*S*)-(-)-3-аминотетрагидрофуран-п-толуолсульфонат (410 мг, 1,6 ммоль) и DIPEA (0,7 мл, 4,2 ммоль), и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Смесь разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и промывали с помощью 1 М HCl (2×10 мл). Органический слой высушивали (Na_2SO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением остатка, который очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 100%) с получением соединения 30 (282 мг) в виде белого порошка после сушки *in vacuo*.

Способ В; Rt: 0,92 мин, масса/заряд: 394,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 395,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,32 (т, $J=7,0$ Гц, 3H), 1,64-1,75 (м, 1H), 1,90-2,02 (м, 1H), 2,23 (д, $J=1,5$ Гц, 3H), 3,36-3,45 (м, 1H), 3,61 (тд, $J=8,0, 5,9$ Гц, 1H), 3,66-3,78 (м, 3H), 4,39 (к, $J=7,1$ Гц, 2H), 7,09 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,30 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,46-7,56 (м, 2H), 7,61 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,64 (дд, $J=7,0, 2,4$ Гц, 1H), 10,04 (шир.с, 1H).

Соединение 31: N-(4-фтор-3,5-диметилфенил)-1-метил-4-[[*(3S)*-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид

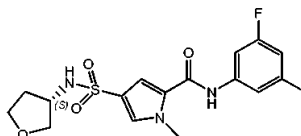


4-Фтор-3,5-диметилбензоламин (995 мг, 7,1 ммоль), растворенный в толуоле (20 мл), добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (1,7 г) в толуоле (100 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 1 ч и далее позволяли остыть до комнатной температуры. Добавляли (*S*)-(-)-3-аминотетрагидрофуран-п-толуолсульфонат (2,0 г, 7,9 ммоль) и DIPEA (3,1 мл, 17,9 ммоль), растворенные в CH_2Cl_2 (50 мл), реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч и затем концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в EtOAc (300 мл), промывали 1 М HCl ($2 \times$), водой и насыщенным NaHCO_3 . Раствор высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (градиент от 20 до 100% EtOAc в гептане). Фракции, содержащие продукт, концентрировали и полученный остаток перекристаллизовывали из горячего EtOAc (100 мл) при добавлении гептана. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 31 (1,7 г) в виде белого порошка.

Способ А; Rt: 1,68 мин, масса/заряд: 393,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 395,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,66-1,77 (м, 1H), 1,92-2,03 (м, 1H), 2,21 (д, $J=2,0$ Гц, 6H), 3,40-3,47 (м, 1H), 3,61 (тд, $J=8,1, 5,9$ Гц, 1H), 3,66-3,76 (м, 3H), 3,91 (с, 3H), 7,31 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J=6,8$ Гц, 2H), 7,50-7,58 (м, 2H), 9,94 (с, 1H).

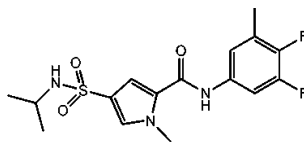
Соединение 32: N-(3-фтор-5-метилфенил)-1-метил-4-[[*(3S)*-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 32 получали подобно тому, как описано для соединения 31, с использованием 3-фтор-5-метиланилина вместо 4-фтор-3,5-диметилбензоламина. После колоночной хроматографии на силикагеле (EtOAc в гептане от 20 до 100%), получали соединение 32 (2,2 г) в виде белого порошка. Способ А; Rt: 1,62 мин, масса/заряд: 379,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 381,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,66-1,77 (м, 1H), 1,92-2,03 (м, 1H), 2,30 (с, 3H), 3,40-3,47 (м, 1H), 3,61 (тд, $J=8,0, 5,9$ Гц, 1H), 3,66-3,76 (м, 3H), 3,92 (с, 3H), 6,75 (д, $J=9,7$ Гц, 1H), 7,34 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,35-7,38 (м, 1H), 7,47 (д, $J=11,7$ Гц, 1H), 7,55 (д, $J=5,5$ Гц, 1H), 7,58 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 10,12 (с, 1H).

Соединение 33: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-4-(изопропилсульфамойл)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



3,4-Дифтор-5-метилбензойную кислоту (Alfa Aesar, H32313-03, 4,8 г, 26,9 ммоль) растворяли в *t*-BuOH (100 мл). Добавляли NEt_3 (4,1 мл, 29,6 ммоль) с последующим добавлением дифенилфосфорилазида (7,5 г, 27,4 ммоль) и реакционную смесь кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Смесь концентрировали и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с применением градиента от 30 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* с получением трет-бутил-N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)карбамата (4,15 г) в виде белого порошка.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,47 (с, 9H), 2,22 (д, $J=1,8$ Гц, 3H), 7,11 (д, $J=5,1$ Гц, 1H), 7,26-7,38 (м, 1H), 9,47 (шир.с, 1H).

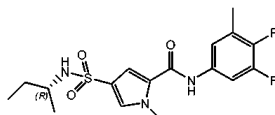
К трет-бутил-N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)карбамату (4,15 г) в CH_2Cl_2 (100 мл), добавляли HCl (6 М в *i*PrOH, 13,7 мл) и смесь перемешивали в течение 3 ч. Реакционную смесь концентрировали *in vacuo*. Белый твердый остаток растворяли в воде (100 мл), подщелачивали с помощью 1 М NaOH и экстрагировали с помощью простого эфира. Органический слой высушивали над MgSO_4 , фильтровали и концентрировали с получением 3,4-дифтор-5-метиланилина в виде бесцветного масла, которое хранили в атмосфере азота в темноте и использовали как есть.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 2,13 (д, $J=2,2$ Гц, 3H), 5,11 (с, 2H), 6,16-6,23 (м, 1H), 6,31 (дд, $J=12,9, 6,5, 2,8$ Гц, 1H).

3,4-Дифтор-5-метиланилин (209 мг, 1,5 ммоль), растворенный в толуоле (20 мл), добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (353 мг) в толуоле (30 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 2 ч, позволяли остыть до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Добавляли изопропиламин (216 мг, 3,7 ммоль), растворенный в CH_2Cl_2 (50 мл) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи, а затем концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в горячем метаноле (100 мл) и добавляли H_2O . Образованный осадок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 33 (385 мг). Способ А; Rt: 1,83 мин, масса/заряд: 370,0 (М-Н) $^+$; Точная масса: 371,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,02 (д, $J=6,4$ Гц, 6H), 2,28 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,21-3,30 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,19 (д, $J=7,0$ Гц, 1H), 7,31 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,41 (д, $J=5,9$ Гц, 1H), 7,54 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,66 (дд, $J=12,9, 7,1, 2,4$ Гц, 1H), 10,13 (с, 1H).

Соединение 34: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-1-метил-4-[(1R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

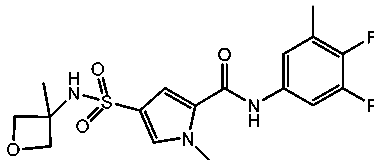


Соединение 34 (1,18 д) получали подобно тому, как описано для соединения 33, с использованием (R)-(-)-2-аминобутана вместо *i*PrNH $_2$.

Способ А; Rt: 1,87 мин, масса/заряд: 384,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 385,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,76 (т, $J=7,4$ Гц, 3H), 0,96 (д, $J=6,6$ Гц, 3H), 1,29-1,42 (м, 2H), 2,28 (д, $J=1,8$ Гц, 3H), 3,00-3,12 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,15 (д, $J=7,7$ Гц, 1H), 7,32 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,42 (д, $J=5,7$ Гц, 1H), 7,54 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,67 (дд, $J=13,0, 7,0, 2,4$ Гц, 1H), 10,11 (с, 1H).

Соединение 35: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

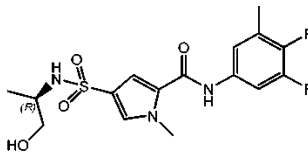


3,4-дифтор-5-метиланилин (600 мг, 4,2 ммоль), растворенный в толуоле (20 мл), добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (1,0 г) в толуоле (50 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 2 ч, позволяли остыть до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Добавляли смесь 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида (570 мг, 4,6 ммоль) и DIPEA (1,8 мл, 10,5 ммоль), растворенного в CH_2Cl_2 (100 мл), и реакционную смесь перемешивали в течение ночи, а затем концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в горячем метаноле (200 мл) и добавляли H_2O . Образованный осадок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 35 (1,1 г) в виде белого порошка.

Способ А; Rt: 1,66 мин, масса/заряд: 398,1 (М-Н) $^+$ Точная масса: 399,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 2,28 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,91 (с, 3H), 4,14 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,33 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,41 (д, $J=5,9$ Гц, 1H), 7,59 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,66 (ддд, $J=12,9, 7,0, 2,5$ Гц, 1H), 7,96 (с, 1H), 10, 13 (с, 1H).

Соединение 36: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-4-[[1(R)-2-гидрокси-1-метилэтил]сульфамойл]-1-метилпиррол-2-карбоксамид

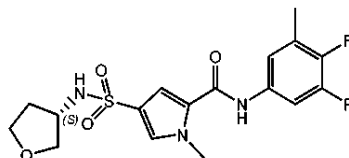


3,4-Дифтор-5-метиланилин (600 мг, 4,2 ммоль), растворенный в толуоле (20 мл), добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (353 мг) в толуоле (100 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 2 ч, позволяли остыть до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Добавляли D-аланинол (787 мг, 10,5 ммоль) в CH_2Cl_2 (100 мл), а затем добавляли CH_3CN (50 мл) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи, а затем концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в теплом метаноле (50 мл) и добавляли H_2O . Образованный осадок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 36 (1,16 г).

Способ А; Rt: 1,57 мин. масса/заряд: 386,0 (M-H) $^-$; Точная масса: 387,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,98 (д, $J=6,2$ Гц, 3H), 2,28 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,07-3,20 (м, 2H), 3,32-3,39 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 4,65 (т, $J=5,5$ Гц, 1H), 7,10 (д, $J=6,8$ Гц, 1H), 7,32 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,42 (д, $J=5,9$ Гц, 1H), 7,55 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,66 (ддд, $J=12,9, 7,0, 2,5$ Гц, 1H), 10,13 (с, 1H).

Соединение 37: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-1-метил-4-[[3(S)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид

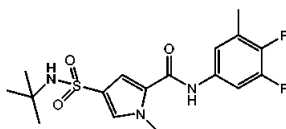


Соединение 37 получали подобно тому, как описано для соединения 35, с использованием (S)-(-)-3-аминотетрагидрофуран-п-толуолсульфоната вместо 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида. После реакции полученный остаток растворяли в EtOAc (300 мл), промывали 1 М HCl (2х), водой и насыщенным NaHCO_3 . Раствор высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток перекристаллизовывали из горячего метанола (50 мл) при добавлении воды. Соединение 37 (464 мг) получали в виде белых "пушистых" кристаллов после сушки *in vacuo*.

Способ А; Rt: 1,65 мин, масса/заряд: 398,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 399,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,66-1,77 (м, 1H), 1,90-2,03 (м, 1H), 2,28 (д, $J=1,8$ Гц, 3H), 3,40-3,47 (м, 1H), 3,61 (тд, $J=8,0, 5,9$ Гц, 1H), 3,66-3,76 (м, 3H), 3,92 (с, 3H), 7,33 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,41 (д, $J=5,9$ Гц, 1H), 7,56 (д, $J=5,5$ Гц, 1H), 7,58 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,66 (ддд, $J=12,9, 7,0, 2,5$ Гц, 1H), 10,14 (с, 1H).

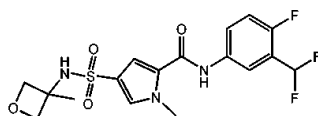
Соединение 38: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 38 (399 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 33, с использованием трет-бутиламина вместо $i\text{PrNH}_2$. Способ А; Rt: 1,86 мин, масса/заряд: 384,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 385,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 2,28 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,11 (с, 1H), 7,31 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,38-7,44 (м, 1H), 7,52 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,66 (ддд, $J=1,0$ Гц, 1H), 10,11 (с, 1H).

Соединение 39: N-[3-(диформетил)-4-фторфенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



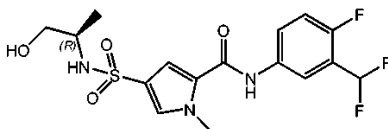
К 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлориду (1,6 г) в толуоле (100 мл) при температуре возврата флегмы добавляли по каплям 3-(диформетил)-4-фторанилин (1 экв.) (0,1 мл/мин). После добавления смесь дополнительно кипятили с обратным холодильником в течение 15 мин. Реакционной смеси, содержащей 5-[[3-(диформетил)-4-фторфенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид, позволяли достичь комнатной температуры и использовали как есть на следующей стадии. Добавляли половину полученного выше раствора, содержащего 5-[[3-(диформетил)-4-фторфенил]карбамоил]-1-

метилпиррол-3-сульфонилхлорид, 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорид (449 мг, 3,6 ммоль) и DIPEA (1,14 мл, 6,6 ммоль), растворенный в CH_2Cl_2 (5 мл), и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Добавляли еще DIPEA (1,14 мл, 6,6 ммоль) и смесь перемешивали в течение выходных. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток очищали на оксиде кремния с использованием градиента гептан - EtOAc с получением соединения 39 (681 мг) в виде белого порошка.

Способ С; Rt: 1,60 мин. масса/заряд: 416,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 417,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,22 (т, J=54,4 Гц, 1H), 7,32-7,40 (м, 2H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,84-7,93 (м, 1H), 7,96 (с, 1H), 8,05 (дд, J=6,3, 2,5 Гц, 1H), 10,25 (с, 1H).

Соединение 40: N-[3-(дифторметил)-4-фторфенил]-4-[[1(R)-2-гидрокси-1-метилэтил]сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид

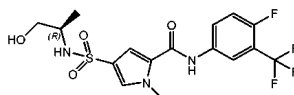


Соединение 40 (670 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 39, с использованием D-аланинола вместо 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида.

Способ С; Rt: 1,50 мин, масса/заряд: 404,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 405,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,98 (д, J=6,2 Гц, 3H), 3,05-3,21 (м, 2H), 3,33-3,38 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 4,66 (т, J=5,5 Гц, 1H), 7,10 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,22 (т, J=54,4 Гц, 1H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,36 (т, J=9,5 Гц, 1H), 7,56 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,89 (дд, J=8,8, 3,3 Гц, 1H), 8,06 (дд, J=6,3, 2,5 Гц, 1H), 10,26 (с, 1H).

Соединение 41: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-4-[[1(R)-2-гидрокси-1-метилэтил]сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид

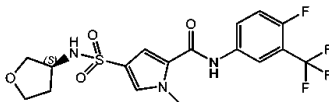


Соединение 41 (376 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 40, с использованием 4-фтор-3-(трифторметил)анилина вместо 3-(дифторметил)-4-фторанилина.

Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: (М-Н)⁺; Точная масса: 423,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,98 (д, J=6,2 Гц, 3H), 3,07-3,20 (м, 2H), 3,34-3,39 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 4,66 (т, J=5,5 Гц, 1H), 7,11 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,50 (т, J=9,9 Гц, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,99-8,08 (м, 1H), 8,20 (дд, J=6,6, 2,6 Гц, 1H), 10,34 (с, 1H).

Соединение 42: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[[3(S)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

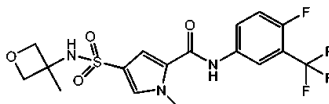


Соединение 42 (569 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 41, с использованием (S)-(-)-3-аминотетрагидрофуран-4-толуолсульфоната вместо D-аланинола.

Способ С; Rt: 1,77 мин, масса/заряд: 434,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 435,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,67-1,77 (м, 1H), 1,91-2,04 (м, 1H), 3,40-3,48 (м, 1H), 3,61 (тд, J=8,0, 5,9 Гц, 1H), 3,66-3,77 (м, 3H), 3,93 (с, 3H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,50 (т, J=9,8 Гц, 1H), 7,57 (д, J=5,7 Гц, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,99-8,07 (м, 1H), 8,20 (дд, J=6,4, 2,6 Гц, 1H), 10,35 (с, 1H).

Соединение 43: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

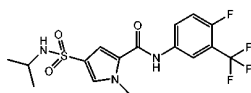


Соединение 43 (164 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 41, с использованием 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорида вместо D-аланинола. После колоночной хроматографии на силикагеле соединение перекристаллизовывали из MeOH.

Способ А; Rt: 1,73 мин, масса/заряд: 434,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 435,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,2 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,50 (т, J=9,8 Гц, 1H), 7,61 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,99-8,07 (м, 1H), 8,20 (дд, J=6,5, 2,5 Гц, 1H), 10,34 (с, 1H).

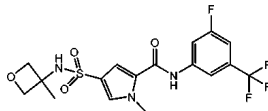
Соединение 44: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 44 (146 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 41, с использованием изопропиламина вместо D-аланинола. После колоночной хроматографии на силикагеле соединение растирали с MeOH и простым диизопропиловым эфиром с получением соединения 44 в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 1,06 минуты, масса/заряд: 406,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 407,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,22-3,29 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,20 (д, J=7,0 Гц, 1H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,50 (т, J=9, 8 Гц, 1H), 7,56 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,98-8,07 (м, 1H), 8,20 (дд, J=6,4, 2,6 Гц, 1H), 10,33 (с, 1H).

Соединение 45: N-[3-фтор-5-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

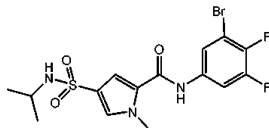


4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорид (800 мг) растворяли в толуоле (25 мл) и доводили до температуры возврата флегмы. По каплям добавляли 3-амино-5-фторбензотрифторид (592 мг, 3,3 ммоль). После добавления реакцию смесь кипятили с обратным холодильником в течение 4 ч. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры и добавляли 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорид (408 мг, 3,3 ммоль) и DIPEA (1,4 мл, 8,3 ммоль), растворенный в CH₂Cl₂ (2 мл), и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Добавляли еще 3-метил-3-оксетанамина гидрохлорид (0,5 экв.) и DIPEA (0,5 экв.) в CH₂Cl₂ (2 мл) и реакционную смесь перемешивали еще 2 ч. Реакционную смесь доводили до 50°C и перемешивали в течение 2 ч. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток повторно растворяли в EtOAc (30 мл). Образовавшиеся остатки отфильтровывали и фильтрат выпаривали досуха. Полученный остаток растирали в MeOH (15 мл), фильтровали и высушивали in vacuo с получением соединения 45 (704 мг) в виде белого порошка.

Способ В; Rt: 1,05 мин, масса/заряд: 434,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 435,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,37 (д, J=8,6 Гц, 1H), 7,40 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,91-8,02 (м, 3H), 10,46 (с, 1H).

Соединение 46: N-(3-бром-4,5-дифторфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид

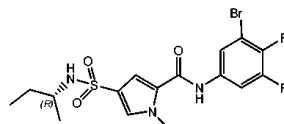


3-Бром-4,5-дифторанилин (2,6 г, 12,8 ммоль) в толуоле (20 мл) добавляли по каплям к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (3100 мг, 12,8 ммоль) в толуоле (160 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 2 ч и далее позволяли остыть до комнатной температуры. К одной трети вышеупомянутой смеси, содержащей 5-[(3-бром-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид, добавляли изопропиламин (7,3 мл, 85,4 ммоль) и DIPEA (2,2 мл, 12,8 ммоль) в CH₂Cl₂ (70 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре. Через несколько секунд гомогенная смесь превращалась в суспензию.

Твердые вещества фильтровали, промывали с помощью CH₂Cl₂ (4 мл) и высушивали в течение ночи in vacuo с получением соединения 46 (1,02 г) в виде грязно-белого порошка. Способ В; Rt: 1,10 мин, масса/заряд: 436,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 437,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,14-3,30 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,22 (д, J=7,0 Гц, 1H), 7,33 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,74-7,95 (м, 2H), 10,27 (с, 1H).

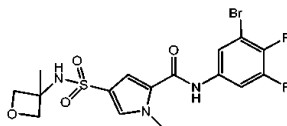
Соединение 47: N-(3-бром-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(1R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 47 получали подобно тому, как описано для соединения 46, с использованием (R)-(-)-2-аминобутана (4 экв.) вместо изопропиламина. После добавления (R)-(-)-2-аминобутана смесь перемешивали в течение ночи. Твердое вещество фильтровали, промывали с помощью CH₂Cl₂ и высушивали in vacuo с получением соединения 47 (1,17 г) в виде грязно-белого порошка. Способ В; Rt: 1,15 мин, масса/заряд: 448,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 449,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,76 (т, J=7,5 Гц, 3H), 0,96 (д, J=6,6 Гц, 3H), 1,24-1,46 (м, 2H), 3,07 (септ, J=6,7 Гц, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,17 (д, J=7,5 Гц, 1H), 7,33 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,78-7,95 (м, 2H), 10,26 (с, 1H).

Соединение 48: N-(3-бром-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид

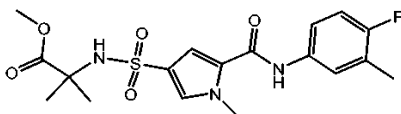


Соединение 48 получали подобно тому, как описано для соединения 46, с использованием 3-метил-3-оксетанамина (4 экв.) вместо изопропиламина. После добавления 3-метил-3-оксетанамина смесь перемешивали в течение 5 дней. Образованный осадок фильтровали, промывали с помощью CH_2Cl_2 и высушивали *in vacuo* с получением соединения 48 (707 мг) в виде грязно-белого порошка.

Способ В; Rt: 1,00 мин, масса/заряд: 464,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 465,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,59 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,84 (тд, J=6,3, 2,5 Гц, 1H), 7,89 (ддд, J=7,7, 5,1, 2,4 Гц, 1H), 7,98 (шир.с, 1H), 10,28 (шир.с, 1H).

Соединение 49: метил 2-[[5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-ил]сульфонил-амино]-2-метилпропаноат

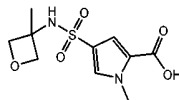


5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (1,96 г) перемешивали в CH_2Cl_2 (90 мл). Добавляли DIPEA (1,0 мл, 5,9 ммоль) и гидроксид сложного метилового эфира альфа-аминоизомасляной кислоты (1 г, 6,5 ммоль) в атмосфере N_2 при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч. Добавляли еще DIPEA (2 мл) и реакционную смесь перемешивали в течение 80 часов. Далее реакционную смесь промывали 1 М HCl (100 мл). Органический слой высушивали над Na_2SO_4 . После выпаривания растворителя остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (EtOAc/гептан от 0/100 до 100/0). Необходимые фракции объединяли, растворитель выпаривали и полученное твердое вещество высушивали *in vacuo*. Соединение 49 (1,6 г) получали в виде белого твердого вещества.

Способ А; Rt: 1,70 мин, масса/заряд: 410,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 411,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,35 (с, 6H), 2,23 (д, J=1,1 Гц, 3H), 3,54 (с, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,10 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,29 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,48-7,56 (м, 2H), 7,65 (дд, J=7,0, 2,6 Гц, 1H), 7,85 (с, 1H), 10,04 (с, 1H).

Синтез 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоновой кислоты

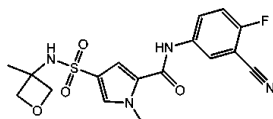


Хлорсульфоновую кислоту (80 мл) охлаждали до 0°C и добавляли по каплям метил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (20 г, 14 3,73 ммоль). После добавления смеси позволяли достичь комнатной температуры и перемешивали в течение дополнительного часа. Полученную смесь по каплям добавляли к перемешанной механическим путем водоледяной смеси (1500 мл) с контролем температуры, поддерживая температуру ниже 5°C. Был образован белый осадок. Полученную водную смесь экстрагировали с использованием дихлорметана (3×500 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-4-(хлорсульфонил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксилата (29,4 г) в виде белого порошка, который применяли как есть. Метил-4-(хлорсульфонил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксилат (5 г, 1,04 ммоль) растворяли в ацетонитриле (50 мл). Добавляли диизопропилэтиламин (9,06 мл, 52,6 ммоль) с последующим добавлением 3-метил-3-оксетанамина (1,92 г, 22,1 ммоль) и полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (250 мл) и промывали HCl (2×150 мл). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксилата (6,07 г) в виде бежевого порошка, который применяли как есть. Способ В; Rt: 0,63 мин, масса/заряд: 287,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 288,1.

Метил-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксилат (6,07 г, 21,05 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (60 мл). Добавляли гидроксид лития (0,76 г, 31,58 ммоль) дистиллированной воде (8 мл) с последующим добавлением метанола (3 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 72 часов. Затем ее концентрировали до тех пор, пока не оставалась только вода, и добавляли дополнительно дистиллированную воду (15 мл). Затем нейтрализовали соляной кислотой (1 М/водн./31,6 мл, 31,58 ммоль). Полученную смесь экстрагировали с использованием 2-метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-

пиррол-2-карбоновой кислоты (5,77 г) в виде ярко-белого порошка, который применяли как есть. Способ В; Rt: 0,26 мин, масса/заряд: 273,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 274,1

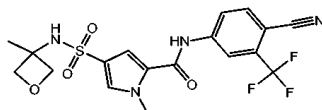
Соединение 50: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



В пробирку загружали 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (0,25 г, 0,91 ммоль) и HATU (0,36 г, 0,96 ммоль). Добавляли N,N-диметилформамид (1 мл) и диизопропилэтиламин (0,47 мл, 2,73 ммоль) и смесь перемешивали в течение 30 мин. Затем за один раз добавляли 5-амино-2-фторбензонитрил (0,26 г, 1,82 ммоль) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. Полученную смесь при перемешивании добавляли к дистиллированной воде (10 мл) и смесь оставляли перемешиваться в течение 1 ч. Образовывался осадок, который собирали на фильтр и высушивали in vacuo с получением соединения 50 (0,25 г) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,83 мин, масса/заряд: 391,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 392,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,2 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,35 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,61 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,93-8,07 (м, 2H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,36 (с, 1H).

Соединение 51: N-[4-циано-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид

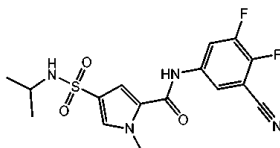


В пробирку загружали 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (0,2 г, 0,73 ммоль) и HATU (0,29 г, 0,77 ммоль). Добавляли N,N-диметилформамид (1 мл) и диизопропилэтиламин 0,38 мл, 2,19 ммоль) и смесь перемешивали в течение 30 мин. К смеси за один раз добавляли 4-амино-2-(трифторметил)бензонитрил (0,27 г, 1,46 ммоль) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Полученную смесь при перемешивании добавляли к дистиллированной воде (10 мл). Полученную смесь оставляли перемешиваться в течение 1 ч и затем ее экстрагировали с использованием 2-метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo. Полученный неочищенный продукт растворяли в дихлорметане (3 мл) и загружали непосредственно на подушку из диоксида кремния. Данную смесь очищали с помощью колоночной хроматографии (градиент элюирования EtOAc/гептан 0:100 до 100:0). Необходимые фракции концентрировали in vacuo и высушивали in vacuo с получением соединения 51 (18,1 мг) в виде ярко-белого порошка.

Способ А; Rt: 1,67 мин, масса/заряд: 440,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 442,1

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,94 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,41-7,46 (м, 1H), 7,62-7,68 (м, 1H), 8,00 (шир.с, 1H), 8,07-8,14 (м, 1H), 8,16-8,23 (м, 1H), 8,34-8,45 (м, 1H), 10,69 (шир.с, 1H).

Соединение 52: N-(3-циано-4,5-дифторфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксаимид

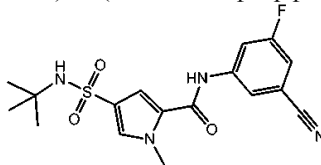


Дегазированную суспензию соединения 46 (400 мг, 0,917 ммоль), Zn(CN)₂ (93,0 мг, 0,79 ммоль) и тетраakis(трифенилфосфин)палладий (57,3 мг, 0,050 ммоль) в DMF (3 мл) перемешивали при 75°C в течение ночи. Смесь охлаждали до комнатной температуры и твердые вещества отфильтровывали и промывали с помощью DMF (2 мл). Фильтрат затем выливали в воду (50 мл). Осадки фильтровали и промывали водой с получением грязно-белого порошка. Твердое вещество очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 50%) с получением белого порошка (310 мг). Белый порошок очищали с использованием преп. LCMS. (Hypersyl C18 BDS-3 мкм, 100×4,6 мм) подвижная фаза (NH₄HCO₃ 0,2% в воде, метанол) необходимые фракции объединяли и выпаривали досуха, растворяли в метаноле снова и выпаривали досуха и высушивали in vacuo с получением соединения 52 (27,8 мг) в виде белого порошка.

Способ В; Rt: 1,01 мин; масса/заряд: 381,1(М-Н)⁺; Точная масса: 382,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,20-3,30 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,23 (шир.с, 1H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,98 (дт, J=4,6, 2,2 Гц, 1H), 8,14 (дд, J=12,9, 7,5, 2,5 Гц, 1H), 10,47 (шир.с, 1H).

Соединение 53: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(3-циано-5-фторфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Добавляли по каплям 5-амино-3-фторбензонитрил (1034 мг, 7,6 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), в течение 5 мин к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (1839 мг, 7,6 ммоль) в толуоле (190 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 3 ч и концентрировали *in vacuo* с получением неочищенного 5-[(3-циано-5-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида в виде коричневого порошка, который применяли как есть. (2,74 г).

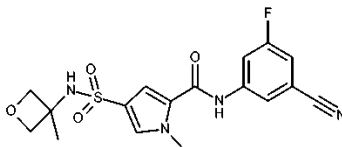
^1H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 3,97 (с, 3H), 7,24-7,29 (м, 1H), 7,42 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,75 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,79-7,86 (м, 2H), 8,93 (шир.с, 1H).

Раствор 5-[(3-циано-5-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (892 мг, 2,48 ммоль) и трет-бутиламина (544 мг, 7,44 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) перемешивали в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 53 (631 мг).

Способ А, Rt: 1,74 мин масса/заряд: 377,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 378,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,92 (с, 3H), 7,15 (с, 1H), 7,37 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,52-7,56 (м, 1H), 7,57 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,96 (д, $J=11,2$ Гц, 1H), 7,99-8,01 (м, 1H), 10,44 (с, 1H).

Соединение 54: N-(3-циано-5-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид

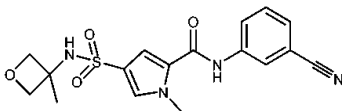


Раствор 5-[(3-циано-5-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (924 мг, 2,57 ммоль) и 3-метил-3-оксетанамина (559 мг, 6,4 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) перемешивали в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 54 (630 мг).

Способ А, Rt: 1,52 мин масса/заряд: 391,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 392,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 4,14 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,38 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,52-7,58 (м, 1H), 7,64 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,93-7,98 (м, 1H), 7,98-8,01 (м, 2H), 10,46 (с, 1H).

Соединение 55: N-(3-цианофенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид

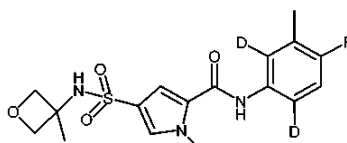


Добавляли по каплям 3-аминобензонитрил (360 мг, 3,0 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (752 мг, 3,1 ммоль) в толуоле (90 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 2,5 ч, декантировали горячей и концентрировали *in vacuo* с получением неочищенного 5-[(3-цианофенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида. Добавляли раствор 3-метилоксетан-3-ина (0,271 г, 3,11 ммоль) в CH_3CN (10 мл, р.а. высушивали на молекулярных ситах) к перемешанному раствору 5-[(3-цианофенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1,00 г, 3,11 ммоль) в CH_3CN (40 мл, р.а. высушивали на молекулярных ситах). Добавляли DIPEA (1,07 мл, 6,21 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Летучие вещества выпаривали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с применением EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0 в качестве элюента. Необходимые фракции объединяли и выпаривали. Остаток перемешивали в CH_2Cl_2 (4 мл), отфильтровывали, промывали с помощью CH_2Cl_2 (3 $\times$) и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 55 (0,43 г).

Способ А; Rt: 1,42 мин, масса/заряд: 373,0 (М-Н) $^+$; Точная масса: 374,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 4,14 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,38 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,50-7,59 (м, 2H), 7,61 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,85-8,10 (м, 2H), 8,16-8,24 (м, 1H), 10,00-10,67 (м, 1H).

Соединение 56: N-(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



4-фтор-3-метиланилин (1386 мг, 11,075 ммоль), 1 M DCl (2075 мг, 11,075 ммоль) в 11 мл D₂O нагревали в микроволнах при 180°C в течение 30 мин. Реакционную смесь разбавляли дистиллированной водой (50 мл), подщелачивали с помощью 1 M NaOH, разбавляли солевым раствором до тех пор, пока продукт не отделялся в виде масла, и экстрагировали с помощью Et₂O. Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением 2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метиланилина (1068 мг) в виде светло-коричневого масла, которое применяли без дополнительной очистки.

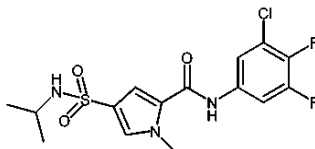
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,09 (д, J=2,0 Гц, 3H), 4,79 (шир.с, 2H), 6,75 (д, J=9,9 Гц, 1H). 2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метиланилин (1068 мг, 8,40 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли по каплям в течение 5 мин к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (2033 мг, 8,40 ммоль) в толуоле (210 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 90 мин и концентрировали *in vacuo* с получением неочищенного 5-[(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида в виде серого порошка, который применяли как есть. (2810 мг). Способ А; Rt: 1,91 минуты масса/заряд: 331,0

(M-H)⁻ Точная масса: 332,0. ¹H ЯМР (400 МГц, ХЛОРОФОРМ-d) δ ppm 2,30 (д, J=2,0 Гц, 3H), 4,05 (с, 3H), 7,01 (д, J=9,2 Гц, 1H), 7,14 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,50 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,57

(шир.с, 1H). 3-Метил-3-оксетанамиин (491 мг, 5,63 ммоль) и DIPEA (0,97 мл, 5,63 ммоль) добавляли к раствору 5-[(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (750 мг, 2,25 ммоль) в дихлорметане (100 мл), и перемешивали в течение ночи, и концентрировали *in vacuo* при 50°C. Остаток растворяли в EtOAc (150 мл), промывали дважды 1 M HCl, водой и насыщенным раствором NaHCO₃. Раствор высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток растворяли в теплом EtOAc (75 мл) и продукт кристаллизовали при добавлении гептана (350 мл). Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 56 (532 мг). Способ А, Rt: 1,56 мин масса/заряд: 382,1 (M-H)⁻; Точная масса: 383,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,23 (д, J=2,0 Гц, 3H), 3,91 (с, 3H), 4,13 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,09 (д, J=9,5 Гц, 1H), 7,32 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,56 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,94 (с, 1H), 10,02 (с, 1H).

Соединение 57: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



3-Хлор-4,5-дифторбензойную кислоту (1011 мг, 52,5 ммоль) растворяли в трет-бутиловом спирте (200 мл). Добавляли триэтиламин (8 мл, 57,8 ммоль) с последующим добавлением дифенилфосфорилзида (14,74 г, 53,6 ммоль) и реакционную смесь кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане и снова с 10% CH₂Cl₂ в гептане до 100% CH₂Cl₂. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* с получением трет-бутил-N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамата в виде белого порошка (10,68 г). Способ А. Rt: 2,09 мин масса/заряд: 262,0 (M-H)⁻; Точная масса: 263,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,48 (с, 9H), 7,37-7,57 (м, 2H), 9,74 (с, 1H).

HCl (6 M в iPrOH) (20 мл, 120 ммоль) добавляли к трет-бутил N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамату (10,68 г, 40,5 ммоль), растворенному в дихлорметане (200 мл), и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали. Белый твердый остаток растворяли в воде (100 мл), подщелачивали с помощью NaOH 1M и экстрагировали с помощью простого эфира. Органический слой высушивали над MgSO₄, фильтровали и концентрировали с получением 3-хлор-4,5-дифторанилина (6,53 г) в виде бесцветного масла, которое хранили в атмосфере азота в темноте.

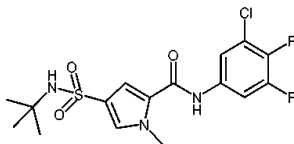
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 5,53 (с, 2H), 6,34-6,61 (м, 2H).

3-Хлор-4,5-дифторанилин (3,43 г, 20,95 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли по каплям в течение 5 мин к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (5,07 г, 20,95 ммоль) в толуоле (525 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 90 мин и затем концентрировали *in vacuo* с получением неочищенного 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (7,83 г) в виде коричневого порошка, который применяли как есть. Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-

сульфонилхлорида (1002 мг, 2,58 ммоль) и изопропиламина (457 мг, 7,73 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) перемешивали 60 мин. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Бежевые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение ночи с получением соединения 57 (706 мг). Способ А, Rt: 1,88 мин масса/заряд: 390,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 391,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,20-3,30 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,22 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 2H), 10,29 (с, 1H).

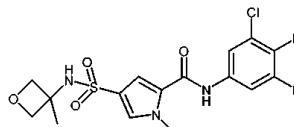
Соединение 58: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1008 мг, 2,59 ммоль), трет-бутиламина (569 мг, 7,78 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) перемешивали 60 мин. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Бежевые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение ночи с получением соединения 58 (773 мг) Способ А: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 404,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 405,1

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,91 (с, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,33 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,55 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 10,28 (с, 1H).

Соединение 59: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

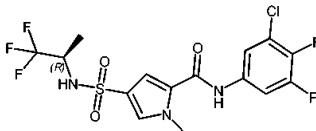


Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1,0 г, 2,57 ммоль), 3-метил-3-оксетанамина (560 мг, 6,43 ммоль) и ацетонитрила (100 мл) кипятили с обратным холодильником 30 мин. Реакционную смесь охлаждали до 20°C и разбавляли водой (350 мл). Продукт кристаллизовали, отфильтровывали и высушивали *in vacuo* в течение ночи с получением соединения 59 в виде бежевого порошка (677 мг).

Способ А, Rt: 1,77 мин масса/заряд: 418,0 (М-Н) Точная масса: 419,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,74-7,87 (м, 2H), 7,98 (с, 1H), 10,30 (с, 1H).

Соединение 60: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



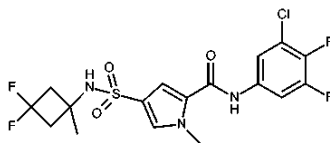
Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1008 мг, 2,59 ммоль), (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (1026 мг, 9,07 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Бежевые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 60 (673 мг). Способ А Rt: 1,92 мин масса/заряд: 444,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 445,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,83-4,01 (м, 4H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,67 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 2H), 8,19 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,32 (с, 1H).

Альтернативный синтез соединения 60.

1-Метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (8,0 г, 26,7 ммоль), НАТУ (12,7 г, 33,3 ммоль), Et₃N (9,3 мл, 66,6 ммоль) и 3-хлор-4,5-дифторанилин (5,44 г, 33,3 ммоль) в DMF (30 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Раствор подвергали непосредственно колоночной хроматографии на 330 г картридже Reveleris в системе Biotage с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и очищали снова тем же путем. Фракции, содержащие продукт, концентрировали, растворяли в теплом EtOAc и продукт кристаллизовали при добавлении гептана. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение выходных *in vacuo* при 50°C. Кристаллы (7,97 г) растворяли в теплом метаноле (150 мл) и продукт кристаллизовали при добавлении воды. Продукт отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение ночи с получением соединения 60 (7,44 г). [α]_D²⁰ 365= -9,5° (около 1,30 вес./об.%, MeOH). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 204,6°C.

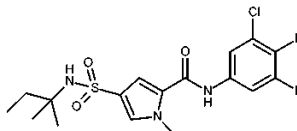
Соединение 65: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-[(3,3-дифтор-1-метилциклобутил)сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (622 мг, 1,69 ммоль), 3,3-дифтор-1-метилциклобутанамина гидрохлорида (306 мг, 2,527 ммоль), DIPEA (0,87 мл, 5,06 ммоль) и ацетонитрила (100 мл) кипятили с обратным холодильником 60 мин. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали с помощью 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток растворяли в ацетонитриле (50 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начинали наблюдать выпадение осадка. Смесь оставляли для растирания в течение ночи. Безцветные кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 65 (473 мг). Способ А; Rt: 1,89 мин, масса/заряд: 452,0 (M-H)⁻; Точная масса: 453,0.

¹H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил-d₃) δ ppm 1,46 (с, 3H), 2,44-2,59 (м, 2H), 2,78-2,94 (м, 2H), 3,92 (с, 3H), 5,89 (с, 1H), 7,14 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,59 (дт, J=5,8, 2,4 Гц, 1H), 7,65 (ддд, J=12,4, 6,8, 2,6 Гц, 1H), 8,64 (шир.с, 1H).

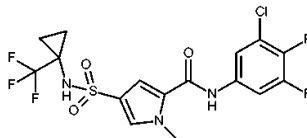
Соединение 66: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-(1,1-диметилпропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (572 мг, 1,472 ммоль), трет-амиламина (327 мг, 3,68 ммоль) в ацетонитриле (75 мл) перемешивали 48 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не началась кристаллизация. Кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 66 (356 мг). Способ А; Rt: 2,09 мин, масса/заряд: 418,1 (M-H)⁻; Точная масса: 419,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,78 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,12 (с, 6H), 1,49 (к, J=1,0 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 7,01 (с, 1H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,54 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 2H), 10,28 (с, 1H).

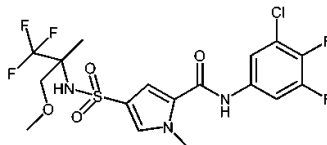
Соединение 72: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклопропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1274 мг, 3,28 ммоль), 1-(трифторметил)циклопропанамина (1000 мг, 7,99 ммоль) и триэтиламина (0,57 мл, 4,1 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Равное количество 1-(трифторметил)циклопропанамина добавляли и реакционную смесь дополнительно кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Очищенные фракции концентрировали с получением соединения 72 (42,4 мг) в виде порошка. Способ А; Rt: 1,95 мин, масса/заряд: 456,0 (M-H)⁻; Точная масса: 457,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,10-1,22 (м, 4H), 3,91 (с, 3H), 7,31 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,74-7,86 (м, 2H), 8,74 (с, 1H), 10,30 (с, 1H).

Соединение 73: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[[2,2-трифтор-1-(метоксиметил)-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

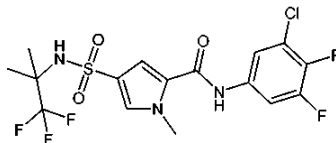


Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (318 мг, 0,817 ммоль), 1,1,1-трифтор-3-метокси-2-метилпропан-2-амина гидрохлорида (237 мг, 1,23 ммоль) и триэтиламина (0,34 мл, 1,45 ммоль) в ацетонитриле (7 мл) нагревали в микроволновой печи при 150°C в течение 30 мин. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в воде (50 мл) и промывали с помощью 1 М HCl. Органический слой высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергали колоночной хроматографии на диоксиде кремния с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток кристаллизовали пу-

тем растворения в метаноле (5 мл) при добавлении воды. Кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 73 (17,8 мг). Способ А; Rt: 1,97 мин, масса/заряд: 488,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 489,0.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,41 (с, 3H), 3,23 (с, 3H), 3,46 (с, 2H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,74-7,89 (м, 2H), 8,04 (с, 1H), 10,34 (с, 1H).

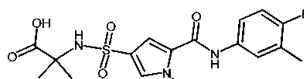
Соединение 96: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамонил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламин (0,344 г, 2,71 ммоль) растворяли в пиридине (10 мл, высушивали на молекулярных ситах) в атмосфере N₂. Добавляли 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (0,5 г, 1,35 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 20 ч. Реакционную смесь обрабатывали 1 М HCl (100 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc. Объединенный органический слой промывали водой, затем насыщенным NaHCO₃, высушивали при помощи Na₂SO₄ и растворитель выпаривали. Остаток растворяли в CH₂Cl₂ (5 мл) и образованный осадок отфильтровывали и промывали с помощью CH₂Cl₂ (2×5 мл). Фильтрат концентрировали и полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0) и дополнительно очищали посредством обращенно-фазовой колоночной хроматографии с получением соединения 96 (45 мг) в виде белого твердого вещества. Способ А; Rt: 2,03 мин, масса/заряд: 457,9 (М-Н)⁺ Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,35 (с, 6 H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,59 (с, 1H), 7,75-7,89 (м, 2H), 8,08 (шир.с, 1H), 10,33 (шир.с, 1H).

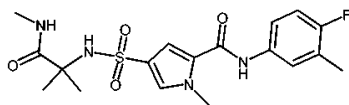
Соединение 61: 2-[[5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-ил]сульфониламино]-2-метилпропионовая кислота



LiOH (0,567 г, 13,5 ммоль) растворяли в воде (20 мл) и по каплям добавляли к смеси соединения 49 (1,39 г, 3,38 ммоль) в MeOH (40 мл). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 7 ч. Затем 1 н HCl (15 мл, 15,2 ммоль) добавляли по каплям. После 16 ч без перемешивания белый осадок отфильтровывали, промывали с помощью раствора метанол/вода (2:1; 2×60 мл). Белое твердое вещество высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 61 (1,09 г). Способ А; Rt: 1,19 мин, масса/заряд: 396,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 397,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,32 (с, 6H), 2,22 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,89 (с, 3H), 7,05-7,13 (м, 1H), 7,30 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,45-7,55 (м, 2H), 7,57-7,68 (м, 2H), 10,01 (с, 1H), 12,42-12,58 (м, 1H).

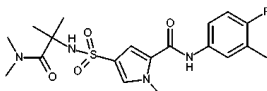
Соединение 62: 4-[[1,1-диметил-2-(метиламино)-2-оксоэтил]сульфамонил]-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



1,1'-Карбонилдиимидазол (CDI, 0,326 г, 2,013 ммоль) добавляли к перемешанному раствору соединения 61 (0,32 г, 0,805 ммоль) в ацетонитриле, высушенному на молекулярных ситах (10 мл). Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем добавляли метиламин (2 М в метаноле, 4,0 мл, 8,1 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2,5 ч при комнатной температуре. Растворитель и избыток метиламина удаляли и смесь очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (EtOAc/гептан от 0/100 до 100/0). Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 62 (221 мг) в виде белого твердого вещества. Способ А; Rt: 1,49 мин, масса/заряд: 409,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 410,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,30 (с, 6 H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 2,53 (д, J=4,6 Гц, 3H), 3,89 (с, 3H), 7,06-7,13 (м, 1H), 7,27-7,30 (м, 1H), 7,32-7,36 (м, 1H), 7,43-7,48 (м, 1H), 7,50-7,54 (м, 2H), 7,61-7,66 (м, 1H), 9,97-10,04 (м, 1H).

Соединение 63: 4-[[2-(диметиламино)-1,1-диметил-2-оксоэтил]сульфамонил]-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид

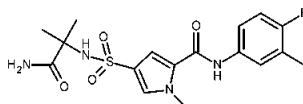


1,1'-Карбонилдиимидазол (CDI, 0,149 г, 0,921 ммоль) добавляли к перемешиваемой смеси соединения 61 (0,366 г, 0,921 ммоль) в ацетонитриле в запечатанной пробирке в атмосфере N₂. Полученный рас-

твор перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Затем добавляли еще (CDI, 0,224 г, 1,381 ммоль) и смесь дополнительно перемешивали в течение 2 ч. Добавляли избыток диметиламина (10 капель из сосуда под давлением). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре 5 ч. Осадок отфильтровывали, промывали с помощью AcCN (1×2 мл) и твердое вещество высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 63 (323 мг) в виде белого порошка. Способ А; Rt: 1,51 мин, масса/заряд: 423,2 (М-Н)⁺ Точная масса: 424,2.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 100°C) δ ppm 1,39 (с, 6H), 2,22 (д, J=1,8 Гц, 3H), 2,97 (с, 6H), 3,91 (с, 3H), 7,02 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,25 (д, J=1,8 Гц, 2H), 7,37 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,45-7,52 (м, 1H), 7,58 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 9,74 (шир.с, 1H).

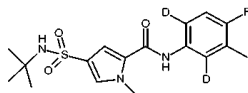
Соединение 64: 4-[(2-амино-1,1-диметил-2-оксоэтил)сульфамоил]-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



1,1'-Карбонилдиимидазол (CDI, 0,295 г, 1,820 ммоль) добавляли к перемешиваемой смеси соединения 61 (0,289 г, 0,727 ммоль) в ацетонитриле в запечатанной пробирке в атмосфере N₂ и перемешивали 3 ч. Реакционную смесь по каплям добавляли к 7 М NH₃ в метаноле (25 мл). Растворитель выпаривали, оставляя желтое масло, которое очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (EtOAc/гептан от 0/100 до 100/0). Необходимые фракции объединяли, растворитель выпаривали и высушивали in vacuo с получением соединения 64 (123 мг) в виде твердого вещества. Способ А; Rt: 1,44 мин. масса/заряд: 395,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 396,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 60°C) δ ppm 1,35 (с, 6H), 2,22 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 6,91 (шир.с, 2H), 7,02-7,08 (м, 1H), 7,11 (шир.с, 1H), 7,30 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,47-7,54 (м, 2H), 7,61 (дд, J=7,4, 2,3 Гц, 1H), 9,86 (шир.с, 1H).

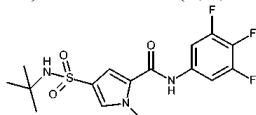
Соединение 67: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Трет-бутиламин (245 мг, 3,35 ммоль) добавляли к раствору 5-[(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (372 мг, 1,116 ммоль) в ацетонитриле (25 мл) и перемешивали в течение ночи. Воду добавляли до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Осадок отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C с получением соединения 67 (260 мг). Способ А; Rt: 1,76 мин, масса/заряд: 368,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 369,2.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9 H), 2,22 (д, J=2,0 Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,06-7,11 (м, 2H), 7,29 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,49 (д, J=1,5 Гц, 1H), 10,00 (с, 1H).

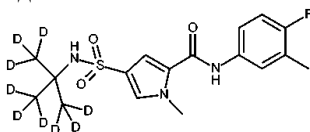
Соединение 68: 4-(трет-бутилсульфамоил)-1-метил-N-(3,4,5-трифторфенил)пиррол-2-карбоксамид



Трет-бутиламин (498 мг, 6,806 ммоль) добавляли к раствору 1-метил-5-[(3,4,5-трифторфенил)карбамоил]пиррол-3-сульфонилхлорида (800 мг, 2,269 ммоль) в ацетонитриле (50 мл) и перемешивали 3 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Осадок отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C. Способ А; Rt: 1,91 мин, масса/заряд: 388,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 389,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,91 (с, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,32 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,55 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,67 (дд, J=10,6, 6,6 Гц, 2H), 10,30 (с, 1H).

Соединение 69: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[2,2,2-тридейтерио-1,1-бис(тридейтериометил)этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

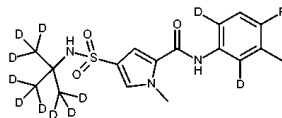


1,1,1,3,3,3-гексадейтерио-2-(тридейтериометил)пропан-2-амин (473 мг, 5,76 ммоль) добавляли к раствору 5-[(4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (635 мг, 1,92 ммоль) в ацетонитриле (43 мл) и перемешивали в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Осадок отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C. Способ А; Rt: 1,74 мин, масса/заряд: 375,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 376,2.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,04-7,13 (м, 2H), 7,29 (д,

$J=1,8$ Гц, 1H), 7,47-7,56 (м, 2H), 7,64 (дд, $J=7,2$, 2,5 Гц, 1H), 10,00 (с, 1H).

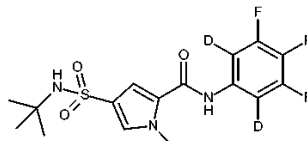
Соединение 70: N-(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[2,2,2-тридейтерио-1,1-бис(тридейтериометил)этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



1,1,1,3,3,3-гексадейтерио-2-(тридейтериометил)пропан-2-амин (377 мг, 4,59 ммоль) добавляли к раствору 5-[(2,6-дидейтерио-4-фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (611 мг, 1,84 ммоль) в ацетонитриле (41 мл) и перемешивали в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Осадок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C. Способ А; Rt: 1,82 мин, масса/заряд: 377,1 (М-Н) Точная масса: 378,2.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 2,23 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,05-7,12 (м, 2H), 7,29 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,49 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 10,00 (с, 1H).

Соединение 71: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(2,6-дидейтерио-3,4,5-трифторфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Трет-бутиламин (331 мг, 4,53 ммоль) добавляли к раствору 5-[(2,6-дидейтерио-3,4,5-трифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (666 мг, 1,51 ммоль) (полученному подобно тому, как описано для синтеза соединения 56, начиная с 3,4,5-трифторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина через 2,6-дидейтерио-3,4,5-трифтор-анилин) в ацетонитриле (30 мл) и перемешивали 1 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Осадок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C. Способ А; Rt: 1,89 мин, масса/заряд: 389,9 (М-Н) Точная масса: 391,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,91 (с, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,32 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,55 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 10,30 (с, 1H).

Синтез 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты

Гидрид натрия (914 мг, 23,87 ммоль) добавляли к раствору этил-3-фтор-1Н-пиррол-2-карбоксилата (2885 мг, 18,36 ммоль) и йодометана (3888 мг, 23,9 ммоль) в сухом DMF (43 мл) и смесь перемешивали в течение 17 ч. Реакционную смесь подкисляли с помощью 1 М HCl и концентрировали. Остаток растворяли в растворе вода/EtOAc. Органический слой высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток растворяли в ацетонитриле (50 мл), промывали с помощью гептана и концентрировали с получением неочищенного этил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата в виде коричневой жидкости, которую применяли как есть. Хлорсульфовую кислоту (1344 мг, 11,53 ммоль) растворяли в дихлорметане (50 мл) и охлаждали на ледяной бане. Добавляли неочищенный этил-3-фтор-1-метил-пиррол-2-карбоксилат (1880 мг) и реакционную смесь перемешивали 90 мин. Реакционную смесь концентрировали и коричневый остаточный порошок высушивали в течение 17 ч *in vacuo* при 50°C.

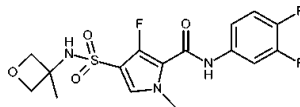
(5-Этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфовая кислота, 2477 мг). Способ А; Rt: 0,76 мин, масса/заряд: 250,0 (М-Н) Точная масса: 251,0. Смесь неочищенной 5-этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфовой кислоты (2318 мг) в тионилхлориде (20 мл) нагревали при 80°C в течение 30 мин. Раствор концентрировали и остаток (содержащий этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилат) растворяли в ацетонитриле (25 мл). Добавляли 3-метилоксетан-3-амин (3035 мг, 34,84 ммоль), растворенный в ацетонитриле (20 мл), и реакционную смесь перемешивали 1 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (200 мл), промывали водой, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 5 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (1900 мг) в виде белого порошка.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,28 (т, $J=7,2$ Гц, 3H), 1,52 (с, 3H), 3,83 (с, 3H), 4,15 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,27 (к, $J=7,0$ Гц, 2H), 4,61 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,57 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 8,28 (с, 1H).

Смесь этил-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (1900 мг, 5,93 ммоль), гидроксида лития (426 мг, 17,8 ммоль), THF (20 мл) и дистиллированной воды (5 мл) перемешивали 210 мин при комнатной температуре. THF отгоняли и смесь нейтрализовали с помощью 1 М HCl (5,9 мл, 5,9 ммоль). Смесь экстрагировали с помощью 2-метилтетрагидрофурана (3×100 мл). Объединенные органические слои высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный белый порошок высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C, (3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновая кислота, 1710 мг). Способ А; Rt: 0,68 мин, масса/заряд: 290,9 (М-Н) Точная масса: 292,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,52 (с, 3H), 3,82 (с, 3H), 4,15 (д, $J=6$, 6 Гц, 2H), 4,61 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,52 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 8,26 (с, 1H), 13,11 (шир.с, 1H).

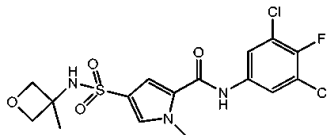
Соединение 74: N-(3,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксаимид



Триэтиламин (0,19 мл, 1,36 ммоль) добавляли к раствору 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты (133 мг, 0,57 ммоль) в DMF (1 мл) с последующим добавлением НАТУ (216 мг, 0,57 ммоль) и перемешивали 20 мин. Далее добавляли 3,4-дифторанилин (117 мг, 0,91 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Смесь концентрировали в вакууме. Остаток перемешивали с водой (10 мл) и экстрагировали EtOAc (2×30 мл). Органический слой высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и оставшийся белый порошок растворяли в теплом EtOAc (10 мл) и при добавлении гептана соединение кристаллизовалось. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 74 (102 мг) Способ А; Rt: 1,62 мин, масса/заряд: 401,9 (М-Н) $^+$ Точная масса: 403,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,64 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 7,35-7,47 (м, 2H), 7,51 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 1H), 8,30 (с, 1H), 10,24 (с, 1H).

Соединение 75: N-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



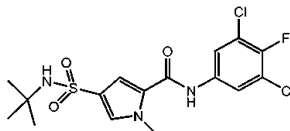
3,5-Дихлор-4-фторанилин (1534 мг, 8,5 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли к 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлориду (2063 мг, 8,52 ммоль) в толуоле (115 мл) при температуре возврата флегмы и кипятили с обратным холодильником 2 ч. Реакционную смесь фильтровали в горячем состоянии и фильтрат концентрировали с получением неочищенного 5-[(3,5-дихлор-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида в виде неочищенного бежевого порошка, который применяли как есть.

^1H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 3,96 (с, 3H), 7,39 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,71-7,77 (м, 3H), 8,78 (шир.с, 1H).

3-Метил-3-оксетанамин (407,3 мг, 4,68 ммоль) добавляли к неочищенному 5-[(3,5-дихлор-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлориду (601 мг) в ацетонитриле (57 мл) и перемешивали в течение ночи. Добавляли воду до тех пор, пока не начнется кристаллизация. Образовавшиеся белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение 4 ч. Соединение 75 перекристаллизовывали из EtOAc при добавлении гептана. Белые кристаллы (346 мг) отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение выходных.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,35 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,62 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,95 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 7,99 (с, 1H), 10,27 (с, 1H). Способ А; Rt: 1,77 мин, масса/заряд: 434,0 (М-Н) $^+$ Точная масса: 435,0.

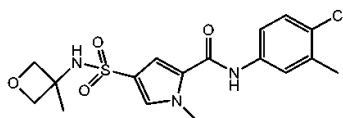
Соединение 76: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Трет-бутиламин (450,6 мг, 6,16 ммоль) добавляли к неочищенному 5-[(3,5-дихлор-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлориду (792 мг) в ацетонитриле (75 мл) и перемешивали 2 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 76 (517 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,17 (с, 9 H), 3,91 (с, 3H), 7,14 (с, 1H), 7,33 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,55 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,95 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 10,26 (с, 1H). Способ А; Rt: 1,99 мин, масса/заряд: 420,0 (М-Н) $^+$ Точная масса: 421,0.

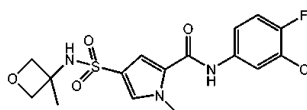
Соединение 77: N-(4-хлор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



DIPEA (0,471 мл, 2,73 моль) добавляли к перемешиваемой смеси 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (0,25 г, 0,000911 моль) и CH_3CN (5 мл) в атмосфере N_2 . К полученному раствору добавляли 4-хлор-3-метиланилин (0,142 г, 1 ммоль), затем HATU (364 мг, 0,957 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч и оставляли настаиваться в течение 2 ч. Продукт отфильтровывали, промывали с помощью CH_3CN (5×) и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 77 (190 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,32 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,13 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 7,31-7,40 (м, 2H), 7,54-6 7,62 (м, 2H), 7,73 (д, $J=2,2$ Гц, 1H), 7,95 (с, 1H), 10,08 (с, 1H). Способ А; Rt: 1,70 мин, масса/заряд: 396,0 (M-H)⁺ Точная масса: 397,1.

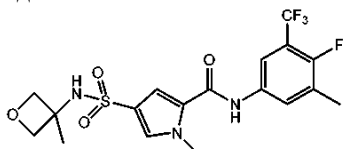
Соединение 78: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



1-Метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (250 мг, 0,911 ммоль) и HATU (433 мг, 1,14 ммоль) растворяли в DMF (5 мл) и перемешивали в течение 10 мин. Добавляли 3-хлор-4-фторанилин (265 мг, 1,8 ммоль) и DIPEA (0,471 мл, 2,73 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток очищали на оксиде кремния с использованием градиента гептан - EtOAc с получением соединения 78 в виде белого порошка после растирания в MeOH. Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: 400,0 (M-H)⁺ Точная масса: 401,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,13 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,34 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,40 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,60 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,66 (ддд, $J=9,1, 4,3, 2,6$ Гц, 1H), 7,96 (шир.с, 1H), 8,01 (дд, $J=6,9, 2,5$ Гц, 1H), 10,21 (с, 1H).

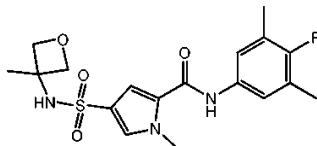
Соединение 79: N-[4-фтор-3-метил-5-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 79 (1,9 г) получали подобно тому, как описано для соединения 75, с использованием 4-фтор-3-метил-5-(трифторметил)анилина вместо 3,5-дихлор-4-фторанилина.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,31 (д, $J=2,0$ Гц, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,36 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,60 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,92-8,03 (м, 3H), 10,25 (шир.с, 1H). Способ В; Rt: 1,04 мин, масса/заряд: 448,1 (M-H)⁺ Точная масса: 449,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 192,0°C.

Соединение 80: N-(4-фтор-3,5-диметилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

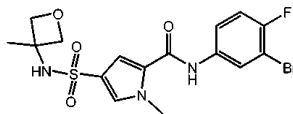


1-Метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (200 мг, 0,73 ммоль) растворяли в N,N-диметилформамиде (2 мл). Добавляли HATU (0,35 г, 0,91 ммоль), а затем диизопропиламин (0,38 мл, 2,19 ммоль). Полученную смесь перемешивали в течение 30 минут при комнатной температуре. Затем добавляли 4-фтор-3,5-диметиланилин (0,2 г, 1,46 ммоль). Полученную смесь перемешивали в течение 24 ч и далее выливали на 10 мл льда. Смесь экстрагировали с использованием 2-Мет-THF (3×10 мл). Объединенные органические составляющие промывали с помощью солевого раствора, высушивали на Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали in vacuo. Полученный остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0 0:100). Необходимые фракции концентрировали in vacuo и высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 80 (130 мг): Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: 394,2 (M-H)⁺ Точная масса: 395,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,21 (д, $J=1,8$ Гц, 6H), 3,91 (с, 3H), 4,13 (д, $J=5,7$ Гц, 2H), 4,60 (д, $J=5,9$ Гц, 2H), 7,31 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J=6,6$ Гц, 2H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,94 (шир.с,

1H), 9,94 (шир.с, 1H).

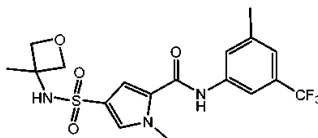
Соединение 81: N-(3-бром-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 81 (129 мг) получали, как описано для соединения 80, с использованием 3-бром-4-фторанилина вместо 4-фтор-3,5-диметиланилина. Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: 444,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 445,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,47-1,60 (м, 3H), 3,83-3,99 (м, 3H), 4,13 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,28-7,44 (м, 2H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,71 (ддд, J=9,0, 4,4, 2,4 Гц, 1H), 7,97 (шир.с, 1H), 8,13 (дд, J=6,5, 2,5 Гц, 1H), 10,20 (шир.с, 1H).

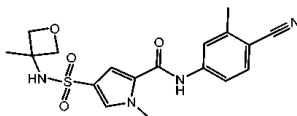
Соединение 82: 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-N-[3-метил-5-(трифторметил)фенил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 82 (167 мг) получали, как описано для соединения 80, с использованием 3-метил-5-трифторметиланилина вместо 4-фтор-3,5-диметиланилина. Способ В; Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 430,2 (М-Н)⁺ Точная масса: 431,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,39 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,26 (с, 1H), 7,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,84 (с, 1H), 7,90-8,08 (м, 2H), 10,24 (шир.с, 1H).

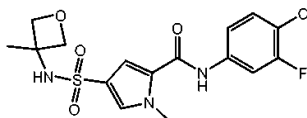
Соединение 83: N-(4-циано-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 83 (76 мг) получали, как описано для соединения 80, с использованием 4-амино-2-метилбензонитрила вместо 4-фтор-3,5-диметиланилина. Способ В; Rt: 0,81 мин, масса/заряд: 387,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 388,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,48-1,59 (м, 3H), 2,46 (с, 3H), 3,87-3,98 (м, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,40 (д, J=2,06 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,69-7,77 (м, 2H), 7,86 (с, 1H), 7,98 (шир.с, 1H), 10,32 (шир.с, 1H).

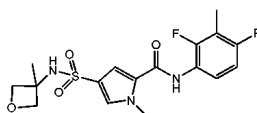
Соединение 84: N-(4-хлор-3-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



1-Метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (200 мг, 0,729 ммоль) растворяли в DMF (5 мл) и добавляли триэтиламин (0,405 мл, 2,92 ммоль) и NATU (360 мг, 0,95 ммоль). Через 10 мин добавляли 4-хлор-3-фторанилин (212 мг, 1,46 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч и нагревали при 50°C в течение 1 ч. К реакционной смеси добавляли еще 4-хлор-3-фторанилин (424 мг, 2,92 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 60°C в течение 1 ч. Смесь выливали в воду (50 мл) и фильтровали. Образованный осадок фильтровали и твердое вещество промывали водой. Фильтрат хранили в течение 42 ч и образованный осадок фильтровали и промывали водой. Твердые вещества объединяли и дополнительно очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 100%) с получением соединения 84 в виде белого твердого вещества. Белое твердое вещество растирали в метаноле (5 мл), фильтровали и высушивали в вакуумной печи в течение ночи с получением соединения 84 (119 мг) в виде белого порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,45-7,67 (м, 3H), 7,68-8,56 (м, 2H), 10,30 (шир.с, 1H). Способ В; Rt: 0,96 мин, масса/заряд: 400,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 401,1.

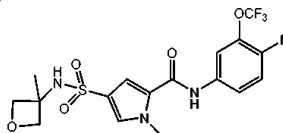
Соединение 85: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



2,4-Дифтор-3-метиланилин (0,306 г, 2,14 ммоль) растворяли в ацетонитриле (50 мл, 0,957 ммоль), добавляли 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоновую кислоту (0,645 г, 2,35 ммоль) и Et₃N (0,891 мл, 6,41 ммоль). НАТУ (0,975 г, 2,57 ммоль) добавляли за один раз. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Затем реакционную смесь перемешивали при 40°C в течение 80 ч. Растворитель удаляли, добавляли воду (1×50 мл) и смесь промывали соевым раствором (1×5 мл), и экстрагировали EtOAc (2×50 мл). Объединенные органические слои высушивали при помощи Na₂SO₄ и растворитель удаляли при помощи выпаривания. Неочищенную смесь очищали хроматографией на силикагеле (EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0). Необходимые фракции объединяли и выпаривали. Полученное твердое вещество кристаллизовали выпариванием раствора ацетонитрил/H₂O, осадок отфильтровывали, промывали водой (2 мл) и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 85. Способ А; Rt: 1,55 мин, масса/заряд: 398,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 399,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 2,18 (с, 3H), 3,89 (с, 3H), 4,13 (с, 2H), 4,59 (с, 2H), 7,07 (тд, J=9,0, 1,8 Гц, 1H), 7,28-7,39 (м, 2H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,00 (шир.с, 1H), 9,95 (шир.с, 1H).

Соединение 86: N-[4-фтор-3-(трифторметокси)фенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид

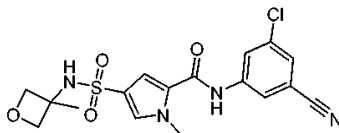


Соединение 86 (127 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 80, с использованием 4-фтор-3-(трифторметокси)анилина вместо 4-фтор-3,5-диметиланилина.

Способ В, Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 450,2 (М-Н)⁺ Точная масса: 451,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,92 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,2 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,45-7,53 (м, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,68-7,77 (м, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,99-8,07 (м, 1H), 10,29 (шир.с, 1H).

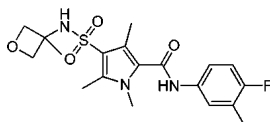
Соединение 87: N-(3-хлор-5-цианофенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 87 получали подобно тому, как описано для соединения 75, с использованием 3-амино-5-хлорбензонитрила вместо 3,5-дихлор-4-фторанилина. Реакционную смесь фильтровали и твердые вещества промывали водой. Серый порошок растворяли в этилацетате (300 мл) и промывали водным раствором HCl (1 н., 50 мл), насыщенным водным раствором бикарбоната натрия (30 мл) и соевым раствором, высушивали (Na₂SO₄), выпаривали досуха и высушивали в течение ночи в вакуумной печи при 50°C с получением соединения 87 (867 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,91 мин, масса/заряд: 407,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 408,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,54 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,38 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,74 (дд, J=2,0, 1,3 Гц, 1H), 8,00 (с, 1H), 8,10-8,13 (м, 1H), 8,15 (т, J=2,0 Гц, 1H), 10,42 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 209,4°C.

Соединение 88: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1,3,5-триметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Этил-1,3,5-триметилпиррол-2-карбоксилат (1000 мг, 5,52 ммоль) добавляли в 5 порциях к хлорсульфоновой кислоте (5 мл) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогрели до комнатной температуры и оставляли перемешиваться в течение ночи. Реакционную смесь медленно добавляли к ледяной воде (50 мл) с последующей экстракцией с помощью CH₂Cl₂ (3×50 мл). Объединенные органические экстракты высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали с получением неочищенного этил-4-хлорсульфонил-1,3,5-триметилпиррол-2-карбоксилата (510 мг) в виде коричневого масла, которое затвердевало при отстаивании.

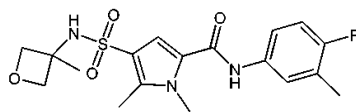
Неочищенный этил-4-хлорсульфонил-1,3,5-триметилпиррол-2-карбоксилат (500 мг) растворяли в ацетонитриле (50 мл) и добавляли 3-метил-3-оксетанамин (622,9 мг, 7,15 ммоль). Реакционную смесь

перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Добавляли воду (100 мл), смесь экстрагировали с помощью CH_2Cl_2 (3×50 мл) и объединенные органические слои промывали солевым раствором, высушивали и выпаривали до получения коричневого клейкого масла. Масло очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) с получением этил-1,3,5-триметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (100 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 0,83 мин, масса/заряд: 329,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 330,1.

Этил-1,3,5-триметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат растворяли в этаноле (10 мл) и добавляли NaOH (1М в H_2O , 0,61 мл). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 42 ч. Реакционную смесь перемешивали при 70°C в течение 20 ч. NaOH (1М в H_2O , 0,61 мл) добавляли к реакционной смеси, которую перемешивали при 80°C в течение 64 ч. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Добавляли триэтиламина гидрохлорид (222 мг, 1,61 ммоль), реакционную смесь выпаривали досуха и дополнительно выпаривали с толуолом (2×20 мл) с получением остатка, который применяли как есть. Полученный остаток растворяли в DMF (5 мл). Добавляли триэтиламин (0,23 мл, 1,654 ммоль) и HATU (150,9 мг, 0,397 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. 4-Фтор-3-метиланилин (124 мг, 0,99 ммоль) добавляли к реакционной смеси, которую перемешивали при комнатной температуре в течение 42 ч. Реакционную смесь вливали в воду. Темно-коричневый осадок фильтровали и промывали водой. Фильтрат экстрагировали с помощью Me-TNF (2×20 мл) и EtOAc (2×30 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, объединяли с темно-коричневым осадком, высушивали (Na_2SO_4) и выпаривали. Полученный остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100% и метанол в CH_2Cl_2 от 0 до 2%) с получением соединения 88 (17,2 мг) в виде порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,49 (с, 3H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 2,28 (с, 3H), 2,43 (с, 3H), 3,56 (с, 3H), 4,12 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,10 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,46-7,54 (м, 1H), 7,61 (дд, J=7,0, 2,2 Гц, 1H), 7,78 (шир.с, 1H), 10,09 (с, 1H). Способ В; Rt: 0,90 мин, масса/заряд: 408,2 (М-Н)⁺ Точная масса: 409,1.

Соединение 89: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1,5-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Этил-1,5-диметил-1H-пиррол-2-карбоксилат (2,5 г, 14,95 ммоль) добавляли по каплям к хлорсульфоновой кислоте (10 мл) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и оставляли перемешиваться в течение ночи. Реакционную смесь медленно добавляли к ледяной воде с последующей экстракцией с помощью CH_2Cl_2 . Объединенные органические экстракты высушивали (Na_2SO_4) и концентрировали с получением неочищенного этил-4-хлорсульфонил-1,5-диметилпиррол-2-карбоксилата (2,9 г) в виде светло-фиолетового порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 1,32 (т, J=7,0 Гц, 3H), 2,54 (с, 3H), 3,86 (с, 3H), 4,28 (к, J=7,2 Гц, 2H), 7,30 (с, 1H).

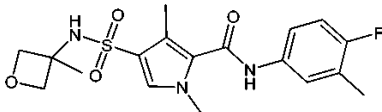
Неочищенный этил-4-хлорсульфонил-1,5-диметилпиррол-2-карбоксилат (1500 мг, 5,65 ммоль) растворяли в ацетонитриле (15 мл). Основание Хунига (2,4 мл, 14,1 ммоль) и 3-метил-3-оксетанамин (639 мг, 7,33 ммоль) добавляли к реакционной смеси. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 42 ч. Добавляли воду и смесь экстрагировали при помощи CH_2Cl_2 (2×50 мл) и EtOAc (2×50 мл). Объединенные органические слои высушивали (Na_2SO_4) и выпаривали досуха. Полученный неочищенный этил-1,5-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (1,8 г) использовали как есть. Способ В; Rt: 0,77 мин, масса/заряд: 315,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 316,1.

Неочищенный этил-1,5-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (1800 мг, 5,689 ммоль) растворяли в метаноле (8 мл), добавляли LiOH (720 мг, 30,1 ммоль) в воде (2 мл) и реакционную смесь нагревали при 50°C в течение 2 ч. Реакционную смесь выпаривали досуха и дополнительно выпаривали с толуолом (2×50 мл) с получением бежевого порошка. Половину полученного выше порошка растворяли в DMF (10 мл). Добавляли триэтиламина гидрохлорид (2349 мг, 17,1 ммоль), триэтиламин (1,19 мл) и HATU (1298 мг, 3,41 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. 4-Фтор-3-метиланилин (712 мг, 5,688 ммоль) добавляли к реакционной смеси, которую перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь выливали в воду и твердые вещества фильтровали и промывали водой с получением бежевого твердого вещества, которое очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 100%) с получением соединения 89 в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,92 мин, масса/заряд: 394,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 395,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,50 (с, 3H), 2,22 (д, J=1,6 Гц, 3H), 2,43 (с, 3H), 3,83 (с, 3H), 4,11 (д, J=6,5 Гц, 2H), 4,59 (д, J=6,1 Гц, 2H), 6,08 (т, J=9,3 Гц, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,49-7,54 (м, 1H), 7,63 (дд,

$J=7,3, 2,4$ Гц, 1H), 7,92 (с, 1H), 9,94 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 186,6°C.

Соединение 90: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид

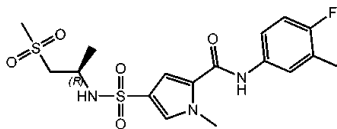


Этил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилат (1,3 г, 7,78 ммоль) добавляли по каплям к хлорсульфоновой кислоте (5,2 мл) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и оставляли перемешиваться в течение 1,5 ч. Реакционную смесь медленно добавляли к ледяной воде с последующей экстракцией с помощью CH_2Cl_2 . Объединенные органические экстракты высушивали (Na_2SO_4) и концентрировали с получением неочищенного этил-4-хлорсульфонил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилата (1300 мг) в виде коричневого масла. Неочищенный этил-4-хлорсульфонил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилат (1,3 г, 4,89 ммоль) растворяли в ацетонитриле (5 мл) и добавляли 3-метил-3-оксетанамин (852 мг, 9,79 ммоль) с последующим добавлением основания Хунига (2,11 мл, 12,23 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Реакционную смесь фильтровали. Твердые вещества промывали с помощью CH_2Cl_2 и отбрасывали. Фильтрат выпаривали и остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле этилацетат в гептане от 0 до 100% с получением этил-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата (302 мг) в виде клейкого масла. Способ В; Rt: 0,79 мин, масса/заряд: 315,1 (М-Н)⁺, Точная масса: 316,1.

Этил-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксилат (302 мг, 0,955 ммоль) растворяли в THF (40 мл) и добавляли LiOH (114,3 мг, 4,77 ммоль) в воде (10 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре. Метанол (20 мл) добавляли к реакционной смеси. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Добавляли еще LiOH (5 экв.) в воде и реакционную смесь нагревали при 60°C в течение 42 ч. Реакционную смесь выпаривали досуха и дополнительно выпаривали с толуолом (2x50 мл). Остаток использовали как есть на следующей стадии. Полученный остаток растворяли в DMF (10 мл). Добавляли триэтиламина гидрохлорид (1575 мг, 11,4 ммоль), триэтиламин (0,663 мл, 4,7 ммоль) и HATU (435 мг, 1,15 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. 4-Фтор-3-метиланилин (239 мг, 1,91 ммоль) добавляли к реакционной смеси, которую перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 2 ч. Воду добавляли к реакционной смеси и смесь экстрагировали с помощью 2-метил-THF. Объединенные органические слои промывали солевым раствором, высушивали (Na_2SO_4) и выпаривали с получением коричневого масла. Масло очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) с получением клейкого светло-коричневого масла. Соединение 90 очищали с использованием препаративной LC (Nupersyl C₁₈ BDS-3 мкм, 100x4,6 мм), подвижная фаза (NH_4HCO_3 0,2% в воде, метанол), необходимые фракции объединяли и выпаривали досуха, растворяли в метаноле и выпаривали досуха. После высушивания in vacuo получали соединение 90 в виде белого порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,53 (с, 3H), 2,23 (д, $J=1,6$ Гц, 3H), 2,31 (с, 3H), 3,70 (с, 3H), 4,11 (д, $J=6,5$ Гц, 2H), 4,61 (д, $J=5, 7$ Гц, 2H), 6,7,11 (т, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,44 (с, 1H), 7,47-7,53 (м, 1H), 7,62 (дд, $J=6,9, 2,4$ Гц, 1H), 7,88 (шир.с, 1H), 10,09 (с, 1H). Способ В; Rt: 0,88 мин, масса/заряд: 394,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 395,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 160,5°C.

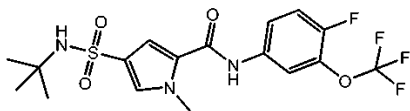
Соединение 97: N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(1R)-1-метил-2-(метилсульфонил)этил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(4-Фтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (0,269 г, 0,813 ммоль) перемешивали в ацетонитриле (50 мл). Et₃N (0,339 мл, 2,44 ммоль) и (2R)-1-метилсульфонилпропан-2-амин (0,123 г, 0,895 ммоль) добавляли в атмосфере N₂ при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в течение 22 ч и затем концентрировали. Соединение осаждали из $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeOH}$ (4 мл, 3:1). Осадок отфильтровывали, промывали CH_2Cl_2 (2x3 мл) и высушивали in vacuo при 50°C с получением соединения 97 (123 мг). Способ А; Rt: 1,47 мин, масса/заряд: 430,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 431,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 80°C) δ ppm 1,20 (д, $J=6,6$ Гц, 3H), 2,22 (д, $J=1,8$ Гц, 3H), 2,94 (с, 3H), 3,10-3,17 (м, 1H), 3,27-3,34 (м, 1H), 3,71-3,81 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,04 (т, $J=9,2$ Гц, 1H), 7,30 (д, $J=1,8$ Гц, 2H), 7,46-7,52 (м, 2H), 7,59 (дд, $J=7,3, 2,6$ Гц, 1H), 9,80 (шир.с, 1H).

Соединение 98: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-[4-фтор-3-(трифторметокси)фенил]-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



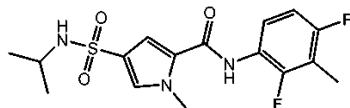
4-Фтор-3-(трифторметокси)анилин (991 мг, 5,08 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли к 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлориду (1,23 г, 5,079 ммоль) в толуоле (65 мл) при температуре возврата флегмы и кипятили с обратным холодильником 2 ч. Реакционную смесь фильтровали в горячем состоянии и концентрировали с получением неочищенного 5-[[4-фтор-3-(трифторметокси)фенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида в виде бежевого порошка, который использовали как есть.

^1H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 3,97 (с, 3H), 7,27-7,35 (м, 1H), 7,38 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,57 (дд, $J=9,0, 4,0, 2,6$ Гц, 1H), 7,73 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,87-7,94 (м, 1H), 8,79 (шир.с, 1H).

Трет-бутиламин (342,7 мг, 4,69 ммоль) добавляли к неочищенному 5-[[4-фтор-3-(трифторметокси)фенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлориду (626 мг) в ацетонитриле (52 мл) и перемешивали 2 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение 4 ч. Способ А; Rt: 1,90 мин, масса/заряд: 436,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 437,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,91 (с, 3H), 7,12 (с, 1H), 7,33 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,48 (с, 1H), 7,54 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,69-7,77 (м, 1H), 7,98-8,07 (м, 1H), 10,28 (с, 1H).

Соединение 99: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



4-(Изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (0,426 г, 1,73 моль) растворяли в ацетонитриле (40 мл). Добавляли Et_3N (0,962 мл, 6,92 ммоль) и 2,4-дифтор-3-метиланилин (0,342 г, 1,9 ммоль). Затем за один раз добавляли HATU (0,789 г, 2,08 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Затем раствор перемешивали при 50°C в течение 80 ч. Раствору позволяли остыть и добавляли воду (2×50 мл) и солевой раствор (5 мл). Раствор экстрагировали с помощью EtOAc (2×100 мл) и высушивали при помощи Na_2SO_4 . Растворитель выпаривали, оставляя желтое масло, которое очищали с помощью хроматографии на силикагеле (EtOAc /гептан от 0/100 до 100/0). Полученное твердое вещество растворяли в кипящем 2-пропанол (1,5 мл) и по каплям добавляли воду (1,5 мл) в процессе кипения. Раствору позволяли остыть. Через 90 мин белый осадок отфильтровывали, промывали с помощью раствора 2-пропанол/вода (2×1 мл) и высушивали при 50°C *in vacuo* с получением соединения 99 в виде белых кристаллов. Способ А; Rt: 1,72 мин, масса/заряд: 370,0 (М-Н) $^+$; Точная масса: 371,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6 , 80°C) δ ppm 1,06 (д, $J=6,4$ Гц, 6H), 2,18 (т, $J=1,9$ Гц, 3H), 3,33 (дт, $J=13,0, 6,6$ Гц, 1H), 3,89 (с, 3H), 6,85 (шир.с, 1H), 7,00 (тд, $J=8,9, 1,8$ Гц, 1H), 7,25 (с, 1H), 7,37 (м, $J=8,8, 8,8, 6,2$ Гц, 1H), 7,43 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 9,62 (шир.с, 1H)

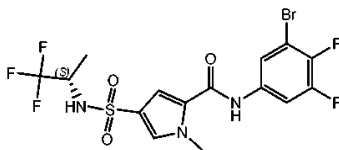
Синтез 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты

Метил-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (5 г, 21,04 ммоль) растворяли в ацетонитриле (50 мл). К раствору добавляли диизопропилэтиламин (9,06 мл, 52,6 ммоль) с последующим добавлением (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (3,57 г, 31,6 ммоль) и полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (250 мл) и его промывали HCl (2×150 мл). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением неочищенного метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (6,6 г), который применяли как есть. Метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (6,6 г, 19,7 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (56 мл). К этому добавляли гидроксид лития (1,655 г, 69,1 ммоль) в дистиллированной воде (7,5 мл) с последующим добавлением метанола (3 мл). Полученную смесь перемешивали в течение ночи. Смесь концентрировали до тех пор, пока не оставалась только вода, и добавляли дополнительно дистиллированную воду (15 мл). Смесь нейтрализовали хлористоводородной кислотой (1 М, водн.). Полученную смесь экстрагировали с использованием 2-метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (5,34 г).

Соединения 100-105 получали подобно тому, как описано для соединения 80, с использованием 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты вместо 1-метил-4-[[[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты и соответствующего анилина вместо

4-фтор-3,5-диметиланилина. После добавления анилина смесь перемешивали при 50°C в течение 6 ч вместо 24 ч при комнатной температуре.

Соединение 100: N-(3-бром-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-{{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл}-1H-пиррол-2-карбоксамида

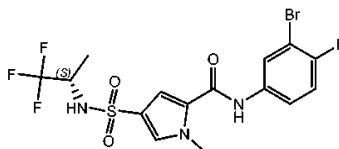


Неочищенное соединение 100 очищали с помощью хроматографии на силикагеле гептан-EtOAc от 100/0 до 0/100. Продукт кристаллизовали из простого диизопропилового эфира (15 мл)/iPrOH (3,5 мл). Полученный продукт отфильтровывали, промывали с помощью простого диизопропилового эфира (3×) и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 100 (251 мг). Способ А; Rt: 1,98 мин, масса/заряд: 489,8 (М-Н)⁺ Точная масса: 491,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,84-4,00 (м, 4H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,66 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,80-7,93 (м, 2H), 8,20 (шир.с, 1H), 10,31 (шир.с, 1H).

¹⁹F ЯМР (377 МГц, DMSO-d₆) δ ppm -138,51 - -138,34 (м, 1F), -133,99 - -133,81 (м, 1F), -76,07 (д, J=7,9 Гц, 3F). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 199,0°C.

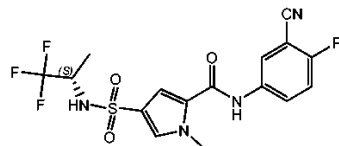
Соединение 101: N-(3-бром-4-фторфенил)-1-метил-4-{{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл}-1H-пиррол-2-карбоксамида



Неочищенное соединение 101 перемешивали в CH₂Cl₂ (5 мл), отфильтровывали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (1×). Продукт (0,289 г) кристаллизовали из iPrOH-H₂O 3/1 (6 мл), отфильтровывали, промывали при помощи iPrOH-H₂O 3/1 (3×) и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 101 (70 мг). Способ В; Rt: 1,07 мин, масса/заряд: 470,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 471,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,88-3,96 (м, 4H), 7,33-7,41 (м, 2H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,71 (ддд, J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 8,11-8,28 (м, 2H), 10,21 (с, 1H).

Соединение 102: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл}-1H-пиррол-2-карбоксамида



Неочищенное соединение 102 перемешивали в CH₂Cl₂ (5 мл), отфильтровывали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (2×). Продукт кристаллизовали из iPrOH (12,5 мл) + H₂O (2,5 мл), отфильтровывали, промывали при помощи iPrOH-H₂O 4/1 (2×) и iPrOH и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 102 (93 мг). Способ В; Rt: 0,97 мин, масса/заряд: 417,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 418,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,84-3,99 (м, 4H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,64 (шир.с, 1H), 7,97-8,04 (м, 1H), 8,22 (дд+шир.с, J=5,7, 2,6 Гц, 2H), 10,38 (шир.с, 1H).

Альтернативный синтез соединения 102.

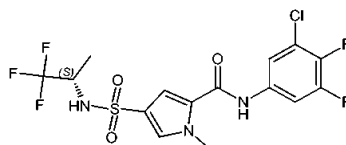
Метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилат (5 г, 15,9 ммоль) растворяли в сухом тетрагидрофуране (50 мл) под слоем азота. 5-Амино-2-фторбензонитрил (2,82 г, 20,68 ммоль) добавляли и смесь охлаждали в ванне с ледяной водой при перемешивании в атмосфере азота. Бис(триметилсилил)амид лития (1М в толуоле, 47,73 мл, 47,73 ммоль) добавляли по каплям в течение периода 10 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч, при этом продолжали охлаждать.

2 дополнительных экв. бис(триметилсилил)амида лития (1М в толуоле, 31,82 мл, 31,82 ммоль) добавляли по каплям в течение периода 10 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч, при этом продолжали охлаждать. Дополнительный эквивалент бис(триметилсилил)амида лития (1М в толуоле, 15,9 мл, 15,9 ммоль) добавляли по каплям в течение периода 5 мин. Далее смесь гасили насыщенным хлоридом аммония (150 мл/водн.) и полученную смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×150 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором (200 мл), высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (10 мл) и смесь загружали на подушку из сухого диоксида кремния (330 г). Смесь очищали с помощью колоночной хроматографии с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0 - 0:100). Необходимые

фракции собирали и концентрировали *in vacuo* с получением слегка красного порошка. Порошок перекристаллизовывали из MeOH/воды. Полученные кристаллы собирали на фильтр, ополаскивали водой и простым диизопропиловым эфиром и высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 102 (3,92 г) в виде ярко-белого порошка, $[\alpha]_{20}^{25} 589 = +2,7^\circ$ (около 0,96 вес./об.%, MeOH). $[\alpha]_{20}^{25} 589 = +21,8^\circ$ (около 0,37 вес./об.%, DMF). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 213,4°C. SFC анализ: AD-H 250 мм × 4,6 мм, расход: 5 мл/мин., подвижная фаза: 10-55% MeOH (содержащий 0,2% iPrNH₂) при доле 14,5%, до 50% и удержанием в течение 2,55 мин при 50%, температура: 40°C. Соединение 102 (первое элюирование), не содержащее обнаруживаемого соединения 157 (второе элюирование).

¹H ЯМР (600 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,88-3,97 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,37 (д, J=1,9 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,67 (д, J=1,9 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,7 Гц, 1H), 8,19 (шир.с, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,7 Гц, 1H), 10,39 (шир.с, 1H).

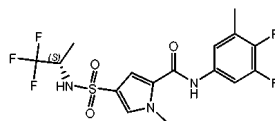
Соединение 103: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Неочищенное соединение 103 растирали с нагреваемым до температуры возврата флегмы CH₂Cl₂ (10 мл). Суспензию охлаждали до комнатной температуры, твердые вещества фильтровали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (2 мл) с получением соединения 103 (308 мг) в виде белого твердого вещества после сушки *in vacuo* при 50°C. Способ В; Rt: 1,13 мин, масса/заряд: 444,0 (М-Н); Точная масса: 445,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,85-3,98 (м, 4H), 7,36 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,65 (д, J=1,3 Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 2H), 8,19 (шир.с, 1H), 10,33 (шир.с, 1H).

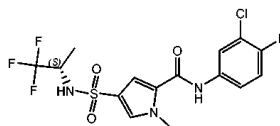
Соединение 104: N-(3,4-дифтор-5-метилфенил)-1-метил-4-{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Неочищенное соединение 104 растирали с нагреваемым до температуры возврата флегмы CH₂Cl₂ (10 мл). Суспензию охлаждали до комнатной температуры, твердые вещества фильтровали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (2 мл) с получением соединения 104 (481 мг) в виде белого твердого вещества после сушки *in vacuo* при 50°C. Способ В; Rt: 1,08 мин, масса/заряд: 424,0 (М-Н); Точная масса: 425,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,28 (д, J=2,0 Гц, 3H), 3,86-3,98 (м, 4H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,38-7,44 (м, 1H), 7,62 (д, J=1,3 Гц, 1H), 7,66 (ддд, J=12,9, 7,1, 2,4 Гц, 1H), 8,16 (шир.с, 1H), 10,15 (с, 1H).

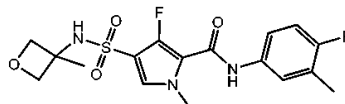
Соединение 105: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Неочищенное соединение 105 растирали с нагреваемым до температуры возврата флегмы CH₂Cl₂ (10 мл). Суспензию охлаждали до комнатной температуры, твердые вещества фильтровали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (2 мл). Полученное твердое вещество растирали с теплым ацетонитрилом, смесь охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества фильтровали и к полученному фильтрату добавляли воду (3 мл) для образования белого твердого вещества, которое фильтровали и промывали водой с получением соединения 105 в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,08 мин, масса/заряд: 42 6,0 (М-Н) Точная масса: 427,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,87-3,98 (м, 4H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,40 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,60-7,70 (м, 2H), 8,01 (дд, J=6,9, 2,5 Гц, 1H), 8,16 (шир.с, 1H), 10,23 (с, 1H).

Соединение 94: 3-фтор-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

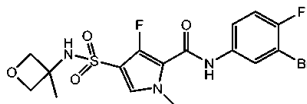


Раствор Et₃N (0,179 мл, 1,29 ммоль) в DMF (1,9 мл) добавляли к 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоте (125 мг, 0,428 ммоль), НАТУ (204 мг, 0,535 ммоль), 4-фтор-3-метиланилину (107 мг, 0,857 ммоль) и перемешивали в течение ночи. Раствор

подвергали колоночной хроматографии с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали. Соединение 94 (78 мг) получали в виде белого порошка после сушки in vacuo при 50°C. Способ А; Rt: 1,66 мин, масса/заряд: 397,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 399,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 2,23 (д, J=1,5 Гц, 3H), 3,79 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,65 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,10 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,43-7,51 (м, 2H), 7,59 (дд, J=7,0, 2,4 Гц, 1H), 8,28 (с, 1H), 10,01 (с, 1H).

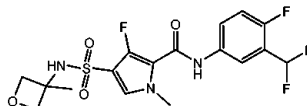
Соединение 106: N-(3-бром-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 106 (131 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 3-бром-4-фторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. Способ А; Rt: 1,73 мин, масса/заряд: 463,8 (М-Н)⁺ Точная масса: 465,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,64 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,37 (т, J=8,8 Гц, 1H), 7,51 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,64 (дд, J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 8,08 (дд, J=6,4, 2,6 Гц, 1H), 8,30 (с, 1H), 10,20 (с, 1H).

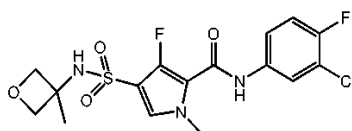
Соединение 107: N-[3-(диформетил)-4-фторфенил]-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 107 (149 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 3-(диформетил)-4-фторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. Способ А; Rt: 1,63 мин, масса/заряд: 334,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 435,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,18 (д, J=6,6 Гц, 2H), 4,65 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,04-7,43 (м, 2H), 7,51 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 1H), 8,01 (дд, J=6,3, 2,5 Гц, 1H), 8,30 (с, 1H), 10,26 (с, 1H).

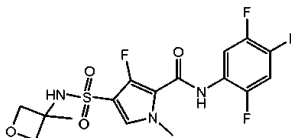
Соединение 108: N-(3-хлор-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 108 (149 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. Способ А; Rt: 1,70 мин, масса/заряд: 417,9 (М-Н)⁺ Точная масса: 419,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,64 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,41 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,51 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,60 (дд, J=9,1, 4,3, 2,6 Гц, 1H), 7,96 (дд, J=6,8, 2,4 Гц, 1H), 8,30 (с, 1H), 10,22 (с, 1H).

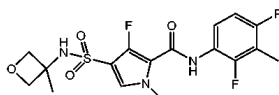
Соединение 109: 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-N-(2,4,5-трифторфенил)-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 109 (35 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 2,4,5-трифторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. После перемешивания в течение ночи при комнатной температуре, смесь перемешивали при 60°C в течение 3 ч. Способ А; Rt: 1,56 мин, масса/заряд: 420,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 421,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,81 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,64 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,53 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,67 (тд, J=10,6, 7,3 Гц, 1H), 7,80-7,90 (м, 1H), 8,32 (с, 1H), 9,79 (с, 1H).

Соединение 110: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

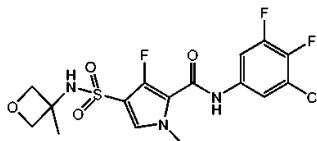


Соединение 110 (90 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием

2,4-дифтор-3-метиланилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. Способ А; Rt: 1,68 мин, масса/заряд: 415,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 417,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 2,15-2,22 (м, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,65 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,06 (тд, J=9,0, 1,5 Гц, 1H), 7,46-7,56 (м, 2H), 8,30 (с, 1H), 9,63 (с, 1H).

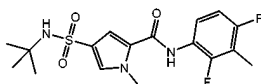
Соединение 111: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 111 (46 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 3-хлор-4,5-дифторанилина вместо 4-фтор-3-метиланилина. Смесь перемешивали в течение ночи при 65°C вместо комнатной температуры. Способ А; Rt: 1,80 мин, масса/заряд: 435,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 437,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,64 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,54 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,70-7,80 (м, 2H), 8,32 (с, 1H), 10,30 (с, 1H).

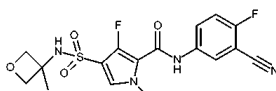
Соединение 112: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метилпиррол-2-карбоксаимид



5-[(2,4-Дифтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (полученный подобно тому, как описано для 5-[(3,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида, с использованием 2,4-дифтор-3-метиланилина вместо 3,4-дифторанилина; 0,25 г, 0,72 ммоль) перемешивали в ацетонитриле (20 мл). DIPEA (0,494 мл, 2,87 ммоль) и трет-бутиламин (0,152 мл, 1,43 ммоль) добавляли в атмосфере N₂ при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при 80°C в течение 5 ч и дополнительно при комнатной температуре дополнительные 80 ч. Растворитель выпаривали и остаток растворяли в (CH₂Cl₂/MeOH (5 мл, 90:10), и очищали с помощью хроматографии на силикагеле [EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0], и дополнительно очищали посредством обращенно-фазовой колоночной хроматографии. Полученное твердое вещество растирали с гептаном/простым диизопропиловым эфиром (4:1, 2,5 мл). Образованную суспензию фильтровали. Отфильтрованный осадок промывали с помощью гептана/простого диизопропилового эфира (4:1, 5 мл) и высушивали при 50°C in vacuo с получением соединения 112 (120 мг) в виде белого твердого вещества. Способ А; Rt: 1,71 мин, масса/заряд: 384,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 385,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H), 2,18 (с, 3H), 3,88 (с, 3H), 7,05 (тд, J=8,9, 1,5 Гц, 1H), 7,12 (с, 1H), 7,29 (с, 1H), 7,34 (тд, J=8,7, 6,3 Гц, 1H), 7,50 (д, J=1,8 Гц, 1H), 9,89 (с, 1H).

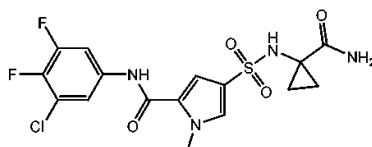
Соединение 113: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 113 (43 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила вместо 4-фтор-3-метиланилина, но при этом перемешивали 24 ч при 65°C и 48 ч при 100°C. Остаток после колоночной хроматографии кристаллизовали из ацетонитрила (10 мл) при добавлении воды. Кристаллы высушивали в течение ночи при 50°C in vacuo. Способ А; Rt: 1,44 мин, масса/заряд: 409,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 410,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,18 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,64 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,48-7,58 (м, 2H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,16 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,32 (с, 1H), 10,34 (с, 1H).

Соединение 114: 4-[(1-карбамоилциклопропил)сульфамойл]-N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксаимид



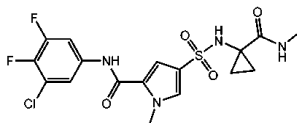
Метил-1-аминоциклопропанкарбоксилат (1,016 г, 6,7 ммоль) растворяли в сухом дихлорметане (50 мл) и сухом DIPEA (3,08 мл) в атм. N₂. Добавляли 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (полученный подобно тому, как описано для соединения 57, 1,65 г, 4,47 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Добавляли сухой DMF (1 мл) и реакционную смесь перемешивали в течение 22 ч. Затем смесь промывали с помощью 1 М

HCl (50 мл). Слои разделяли, осадок 1 отфильтровывали и промывали при помощи CH₂Cl₂ (10 мл). Органический слой высушивали при помощи Na₂SO₄ и фильтрат выпаривали с получением остатка 1. Водный слой экстрагировали с помощью EtOAc (100 мл). Слои разделяли и органический слой высушивали при помощи Na₂SO₄ и фильтрат выпаривали с получением остатка 2. Остатки 1, 2 и осадок 1 объединяли с получением метил-1-[[5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-ил]сульфониламино]циклопропанкарбоксилата (2,0 г). Материал растворяли в метаноле (20 мл) и добавляли 1 М NaOH (13,4 мл, 13,4 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч. Через 8 ч добавляли THF (6 мл) и смесь дополнительно перемешивали в течение 18 ч. Затем смесь последовательно перемешивали при 50°C в течение 9 ч при комнатной температуре в течение 80 ч, при 50°C в течение 8 ч и 18 ч при комнатной температуре. Метанол/THF отгоняли и смесь экстрагировали с помощью Et₂O. Слои разделяли и 1 М HCl (14 мл) добавляли к водному слою. Водный слой экстрагировали с помощью MeTHF. Органический слой выпаривали с получением 1-[[5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-ил]сульфониламино]циклопропанкарбоновой кислоты в виде желтого остатка (1164 мг), который использовали как есть. Материал (700 мг, 16,1 ммоль) перемешивали в CH₃CN (50 мл), добавляли CDI (654 мг, 40,3 ммоль) и полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в запечатанной пробирке в течение 2,5 ч [наблюдали белый осадок]. Затем добавляли за один раз NH₃ (0,4 М в THF, 80,7 мл, 32,3 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение более чем 80 ч. Растворитель выпаривали и желтый остаток растворяли в EtOAc (80 мл). Раствор промывали с помощью 1 М HCl (50 мл) и насыщенного раствора NaCl (5 мл). Слои разделяли и органический слой высушивали с помощью Na₂SO₄. Растворитель выпаривали и бежевый остаток перемешивали в теплом растворе CH₃CN. Суспензию отфильтровывали, оставляя белый осадок на фильтре.

Отфильтрованный осадок промывали при помощи CH₃CN и высушивали in vacuo при 50°C с получением соединения 114 (319 мг) Способ А; Rt: 1,56 мин, масса/заряд: 431,0 (М-Н)⁻ Точная масса: 432,05.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,94-0,99 (м, 2H), 1,10-1,18 (м, 2H), 3,91 (с, 3H), 6,87 (шир.с, 1H), 7,21 (шир.с, 1H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,87 (м, 2H), 8,20 (шир.с, 1H), 10,29 (шир.с, 1H).

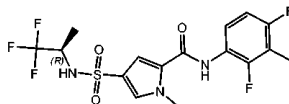
Соединение 115: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-{[1-(метилкарбамоил)циклопропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



1-[[5-[(3-Хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-ил]сульфониламино]циклопропанкарбоновую кислоту (364 мг, 0,839 ммоль) перемешивали в сухом CH₃CN (30 мл). После добавления CDI (340 мг, 2,1 ммоль) смесь становилась раствором. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в запечатанной пробирке в течение 2,5 ч. Затем метиламин (2М в THF, 12 мл, 24 ммоль) добавляли за один раз. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь перемешивали в течение 80 ч. Растворитель отгоняли и остаток растворяли в 5 мл CH₂Cl₂/MeOH (90:10) и очищали с помощью флэш-хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0. Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали с получением соединения 115 (199 мг). Способ А; Rt: 1,60 мин, масса/заряд: 445,0 (М-Н)⁻; 447,0 (М+Н)⁺; Точная масса: 446,10.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,91-0,98 (м, 2H), 1,08-1,15 (м, 2H), 2,55 (д, J=4,6 Гц, 3H), 3,91 (с, 3H), 7,31 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,41 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,58 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 8,14 (шир.с, 1H), 10,31 (шир.с, 1H).

Соединение 116: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



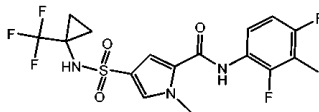
5-[(2,4-Дифтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (310 мг, 0,89 ммоль), полученный подобно тому, как описано для синтеза соединения 57, с использованием 2,4-дифтор-3-метиланилина (251 мг, 2,22 ммоль) перемешивали в сухом CH₃CN (25 мл). (2R)-1,1,1-трифторпропан-2-амин (251 мг, 2,22 ммоль) добавляли в атм. N₂ при комнатной температуре. Смесь перемешивали в запечатанной пробирке при 75°C в течение 42 ч. Затем реакцию концентрировали, добавляли воду (8 мл) и образованный осадок отфильтровывали и промывали с помощью раствора вода/CH₃CN (10 мл 5:1). Полученное красное твердое вещество суспендировали в кипящем простом диизопропиловом эфире (3 мл) и 2-пропанол (2 мл) добавляли по каплям. Смесь оставляли отстаиваться в течение 90 мин и затем фильтровали. Осадок промывали простым диизопропиловым эфиром/2-пропанолом (4:1, 6 мл) и высушивали in vacuo при 50°C с получением соединения 116 в виде слегка красно-фиолетового твердого вещества (240 мг). Способ А; Rt: 1,71 мин, масса/заряд: 424,0 (М-Н)⁻; 426,0 (М+Н)⁺; Точная масса: 425,08.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,18 (с, 3H), 3,87-3,97 (м, 4H), 7,07 (тд,

$J=9,0, 1,5$ Гц, 1H), 7,31-7,39 (м, 2H), 7,64 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 8,18 (шир.с, 1H), 9,95 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 206,64°C.

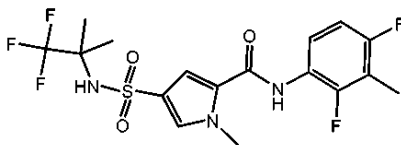
Соединение 117: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклопропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(2,4-Дифтор-3-метилфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (310 мг, 0,89 ммоль) перемешивали в сухом ацетонитриле (25 мл) и сухом DIPEA (0,61 мл, 3,56 ммоль). 1-(Трифторметил)циклопропанамин (222 мг, 1,78 ммоль) добавляли в атм. N_2 при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при 75°C в течение 24 ч и 110 ч при 95°C. Затем добавляли 1 экв. 1-(трифторметил)циклопропанамин и смесь перемешивали при 95° в течение 24 ч. Растворитель выпаривали, оставляя желтое масло, которое растворяли в CH_2Cl_2 /метаноле (80/20; 5 мл) и очищали с помощью флэш-хроматографии [Biotage Isolera I//GraceResolve оксид кремния 12 г//EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0]. Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали, оставляя твердое вещество, окрашенное в красный цвет, которое растворяли в кипящей смеси 2 мл простого диизопропилового эфира и 3 мл CH_3CN . Раствору позволяли остыть при перемешивании. Через 45 мин образованный осадок отфильтровывали и промывали один раз его собственным фильтратом и в конце с помощью 2 мл простого диизопропилового эфира. Белое твердое вещество высушивали *in vacuo* при 50°C. Способ В; Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 436,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 437,08.

1H ЯМР (360 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 1,08-1,22 (м, 4H), 2,18 (с, 3H), 3,88 (с, 3H), 7,07 (тд, $J=9,0, 1,5$ Гц, 1H), 7,27 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,34 (тд, $J=8,8, 6,6, 2$ Гц, 1H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 8,76 (шир.с, 1H), 9,95 (с, 1H).

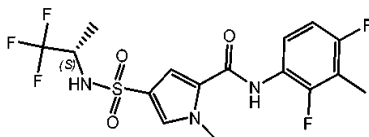
Соединение 118: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметил-этил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение получали подобно тому, как получали соединение 117, с использованием 2,5 экв. 1,1,1-трифтор-2-метилпропан-2-амин вместо 1-(трифторметил)циклопропанамин. Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при 75°C в течение 18 ч и в течение 80 ч при 95°C. Способ В; Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 438,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 439,10.

1H ЯМР (400 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 1,37 (с, 6 H), 2,19 (с, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,06 (тд, $J=9,0, 1,4$ Гц, 1H), 7,28-7,39 (м, 2H), 7,56 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 8,05 (шир.с, 1H), 9,94 (с, 1H) Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 164,23°C.

Соединение 119: N-(2,4-дифтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

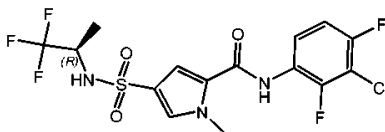


Соединение получали подобно тому, как получали соединение 117, с использованием (2S)-1,1,1-трифторпропан-2-амин вместо 1-(трифторметил)циклопропанамин, реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке в течение 42 ч при 95°C. Затем реакционную смесь концентрировали и добавляли воду (8 мл) и образованный осадок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 119 в виде порошка. Способ А; Rt: 1,71 мин, масса/заряд: 424,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 425,08.

1H ЯМР (400 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 1,09 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 2,18 (с, 3H), 3,87-3,98 (м, 4H), 7,06 (тд, $J=8,9, 1,5$ Гц, 1H), 7,30-7,40 (м, 2H), 7,63 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 8,16 (д, $J=8,6$ Гц, 1H), 9,92 (с, 1H)

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 207,52°C.

Соединение 120: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(3-Хлор-2,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (900 мг, 2,44 ммоль), полученный подобно тому, как описано для синтеза соединения 57, с использованием 3-хлор-2,4-

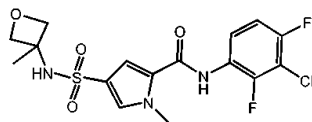
дифторанилина (3,5 г, 14,46 ммоль), перемешивали в сухом CH_3CN (10 мл). (2R)-1,1,1-трифторпропан-2-амин (689 мг, 6,1 ммоль) добавляли в условиях атм. N_2 при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при 85°C в течение 6 ч и оставляли отстаиваться в течение 18 ч. Растворитель выпаривали и красный осадок суспендировали в DCM. Образованный осадок отфильтровывали и высушивали в вакууме при 50°C . Фильтрат концентрировали до тех пор, пока не начиналось выпадение осадка. Образованный осадок отфильтровывали. Объединенные осадки перекристаллизовывали в DIPE/ACN (1:1; 6 мл), оставляли перемешиваться в течение 2 ч, затем оставляли отстаиваться в течение 18 ч, отфильтровывали и высушивали в вакууме при 50°C . Фильтрат оставляли настаиваться в течение 18 ч. Образованный осадок отфильтровывали и высушивали в вакууме при 50°C . Полученное белое твердое вещество перекристаллизовывали в DIPE/ACN (1:1; 4 мл), оставляли перемешиваться в течение 2 ч, затем оставляли отстаиваться в течение 18 ч, отфильтровывали и высушивали в вакууме при 50°C . 2 твердых вещества объединяли (394 мг). Способ А; Rt: 1,85 мин, масса/заряд: 444,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 445,03.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,10 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,85-4,00 (м, 4H), 7,30-7,41 (м, 2H), 7,53 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 7,65 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,97 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

Альтернативный синтез соединения 120:

Метил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (6,61 г, 21,03 ммоль) и 3-хлор-2,4-дифторанилин (4,13 г, 25,2 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (150 мл) и смесь перемешивали и охлаждали на водяной бане со льдом. В течение периода 5 мин бис(триметилсилил)амид лития в толуоле (63,1 мл, 1 М, 63,1 ммоль) добавляли по каплям. Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч, при этом продолжали охлаждать. Добавляли еще 2 экв. бис(триметилсилил)амида лития в толуоле (42,1 мл, 1 М, 42,1 ммоль) и полученную смесь перемешивали в течение 1 ч при комнатной температуре. Полученную смесь гасили с использованием хлорида аммония (насыщ./200 мл). Полученную смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×250 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором (250 мл), высушивали на Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали in vacuo с получением коричневого порошка. Порошок кристаллизовали дважды из смеси метанол/вода. Осадок собирали на стеклянном фильтре. Полученный порошок очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (от 100:0 до 0:100). Полученный остаток снова кристаллизовали из смеси метанол/вода. Белые кристаллы собирали на стеклянный фильтр и высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 120 (3,03 г) в виде белого порошка. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при $10^\circ\text{C}/\text{мин}$: пик при $217,6^\circ\text{C}$.

Соединение 121: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(3-Хлор-2,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (900 мг, 2,44 ммоль), полученный подобно тому, как описано для синтеза соединения 57, 3-хлор-2,4-дифторанилин (3,5 г, 14,46 ммоль) перемешивали в сухом CH_3CN (10 мл). 3-Метилоксетан-3-амин (255 мг, 2,93 ммоль) добавляли в условиях атм. N_2 . Реакционную смесь перемешивали в запечатанной пробирке при комнатной температуре в течение 18 ч. Растворитель выпаривали. Остаток перемешивали в CH_2Cl_2 . Образованный осадок отфильтровывали [фракция 1]. Фильтрат выпаривали и остаток растворяли в $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeOH}$ (9/1,5 мл), и очищали с помощью флэш-хроматографии [Biotage Isolera 1/Grace Resolve оксид кремния 12 г/EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0]. Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали, при этом оставалось белое твердое вещество, которое перекристаллизовывали в простом диизопропиловом эфире/ CH_3CN (1:1; 6 мл), оставляли перемешиваться в течение 2 ч, затем оставляли отстаиваться в течение 18 ч, отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C с получением белого порошка, который объединяли с фракцией 1. Способ В; Rt: 0,88 мин, масса/заряд: 418,0 (М-Н). Точная масса: 419,05,

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,55 (с, 3H), 3,89 (с, 3H), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,31-7,38 (м, 2H), 7,53 (тд, J=8,7, 5,86 Гц, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,98 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

Синтез метил-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата

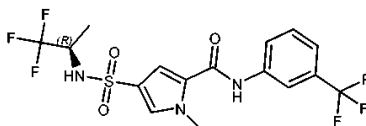
Хлорсульфоновую кислоту (200 мл, 3,01 моль) охлаждали до 0°C и к данной перемешивающейся жидкости добавляли метил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (75 г, 538,97 ммоль) по каплям. После добавления смеси позволяли достичь комнатной температуры. Затем смесь перемешивали в течение дополнительного часа. Полученную смесь по каплям добавляли к перемешанной механическим путем водоледяной смеси (2500 мл) с контролем температуры, поддерживая температуру ниже 5°C . Был образован белый осадок. Осадок собирали на стеклянный фильтр и его промывали холодной водой (1000 мл). Полученный белый порошок высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением метил-4-

хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата (99 г) в виде ярко-белого порошка.

Синтез метил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата

Метил-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (15 г, 63,11 ммоль) загружали в пробирку для использования под давлением и его растворяли в ацетонитриле (150 мл). К раствору добавляли диизопропилэтиламин (27,2 мл, 157,8 ммоль) с последующим добавлением (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (10,7 г, 94,7 ммоль). Пробирку для использования под давлением продували азотом и закрывали. Затем его перемешивали на предварительно нагретой масляной бане при 80°C в течение 6 ч. Смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в дихлорметане (500 мл) и его промывали с помощью HCl (1 М/водн./2×250 мл). Органические составляющие высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением метил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата в виде желтоватого порошка (18 г).

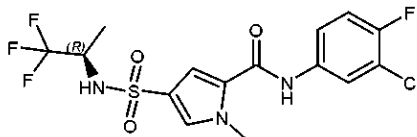
Соединение 122: 1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-N-[3-(трифторметил)фенил]пиррол-2-карбоксамид



В 100 мл круглодонную колбу, оснащенную магнитной мешалкой, помещали метил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (1 г, 3,18 ммоль), безводный THF (40 мл) и 3-аминобензотрифторид (666 мг, 4,14 ммоль). Сосуд запечатывали и помещали в ванну с ледяной водой и в него медленно добавляли LHMDS (9,6 мл 1 М раствора в THF) при помощи шприца (примерная скорость 2 мл/мин). Преобразование в продукт наблюдали через 30 мин при 0°C. Насыщ. водн. хлорид аммония добавляли для гашения реакции. Смесь разбавляли этилацетатом (100 мл) и смесь разделяли с помощью этилацетата (3×100 мл). Органические слои объединяли, высушивали (сульфат магния), твердые вещества удаляли с помощью фильтрации и растворители фильтрата удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт частично очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от дихлорметана до этилацетата. Растворитель лучших фракций удаляли при пониженном давлении и неочищенное вещество перекристаллизовывали в смеси этанол/вода. (1228 мг). Способ В; Rt: 1,92 мин; масса/заряд: 442,0 (М-Н)⁺. Точная масса: 443,10.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,86-3,92 (м, 1H), 3,94 (с, 3H), 7,33-7,47 (м, 2H), 7,58 (т, J=8,0 Гц, 1H), 7,66 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,99 (д, J=8,8 Гц, 1H), 8,11-8,24 (м, 2H), 10,34 (с, 1H).

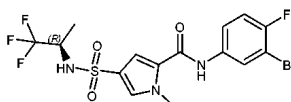
Соединение 123: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



В 100 мл круглодонную колбу, оснащенную магнитными мешалками, помещали метил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (1 г, 3,18 ммоль), безводный THF (40 мл) и 3-хлор-4-фторанилин (602,1 мг, 4,136 ммоль). Колбу запечатывали и помещали в ванну с ледяной водой и в нее медленно добавляли LHMDS (9,6 мл 1 М раствора в THF/этилбензоле) при помощи шприца (примерная скорость 2 мл/мин). Преобразование в продукт наблюдали через 30 мин при 0°C. Насыщ. водн. хлорид аммония добавляли для гашения реакции. Смесь разбавляли этилацетатом (100 мл) и смесь разделяли с помощью этилацетата (3×100 мл). Органические слои объединяли, высушивали (сульфат магния), твердые вещества удаляли с помощью фильтрации и растворители фильтрата удаляли при пониженном давлении. Неочищенные вещества частично очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от дихлорметана до этилацетата. Растворитель наилучших фракций удаляли при пониженном давлении. Остаток перекристаллизовывали из iPrOH (772 мг). Способ А; Rt: 1,79 минуты, масса/заряд: 426,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 427,04.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,85-4,01 (м, 1H), 3,94 (с, 3H), 7,38 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,51 (т, J=9,8 Гц, 1H), 7,66 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,99-8,09 (м, 1H), 8,14-8,24 (м, 2H), 10,36 (с, 1H).

Соединение 124: N-(3-бром-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

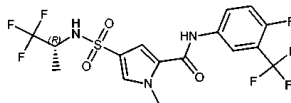


Соединение 124 (598 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 123, с использованием 3-бром-4-фторанилина вместо 3-хлор-4-фторанилина. Способ В; Rt: 1,07 мин, масса/заряд: 472,0 (М-

H)⁺, 960 (2M+18). Точная масса: 471,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,84-3,99 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,32-7,41 (м, 2H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,70 (ддд, 6 J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 8,11-8,20 (м, 2H), 10,21 (с, 1H).

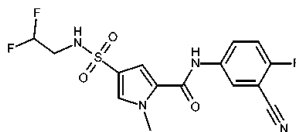
Соединение 125: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 125 (6 64 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 123, с использованием 4-фтор-3-(трифторметил)анилина (740,9 мг, 4,136 ммоль) вместо 3-хлор-4-фторанилина. Способ В; Rt: 1,96 мин, масса/заряд: 460,0 (M-H)⁺, 479,2 (M+18). Точная масса: 461,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,04 Гц, 3H), 3,87-3,98 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,40 (т, J=9,13 Гц, 1H), 7,38 (д, J=1,76 Гц, 1H), 7,65 (д, J=1,76 Гц, 1H), 7,68 (ддд, J=9,02, 4,40, 2,64 Гц, 1H), 8,03 (дд, J=6,82, 2,64 Гц, 1H), 8,17 (д, J=8,80 Гц, 1H), 10,28 (с, 1H).

Соединение 126: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[(2,2-дифторэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамида



4-(Хлорсульфонил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксилат (полученный способом, описанным для синтеза 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоновой кислоты) (5,0, 21,0 ммоль) растворяли в ацетонитриле (50 мл). К нему добавляли диизопропилэтиламин (9,06 мл, 52,6 ммоль) с последующим добавлением 2,2-дифторэтиламина (1,93 г, 23,1 ммоль) и полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали in vacuo. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (250 мл) и его промывали с помощью водного раствора хлористоводородной кислоты (2×150 мл, 1 н.). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением метил-4-(2,2-дифторэтилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилата (5,4 г) в виде светло-коричневого масла, которое затвердевало при отстаивании, и использовали как есть. Метил-4-(2,2-дифторэтилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилат (5,4 г, 19,1 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (50 мл). К нему добавляли водный раствор гидроксида лития (0,69 г, 28,7 ммоль) в дистиллированной воде (7 мл) и получали мутную смесь. Затем добавляли метанол (3 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 24 ч при комнатной температуре и при 60°C в течение 1 ч. К ней добавляли гидроксид лития (0,458 г, 19,1 ммоль). Реакционную смесь дополнительно нагревали при 60°C в течение 3 ч.

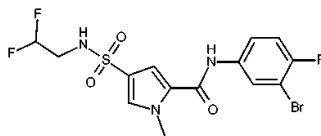
Затем смесь концентрировали с сохранением ~5 мл водного раствора и дополнительно добавляли 15 мл дистиллированной воды. Затем ее нейтрализовали с использованием точного количества хлористоводородной кислоты (47,8 мл, 47,83 ммоль/1 М/водн./). Полученную смесь экстрагировали с использованием метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением 4-(2,2-дифторэтилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты (4,88 г) в виде белого порошка, который применяли как есть.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,15 (тдд, J=15,4, 15,4, 6,4, 4,0 Гц, 2H), 3,88 (с, 3H), 5,99 (тт, J=55,7, 4,2 Гц, 1H), 6,98 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,61 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,84 (т, J=6,4 Гц, 1H).

4-(2,2-Дифторэтилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (500 мг, 1,77 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (0,5 г, 3,54 ммоль), и HATU (0,81 г, 2,12 ммоль) растворяли в DMF (2,5 мл), содержащем диизопропилэтиламин (1, 22 мл, 7,08 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 66 ч. Реакционную смесь непосредственно загружали в колонку и очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли, выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя и добавляли 20 мл простого диэтилового эфира. Образованный осадок фильтровали и промывали простым диэтиловым эфиром с получением соединения 126 (412 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 0,88 мин, масса/заряд: 385 (M-H)⁺ Точная масса: 386,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,20 (тд, J=15,3, 4,0 Гц, 2H), 3,92 (с, 3H), 6,02 (тт, J=55,7, 4,0 Гц, 1H), 7,37 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9, 1 Гц, 1H), 7,65 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,93 (шир.с, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,36 (шир.с, 1H).

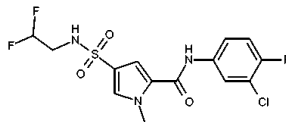
Соединение 127: N-(3-бром-4-фторфенил)-4-[(2,2-дифторэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 127 (452 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 126, с использованием 3-бром-4-фторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила на последней стадии. Способ В; Rt: 1,00 мин, масса/заряд: 438 (М-Н)⁺; Точная масса: 438,98.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,20 (тд, J=15,3, 4,0 Гц, 2H), 3,92 (с, 3H), 6,02 (тт, J=55,5, 4,0 Гц, 1H), 7,34-7,39 (м, 2H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,70 (ддд, J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 7,88 (шир.с, 1H), 8,14 (дд, J=6,5, 2,5 Гц, 1H), 10,21 (шир.с, 1H).

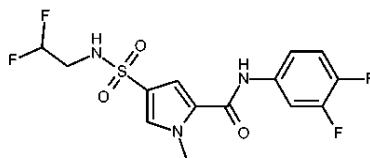
Соединение 128: N-(3-хлор-4-фторфенил)-4-[(2,2-дифторэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 128 (372 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 126, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила на последней стадии. Способ В; Rt: 0,99 мин, масса/заряд: 394 (М-Н)⁺; Точная масса: 395,03.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,20 (тд, J=15,3, 4,0 Гц, 2H), 3,92 (с, 3H), 6,02 (тт, J=55,7, 4,0 Гц, 1H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,40 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,61-7,69 (м, 2H), 7,89 (шир.с, 1H), 8,02 (дд, J=6,9, 2,5 Гц, 1H), 10,22 (шир.с, 1H).

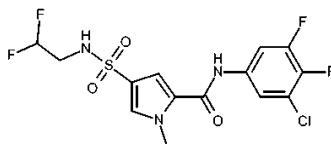
Соединение 129: 4-[(2,2-дифторэтил)сульфамоил]-N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 129 (371 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 126, с использованием 3,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила на последней стадии. Способ В; Rt: 0,94 мин, масса/заряд: 378 (М-Н)⁺; Точная масса: 379,06.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,20 (тд, J=15,2, 4,1 Гц, 2H), 3,92 (с, 3H), 6,02 (тт, J=55,5, 4,0 Гц, 1H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,41 (дт, J=10,3, 9,0 Гц, 1H), 7,46-7,53 (м, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,79-7,94 (м, 2H), 10,24 (шир.с, 1H).

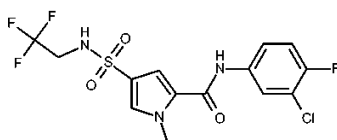
Соединение 130: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-[(2,2-дифторэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 130 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 126. На последней стадии использовали 3-хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорид (синтез описан в синтезе соединения 57) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила и время реакции составило 18 ч вместо 66 ч. Реакционную смесь очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: этилацетат в гептане от 0 до 100% и от 30 до 50%). Самые чистые фракции объединяли и хранили как есть в течение 66 ч. Белые осадки фильтровали и промывали с помощью гептана с получением белого твердого вещества. Твердые вещества растворяли в метаноле и концентрировали досуха с получением белого порошка, который растирали в теплом метаноле (3 мл) и охлаждали до комнатной температуры. Белые твердые вещества фильтровали и промывали метанолом с получением соединения 130 (131 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,94 минуты, масса/заряд: 412 (М-Н)⁺; Точная масса: 413,02.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,20 (тд, J=15,3, 4,0 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 6,02 (тт, J=55,7, 4,0 Гц, 1H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,49-8,27 (м, 4H), 10,31 (шир.с, 1H).

Соединение 131: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифторэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

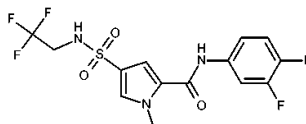


4-(Хлорсульфонил)-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксилат (полученный способом, описанным для синтеза 1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1Н-пиррол-2-карбоновой кислоты) (5,0 г, 21,0 ммоль) растворяли в ацетонитриле (50 мл). К нему добавляли DIPEA (9,06 мл, 52,6 ммоль) с последующим добавлением 2,2,2-трифторэтиламина (2,29 г, 23,1 ммоль) и полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (250 мл) и его промывали с помощью водного раствора хлористоводородной кислоты (2×150 мл, 1 н.). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-1-метил-4-(2,2,2-трифторэтилсульфамойл)пиррол-2-карбоксилата (5,3 г) в виде светло-коричневого масла, которое затвердевало при отстаивании, и использовали как есть. Метил-1-метил-4-(2,2,2-трифторэтилсульфамойл)пиррол-2-карбоксилат (5,3 г, 17,65 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (50 мл) и добавляли раствор гидроксида лития (0,634 г, 26,5 ммоль) в дистиллированной воде (7 мл) и получали мутную смесь. Затем добавляли метанол (3 мл) и смесь становилась прозрачной. Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 24 ч и при 60°C в течение 1 ч. К ней добавляли гидроксид лития (0,423 г, 17,7 ммоль). Реакционную смесь дополнительно нагревали при 60°C в течение 3 ч. Затем реакционную смесь концентрировали с сохранением ~5 мл и добавляли дистиллированную воду (15 мл). Смесь нейтрализовали с использованием точного количества хлористоводородной кислоты (1 М/водн./31,6 мл, 31,58 ммоль). Полученную смесь экстрагировали с использованием метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением 1-метил-4-(2,2,2-трифторэтилсульфамойл)пиррол-2-карбоновой кислоты (4,62 г) в виде бежевого порошка, который использовали как есть. 1-Метил-4-(2,2,2-трифторэтилсульфамойл)пиррол-2-карбоновую кислоту (500 мг, 1,66 ммоль) и 3-хлор-4-фторанилин (0,48 г, 3,32 ммоль) и HATU (0,76 г, 1,99 ммоль) растворяли в DMF (2 мл), содержащем диизопропилэтиламин (1,14 мл, 6,64 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 66 ч.

Реакционную смесь непосредственно загружали в колонку и очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли, и выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя, и добавляли 20 мл простого диэтилового эфира. Образованный осадок фильтровали и промывали диэтиловым эфиром с получением грязно-белого твердого вещества, которое перекристаллизовывали из ацетонитрила (5 мл) с получением соединения 131 (117 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 412 (М-Н)⁺; 431(М+18). Точная масса: 413,02

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,62 (к, J=9,5 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 7,31-7,45 (м, 2H), 7,61-7,70 (м, 2H), 8,02 (дд, J=6,8, 2,6 Гц, 1H), 8,27 (шир.с, 1H), 10,23 (шир.с, 1H).

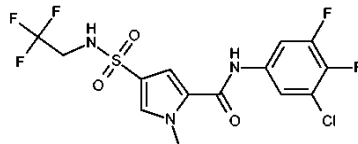
Соединение 132: N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифторэтил)сульфамойл]-1Н-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 132 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 131, с использованием 3,4-дифторанилина (433 мг, 3,32 ммоль) вместо 3-хлор-4-фторанилина на последней стадии. Грязно-белое твердое вещество перекристаллизовывали из метанола с получением соединения 132 (208 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,98 мин, масса/заряд: 396 (М-Н)⁺; Точная масса: 397,05.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,62 (к, J=9,6 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,41 (дт, J=10,5, 9,1 Гц, 1H), 7,45-7,52 (м, 1H), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,87 (ддд, J=13,4, 7,5, 2,4 Гц, 1H), 8,26 (шир.с, 1H), 10,24 (с, 1H).

Соединение 133: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифторэтил)сульфамойл]-1Н-пиррол-2-карбоксамида

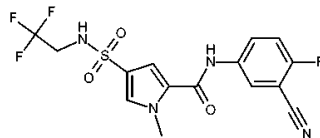


Соединение 133 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 131. 3-Хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорид (664 мг, 332 ммоль) (синтез, описанный в синтезе соединения 57) использовали вместо 3-хлор-4-фторанилина на последней стадии. Реакционную смесь непосредственно загружали в колонку и очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%). Самые чистые фракции объединяли и хранили как есть в течение 66 ч. Грязно-белые кристаллы получали, фильтровали и промывали с помощью гептана с получением бежевого твердого вещества. Твердое вещество растирали в простом диэтиловом эфире (15 мл), фильтровали и промывали про-

стым диэтиловым эфиром с получением белого порошка. Белый порошок очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (метанол в CH_2Cl_2 от 0 до 2%). Самые чистые фракции объединяли и концентрировали досуха с получением соединения 133 (41 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,09 мин, масса/заряд: 430 (М-Н)⁺ 863 (2М+Н). Точная масса: 431,01.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 3,62 (к, J=9, 6 Гц, 2Н), 3,91 (с, 3Н), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,67 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,77-7,85 (м, 2Н), 8,29 (шир.с, 1Н), 10,32 (шир.с, 1Н).

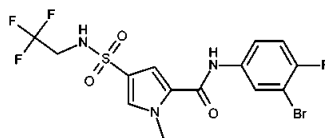
Соединение 134: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифторэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 134 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 131, с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила (466 мг, 3,32 ммоль) вместо 3-хлор-4-фторанилина на последней стадии. Реакционную смесь непосредственно загружали в колонку и очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли, выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя и добавляли 20 мл простого диэтилового эфира. Образованный осадок фильтровали и промывали диэтиловым эфиром с получением грязно-белого вещества, которое очищали с использованием препаративной LCMS. (Hypersyl C18 BDS-3 мкм, 100×4,6 мм), подвижная фаза (NH_4HCO_3 0,2% в воде, ацетонитрил), необходимые фракции объединяли и выпаривали досуха, растворяли в метаноле снова, и выпаривали досуха, и высушивали в вакуумной печи в течение ночи с получением соединения 134 (147 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: 403 (М-Н)⁺; Точная масса: 404,06.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 3,61 (к, J=9,5 Гц, 2Н), 3,92 (с, 3Н), 7,37 (д, J=2,0 Гц, 1Н), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1Н), 7,66 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 8,00 (дд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1Н), 8,33 (шир.с, 1Н), 8,22 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1Н), 10,38 (шир.с, 1Н).

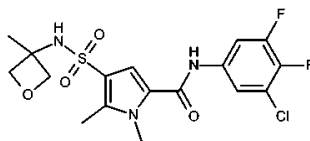
Соединение 135: N-(3-бром-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифторэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 135 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 134, с использованием 3-бром-4-фторанилина (631 мг, 3,32 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила на последней стадии. Способ В; Rt: 1,04 мин, масса/заряд: 456 (М-Н)⁺; Точная масса: 456,97.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 3,62 (к, J=9,5 Гц, 2Н), 3,91 (с, 3Н), 7,34-7,40 (м, 2Н), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,70 (дд, J=9,1, 4,3, 2,4 Гц, 1Н), 8,14 (дд, J=6,4, 2,6 Гц, 1Н), 8,26 (шир.с, 1Н), 10,21 (шир.с, 1Н).

Соединение 136: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1,5-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид

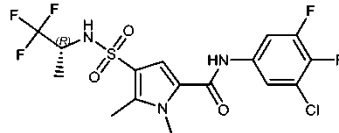


Неочищенный этил-1,5-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (описанный в синтезе соединения 89) (1800 мг, 5,689 ммоль) растворяли в метаноле (8 мл), добавляли гидроксид лития (720 мг, 30,1 ммоль) в воде (2 мл) и реакционную смесь нагревали при 50°C в течение 2 ч. Реакционную смесь выпаривали досуха и дополнительно выпаривали с толуолом (2×50 мл) с получением бежевого порошка. Половину полученного выше порошка растворяли в воде (5 мл) и добавляли HCl (1М в воде, 15,02 мл). Водный слой экстрагировали с помощью Me-TNF (3×20 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, высушивали (Na_2SO_4) и концентрировали досуха с получением 1,5-диметил-4-(N-(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоновой кислоты (600 мг). 1,5-Диметил-4-(N-(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (600 мг, 2,08 ммоль) растворяли в DMF (3 мл). Добавляли диизопропилэтиламин (1,08 мл, 6,24 ммоль), NATU (950 мг, 2,50 ммоль) и 3-хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорид (описанный в синтезе соединения 57) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 68 ч и при 60°C в течение 2 ч. Реакционную смесь непосредственно загружали на колонку. Реакционную смесь очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли и концентрировали с сохранением ~100 мл растворителя. Белый осадок фильтровали, и промывали

простым петролейным эфиром, и высушивали в вакуумной печи в течение ночи с получением соединения 136 (604 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 432 (М-Н)⁻; Точная масса: 433,07.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,49 (с, 3Н), 2,44 (с, 3Н), 3,83 (с, 3Н), 4,11 (д, J=6,4 Гц, 2Н), 4,59 (д, J=5,9 Гц, 2Н), 7,35 (с, 1Н), 7,77-7,86 (м, 2Н), 7,97 (с, 1Н), 10,20 (с, 1Н).

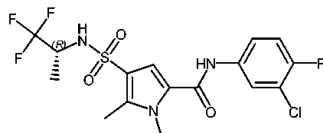
Соединение 137: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1,5-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Неочищенный этил-4-хлорсульфонил-1,5-диметилпиррол-2-карбоксилат (3,03 г, 11,4 ммоль) (синтез, описанный в синтезе соединения 89) растворяли в ацетонитриле (30 мл) в пробирке для использования под давлением. К нему добавляли диизопропилэтиламин (4,91 мл, 28,5 ммоль) с последующим добавлением (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (3,22 г, 28,5 ммоль), пробирку закрывали и полученную смесь нагревали при 80°C в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали и полученное оранжевое клейкое масло растворяли в дихлорметане (50 мл) и промывали водным раствором хлористоводородной кислоты (1 н., 2×20 мл). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением оранжевого масла (3,41 г), которое очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 80%). Необходимые фракции объединяли и высушивали досуха с получением (R)-этил-1,5-диметил-4-(N-(1,1,1-трифторпропан-2-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоксилата (2,3 г) в виде белого порошка, который использовали как есть. (R)-Этил-1,5-диметил-4-(N-(1,1,1-трифторпропан-2-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоксилат (2,3 г, 6,72 ммоль) растворяли в этаноле (30 мл) и добавляли гидроксид натрия в воде (13,4 мл, 13,4 ммоль, 1 М) и реакционную смесь перемешивали при 40°C в течение 2 ч и при комнатной температуре в течение 66 ч. Реакционную смесь нагревали при 70°C в течение 2 ч. Гидроксид натрия в воде (6,72 мл, 6,72 ммоль, 1 М) добавляли к реакционной смеси, которую нагревали при 70°C еще в течение 2 ч. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры и концентрировали с сохранением ~20 мл. Добавляли HCl (20,15 мл, 20,15 ммоль, 1М). Водный слой экстрагировали с помощью Me-TNF (3×20 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали досуха с получением (R)-1,5-диметил-4-(N-(1,1,1-трифторпропан-2-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоновой кислоты (2,05 г). (R)-1,5-Диметил-4-(N-(1,1,1-трифторпропан-2-ил)сульфамоил)-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту (450 мг, 1,43 ммоль) и 3-хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорид (0,57 г, 2,86 ммоль) (синтез, описанный в синтезе для соединения 57) и HATU (0,73 г, 1,91 ммоль) растворяли в DMF (2 мл), содержащем диизопропилэтиламин (0,82 мл, 4,77 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 40°C в течение 66 ч. Реакционную смесь непосредственно загружали на колонку. Реакционную смесь очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя. Осадки фильтровали и промывали простым петролейным эфиром и высушивали в вакуумной печи при 50°C в течение ночи с получением соединения 137 (490 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,16 мин, масса/заряд: 458 (М-Н)⁻; 460 (М+Н)⁺; Точная масса: 459,04.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=6,8 Гц, 3Н), 2,44 (с, 3Н), 3,69-3,95 (м, 4Н), 7,37 (с, 1Н), 7,76-7,86 (м, 2Н), 8,21 (шир.с, 1Н), 10,24 (шир.с, 1Н).

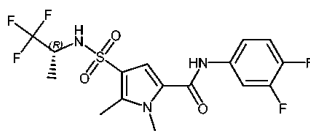
Соединение 138: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1,5-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 138 (510 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 137, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 3-хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорида на последней стадии. Способ В; Rt: 1,10 мин, масса/заряд: 440 (М-Н)⁻; Точная масса: 441,05.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 2,44 (с, 3Н), 3,75-3,87 (м, 4Н), 7,36 (с, 1Н), 7,39 (т, J=9, 1 Гц, 1Н), 7,66 (дд, J=9,1, 4,3, 2,6 Гц, 1Н), 8,02 (дд, J=6, 9, 2,5 Гц, 1Н), 8,19 (шир.с, 1Н), 10,15 (с, 1Н).

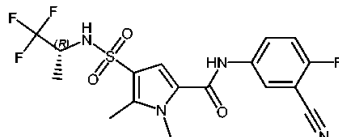
Соединение 139: N-(3,4-дифторфенил)-1,5-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 139 (462 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 137, с использованием 3,4-дифторанилина вместо 3-хлор-4,5-дифторанилина гидрохлорида на последней стадии. Способ В; Rt: 1,06 мин, масса/заряд: 424 (M-H)⁻; 426(M+H)⁺; Точная масса: 425,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,44 (с, 3H), 3,75-3,88 (м, 4H), 7,35 (с, 1H), 7,40 (дт, J=10,5, 9,2 Гц, 1H), 7,45-7,54 (м, 1H), 7,87 (ддд, J=13,4, 7,6, 2,5 Гц, 1H), 8,19 (шир.с, 1H), 10,17 (с, 1H).

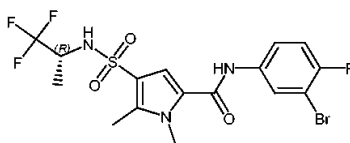
Соединение 140: N-(3-циано-4-фторфенил)-1,5-диметил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



(R)-1,5-Диметил-4-(N-(1,1,1-трифторпропан-2-ил)сульфамоил)-1H-пиррол-2-карбоновую кислоту (168 мг, 0,53 ммоль) (синтез, описанный в синтезе для соединения 137), 5-амино-2-фторбензонитрил (0,15 г, 1,07 ммоль) и НАТУ (0,24 г, 0,64 ммоль) растворяли в DMF (1 мл), содержащем диизопропилэтиламин (0,23 мл, 1,34 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 1 ч. Реакционную смесь очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 20 до 80%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя. Белые твердые вещества фильтровали и высушивали в вакуумной печи с получением соединения 140 (180 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,00 мин, масса/заряд: 431 (M-H)⁻; Точная масса: 432,09.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,44 (с, 3H), 3,76-3,87 (м, 1H), 3,84 (с, 3H), 7,38 (с, 1H), 7,52 (т, J=9, 1 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,10-8,35 (м, 1H), 8,22 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1H), 10,30 (шир.с, 1H).

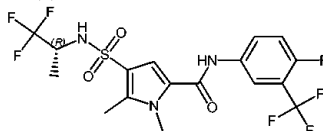
Соединение 141: N-(3-бром-4-фторфенил)-1,5-диметил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 141 (210 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 140, с использованием 3-бром-4-фторанилина (0,20 г, 1,07 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ В; Rt: 1,11 мин, масса/заряд: 484 (M-H)⁻ Точная масса: 485,00.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,43 (с, 3H), 3,74-3,89 (м, 1H), 3,83 (с, 3H), 7,29-7,40 (м, 2H), 7,70 (ддд, J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 8,13 (дд, J=6,4, 2,6 Гц, 1H), 8,18 (шир.с, 1H), 10, 13 (с, 1H).

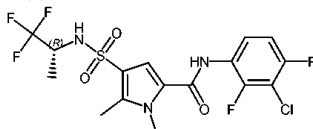
Соединение 142: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1,5-диметил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 142 (187 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 140, с использованием 4-фтор-3-(трифторметил)анилина (0,19 г, 1,07 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ В; Rt: 1,14 мин, масса/заряд: 474 (M-H)⁻; Точная масса: 475,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,44 (с, 3H), 3,76-3,85 (м, 1H), 3,84 (с, 3H), 7,39 (с, 1H), 7,49 (шир.т, J=9,8, 9,8 Гц, 1H), 8,00-8,08 (м, 1H), 8,10-8,30 (м, 1H), 8,19 (дд, J=6,6, 2,6 Гц, 1H), 10,28 (с, 1H).

Соединение 143: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1,5-диметил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 143 (147 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для со-

единения 140, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина (0,17 г, 1,07 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Реакционную смесь перемешивали при 60°C еще в течение 2 ч. Способ В; Rt: 1,07 мин, масса/заряд: 458 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,04.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,44 (с, 3H), 3,82 (с, 3H), 3,76-3,91 (м, 1H), 7,34 (тд, J=9,0, 2,0 Гц, 1H), 7,35 (с, 1H), 7,52 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 8,20 (шир.с, 1H), 10,05 (с, 1H).

Синтез этил-4-хлорсульфонил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилата (стадия 1)

Этил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилат (10,7 г, 61,0 ммоль) добавляли по каплям к хлорсульфоновой кислоте (33,3 мл, 500 ммоль) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и оставляли перемешиваться в течение 2 ч. Полученную смесь добавляли по каплям к перемешанной водолеяной смеси (200 мл) с контролем температуры, поддерживая температуру ниже 5°C. Был образован белый осадок. Полученную водную суспензию экстрагировали с использованием дихлорметана (3×100 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором и высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением этил-4-хлорсульфонил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилата (13,96 г) в виде коричневого порошка, который применяли как есть.

Способ В; Rt: 1,11 мин, масса/заряд: 264 (М-Н)⁺; Точная масса: 265,02.

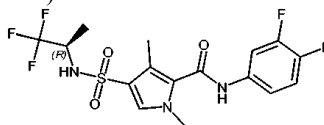
Синтез этил-1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (стадия 2).

Этил-4-хлорсульфонил-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилат (4,65 г, 17,5 ммоль) растворяли в ацетонитриле (30 мл) в пробирке для использования под давлением. К нему добавляли диизопропилэтиламин (7,54 мл, 43,8 ммоль) с последующим добавлением (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (2,97 г, 26,3 ммоль), пробирку закрывали и полученную смесь нагревали при 80°C в течение ночи. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали. Полученное коричневое клейкое масло растворяли в дихлорметане (100 мл) и его промывали хлористоводородной кислотой (1 н., 2×30 мл). Органические составляющие высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением коричневого масла (5,12 г). Коричневое масло очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: этилацетат: гептан от 0 до 80%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали досуха с получением этил-1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (3,05 г) в виде светло-желтого порошка. Способ В; Rt: 0,96 мин, масса/заряд: 341 (М-Н)⁺; Точная масса: 342,09.

Синтез 1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (стадия 3).

Этил-1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (3,05 г, 8,46 ммоль) растворяли в этаноле (50 мл) и добавляли гидроксид натрия в воде (1 М, 42,3 мл, 42,3 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 80°C в течение 18 ч. Реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры и концентрировали с сохранением ~20 мл растворителя. Раствор разбавляли водным раствором гидрохлорида (1 М, 42,3 мл, 42,3 ммоль) и экстрагировали с помощью Me-TNF (3×30 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали досуха с получением 1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (2,71 г). Способ В; Rt: 0,45 мин, масса/заряд: 313 (М-Н)⁺; Точная масса: 314,05.

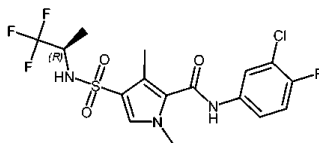
Соединение 144: N-(3,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид (стадия 4)



1,3-Диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (450 мг, 1,43 ммоль) и 3,4-дифторанилин (0,37 г, 2,86 ммоль), и HATU (0,73 г, 1,91 ммоль) растворяли в DMF (1,92 мл, 24,7 ммоль), содержащем диизопропилэтиламин (0,82 мл, 4,77 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 40°C в течение 42 ч и ей позволяли достичь комнатной температуры. Реакционные смеси очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: этилацетат в гептане от 10 до 70%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с сохранением ~50 мл растворителя. Белые твердые вещества фильтровали и высушивали в течение ночи в вакуумной печи с получением соединения 144 (470 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 424 (М-Н)⁺; Точная масса: 425,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,29 (с, 3H), 3,72 (с, 3H), 3,82 (квин, J=7,5 Гц, 1H), 7,37-7,46 (м, 2H), 7,50 (с, 1H), 7,73-7,92 (м, 1H), 8,16 (шир.с, 1H), 10,31 (с, 1H).

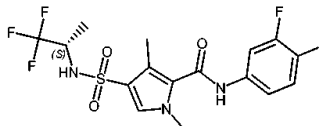
Соединение 145: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 145 (452 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Способ В; Rt: 1,06 минуты, масса/заряд: 440 (М-Н)⁺. Точная масса: 441,05.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3Н), 2,30 (с, 3Н), 3,72 (с, 3Н), 3,83 (квин, J=6,6 Гц, 1Н), 7,41 (т, J=9,1 Гц, 1Н), 7,50 (с, 1Н), 7,55-7,71 (м, 1Н), 7,98 (дд, J=6,7, 2,1 Гц, 1Н), 8,16 (шир.с, 1Н), 10,29 (с, 1Н).

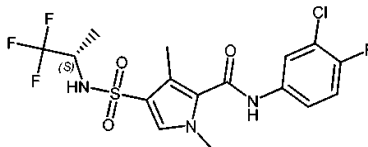
Соединение 146: N-(3,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-((1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 146 (353 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (1,50 г, 13,3 ммоль) вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2 (с получением 1,3-диметил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты как промежуточного соединения). Способ В; Rt: 1,01 мин, масса/заряд: 424 (М-Н)⁺; Точная масса: 425,08.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3Н), 2,29 (с, 3Н), 3,72 (с, 3Н), 3,76-3,87 (м, 1Н), 7,34-7,46 (м, 2Н), 7,49 (с, 1Н), 7,74-7,91 (м, 1Н), 8,16 (шир.с, 1Н), 10,31 (с, 1Н).

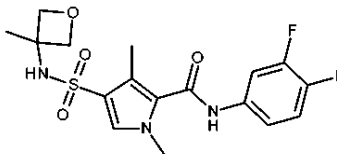
Соединение 147: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-((1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 147 (443 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (1,50 г, 13,3 ммоль) вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2 (с получением 1,3-диметил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты в качестве промежуточного соединения) и 3-хлор-4-фторанилина вместо 3,4-дифторанилина на стадии 4. Способ В; Rt: 1,06 мин, масса/заряд: 440 (М-Н)⁺. Точная масса: 441,05.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 2,30 (с, 3Н), 3,72 (с, 3Н), 3,83 (квин, J=7,2 Гц, 1Н), 7,41 (т, J=9,1 Гц, 1Н), 7,50 (с, 1Н), 7,62 (ддд, J=9,0, 4,2, 2,6 Гц, 1Н), 7,98 (дд, J=6,8, 2,4 Гц, 1Н), 8,17 (шир.с, 1Н), 10,29 (с, 1Н).

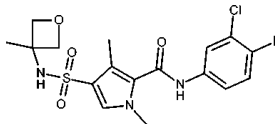
Соединение 148: N-(3,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 148 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием 3-метил-3-оксетанамина вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2. На стадии 4 необходимые фракции выпаривали с получением масла, которое повторно очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: этилацетат в гептане от 40 до 70%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с получением соединения 148 (475 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,86 мин, масса/заряд: 398 (М-Н)⁺; Точная масса: 399,11.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,53 (с, 3Н), 2,32 (с, 3Н), 3,72 (с, 3Н), 4,13 (д, J=6,4 Гц, 2Н), 4,62 (д, J=5,9 Гц, 2Н), 7,36-7,51 (м, 3Н), 7,62-8,16 (м, 2Н), 10,32 (шир.с, 1Н).

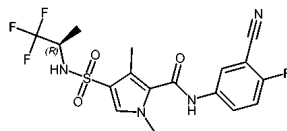
Соединение 149: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 149 синтезировали как соединение 144, с использованием 3-метил-3-оксетанамина вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2 и 3-хлор-4-фторанилин вместо 3,4-дифторанилина на стадии 4. На стадии 4 необходимые фракции выпаривали с получением масла, которое затвердевало при отстаивании. Порошок растирали в теплом CH_2Cl_2 (10 мл) и ему позволяли достичь комнатной температуры. Белые твердые вещества фильтровали и промывали с помощью CH_2Cl_2 (5 мл) и петролейного эфира (5 мл) и высушивали в вакуумной печи при 50°C с получением соединения 149 (435 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,92 мин, масса/заряд: 414 (М-Н)⁺; Точная масса: 415,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,53 (с, 3H), 2,32 (с, 3H), 3,72 (с, 3H), 4,12 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,62 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,41 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,47 (с, 1H), 7,62 (ддд, J=9,0, 4,4, 2,6 Гц, 1H), 7,91 (шир.с, 1H), 7,99 (дд, J=6,8, 2,6 Гц, 1H), 10,29 (шир.с, 1H).

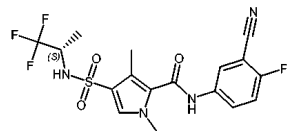
Соединение 150: N-(3-циано-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 150 (416 мг) в виде белого порошка синтезировали как соединение 144 с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила вместо 3,4-дифторанилина, и время реакции составляло 20 ч вместо 42 часов на стадии 4. Способ С; Rt: 1,68 мин, масса/заряд: 431 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,09.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,11 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,31 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 3,83 (квин, J=7,2 Гц, 1H), 7,52 (шир.с, 1H), 7,54 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,97 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,09-8,27 (м, 1H), 8,18 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,42 (шир.с, 1H).

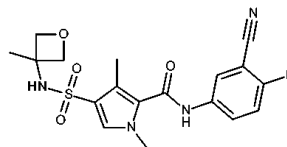
Соединение 151: N-(3-циано-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 151 (420 мг) в виде белого порошка синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (1,50 г, 13,3 ммоль) вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2 и 5-амино-2-фторбензонитрила вместо 3,4-дифторанилина, и время реакции составляло 20 ч вместо 42 ч на стадии 4. Способ В; Rt: 0,96 мин, масса/заряд: 431 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,09.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,31 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 3,83 (квин, J=7,2 Гц, 1H), 7,51 (с, 1H), 7,54 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,97 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,09-8,27 (м, 1H), 8,18 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1H), 10,42 (шир.с, 1H).

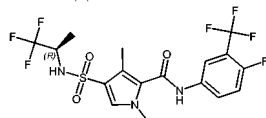
Соединение 152: N-(3-циано-4-фторфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 152 синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием 3-метил-3-оксетанамина вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина на стадии 2 и 5-амино-2-фторбензонитрила вместо 3,4-дифторанилина на стадии 4. На стадии 4 необходимые фракции выпаривали с получением светло-желтого масла, которое повторно очищали с применением колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: этилацетат в гептане от 40 до 70%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с получением соединения 152 (332 мг) в виде белого порошка. Способ В; Rt: 0,80 мин, масса/заряд: 405 (М-Н)⁺; Точная масса: 406,11.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,53 (с, 3H), 2,34 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 4,13 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,62 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,48 (с, 1H), 7,54 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,92 (шир.с, 1H), 7,98 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,43 (шир.с, 1H).

Соединение 153: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1,3-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 153 (270 мг) в виде бежевого твердого вещества синтезировали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием 1,3-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]суль-

фамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (260 мг, 0,83 ммоль) и 4-фтор-3-(трифторметил)анилина (0,31 г, 1,65 ммоль) вместо 3,4-дифторанилина на стадии 4. Способ В; Rt: 1,10 мин, масса/заряд: 474 (М-Н)⁺; Точная масса: 475,08.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,12 (д, J=6,8 Гц, 3Н), 2,32 (с, 3Н), 3,73 (с, 3Н), 3,84 (квин, J=7,3 Гц, 1Н), 7,48-7,56 (м, 2Н), 7,91-8,00 (м, 1Н), 8,12-8,24 (м, 2Н), 10,41 (с, 1Н).

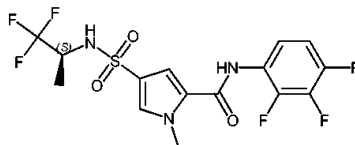
Синтез метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата

Метил-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (15 г, 63,11 ммоль) растворяли в 100 мл сухого ацетонитрила в пробирке для использования под давлением. К нему добавляли (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (8,56 г, 75,74 ммоль) с последующим добавлением диизопропилэтиламина (27,19 мл, 157,79 ммоль). Пробирку для использования под давлением продували азотом и закрывали. Смесь перемешивали на предварительно нагретой масляной бане при 80°C в течение 15 ч. Затем ее охлаждали до комнатной температуры и концентрировали in vacuo. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (400 мл) и его промывали с помощью HCl (1 М/водн./2×100 мл). Полученные органические составляющие высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата в виде бежевого порошка (17,5 г), который применяли как есть. Способ В; Rt: 0,83 мин, масса/заряд: 313,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 314,05.

Синтез 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты

Метил-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (6,6 г, 19,7 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (56 мл). К этому добавляли гидроксид лития (1,655 г, 69,1 ммоль) в дистиллированной воде (7,5 мл) с последующим добавлением метанола (3 мл). Полученную смесь перемешивали в течение ночи. Смесь концентрировали до тех пор, пока не оставалась только вода, и добавляли дополнительно дистиллированную воду (15 мл). Смесь нейтрализовали хлористоводородной кислотой (1 М, водн.). Полученную смесь экстрагировали с использованием 2-метилтетрагидрофурана (3×20 мл). Объединенные экстракты высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (5,34 г). Способ В; Rt: 0,45 мин, масса/заряд: 299,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 300,04.

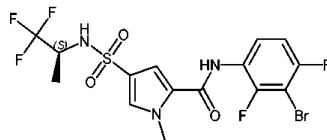
Соединение 154: 1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-N-(2,3,4-трифторфенил)-1Н-пиррол-2-карбоксамида



1-Метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (500 мг, 1,67 ммоль) растворяли в N,N-диметилформамиде (1 мл). Затем добавляли НАТУ (0,76 г, 2 ммоль) и эту смесь перемешивали в течение 20 мин. Затем добавляли диизопропилэтиламин (0,86 мл, 5 ммоль) с последующим добавлением 2,3,4-трифторанилина (0,49 г, 3,33 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 5 ч. Затем эту смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали непосредственно на подушку из диоксида кремния. Смесь очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (от 100:0 до 0:100) с получением соединения 154 в виде белого порошка (253 мг). Способ В; Rt: 0,99 мин, масса/заряд: 428,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 429,06,

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 3,90 (с, 3Н), 3,91-4,02 (м, 1Н), 7,24-7,48 (м, 3Н), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,76-8,97 6 (шир.с, 1Н), 9,58-11,00 (шир.с, 1Н).

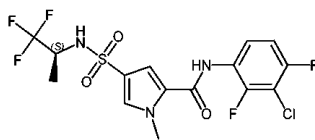
Соединение 155: N-(3-бром-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 155 (314 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 154, с использованием 3-бром-2,4-дифторанилина (0,69 г, 3,33 ммоль) вместо 2,3,4-трифторанилина с получением белого порошка. Способ В; Rt: 1,04 мин, масса/заряд: 490,03 (М-Н)⁺. Точная масса: 491,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 3,90 (с, 3Н), 3,91-4,02 (м, 1Н), 7,23-7,39 (м, 2Н), 7,57 (тд, J=8,7, 5,9 Гц, 1Н), 7,64 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 8,18 (шир.с, 1Н), 10,12 (шир.с, 1Н).

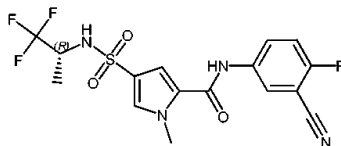
Соединение 156: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 156 (289 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 154, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина (0,54 г, 3,33 ммоль) вместо 2,3,4-трифторанилина с получением белого порошка. Способ В; Rt: 1,03 мин, масса/заряд: 444,11 (М-Н)⁺; Точная масса: 445,03,

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,90 (с, 3H), 3,91-4,00 (м, 1H), 7,29-7,43 (м, 2H), 7,53 (тд, J=8,7, 5,9 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,17 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

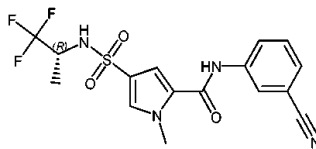
Соединение 157: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



Полученный подобно тому, как описано для соединения 123, с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила (580,5 мг, 4,14 ммоль) вместо 3-хлор-4-фторанилина, с получением соединения 157 в виде белого порошка (136 мг). Способ В; Rt: 0,96 мин, масса/заряд: 417,13 (М-Н)⁺; Точная масса: 418,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,82-4,00 (м, 4H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,43-7,59 (м, 1H), 7,65 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,96-8,04 (м, 1H), 8,05-8,33 (м, 2H), 10,38 (шир.с, 1H).

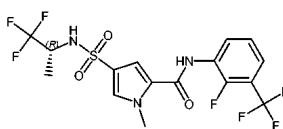
Соединение 158: N-(3-цианопенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



К метил-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилату (5,0 г, 15,91 ммоль, полученному как в синтезе соединения 122), растворенному в диоксане (59 мл) и воде (10 мл), добавляли LiOH (2,34 г, 55,68 ммоль) и реакционную смесь перемешивали 16 часов. Смесь концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в воде и подкисляли с помощью раствора 1 н. HCl до pH ~3. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30'. Продукт отфильтровывали и высушивали *in vacuo* до превращения 1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты (3,95 г) в бледно-желтое твердое вещество. Кислоту (700 мг, 2,33 ммоль), 3-аминобензонитрил (347,8 мг, 2,91 ммоль), HATU (1108 мг, 2,914 ммоль) и DIPEA (1,2 мл, 6,99 ммоль) растворяли в DMF (7 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь вливали в 100 мл ледяной воды и экстрагировали с помощью EtOAc. Органический слой отделяли, промывали соевым раствором, высушивали (MgSO₄), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Остаток очищали на диоксиде кремния с использованием градиента элюирования гептан-EtOAc 100-0 -> 50-50. Фракции, содержащие продукт, собрали и концентрировали *in vacuo*. Продукт кристаллизовали из 2-пропанола, отфильтровывали и высушивали *in vacuo* с получением соединения 158 (518 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В; Rt: 0,93 мин, масса/заряд: 399,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 400,08.

¹H ЯМР (600 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,04 Гц, 3H), 3,86-4,00 (м, 4H), 7,39 (д, J=1,91 Гц, 1H), 7,50-7,61 (м, 2H), 7,66 (д, J=1,61 Гц, 1H), 7,99 (дт, J=7,56, 2,02 Гц, 1H), 8,12-8,21 (м, 2H), 10,35 (с, 1H).

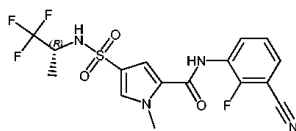
Соединение 159: N-[2-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 159 (582 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 158, с использованием 3-амино-2-фторбензотрифторида (0,387 мл, 2,91 ммоль) вместо 3-аминобензонитрила с получением белого твердого вещества. Способ В; Rt: 1,06 мин, масса/заряд: 460,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 461,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,10 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,87-3,98 (м, 4H), 7,37-7,47 (м, 2H), 7,61-7,67 (м, 2H), 7,88 (т, J=7,2 Гц, 1H), 8,196 (д, J=8,4 Гц, 1H), 10,21 (с, 1H).

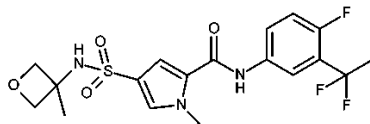
Соединение 160: N-(3-циано-2-фторфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 160 (202 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 158, с использованием 3-амино-2-фторбензонитрила (396,7 мг, 2,91 ммоль) вместо 3-аминобензонитрила с получением белого твердого вещества. Способ В; Rt: 0,92 мин, масса/заряд: 417,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 418,07,

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,10 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 3,89-3,99 (м, 4Н), 7,38 (д, J=2,0 Гц, 1Н), 7,43 (т, J=7,9 Гц, 1Н), 7,67 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,78 (ддд, J=7,8, 5,9, 1,5 Гц, 1Н), 7,88-7,93 (м, 1Н), 8,19 (д, J=8,6 Гц, 1Н), 10,26 (с, 1Н).

Соединение 161: N-[3-(1,1-дифторэтил)-4-фторфенил]-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Синтез 2-(1,1-дифторэтил)-1-фтор-4-нитробензола: 1-(2-фтор-5-нитрофенил)этанон (19 г, 103,7 ммоль) растворяли в дихлорметане (300 мл). Смесь перемешивали при -78°C в атмосфере N₂. Диэтиламинсеры трифторид (33,4 г, 207 ммоль) добавляли в смесь с помощью канюли в течение 30 мин. Реакционную смесь перемешивали при 35°C в течение 16 ч. Охлажденную реакционную смесь выливали в ледяную воду (200 мл). Водный слой дважды экстрагировали дихлорметаном (80 мл). Объединенные органические слои промывали водой, высушивали над сульфатом натрия и выпаривали досуха с получением желтого масла. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии с получением желтого масла (13 г).

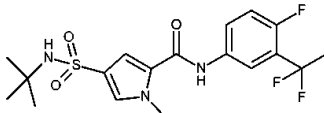
Синтез 3-(1,1-дифторэтил)-4-фторанилина: 2-(1,1-дифторэтил)-1-фтор-4-нитробензол (13 г, 63,37 ммоль) растворяли в метаноле (65 мл) и воде (65 мл). Добавляли железный порошок (10,6 г) и HCl (25 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 45 мин. Реакционную смесь затем фильтровали через целит, фильтрат промывали насыщенным раствором карбоната натрия, высушивали над сульфатом натрия и выпаривали досуха с получением желтого масла. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии с обеспечением желтого масла (5845 мг).

Синтез 5-[[3-(1,1-дифторэтил)-4-фторфенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида: 3-(1,1-дифторэтил)-4-фторанилин (1099,8 мг, 6,28 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли по каплям в течение 5' к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (1520 мг, 6,28 ммоль) в толуоле (100 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 90 мин и затем концентрировали in vacuo с получением коричневого порошка, который применяли как есть (2566 мг). Способ А; Rt: 2,01 мин, масса/заряд: 378,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 380,02.

3-Метилоксетан-3-амин (390 мг, 4,47 ммоль) добавляли в раствор 5-[[3-(1,1-дифторэтил)-4-фторфенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (605 мг, 1,49 ммоль) в CH₃CN (50 мл) и перемешивали 17 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 161 (514 мг); Способ А; Rt: 1,70 мин, масса/заряд: 430,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 431,11.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,55 (с, 3Н), 1,95-2,06 (м, 3Н), 3,92 (с, 3Н), 4,14 (д, J=6,4 Гц, 2Н), 4,60 (д, J=5,9 Гц, 2Н), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 2Н), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,85-7,92 (м, 1Н), 7,93-8,02 (м, 2Н), 10,23 (с, 1Н).

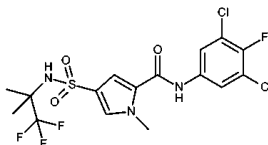
Соединение 162: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-[3-(1,1-дифторэтил)-4-фторфенил]-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Трет-бутиламин (400,6 мг, 5,48 ммоль) добавляли к раствору 5-[[3-(1,1-дифторэтил)-4-фторфенил]карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (622 мг, 1,53 ммоль) в CH₃CN (50 мл) и перемешивали 17 ч. Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 162 (355 мг). Способ А; Rt: 1,91 мин, масса/заряд: 416,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 417,13.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9Н), 1,93-2,08 (м, 3Н), 3,91 (с, 3Н), 7,11 (с, 1Н), 7,27-7,37 (м, 2Н), 7,52 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 7,85-7,93 (м, 1Н), 7,96-8,02 (м, 1Н), 10,21 (с, 1Н).

Соединение 163: N-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамойл]-1Н-пиррол-2-карбоксамид



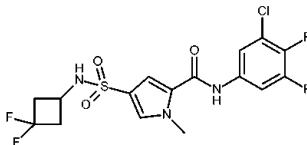
3,5-Дихлор-4-фторанилин (1534 мг, 18,52 ммоль), растворенный в толуоле (10 мл), добавляли к 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлориду (2063 мг, 8,52 ммоль) в толуоле (125 мл) при температуре возврата флегмы и кипятили с обратным холодильником 2 ч. Реакционную смесь фильтровали в горячем состоянии и концентрировали с получением неочищенного бежевого порошка (2833 мг, 5-[(3,5-дихлор-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида), который применяли как есть.

^1H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 3,96 (с, 3H), 7,39 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,71-7,77 (м, 3H), 8,78 (шир.с, 1H).

2,2,2-Трифтор-1,1-диметилэтиламин (692 мг, 5,45 ммоль) добавляли к 5-[(3,5-дихлор-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлориду (700,2 мг, 1,82 ммоль) и DIPEA (0,47 мл, 2,72 ммоль), растворенный в CH_3CN (66 мл) и кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc, промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на диоксиде кремния с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Полученный порошок перекристаллизовывали из метанола (25 мл) при добавлении воды и дополнительно очищали с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм), подвижная фаза: 0,25% раствор NH_4HCO_3 в воде, MeOH) с получением белого порошка, который высушивали *in vacuo* при 50°C в течение 6 ч. Способ А; Rt: 2,13 мин, масса/заряд: 473,9 (M-H) $^+$; Точная масса: 475,01.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,36 (с, 6H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,61 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,95 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 8,07 (с, 1H), 6 10,30 (с, 1H).

Соединение 164: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-[(3,3-дифторциклобутил)сульфамойл]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид

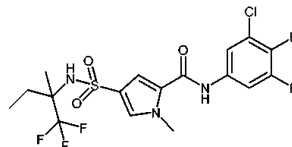


Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (561,7 мг, 1,15 ммоль) (полученного, как описано в синтезе для соединения 57), 3,3-дифторциклобутанамина гидрохлорида (248,5 мг, 1,73 ммоль), DIPEA (0,6 мл, 3,46 ммоль) в CH_3CN (22 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали. Остаток подвергали колоночной хроматографии на диоксиде кремния с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, частично концентрировали до кристаллизации продукта. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 164 (175 мг) Способ А: Rt: 1,86 мин масса/заряд: 438,0 (M-H) $^+$; Точная масса: 439,04.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 2,36-2,58 (м, 2H), 2,72-2,90 (м, 2H), 3,48-3,63 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,63 (д, $J=1,8$ 6 Гц, 1H), 7,75-7,88 (м, 3H), 10,29 (с, 1H)

^1H ЯМР (400 МГц, ацетонитрил- d_3) δ ppm 2,40-2,58 (м, 2H), 2,74-2,89 (м, 2H), 3,59-3,72 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 5,84 (д, $J=1,0$ Гц, 1H), 7,13 3 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,36 (д, $J=1,8$ Гц, 1H), 7,56-7,61 (м, 1H), 7,61-7,69 (м, 1H), 8, 63 (с, 1H).

Соединение 165: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-метил-1-(трифторметил)пропил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1034 мг, 12 ммоль) (полученного, как описано в синтезе для соединения 57), 1,1,1-трифтор-2-метилбутан-2-амин гидрохлорида (754 мг, 4,25 ммоль), DIPEA (1,14 мл, 36,58 ммоль) в CH_3CN (31 мл) кипятили с обратным холодильником 2 дня. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергали колоночной хроматографии на диоксиде кремния с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением соединения 165 (300,1 мг) в виде белого твердого вещества. Рацемическую смесь 165 разделяли на энантиомеры 165a и 165b с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Diacel AD 20×250 мм), подвижная фаза: CO_2 , iPrOH с 0,2% iPrNH $_2$), необходимые фракции собирали, выпаривали, растворяли в MeOH и снова выпаривали.

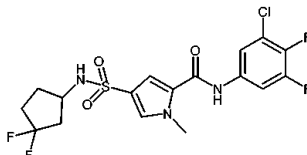
ривали с получением 165a (первое элюирование, белое твердое вещество, 45 мг)

Способ А: Rt: 2,10 мин масса/заряд: 472,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 473,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,79 (т, J=7,3 Гц, 3H), 1,37 (с, 3H), 1,45-1,59 (м, 1H), 1,73-1,87 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 7,90 (с, 1H), 10,31 (с, 1H) и 165b (второе элюирование, 40 мг, белое твердое вещество). Способ А: Rt: 2,10 мин масса/заряд: 472,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 473,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,79 (т, J=7,3 Гц, 3H), 1,37 (с, 3H), 1,46-1,59 (м, 1H), 1,74-1,87 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 7,90 (с, 1H), 10,31 (с, 1H).

Соединение 166: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-4-[(3,3-дифторциклопентил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Смесь 5-[(3-хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (1496 мг, 3,07 ммоль) (полученного, как описано в синтезе для соединения 57), 3,3-дифторциклопентанамина (819 мг, 6,76 ммоль), DIPEA (0,79 мл, 4,61 ммоль) в CH₃CN (23 мл) кипятили с обратным холодильником 1 ч. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергли колоночной хроматографии на диоксиде кремния с применением градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, частично концентрировали до тех пор, пока продукт не начинал кристаллизоваться. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 166 (856,3 мг) Способ А: Rt: 1,87 мин масса/заряд: 452,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 453,05.

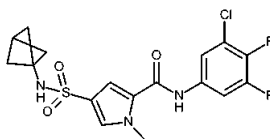
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56-1,75 (м, 1H), 1,87-2,07 (м, 3H), 2,07-2,23 (м, 1H), 2,24-2,40 (м, 1H), 3,55-3,70 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,65 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,77-7,86 (м, 2H), 10,31 (с, 1H)

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 198,05°C.

Рацемическую смесь 166 разделяли на энантиомеры 166a и 166b с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Diacel AD 20x250 мм), подвижная фаза: CO₂, MeOH-iPrOH (50-50) с 0,2% iPrNH₂, необходимые фракции собирали, выпаривали, растворяли в MeOH и снова выпаривали. Остатки растворяли в метаноле (20 мл) и кристаллизовали при добавлении воды. Белые порошки отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 166a (285,5 мг, первый энантиомер, полученный в результате элюирования), 166b (296 мг, второй энантиомер, полученный в результате элюирования). Способ А: Rt: 1,96 мин масса/заряд: 452,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 453,05,

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,58-1,73 (м, 1H), 1,88-2,07 (м, 3H), 2,07-2,23 (м, 1H), 2,24-2,41 (м, 1H), 3,57-3,69 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,65 (д, J=6,6 Гц, 1H), 7,75-7,87 (м, 2H), 10,31 (с, 1H).

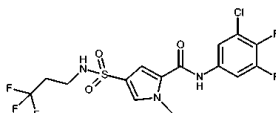
Соединение 167: 4-(бицикло[1.1.1]пент-1-илсульфамоил)-N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 167 получали подобно тому, как описано для соединения 164, с использованием бицикло[1.1.1]пентан-1-амина гидрохлорида вместо 3,3-дифторциклобутанамина гидрохлорида. Фракции, содержащие продукт, после колоночной хроматографии концентрировали и остаток растворяли в горячем метаноле (25 мл). Продукт кристаллизовали при добавлении небольшого количества воды. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 167 (226 мг) Способ А: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 414,0 (М-Н)⁺; 416,0 (М+Н)⁺. Точная масса: 415,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,81 (с, 6H), 2,31 (с, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,58 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,77-7,86 (м, 2H), 8,22 (с, 1H), 10,29 (с, 1H).

Соединение 168: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(3,3,3-трифторпропил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

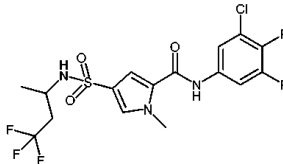


Соединение 168 получали подобно тому, как описано для соединения 164, с использованием 3,3,3-трифторпропиламина вместо 3,3-дифторциклобутанамина гидрохлорида, но перемешивали 3 часа при

комнатной температуре. Добавляли воду до тех пор, пока продукт не начинал кристаллизоваться. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C. Способ А: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 444,0 (M-H)⁻ Точная масса: 445,03.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,40-2,55 (м, 2H), 2,95-3,05 (м, 2H), 3,92 (с, 3H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,52 (т, J=5,9 Гц, 1H), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 10,31 (с, 1H).

Соединение 169: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[(3,3,3-трифтор-1-метилпропил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид

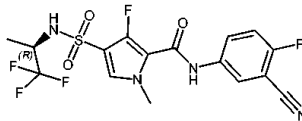


Соединение 169 получали подобно соединению 164 с использованием 4,4,4-трифторбутан-2-амин гидрохлорида вместо 3,3-дифторциклобутанамина гидрохлорида. Добавляли воду до тех пор, пока продукт не начинал кристаллизоваться. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 169 (542 мг). Способ А: Rt: 1,91 мин масса/заряд: 458,0 (M-H)⁻ Точная масса: 459,04.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,06 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,32-2,47 (м, 2H), 3,43-3,55 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,55 (д, J=7,9 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 10,30 (с, 1H).

Рацемическое соединение 169 (492 мг) разделяли на энантиомеры 169a и 169b с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Diacel AD 20×250 мм), подвижная фаза: CO₂, MeOH с 0,2% iPrNH₂, необходимые фракции собирали, выпаривали, растворяли в MeOH и снова выпаривали. Остатки кристаллизовали из 25 мл метанола при добавлении воды, отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением белых кристаллов, с получением соединения 169a (первый энантиомер, полученный в результате элюирования, 144 мг) и 169b (второй энантиомер, полученный в результате элюирования, 135 мг).

Соединение 170: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (полученный подобно тому, как описано в синтезе 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты для соединения 74, из 5-этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфоновой кислоты (при нагревании 60 мин при 80°C в тионилхлориде вместо 30 мин при 80°C; 4880 мг, 19,4 ммоль) растворяли в CH₃CN (50 мл), добавляли DIPEA (10,04 мл, 58,27 ммоль) с последующим добавлением (2R)-1,1,1-трифторпропан-2-амин (3295 мг, 29,14 ммоль) и смесь нагревали с обратным холодильником в течение 3 ч. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (200 мл), промывали водой, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 5 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата в виде светло-коричневого полутвердого вещества, которое применяли как есть (1705 мг). Способ А: Rt 1,68 мин, масса/заряд: 345 (M-H)⁻ 347,0 (M+H)⁺; Точная масса: 346,06.

Смесь этил-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата (1705 мг, 4,92 ммоль), LiOH (354 мг, 14,77 ммоль), THF (17 мл) и воды (4 мл) перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали, остаток растворяли в воде (50 мл) и раствор нейтрализовали 1 M HCl (14,77 мл, 14,77 ммоль). Смесь экстрагировали с помощью Me-THF (2×100 мл). Органический слой высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением 3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты (1533 мг) в виде порошка, который применяли как есть. Способ А: Rt: 0,88 масса/заряд: 317 (M-H)⁻ Точная масса: 318,03.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,15 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,82 (с, 3H), 3,88-4,04 (м, 1H), 7,56 (д, J=4,8 Гц, 1H), 8,56 (д, J=8,8 Гц, 1H), 13,13 (шир.с, 1H). Соединение 170 (531 мг) синтезировали подобно тому, как описано для соединения 94, с использованием 3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты (601,7 мг, 1,89 ммоль) вместо 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамойл]пиррол-2-карбоновой кислоты и 5-амино-2-фторбензонитрила (531 мг, 3,78 ммоль) вместо 4-фтор-3-метиланилина и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при 65°C. Фракции колонки концентрировали и остаток кристаллизовали путем растворения в 100 мл подогретого метанола при добавлении воды. Кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C. Способ А: Rt: 1,66 мин масса/заряд: 435 (M-H)⁻; Точная масса: 436,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,05 (м, 1H), 7,50-7,59 (м, 2H), 7,96 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 8,62 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,36 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 190,99°C.

Альтернативный синтез соединения 170.

Гидрид натрия (6,99 г, 183 ммоль) частями добавляли к этил-3-фторпиррол-2-карбоксилату (23,9 г, 152 ммоль), йодометану (25,9 г, 183 ммоль) в DMF (238 мл) в атмосфере азота в ледяной ванне и перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь подкисляли 1 М HCl и концентрировали. Остаток растворяли в воде/EtOAc. Органический слой высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток растворяли в CH₃CN (150 мл), промывали гептаном и концентрировали при 60°C и 40 мбар с получением коричневой жидкости, которую подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 25% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением этил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата в виде прозрачного масла (14,0 г). Хлорсульфоновую кислоту (9,97 г, 85,6 ммоль), растворенную в дихлорметане (50 мл), добавляли к этил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилату (14,0 г, 81,5 ммоль), растворенному в дихлорметане (250 мл), в ледяной ванне и перемешивали 30 мин. Образованные светло-бежевые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением 5-этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфоновой кислоты (14,3 г).

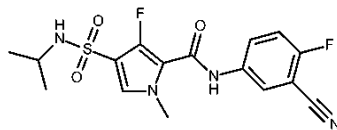
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,26 (т, J=7,2 Гц, 3H), 3,72 (с, 3H), 4,23 (к, J=7,0 Гц, 2H), 7,02 (д, J=5,1 Гц, 1H). Способ D: Rt: 0,88 мин. масса/заряд: 250,0 (M-H)⁺. Точная масса: 251,0. 5-Этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфоновую кислоту (20,3 г, 80,7 ммоль) в SOCl₂ (80 мл, 1,1 моль) перемешивали 2 ч при 80°C. Реакционную смесь концентрировали. Полученное темно-зеленое твердое вещество подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 50% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (18,9 г) в виде светло-желтых кристаллов, которые применяли как есть.

Этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (18,9 г, 70,1 ммоль), (2R)-1,1,1-трифторпропан-2-амин (11,89 г, 105,2 ммоль), NaHCO₃ (17,7 г, 210 ммоль) в ацетонитриле (150 мл) с молекулярными ситами 4A (15 г) и кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Реакционную смесь фильтровали и концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc и промывали 1 М HCl. Органический слой высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле (2x) с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата в виде белого порошка, который высушивали в течение ночи при 50°C in vacuo (19,1 г в общей сложности). Способ D: Rt: 1,77 мин, масса/заряд: 345,0 (M-H)⁺. Точная масса: 346,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,15 (д, J=7,0 Гц, 3H), 1,28 (т, J=7,2 Гц, 3H), 3,83 (с, 3H), 3,90-4,03 (м, 1H), 4,28 (к, J=7,2 Гц, 2H), 7,60 (д, J=4,8 Гц, 1H), 8,60 (д, J=8,8 Гц, 1H).

К этил-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилату (10,0 г, 28,9 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (5,11 г, 37,6 ммоль), растворенным в сухом THF (200 мл) при 5°C в атмосфере азота, добавляли лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (115,6 мл, 1 М, 115,6 ммоль). Смесь перемешивали 4 ч, позволяя достигнуть комнатной температуры. Реакционную смесь гасили раствором NH₄Cl (250 мл) и экстрагировали EtOAc (500 мл), разбавляли солевым раствором (200 мл) и снова экстрагировали EtOAc (300 мл). Объединенные органические слои высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с градиентом от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и твердый остаток кристаллизовали из подогретого метанола (300 мл) при добавлении воды. Розовые кристаллы отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C в течение ночи. Соединение повторно очищали с помощью хроматографии на силикагеле (с использованием от 10 до 100% EtOAc в гептане и с использованием дихлорметана). Полученный продукт кристаллизовали еще раз из горячего метанола (500 мл) и продукт кристаллизовали при добавлении воды. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 170 (9,28 г). Способ D: Rt: 1,86 мин масса/заряд: 435,3 (M-H)⁺. Точная масса: 436,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 192,2°C. [α]_D²⁰ 589 = -23,2° (около 0,504 вес./об. %, DMF).

Соединение 171: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Промежуточное соединение этил-3-фтор-4-(изопропилсульфамойл)-1-метилпиррол-2-карбоксилат получали подобно тому, как описано для этил-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата, начиная с 5-этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфоновой кислоты (1220 мг, 4,86 ммоль), преобразуя ее в сульфонилхлорид с тионилхлоридом (на-

гревая до 80°C в течение 1 ч) и обеспечивая реакцию с изопропиламином (1160 мг, 19,42 ммоль) с получением этил-3-фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилата (1169 мг) в виде белого порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,03 (д, J=6,6 Гц, 6H), 1,28 (т, J=7,2 Гц, 3H), 3,26-3,37 (м, 1H), 3,82 (с, 3H), 4,27 (к, J=7,2 Гц, 2H), 7,52 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,56 (д, J=7,3 Гц, 1H)

Способ А: Rt: 1,48 мин масса/заряд: 291 (M-H)⁻; Точная масса: 292,09. Промежуточное соединение 3-фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту получали подобно тому, как описано для соединения 170, с использованием этил-3-фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилата (1169 мг, 4,0 ммоль). Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в воде (75 мл) и нейтрализовали 1 М HCl (12,0 мл, 12,0 ммоль). Продукт кристаллизовали и отфильтровывали. Белый порошок высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением 3-фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты (856 мг). Способ А: Rt: 0,75 мин масса/заряд: 263,0 (M-H)⁻; Точная масса: 264,06.

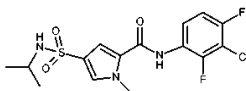
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,22-3,38 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 7,47 (д, J=4,8 Гц, 1H), 7,54 (д, J=7,5 Гц, 1H), 13,06 (с, 1H).

Соединение 171 получали подобно тому, как описано для соединения 170, с использованием 3-фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты (594 мг, 2,25 ммоль) с получением соединения 171 (670 мг) в виде белого порошка. Способ А: Rt: 1,59 мин масса/заряд: 381 (M-H)⁻; Точная масса: 382,09.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,05 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,26-3,42 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,48 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,59 (д, J=7,3 Гц, 1H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,32 (с, 1H)

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 204,47°C.

Соединение 172: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

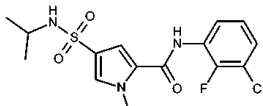


4-(Изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (250 мг, 1,02 ммоль) растворяли в CH₃CN (15 мл). Добавляли триэтиламин (0,56 мл), 3-хлор-2,4-дифторанилин (183 мг, 1,12 ммоль) и НАТУ (463 мг, 1,22 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, далее при 50°C в течение 80 ч и затем в течение 24 ч при 75°C. Раствору позволяли остыть. Растворитель выпаривали, оставляя желтое масло, которое растворяли в CH₂Cl₂/MeOH (2 мл, 95:5) и очищали с помощью флэш-хроматографии на силикагеле с использованием градиента EtOAc-гептан от 0/100 до 100/0].

Необходимые фракции объединяли и растворитель выпаривали, оставляя коричневую устойчивую пену, которую растворяли в кипящей смеси диизопропилового эфира (3 мл) и CH₃CN (0,5 мл). Раствору позволяли остыть при перемешивании. Осадок отфильтровывали, промывали один раз его собственным фильтратом и диизопропиловым эфиром (2 мл). Продукт собирали в виде белого твердого вещества и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 172 (60 мг). Способ В: Rt: 0,98 мин масса/заряд: 390,1 (M-H)⁻; Точная масса: 391,06.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,26 (дд, J=13,4, 6,8 Гц, 1H), 3,89 (с, 3H), 7,25 (д, J=6,6 Гц, 1H), 7,28-7,39 (м, 2H), 7,48-7,59 (м, 2H), 10,16 (с, 1H).

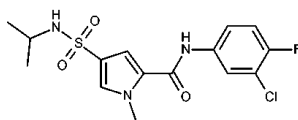
Соединение 173: N-(3-хлор-2-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



4-(Изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (0,75 г, 3,05 ммоль) растворяли в N,N-диметилформамиде (2 мл). Добавляли НАТУ (1,27 г, 3,35 ммоль) и смесь перемешивали в течение 20 мин. Добавляли DIPEA (1,31 мл, 7,61 ммоль) с последующим добавлением 3-хлор-2-фторанилина (0,44 г, 3,05 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 16 ч. Затем данную смесь очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc (100:0-0:100). Необходимые фракции концентрировали *in vacuo* и полученный остаток выкристаллизовывали из MeOH/воды. Осадок собирали на стеклянный фильтр и высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 173 (477 мг) в виде белого порошка. Способ В: Rt: 0,97 минмасса/заряд: 372,1 (M-H)⁻; Точная масса: 373,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,03 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,21-3,30 (м, 1H), 3,90 (с, 3H), 7,18-7,27 (м, 2H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,44 (ддд, J=8,2, 6,8, 1,5 Гц, 1H), 7,50 (ддд, J=8,1, 6,8, 1,8 Гц, 1H), 7,55 (д, J=1,8 Гц, 1H), 10, 12 (с, 1H).

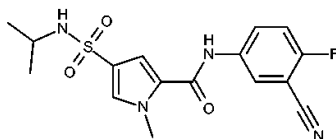
Соединение 174: N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 174 (681 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 173, с использованием 3-хлор-4-фторанилина (0,44 г, 3,05 ммоль) вместо 3-хлор-2-фторанилина с получением белого порошка. Способ В: Rt: 1,02 мин масса/заряд: 372,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 373,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,19-3,29 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,20 (шир.с, 1H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,39 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,55 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,66 (ддд, J=9,0, 4,2, 2,6 Гц, 1H), 8,02 (дд, J=6,8, 2,6 Гц, 1H) 10,22 (шир.с, 1H).

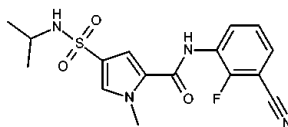
Соединение 175: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 175 (57 6 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 173, с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила (0,41 г, 3,05 ммоль) вместо 3-хлор-2-фторанилина с получением белого порошка. Способ В: Rt: 0,91 мин масса/заряд: 363,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 364,10.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,18-3,29 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,22 (д, J=5,5 Гц, 1H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,49-7,56 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,89-8,10 (м, 1H), 8,15-8,27 (м, 1H), 10,37 (шир.с, 1H).

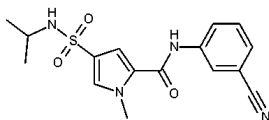
Соединение 176: N-(3-циано-2-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 176 (2 94 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 173, с использованием 3-циано-2-фторанилина (0,41 г, 3,05 ммоль) вместо 3-хлор-2-фторанилина с получением белого порошка. Способ В: Rt: 0,85 мин масса/заряд: 363,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 364,10.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,03 (д, J=6,4 Гц, 6H), 3,18-3,30 (м, 1H), 3,79-3,97 (м, 3H), 7,22 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,37-7,48 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,71-7,81 (м, 1H), 7,83-7,98 (м, 1H), 10,25 (шир.с, 1H).

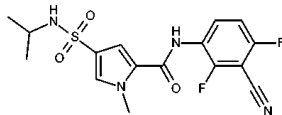
Соединение 177: N-(3-цианофенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 177 (629 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 173, с использованием 3-аминобензонитрила (0,36 г, 3,05 ммоль) вместо 3-хлор-2-фторанилина с получением белого порошка. Способ А: Rt: 1,49 мин масса/заряд: 345,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 346,11.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,20-3,30 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,21 (шир.с, 1H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,48-7,61 (м, 3H), 7,94-8,04 (м, 1H), 8,11-8,26 (м, 1H), 10,34 (шир.с, 1H).

Соединение 178: N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

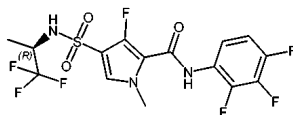


Соединение 178 (244 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 173, с использованием 3-амино-2,6-дифторбензонитрила (0,47 г, 3,05 ммоль) вместо 3-хлор-2-фторанилина с получением белого порошка. Способ В: Rt: 0,89 мин масса/заряд: 381,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 382,09.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,03 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,20-3,29 (м, 1H), 3,90 (с, 3H), 7,22 (д, J=6,8 Гц, 1H), 7,32 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,45 (тд, J=8,9, 1,5 Гц, 1H), 7,56 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,94 (тд, J=8,9, 6,2 Гц, 1H), 10,25 (шир.с, 1H).

Соединение 179: N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

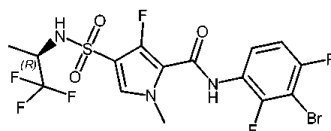
Cc1c(C(F)(F)F)cc(C(F)(F)F)c1NC(=O)c2c(F)c(C(=O)Nc3ccc(C#C)cc3)nn2CN1C(=O)c2cc(F)c(S(=O)(=O)N3C(F)(F)C(F)C3)c2C1=O



Соединение 183 получали подобно тому, как описано для соединения 180, с использованием 2,3,4-трифторанилина (136,8 мг, 0,911 ммоль) вместо 3-аминобензонитрила с получением белого порошка (79 мг). Способ А: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 446,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 447,05.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,04 (м, 1H), 7,29-7,39 (м, 1H), 7,42-7,50 (м, 1H), 7,56 (д, J=4,6 Гц, 1H), 8,61 (д, J=8,8 Гц, 1H), 9,93 (с, 1H).

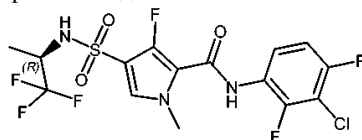
Соединение 184: N-(3-бром-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 184 получали подобно тому, как описано для соединения 180, с использованием 3-бром-2,4-дифторанилина (194,9 мг, 0,937 ммоль) вместо 3-аминобензола с получением белого порошка (115 мг). Способ А: Rt: 1,98 мин масса/заряд: 508,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 506,97.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,90-4,04 (м, 1H), 7,27-7,35 (м, 1H), 7,56 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,64-7,73 (м, 1H), 8,61 (д, J=8,8 Гц, 1H), 9,86 (с, 1H).

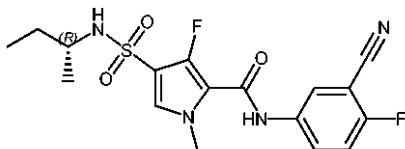
Соединение 185: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 185 получали подобно тому, как описано для 180, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина (150,9 мг, 0,923 ммоль) вместо 3-аминобензола с получением белого порошка (115 мг). Способ А: Rt: 1,97 мин масса/заряд: 462,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 463,02.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,92-4,04 (м, 1H), 7,35 (тд, J=8,9, 2,0 Гц, 1H), 7,56 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,65 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 8,61 (д, J=8,6 Гц, 1H), 9,88 (с, 1H).

Соединение 186: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Промежуточное соединение этил-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат получали подобно тому, как описано для соединения 170, с использованием 5-этоксикарбонил-4-фтор-1-метилпиррол-3-сульфоновой кислоты (541,4 мг, 2,155 ммоль), преобразуя ее в соответствующий сульфонилхлорид с тионилхлоридом (нагревая до 80°C в течение 90') и обеспечивая реакцию данной смеси с (R)-(-)-2-аминобутаном (238,8 мг, 3,233 ммоль) с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (354 мг) в виде белого порошка.

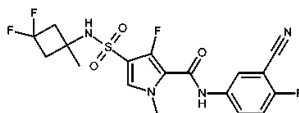
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,76 (т, J=7,4 Гц, 3H), 0,98 (д, J=6, 6 Гц, 3H), 1,28 (т, J=7,0 Гц, 3H), 1,31-1,40 (м, 2H), 3,01-3,18 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 4,27 (к, J=7,2 Гц, 2H), 7,47-7,57 (м, 2H).

К этил-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (354 мг, 1,156 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (201,7 мг, 1,483 ммоль) в сухом THF (20 мл) при 0°C добавляли лития бис(триметилсилил)амид в THF (4,62 мл, 4,62 ммоль). Смесь перемешивали 1 ч при 0°C. Реакционную смесь гасили раствором NH₄Cl (30 мл) и экстрагировали EtOAc (50 мл), разбавляли соевым раствором (50 мл) и снова экстрагировали EtOAc (50 мл). Объединенные органические слои высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток (растворенный в 1 мл DMF) очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и твердый остаток кристаллизовали из 50 мл подогретого метанола при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C в течение ночи с получением соединения 186 (306 мг).

Способ А: Rt: 1,83 мин масса/заряд: 395,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 396,11.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,78 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,01 (д, J=6,6 Гц, 3H), 1,31-1,44 (м, 2H), 3,06-3,20 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,47 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,50-7,58 (м, 2H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,31 (с, 1H).

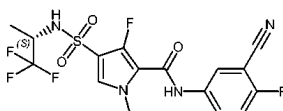
Соединение 187: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[(3,3-дифтор-1-метилциклобутил)сульфамоил]-3-фтор-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 187 (2 90 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 186, с использованием 3,3-дифтор-1-метилциклобутанамина гидрохлорида (509,4 мг, 3,232 ммоль) вместо (R)-(-)-2-аминобутана с получением белого порошка. Способ А: Rt: 1,84 мин масса/заряд: 443,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 444,09.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,42 (с, 3Н), 2,47-2,62 (м, 2Н), 2,80-2,97 (м, 2Н), 3,81 (с, 3Н), 7,49-7,58 (м, 2Н), 7,96 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1Н), 8,16 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1Н), 8,22 (с, 1Н), 10,33 (с, 1Н).

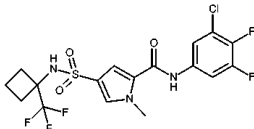
Соединение 188: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 188 (409 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 186, с использованием (2S)-1,1,1-трифторпропан-2-амина вместо (R)-(-)-2-аминобутана с получением белого порошка. Способ А: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 435,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 436,06.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (д, J=7,0 Гц, 3Н), 3,81 (с, 3Н), 3,92-4,05 (м, 1Н), 7,50-7,59 (м, 2Н), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1Н), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1Н), 8,62 (д, J=8,8 Гц, 1Н), 10,36 (с, 1Н). Дифференциальная сканирующая калориметрия: пик при 190,92°C.

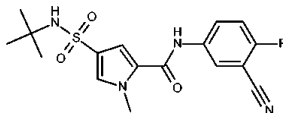
Соединение 189: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



5-[(3-Хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (470,2 мг, 0,966 ммоль), 1-трифторметилциклобутан-1-амин (268,7 мг, 1,932 ммоль), DIPEA (0,518 мл, 2,99 ммоль) растворяли в CH₃CN и кипятили с обратным холодильником в течение выходных. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (100 мл), промывали 1 М HCl, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением бежевого порошка. Данный порошок повторно очищали с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм), подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN) с получением белого порошка, который высушивали in vacuo при 50° с получением соединения 189 (32,9 мг). Способ В: Rt: 1,18 мин масса/заряд: 470,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 471,04.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,71-1,87 (м, 2Н), 2,24-2,36 (м, 2Н), 2,39-2,48 (м, 2Н), 3,93 (с, 3Н), 7,37 (д, J=2,0 Гц, 1Н), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,76-7,87 (м, 2Н), 8,37 (с, 1Н), 10,33 (с, 1Н).

Соединение 190: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Метил-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (5 г, 1,04 ммоль) растворяли в ацетонитриле (100 мл). К нему добавляли диизопропилэтиламин (9,06 мл, 52,6 ммоль) с последующим добавлением трет-бутиламина (3,23 г, 44,2 ммоль) и полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали in vacuo. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (250 мл) и промывали HCl (2×150 мл). Органические составляющие высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением порошка метил-4-(трет-бутилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилата, который применяли как есть. (6,07 г) Способ В: Rt: 1,52 мин масса/заряд: 273,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 274,10.

¹Н ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,13 (с, 9Н), 3,77 (с, 3Н), 3,88 (с, 3Н), 7,00 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 7,18 (с, 1Н), 7,60 (д, J=2,2 Гц, 1Н).

Метил-4-(трет-бутилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилат (11,269 г, 41,077 ммоль) растворяли в THF (120 мл). К нему добавляли лития гидроксид (1,476 г, 1,5 экв.) в дистиллированной воде (16 мл)

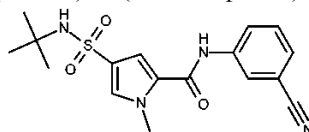
и получали мутную смесь. Затем добавляли MeOH (6 мл) и смесь становилась прозрачной. Полученную смесь перемешивали в течение 18 ч. Затем ее концентрировали до тех пор, пока не оставалась вода, и добавляли дистиллированную воду (30 мл). Смесь нейтрализовали с использованием точного количества хлористоводородной кислоты (1 М/водн./61,6 мл, 61,62 ммоль). Полученную смесь экстрагировали с использованием 2-метилтетрагидрофурана. Объединенные экстракты высушивали на MgSO_4 , фильтровали и концентрировали при пониженном давлении с получением 4-(трет-бутилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты в виде белого порошка, который применяли без дополнительной очистки в следующей стадии (10,62 г). Способ В: Rt: 0,83 мин масса/заряд: 258,9 (М-Н)⁺

Точная масса: 260,08.

Соединение 190 (2140 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 158, с использованием 5-амино-2-фторбензонитрила (1348 мг, 9,604 ммоль) и 4-(трет-бутилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты и перемешивая при 50°C вместо комнатной температуры с получением белого твердого вещества. Способ В: Rt: 0,96 мин масса/заряд: 377,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 378,12.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9H) 3,91 (с, 3H) 7,14 (с, 1H) 7,34 (д, J=1,76 Гц, 1H) 7,48-7,56 (м, 2H) 7,98-8,05 (м, 1H) 8,22 (дд, J=5,83, 2,75 Гц, 1H) 10,34 (с, 1H).

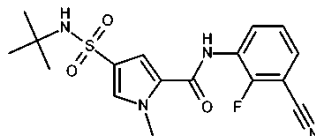
Соединение 191: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-цианофенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 191 (758 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 190, с использованием 3-аминобензонитрила (458,4 мг, 3,84 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила с получением белого твердого вещества. Способ В: Rt: 0,92 мин масса/заряд: 359,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 360,13.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H) 3,92 (с, 3H) 7,13 (с, 1H) 7,36 (с, 1H) 7,51-7,59 (м, 3H) 7,99 (д, J=7,04 Гц, 1H) 8,19 (с, 1H) 10,31 (с, 1H).

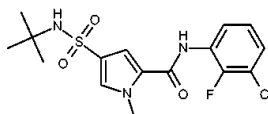
Соединение 192: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-циано-2-фторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 192 (733 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 190, с использованием 3-амино-2-фторбензонитрила (522,9 мг, 3,842 ммоль) вместо 5-амино-2-фторбензонитрила с получением белого твердого вещества. Способ В: Rt: 0,90 мин масса/заряд: 377,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 378,12.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H) 3,89 (с, 3H) 7,15 (с, 1H) 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H) 7,42 (т, J=7,9 Гц, 1H) 7,55 (д, J=1,76 Гц, 1H) 7,77 (ддд, J=7,7, 5,9, 1,8 Гц, 1H) 7,90 (тд, J=7,90, 1,5 Гц, 1H) 10,23 (с, 1H).

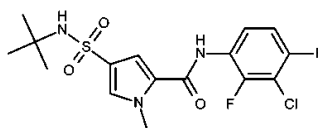
Соединение 193: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-хлор-2-фторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 193 (787 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 190, с использованием 3-хлор-2-фторанилина (0,435 мл, 3,84 ммоль) с получением белого твердого вещества. Способ В: Rt: 1,02 мин масса/заряд: 386,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 387,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H) 3,89 (с, 3H) 7,14 (с, 1H) 7,20-7,26 (м, 1H) 7,32 (д, J=1,76 Гц, 1H) 7,41-7,46 (м, 1H) 7,48-7,54 (м, 2H) 10,10 (с, 1H).

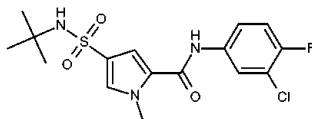
Соединение 194: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 194 (708 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 190, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина (628,3, 3,84 ммоль) с получением белого твердого вещества. Способ В: Rt: 1,03 мин масса/заряд: 404,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 405,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H) 3,89 (с, 3H) 7,15 (с, 1H) 7,30-7,37 (м, 2H) 7,48-7,58 (м, 2H) 10,11 (с, 1H).

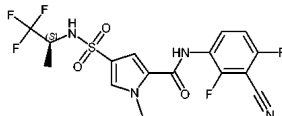
Соединение 195: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 195 (7 05 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 190, с использованием 3-хлор-4-фторанилина (559,2 мг, 3,842 ммоль) с получением белого твердого вещества. Способ А: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 386,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 387,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (с, 9H), 3,91 (с, 3H), 7,12 (с, 1H), 7,32 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,39 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,53 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,63-7,70 (м, 1H), 8,02 (дд, J=6,8, 2,6 Гц, 1H), 10,19 (с, 1H).

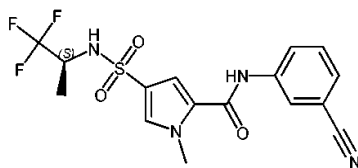
Соединение 196: N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамида



Метил-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилат (0,7 г, 2,23 ммоль) растворяли в THF (10 мл) в атмосфере азота. К нему добавляли 3-амино-2,6-дифторбензонитрил (0,45 г, 2,9 ммоль) и смесь охлаждали в ванне с ледяной водой при перемешивании в атмосфере азота. В нее по каплям добавляли лития бис(триметилсилил)амид 1 М в толуоле (6,68 мл, 6,68 ммоль) в течение 10 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч в то время, как продолжалось охлаждение. Смесь гасили насыщенным хлоридом аммония (25 мл) и полученную смесь экстрагировали с использованием EtOAc (3×25 мл). Объединенные экстракты промывали соевым раствором (20 мл), высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo. Полученный остаток растворяли в 2 мл дихлорметана и смесь загружали на подушку из сухого диоксида кремния. Смесь очищали с помощью колоночной хроматографии с использованием градиента элюирования от гептана до EtOAc. (100:0-0:100). Необходимые фракции собирали и концентрировали in vacuo с получением порошка. Данный порошок перекристаллизовывали из MeOH/вода. Полученные кристаллы собирали на фильтре, промывали водой с последующим промыванием диизопропиловым эфиром и высушивали in vacuo при 55°C в течение 24 ч с получением N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамида (563 мг) в виде порошка. Способ А: Rt: 1,75 мин масса/заряд: 435,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 436,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,80-4,06 (м, 4H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,40-7,51 (м, 1H), 7,66 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,85-8,02 (м, 1H), 8,54 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

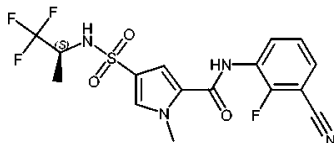
Соединение 197: N-(3-цианофенил)-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 197 (697,6 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 196, с использованием 3-аминобензонитрила (342 мг, 2,895 ммоль) вместо 3-амино-2,6-дифторбензонитрила с получением N-(3-цианофенил)-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамида в виде твердого вещества. Способ В: Rt: 0,93 мин масса/заряд: 399,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 400,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,93 (с, 4H), 7,39 (д, J=1,9 Гц, 1H), 7,52-7,60 (м, 2H), 7,65 (д, J=1,9 Гц, 1H), 7,99 (дт, J=6,9, 2,3 Гц, 1H), 8,20 (шир.с, 1H), 8,17-8,20 (м, 1H), 10,35 (шир.с, 1H).

Соединение 198: N-(3-циано-2-фторфенил)-1-метил-4-[[1-(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]-1H-пиррол-2-карбоксамида

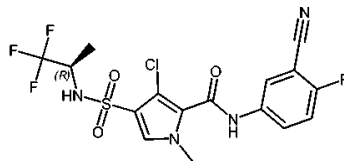


Соединение 198 (691 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 196, с использованием 3-амино-2-фторбензонитрила (394 мг, 2,895 ммоль) вместо 3-амино-2,6-дифторбензонитрила с получением твердого вещества. Способ В: Rt: 0,91 мин масса/заряд: 417,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 418,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,03-1,18 (м, 3H), 3,84-4,03 (м, 4H), 7,38 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,42 (т, J=7,9 Гц, 1H), 7,66 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,77 (ддд, J=7,6, 6,0, 1,5 Гц, 1H), 7,91 (тд, J=7,8, 1,5 Гц, 1H), 7,99-

9,14 (м, 1H), 10,26 (шир.с, 1H).

Соединение 199: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Гидрид натрия (3,46 г, 90,2 ммоль, 60% дисперсия в масле) добавляли частями в течение 10 мин к раствору метил-3-хлор-1H-пиррол-2-карбоксилата (12 г, 75,2 ммоль), йодометана (12,8 г, 90,2 ммоль) и DMF (120 мл) при 0°C в атмосфере азота в ледяной ванне. Ледяную ванну удаляли и реакционную смесь перемешивали 3 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь подкисляли водной соляной кислотой (15,04 мл, 1 М) и концентрировали. Остаток растворяли в воде (100 мл)/этилацетате (300 мл). Органический слой высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали. Остаток растворяли в ацетонитриле (150 мл), промывали гептаном (100 мл) и концентрировали при 70°C с получением метил-3-хлор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (12,0 г) в виде желтой жидкости, которую применяли как есть.

¹H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 3,87 (с, 3H), 3,88 (с, 3H), 6,13 (д, J=2,9 Гц, 1H), 6,69 (д, J=2,9 Гц, 1H)

Метил-3-хлор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (5,0 г, 25,1 ммоль) добавляли по каплям в хлорсульфоновую кислоту (11 мл) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и позволяли перемешиваться 2 ч. Полученную смесь добавляли по каплям к перемешанной водоледяной смеси (200 мл) с контролем температуры, поддерживая температуру ниже 5°C. Был образован белый осадок. Полученную водную суспензию экстрагировали с использованием дихлорметана (3×100 мл). Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором и высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата (5,56 г) в виде светло-зеленого порошка, который применяли как есть.

¹H ЯМР (400 МГц, хлороформ-d) δ ppm 3,94 (с, 3H), 3,98 (с, 3H), 7,46 (с, 1H).

В пробирке для реакций под действием микроволнового излучения метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (1,5 г, 5,51 ммоль) растворяли в ацетонитриле (10 мл). К нему добавляли DIPEA (1,42 мл, 0,75 г/мл, 8,27 ммоль) с последующим добавлением (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина (0,94 г, 8,27 ммоль) и молекулярных сит и пробирку закрывали, и полученную смесь нагревали до 80°C 30 мин при микроволновом излучении. Реакционную смесь концентрировали и полученное коричневое клейкое масло растворяли в дихлорметане (50 мл) и смесь промывали HCl (1 н., 2×10 мл) и солевым раствором (5 мл), и высушивали на сульфате натрия. Твердые вещества отфильтровывали и фильтрат концентрировали in vacuo с получением коричневого масла. Коричневое масло очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) с получением метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (660 мг) в виде белого порошка, который применяли как есть. Способ В: Rt: 0,88 мин масса/заряд: 347 (M-H)⁺; Точная масса: 348,02.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,15 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,83 (с, 3H), 3,86 (с, 3H), 3,89-4,02 (м, 1H), 7,76 (с, 1H), 8,51 (д, J=8,8 Гц, 1H).

Метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (660 мг, 1,89 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (332 мг, 2,37 ммоль) растворяли в сухом тетрагидрофуране (30 мл) в атмосфере азота. Реакционную смесь охлаждали до 0°C и добавляли лития бис(триметилсилил)амид в тетрагидрофуране (5,46 мл, 5,46 ммоль, 1 М) в течение 2 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 2 мин, при этом продолжали охлаждение. Смесь гасили насыщенным водным хлоридом аммония (15 мл) и полученную смесь экстрагировали с использованием этилацетата (3×30 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором (10 мл), высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением красного порошка. Полученный остаток растирали в порошок в нагреваемой с обратным холодильником смеси CH₂Cl₂/EtOAc/метанола (10/5/5 мл). Твердые вещества фильтровали с получением темно-розового порошка, который перекристаллизовывали из метанола/воды (7/0,5 мл) с получением соединения 199 в виде порошка (325 мг) Способ В: Rt: 0,99 мин масса/заряд: 451,0 (M-H)⁺ Точная масса: 452,03.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6, 8 Гц, 3H), 3,78 (с, 3H), 3,91-4,05 (м, 1H), 7,56 (т, J=9, 1 Гц, 1H), 7,69 (с, 1H), 7,98 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 8,51 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,68 (с, 1H).

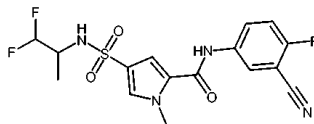
Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 190,1°C.

Альтернативная процедура синтеза метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата

Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (1 г, 3,68 ммоль) растворяли в горячем ацетонитриле (5 мл), добавляли молекулярные сита (около 100 мг) и реакционную смесь перемеши-

вали. В отдельном сосуде (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (623 мг, 5,51 ммоль) растворяли в ацетонитриле (5 мл), добавляли молекулярные сита (приблизительно 100 мг). Данную суспензию добавляли в реакционную смесь и затем добавляли NaHCO_3 (926 мг, 11,0 ммоль). Сосуд закрывали и перемешивали в течение ночи при 80°C. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc с получением метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (1,04 г) в виде белого порошка.

Соединение 200: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-{[2,2-дифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксаимид

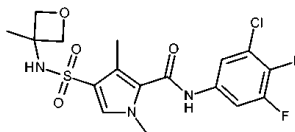


5-Амино-2-фторбензонитрил (5,62 г, 41,3 ммоль) добавляли к раствору 4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбонилхлорида (описанного в синтезе соединения 3) (10 г, 41,3 ммоль), толуола (300 мл) при температуре возврата флегмы. Реакционную смесь кипятили с обратным холодильником 4 ч и фильтровали в подогретом состоянии. Фильтрат концентрировали досуха с получением желтого порошка, который высушивали в течение выходных *in vacuo*. Желтый порошок измельчали в подогретом этилацетате (50 мл), и фильтровали, и промывали дихлорметаном. Фильтрат концентрировали досуха и остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) с получением 5-[(3-циано-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорида (5,05 г) в виде грязно-белого порошка. 5-[(3-Циано-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (1,00 г, 2,93 ммоль) растворяли в растворе 1,1-дифторпропан-2-амина (417 мг, 4,39 ммоль), синтезированного в соответствии с PCT Int. Appl., 2012049277) в THF (17 мл), высушивали на молекулярных ситах и перемешивали при 60°C в течение 20 ч. Реакционную смесь фильтровали и фильтрат выпаривали досуха. Остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 70%) с получением неочищенного соединения 200 в виде белого порошка. Соединение 200 очищали с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Diacel AD 20×250 мм), подвижная фаза: CO_2 , метанол с 0,2% $i\text{PrNH}_2$), необходимые фракции собирали, выпаривали, растворяли в метаноле и снова выпаривали с получением соединения 200 а (192 мг) в виде белого порошка. Способ А: Rt: 1,67 мин масса/заряд: 399,1 (M-H)⁺; Точная масса: 400,08

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,99 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,42-3,56 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 5,90 (тд, J=56,1, 2,6 Гц, 1H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,83 (шир.с, 1H), 8,01 (дд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,37 (с, 1H) и соединения 200b (190 мг) в виде белого порошка. Способ А: Rt: 1,67 мин масса/заряд: 399,0 (M-H)⁺; Точная масса: 400,08.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,99 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,42-3,57 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 5,90 (тд, J=56,1, 2,6 Гц, 1H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,77 (шир.с, 1H), 8,01 (дд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1H), 10,37 (шир.с, 1H).

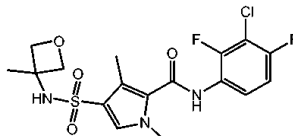
Соединение 201: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 201 (69 мг) в виде белого порошка получали подобно тому, как описано для соединения 179, с использованием 3-хлор-4,5-дифторанилина (0,18 г, 1,08 ммоль) вместо 4-фтор-3-(трифторметил)анилина. Реакционную смесь перемешивали при 50°C в течение 92 ч. Способ В: Rt: 0,98 мин масса/заряд: 432,1 (M-H)⁺ Точная масса: 433,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,53 (с, 3H), 2,32 (с, 3H), 3,72 (с, 3H), 4,12 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,61 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,49 (с, 1H), 7,71-7,81 (м, 2H), 7,93 (шир.с, 1H), 10,40 (шир.с, 1H).

Соединение 243: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид

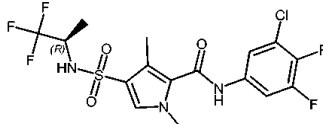


1,3-Диметил-4-(N-(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил)-1H-пиррол-2-карбоновую кислоту (500 мг, 1,73 ммоль), 3-хлор-2,4-дифторанилин (0,57 г, 3,47 ммоль) и HATU (0,88 г, 2,31 ммоль) растворяли в DMF (2 мл), содержащем DIPEA (0,69 мл, 3,98 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 65°C в течение 28 ч и при комнатной температуре в течение 60 ч. Реакционную смесь очищали с использовани-

ем колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 70%). Необходимые фракции объединяли и выпаривали с получением светло-коричневого масла, которое затвердевало при отстаивании. Твердое вещество перекристаллизовывали из этанола (5 мл) с получением белого твердого вещества, которое фильтровали и промывали этанолом (1 мл). Белое твердое вещество высушивали в течение ночи *in vacuo* с получением соединения 243 (318 мг) в виде грязно-белого твердого вещества. Способ D: Rt: 1,73 мин масса/заряд: 432,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 433,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,52 (с, 3H), 2,37 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 4,11 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,61 (д, J=5,9 Гц, 2H), 7,35 (тд, J=9,0, 2,0 Гц, 1H), 7,47 (с, 1H), 7,67 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 7,91 (шир.с, 1H), 10,03 (шир.с, 1H).

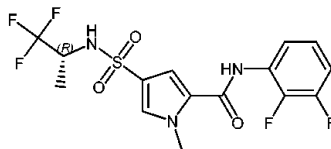
Соединение 202: N-(3-хлор-4,5-дифторфенил)-1,3-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 202 получали подобно тому, как описано для соединения 144. На стадии 4 применяли 1,3-диметил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}пиррол-2-карбоновую кислоту (260 мг, 0,83 ммоль) и 3-хлор-4,5-дифторанилин (0,27 г, 1,65 ммоль) применяли вместо 3,4-дифторанилина. Реакцию проводили при 50°C в течение 92 ч. Необходимые фракции объединяли и выпаривали с получением порошка, который перекристаллизовывали из CH₂Cl₂. Белые кристаллы фильтровали и промывали CH₂Cl₂ и высушивали в течение ночи в вакуумной печи при 50°C с получением белого твердого вещества (170 мг). Способ B: Rt: 1,12 мин масса/заряд: 458,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,04.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,30 (с, 3H), 3,72 (с, 3H), 3,78-3,90 (м, 1H), 7,53 (с, 1H), 7,66-7,84 (м, 2H), 8,18 (шир.с, 1H), 10,39 (с, 1H).

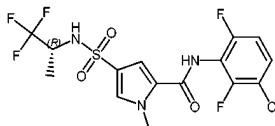
Соединение 203: N-(2,3-дифторфенил)-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



В 100 мл круглодонную колбу, оснащенную магнитной мешалкой, помещали метил-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}пиррол-2-карбоксилат (0,9 г, 2,86 ммоль), безводный THF (40 мл) и 2,3-дифторанилин (490 мг, 3,72 ммоль). Сосуд запечатывали и помещали в ванну с ледяной водой и туда медленно добавляли LHMDs (8,6 мл 1 М раствора в THF/этилбензоле) при помощи шприца (примерная скорость 2 мл/мин.). Преобразование в продукт наблюдали через 30 мин при 0°C. Насыщ. водн. хлорид аммония добавляли для гашения реакции. Смесь разбавляли этилацетатом (100 мл) и смесь разделяли с помощью этилацетата (3×100 мл). Органические слои объединяли, высушивали (сульфат магния), твердые вещества удаляли с помощью фильтрации и растворители фильтрата удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт частично очищали посредством колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от гептана до этилацетата. Растворитель наилучших фракций удаляли при пониженном давлении и соединение перекристаллизовывали из эфира/гептана с получением соединения 203 в виде белого твердого вещества (395 мг). Способ A: Rt: 1,75 мин масса/заряд: 410,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 411,07.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,10 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,85-4,00 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,16-7,40 (м, 4H), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,17 (д, J=7,7 Гц, 1H), 10,15 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 157,94°C.

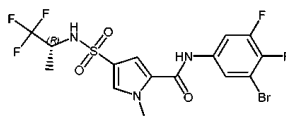
Соединение 204: N-(3-хлор-2,6-дифторфенил)-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 204 получали подобно тому, как описано для соединения 203, с использованием 3-хлор-2,6-дифторанилина (627,7 мг, 3,72 ммоль) и неочищенное вещество перекристаллизовывали в диизопропиловом эфире/гептане с получением белого твердого вещества (423 мг). Способ A: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 444,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 445,03.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,12 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,84-4,01 (м, 1H), 3,91 (с, 3H), 7,31 (т, J=8,8 Гц, 1H), 7,41 (с, 1H), 7,57-7,66 (м, 1H), 7,69 (с, 1H), 8,21 (д, J=8,1 Гц, 1H), 10,17 (с, 1H).

Соединение 205: N-(3-бром-4,5-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

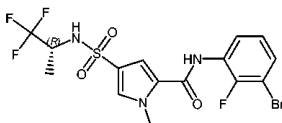


Соединение 205 (893 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 158, с использованием 3-бром-4,5-дифторанилина (970 мг, 4,663 ммоль) вместо 3-аминобензонитрила и с перемешиванием при 60°C в течение 18 ч. Полученный остаток подогрели с CH_2Cl_2 /гептаном и белое твердое вещество собирали с помощью фильтрации. Способ А: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 489,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 488,98.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,84-3,99 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,67 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,80-7,93 (м, 2H), 8,19 (шир.с, 1H), 10,30 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 196,72°C.

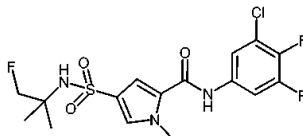
Соединение 206: N-(3-бром-2-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 206 (637 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 158, с использованием 3-бром-2-фторанилина (886 мг, 4,663 ммоль) вместо 3-аминобензонитрила и с перемешиванием при 60°C в течение 18 ч. Остаток подогрели с гептаном, добавляли 1 каплю EtOAc, происходило осаждение. Белое твердое вещество отфильтровывали и высушивали in vacuo. Способ А: Rt: 1,88 мин масса/заряд: 470,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 470,99.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,85-4,00 (м, 1H), 3,90 (с, 3H), 7,18 (тд, J=8,0, 1,3 Гц, 1H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,50-7,60 (м, 2H), 7,65 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,17 (шир.с, 1H), 10,11 (шир.с, 1H) Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 216,73°C.

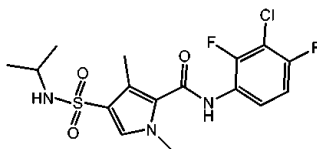
Соединение 207: N-(3-хлор-4,5-дифтор-фенил)-4-[(2-фтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



5-[(3-Хлор-4,5-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (212,7 мг, 0,437 ммоль) [112433-52-0], 1-фтор-2-метилпропан-2-амингидрохлорид (69,7 мг, 0,546 ммоль) и Et₃N (0,152 мл, 1,09 ммоль) растворяли в CH₃CN (35,4 мл, 678,73 ммоль), перемешивали в течение ночи и концентрировали. Остаток растворяли в DMF (2 мл) и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток кристаллизовали из метанола (10 мл) при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 207 (93 мг). Способ А: Rt: 2,02 мин масса/заряд: 422,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 423,06.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (д, J=1,8 Гц, 6H), 3,91 (с, 3H), 4,23 (д, J=1,0 Гц, 2H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,42 (с, 1H), 7,58 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 2H), 10,29 (с, 1H).

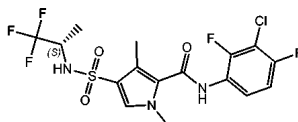
Соединение 208: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 208 получали из этил-4-[трет-бутоксикарбонил(изопропил)сульфамоил]-1,3-диметилпиррол-2-карбоксилата и 3-хлор-2,4-дифторанилина с использованием LiHMDS в THF с последующим удалением Вос-защиты путем обработки HCl в iPrOH/CH₂Cl₂ с получением соединения 208 (266 мг). Способ В: Rt: 1,02 мин масса/заряд: 404,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 405,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,02 (д, J=6,6 Гц, 6H), 2,34 (с, 3H), 3,14-3,25 (м, 1H), 3,73 (с, 3H), 7,20 (д, J=7,5 Гц, 1H), 7,35 (тд, J=9,0, 2,1 Гц, 1H), 7,44 (с, 1H), 7,66 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 9,99 (с, 1H).

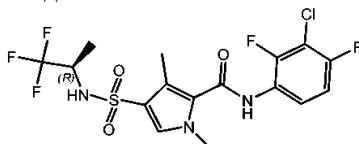
Соединение 209: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-[[[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 209 получали подобно тому, как описано для соединения 146, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Соединение 209 кристаллизовали из EtOH с получением белого порошка (211 мг). Способ D: Rt: 1,97 мин масса/заряд: 458,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,35 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 3,76-3,90 (м, 1H), 7,36 (тд, J=9,0, 2,0 Гц, 1H), 7,52 (с, 1H), 7,66 (тд, J=8,7, 5,8 Гц, 1H), 8,16 (шир.д, J=7,3 Гц, 1H), 10,02 (с, 1H).

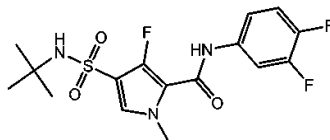
Соединение 210: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1,3-диметил-4-{(1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамойл}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 210 получали подобно тому, как описано для соединения 144, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Полученное твердое вещество кристаллизовали из этанола (5 мл) с получением соединения 210 (206 мг) в виде белого твердого вещества. Способ D: Rt: 1,97 минуты масса/заряд: 458,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,11 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,35 (с, 3H), 3,73 (с, 3H), 3,76-3,89 (м, 1H), 7,36 (тд, J=9,0, 2,0 Гц, 1H), 7,52 (с, 1H), 7,66 (тд, J=8,7, 5,7 Гц, 1H), 8,16 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,02 (с, 1H).

Соединение 211: 4-(Трет-бутилсульфамойл)-N-(3,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид

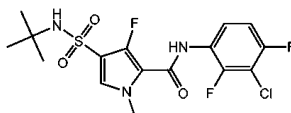


Соединение 211 (516 мг, белые кристаллы) получали подобно тому, как описано для соединения 214, с использованием 3,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила.

Способ D: Rt: 1,96 мин масса/заряд: 388,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 389,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (с, 9H), 3,79 (с, 3H), 7,35-7,48 (м, 4H), 7,77-7,86 (м, 1H), 10,19 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при: 184,9°C.

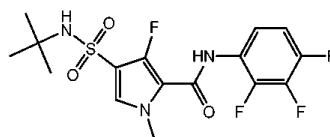
Соединение 212: 4-(трет-бутилсульфамойл)-N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 212 (396 мг, белые кристаллы) получали подобно тому, как описано для соединения 214, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ D: Rt: 2,05 мин масса/заряд: 422,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 423,1

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (с, 9H), 3,80 (с, 3H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,45-7,50 (м, 2H), 7,60-7,70 (м, 1H), 9,80 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при: 230,3°C.

Соединение 213: 4-(трет-бутилсульфамойл)-3-фтор-1-метил-N-(2,3,4-трифторфенил)-1H-пиррол-2-карбоксамид

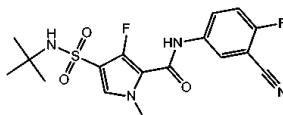


Соединение 213 (25 мг, белые кристаллы) получали подобно тому, как описано для соединения 214, с использованием 2,3,4-трифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила.

Способ D: Rt: 1,97 мин масса/заряд: 406,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 407,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (с, 9H), 3,80 (с, 3H), 7,27-7,39 (м, 1H), 7,41-7,51 (м, 3H), 9,85 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при: 223,3°C.

Соединение 214: 4-(трет-бутилсульфамоил)-N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксамида



Смесь этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (очищенного с помощью колоночной хроматографии с 10-50% EtOAc в гептане, 1,50 г, 5,6 ммоль), трет-бутиламина (934 мг, 12,8 ммоль) и ацетонитрила (75 мл) перемешивали 2 ч и затем концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (150 мл), промывали водой, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением этил-4-(трет-бутилсульфамоил)-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (1,65 г) в виде светло-желтых кристаллов.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,17 (с, 9H), 1,28 (т, $J=7,0$ Гц, 3H), 3,82 (с, 3H), 4,27 (к, $J=7,1$ Гц, 2H), 7,45 (с, 1H), 7,51 (д, $J=4,8$ Гц, 1H). Способ D: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 305,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 306,1.

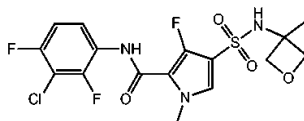
Смесь этил-4-(трет-бутилсульфамоил)-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (1,65 г, 5,4 ммоль), гидроксида лития (386 мг, 16,1 ммоль), THF (20 мл) и воды (5 мл) перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток растворяли в воде (50 мл) и нейтрализовали HCl (1 M в H_2O). Образованные белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение 4 ч с получением 4-(трет-бутилсульфамоил)-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты (1,1 г).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,16 (с, 9H), 3,81 (с, 3H), 7,42 (с, 1H), 7,46 (д, $J=4,8$ Гц, 1H), 13,02 (шир.с, 1H). Способ B: Rt: 0,43 мин масса/заряд: 277,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 278,1.

4-(Трет-бутилсульфамоил)-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (100 мг, 0,359 ммоль), HATU (170,781 мг, 0,449 ммоль), Et_3N (0,15 мл, 0,728 г/мл, 1,078 ммоль), 5-амино-2-фторбензонитрил (97,8 мг, 0,72 ммоль) в DMF (1 мл) перемешивали в течение ночи при 65°C. Раствор охлаждали до комнатной температуры и подвергали колоночной хроматографии на силикагеле (120 г) как таковой с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и полученный остаток растворяли в подогретом метаноле (10 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 214 (94 мг). Способ D: Rt: 1,87 мин масса/заряд: 395,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 396,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,20 (с, 9H), 3,80 (с, 3H), 7,44-7,49 (м, 2H), 7,53 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,92-8,00 (м, 1H), 8,17 (дд, $J=5,7, 2,6$ Гц, 1H), 10,29 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при: 198,3°C.

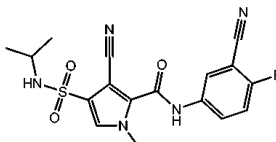
Соединение 215: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамида



Соединение 215 (94 мг, белое твердое вещество) получали из 3-хлор-2,4-дифторанилина и 3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты подобно тому, как описано для синтеза соединения 214, из 5-амино-2-фторбензонитрила и 4-(трет-бутилсульфамоил)-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоновой кислоты. Способ D: Rt: 1,80 мин масса/заряд: 436,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 437,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,81 (с, 3H), 4,18 (д, $J=6,4$ Гц, 2H), 4,65 (д, $J=6,2$ Гц, 2H), 7,35 (тд, $J=9,0, 2,0$ Гц, 1H), 7,53 (д, $J=4,4$ Гц, 1H), 7,64 (тд, $J=8,7, 5,8$ Гц, 1H), 8,32 (с, 1H), 9,87 (с, 1H).

Соединение 216: 3-циано-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксамида

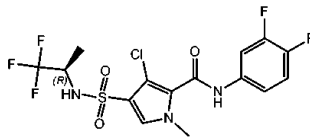


Соединение 171 (60 мг, 0,16 ммоль) и цианид калия (102 мг, 1,6 ммоль) растворяли в ацетонитриле (2 мл, 38,3 ммоль) и нагревали до 130°C в течение 8,5 ч с помощью микроволнового излучения. Реакционную смесь фильтровали, к фильтрату добавляли декалит и суспензию выпаривали досуха. Твердое вещество очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 100%) с получением соединения 216 в виде желтого порошка. Способ B: Rt: 0,90 мин масса/заряд: 388,1 (M-H) $^-$; Точная масса: 389,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,07 (д, $J=6,4$ Гц, 6H), 3,35-3,46 (м, 1H), 3,85 (с, 3H), 7,58 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,72 (с, 1H), 7,74 (шир.с, 1H), 7,94 (ддд, $J=9,1, 4,8, 2,8$ Гц, 1H), 8,18 (дд, $J=5,7, 2,6$ Гц, 1H),

11,15 (шир.с, 1H).

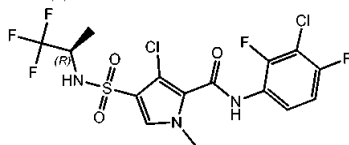
Соединение 217: 3-хлор-N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид



Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (4 г, 14,7 ммоль) распределяли в ацетонитриле (20 мл), (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (2493 мг, 22,1 ммоль), основании Хунига (3,8 мл, 22,1 ммоль), добавляли молекулярные сита (100 мг) и реакционную смесь нагревали в течение ночи при 80°C. Реакционную смесь охлаждали, фильтровали и выпаривали досуха. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc с получением метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (1,76 г) в виде белого порошка. Метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (590 мг, 1,69 ммоль) и 3,4-дифторанилин (286 мг, 2,2 ммоль) растворяли в THF (10 мл) и охлаждали до 0°C. Добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1 М в THF), 5,08 мл, 1 М, 5,08 ммоль) и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении для поддержания +/-5 мл. Остаток распределяли между CH₂Cl₂ и водой. Водный слой нейтрализовали с использованием водной соляной кислоты (1 М) с образованием белого осадка. Белые твердые вещества фильтровали и промывали водой. Органический слой загружали на картридж с силикагелем и применяли градиент от гептана до EtOAc. Необходимые фракции выпаривали для поддержания +/-50 мл. Получали белый осадок. Белое твердое вещество фильтровали и промывали гептаном с получением второй твердой фракции. Два твердых вещества объединяли и перекристаллизовывали из метанола (5 мл) с получением соединения 217 (255 мг) в виде белого порошка. Фильтрат концентрировали досуха и перекристаллизовывали из этилацетата (6 мл) гептана (20 мл) с получением большего количества соединения 217 (185 мг) в виде белого порошка, который высушивали *in vacuo*. Способ В: Rt: 1,06 мин масса/заряд: 444,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 445,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6, 8 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,89-4,06 (м, 1H), 7,38-7,50 (м, 2H), 7,66 (с, 1H), 7,78-7,91 (м, 1H), 8,49 (шир.с, 1H), 10,56 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при: 203,9°C (EtOAc/гептан).

Соединение 218: 3-хлор-N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид

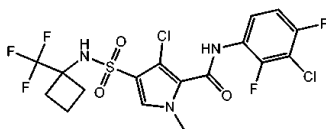


Соединение 218 получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 217, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 3,4-дифторанилина. После распределения между CH₂Cl₂ и водой, водный слой нейтрализовали с использованием водной соляной кислоты (1 М) с образованием белого осадка. Водный слой экстрагировали CH₂Cl₂ (2×50 мл) и EtOAc (2×150 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором и высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали досуха. Полученный коричневый порошок перекристаллизовывали из этилацетата (20 мл) с получением соединения 218 (576 мг) в виде порошка, который высушивали *in vacuo*. Способ В: Rt: 1,13 мин масса/заряд: 478,0 (М-Н)⁺ Точная масса: 479,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,79 (с, 3H), 3,90-4,05 (м, 1H), 7,37 (тд, J=9,0, 2,0 Гц, 1H), 7,69 (с, 1H), 7,66-7,76 (м, 1H), 8,50 (шир.с, 1H), 10,24 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 213,0°C.

Соединение 219: 3-хлор-N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксаимид

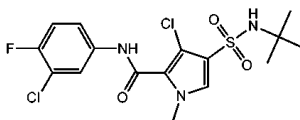


Соединение 219 (136 мг) получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 221, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,75-1,87 (м, 2H), 2,24-2,35 (м, 2H), 2,41-2,47 (м, 2H), 3,80 (с, 3H), 7,37 (тд, J=9,0, 2,1 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,69-7,75 (м, 1H), 8,60 (шир.с, 1H), 10,22 (с, 1H).

Способ D: Rt: 2,14 мин масса/заряд: 504,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 505,0. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 237,3°C.

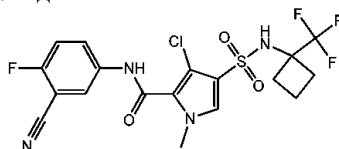
Соединение 220: 4-(трет-бутилсульфамойл)-3-хлор-N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 220 (614 мг) получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 226, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ D: Rt: 2,07 мин масса/заряд: 420,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 421,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (с, 9H), 3,76 (с, 3H), 7,34 (с, 1H), 7,42 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,59 (с, 1H), 7,60-7,67 (м, 1H), 7,98 (дд, J=6,7, 2,5 Гц, 1H), 10,48 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 195,9°C.

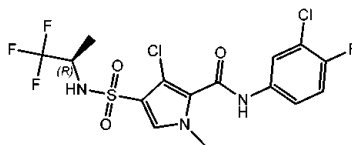
Соединение 221: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамойл}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (2000 мг, 7,35 ммоль) распределяли в ацетонитриле (15 мл) в пробирке для реакций под действием микроволнового излучения, добавляли 1-(трифторметил)циклобутан-1-амин (1,53 мг, 11,0 ммоль) и основание Хунига (1,9 мл, 11,03 ммоль), пробирку запечатывали и нагревали до 85°C в течение 8 ч. Твердые вещества отфильтровывали и фильтрат выпаривали досуха. Остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc с получением метил-3-хлор-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамойл}пиррол-2-карбоксилата в виде грязно-белого порошка (382 мг). Метил-3-хлор-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамойл}пиррол-2-карбоксилат (150 мг, 0,4 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (0,52 ммоль) растворяли в сухом THF и охлаждали до 0°C. Лития бис(триметилсилил)амид (1,24 мл, 1М в THF, 1,24 ммоль) добавляли по каплям и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Через 1 ч добавляли лития бис(триметилсилил)амид (0,5 мл, 1М в THF, 0,5 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение дополнительного часа. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc. Собранные фракции выпаривали досуха и остаток кристаллизовали из смеси гептан/EtOAc с получением соединения 221 (91 мг) в виде грязно-белого порошка. Способ D: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 477,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 478,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,75-1,88 (м, 2H), 2,25-2,37 (м, 2H), 2,41-2,48 (м, 2H), 3,79 (с, 3H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,99 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,61 (с, 1H), 10,67 (с, 1H).

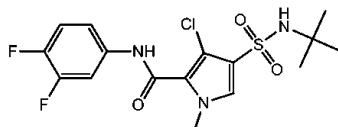
Соединение 222: 3-хлор-N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 222 получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 217, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 3,4-дифторанилина. После распределения между CH₂Cl₂ и водой, водный слой нейтрализовали с использованием водной соляной кислоты (1 М) с образованием белого осадка. Водный слой экстрагировали CH₂Cl₂ (4×50 мл). Объединенные органические слои промывали соевым раствором и высушивали (Na₂SO₄), и концентрировали для поддержания (15 мл). Белое твердое вещество фильтровали и промывали гептаном с получением соединения 222 (632 мг) в виде грязно-белого порошка. Способ В: Rt: 1,12 мин масса/заряд: 460,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 461,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,92-4,04 (м, 1H), 7,43 (т, J=9,0 Гц, 1H), 7,63 (ддд, J=9,0, 4,2, 2,6 Гц, 1H), 7,67 (с, 1H), 7,99 (дд, J=6,8, 2,6 Гц, 1H), 8,14 (шир.с, 1H), 10,56 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 218,8°C.

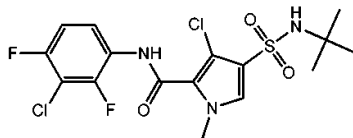
Соединение 223: 4-(трет-бутилсульфамойл)-3-хлор-N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 223 (579 мг) получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 226, с использованием 3,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,18 (с, 9H), 3,76 (с, 3H), 7,34 (с, 1H), 7,39-7,50 (м, 2H), 7,59 (с, 1H), 7,78-7,91 (м, 1H), 10,50 (шир.с, 1H). Способ D: Rt: 1,99 мин масса/заряд: 404,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 405,1.

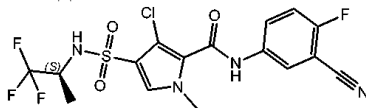
Соединение 224: 4-(трет-бутилсульфамоил)-3-хлор-N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 224 (4 05 мг) получали подобно тому, как описано для синтеза соединения 226, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ B: Rt :1,16 мин масса/заряд: 438,1 (М-Н) $^+$; Точная масса: 439,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,18 (с, 9H), 3,78 (с, 3H), 7,31-7,40 (м, 2H), 7,61 (с, 1H), 7,65-7,75 (м, 1H), 10,16 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 241,6°C.

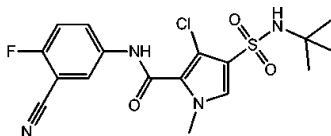
Соединение 225: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[(1S)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 225 получали подобно тому, как описано для соединения 199, с использованием (S)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина вместо (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламина. Способ D: Rt: 1,86 мин масса/заряд: 451,0 (М-Н) $^+$; Точная масса: 452,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,78 (с, 3H), 3,92-4,05 (м, 1H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,98 (ддд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,51 (шир.с, 1H), 10,67 (с, 1H).

Соединение 226: 4-(трет-бутилсульфамоил)-3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



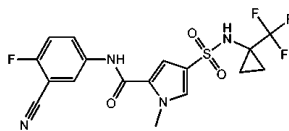
Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (4 г, 14,7 ммоль) распределяли в ацетонитриле (25 мл) и добавляли трет-бутиламин (4388 мг, 58,8 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин при комнатной температуре. Твердые вещества отфильтровывали и фильтрат выпаривали досуха. Остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc с получением метил-4-(трет-бутилсульфамоил)-3-хлор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (3,57 г) в виде белого порошка после растирания в CH_2Cl_2 и диизопропиловом эфире.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,14 (с, 9H), 3,82 (с, 3H), 3,86 (с, 3H), 7,35 (с, 1H), 7,69 (с, 1H).

Метил-4-(трет-бутилсульфамоил)-3-хлор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (500 мг, 1,619 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (295,4 мг, 2,11 ммоль) растворяли в THF (10 мл) и охлаждали до 0°C. Добавляли лития бис(триметилсилил)амид (5 мл, 1M в толуоле, 5 ммоль) и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Добавляли больше лития бис(триметилсилил)амида (1 мл, 1M в THF, 1 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение еще 30 мин. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток распределяли между CH_2Cl_2 и водой. Органический слой загружали на картридж с силикагелем и применяли градиент от гептана до EtOAc. Необходимые фракции выпаривали досуха и остаток кристаллизовали из смеси EtOAc/гептан. Осадок отфильтровывали, растирали с диизопропиловым эфиром и высушивали с получением соединения 226 (513 мг) в виде белого порошка. Способ B: Rt: 1,01 мин масса/заряд: 411,2 (М-Н) $^+$; Точная масса: 412,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,18 (с, 9H), 3,77 (с, 3H), 7,36 (с, 1H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,61 (с, 1H), 7,99 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,61 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 207,0°C.

Соединение 227: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклопропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

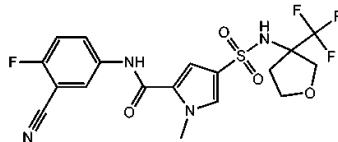


5-[(3-циано-4-фтор-фенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонил хлорид (600 мг, 1,76 ммоль) смешивали с 1-трифторметил-1-циклопропиламином (329 мг, 2,63 ммоль), ацетонитрилом (10 мл), молекулярными ситами и основанием Хунига (0,91 мл, 0,75 г/мл, 5,27 ммоль) в сосуде для микроволновой обработки (20 мл) и перемешивали при 100°C в течение 1 ч и затем при 110°C в течение 1 ч при MW излучении. Реакционную смесь фильтровали и фильтрат концентрировали досуха. Полученный остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 10 до 70%) и далее с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: Uptisphere C18 ODB - 10 мкм, 200 г, 5 см, подвижная фаза: 0,25% NH_4HCO_3 раствор в воде, CH_3CN) с получением соединения 227 (63 мг) после концентрации и высушивания *in vacuo* при 50°C.

Способ В: Rt: 0,98 мин масса/заряд: 429,1 (M-H)⁺, Точная масса: 430,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,09-1,21 (м, 4H), 3,91 (с, 3H), 7,31 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,56-7,58 (м, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 8,74 (шир.с, 1H), 10,36 (шир.с, 1H).

Соединение 228: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-ил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 228 (153 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 227, с использованием 3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-амин гидрохлорида вместо 1-трифторметил-1-циклопропиламина. Рацемическое соединение 228 разделяли на энантиомеры с помощью препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Daicel IC 20×250 мм, подвижная фаза: CO₂, 12-50% MeOH с 0,4% iPrNH₂) с получением соединения 228a (первое элюирование) и 228b (второе элюирование, 41 мг). 228a дополнительно очищали с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH_4HCO_3 раствор в воде, CH_3CN) с получением соединения 228a (28 мг) в виде белого твердого вещества. 228a: Способ D: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 459,0 (M-H)⁺; Точная масса: 460,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,18 (дт, J=13,8, 8,1 Гц, 1H), 2,42-2,49 (м, 1H), 3,60 (к, J=7,8 Гц, 1H), 3,83 (тд, J=8,3, 4,4 Гц, 1H), 3,92 (с, 3H), 3,91-3,96 (м, 1H), 4,04-4,10 (м, 1H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 8,49 (шир.с, 1H), 10,39 (с, 1H). 228b: Способ D: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 459,0 (M-H)⁺ Точная масса: 460,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,20 (дт, J=13,8, 8,1 Гц, 1H), 2,43-2,49 (м, 1H), 3,60 (к, J=7,7 Гц, 1H), 3,79-3,88 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 3,91-3,96 (м, 1H), 4,04-4,10 (м, 1H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,3, 4,9, 2,8 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,46 (шир.с, 1H), 10,38 (с, 1H).

Синтез 3-(трифторметил) тетрагидрофуран-3-амин гидрохлорида

Смесь 3-оксотетрагидрофурана (30 г, 348,5 ммоль), бензиламина (39,2 г, 365,8 ммоль), MgSO_4 (21 г, 174,5 ммоль) и CH_2Cl_2 (200 мл) перемешивали при 28°C в течение 24 ч. Смесь фильтровали. Фильтрат концентрировали *in vacuo* и полученный остаток (63,1 г) непосредственно применяли в следующей стадии. Полученный остаток (63 г) растворяли в ацетонитриле (600 мл). Трифторуксусную кислоту (45 г, 394 ммоль), гидрофторид калия (22,5 г, 288 ммоль) и DMF (60 мл) добавляли к смеси при 0°C. Смесь перемешивали при 0°C в течение 10 мин.

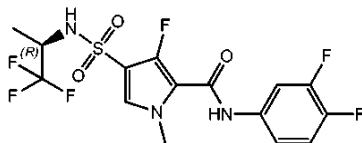
(Трифторметил)триметилсилан (77 г, 541 ммоль) добавляли в реакционную смесь и смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 12 ч. Добавляли насыщенный водный Na_2CO_3 (200 мл) и смесь перемешивали в течение 5 мин. Смесь разбавляли водой (500 мл) и экстрагировали этилацетатом (3×300 мл). Объединенные органические слои промывали водой и соевым раствором, высушивали над Na_2SO_4 и выпаривали при пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в 2 М HCl/MeOH и растворитель выпаривали.

Полученную гидрохлоридную соль кристаллизовали из CH_3CN с обеспечением N-бензил-3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-амин (30,5 г). Смесь N-бензил-3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-амин (30,5 г), палладия на оксиде алюминия (1,5 г) и MeOH перемешивали в атмосфере H_2 (20 фунтов/кв.дюйм) при 28°C в течение 12 ч.

Смесь фильтровали и фильтрат концентрировали *in vacuo* с получением 3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-амин гидрохлорида (20,5 г).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 2,21-2,43 (м, 2H), 3,83-4,16 (м, 4H), 9,68 (шир.с, 3H).

Соединение 229: N-(3,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

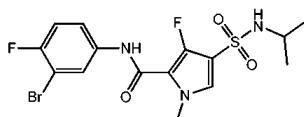


К этил-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,15 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 1,28 (т, $J=7,0$ Гц, 3H), 3,83 (с, 3H), 3,90-4,02 (м, 1H), 4,28 (к, $J=7,0$ Гц, 2H), 7,60 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 8,59 (д, $J=8,8$ Гц, 1H); 1,10 г, 3,18 ммоль и 3,4-дифторанилину (534 мг, 4,14 ммоль), растворенным в THF (47 мл) в атмосфере азота, при 0°C , добавляли лития бис(триметилсилил)амид (12,7 мл, 1М в толуоле, 12,72 ммоль). Смесь перемешивали 1 ч при 0°C и дополнительно в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь гасили раствором NH_4Cl (30 мл) и экстрагировали EtOAc (50 мл), разбавляли солевым раствором (50 мл) и снова экстрагировали EtOAc (50 мл). Объединенные органические слои высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток (растворенный в 1 мл DMF) очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (120 г) с градиентом от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и твердый остаток кристаллизовали из подогретого метанола (20 мл) при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение ночи с получением соединения 229 (945 мг). Способ D: Rt: 1,93 мин масса/заряд: 428,1 (M-H) $^-$ Точная масса: 429,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,18 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,91-4,04 (м, 1H), 7,37-7,48 (м, 2H), 7,54 (д, $J=4,4$ Гц, 1H), 7,76-7,86 (м, 1H), 8,59 (д, $J=8,6$ Гц, 1H), 10,26 (с, 1H).

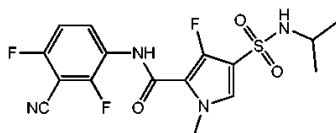
Соединение 230: N-(3-бром-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



3-Фтор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоновую кислоту (153 мг, 0,579 ммоль), HATU (275 мг, 0,724 ммоль), Et_3N (0,242 мл, 1,74 ммоль), 3-бром-4-фторанилин (220 мг, 1,16 ммоль) и DMF (1,1 мл) перемешивали в течение ночи при 65°C . Раствор подвергали колоночной хроматографии на 120 г картридже с силикагелем Reveleris с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток растворяли в подогретом метаноле (50 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C . Способ D: Rt: 2,04 мин масса/заряд: 436,2 (M-H) $^-$ Точная масса: 437,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,05 (д, $J=6,6$ Гц, 6H), 3,31-3,40 (м, 1H), 3,79 (с, 3H), 7,37 (т, $J=8,8$ Гц, 1H), 7,45 (д, $J=4,4$ Гц, 1H), 7,57 (д, $J=7,3$ Гц, 1H), 7,64 (дд, $J=9,0, 4,4, 2,6$ Гц, 1H), 8,08 (дд, $J=6,4, 2,4$ Гц, 1H), 10,18 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при $10^\circ\text{C}/\text{мин}$: пик при $200,9^\circ\text{C}$.

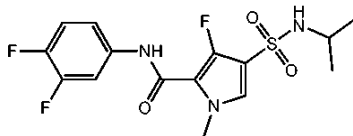
Соединение 231: N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 231 (88 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 230, с использованием 3-амино-2,6-дифторбензонитрила вместо 3-бром-4-фторанилина. Способ D: Rt: 1,86 мин масса/заряд: 399,3 (M-H) $^-$, Точная масса: 400,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,06 (д, $J=6,4$ Гц, 6H), 3,31-3,40 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 7,41-7,52 (м, 2H), 7,61 (д, $J=7,3$ Гц, 1H), 8,03 (тд, $J=8,9, 6,2$ Гц, 1H), 9,96 (с, 1H).

Соединение 232: N-(3,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

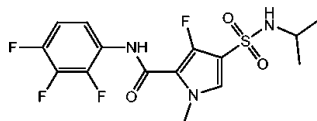


Соединение 232 (144 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 230, с использованием 3,4-дифторанилина вместо 3-бром-4-фторанилина. Способ D: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 374,3 (M-H) $^-$

Точная масса: 375,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,05 (д, $J=6,6$ Гц, 6H), 3,31-3,41 (м, 1H), 3,79 (с, 3H), 7,35-7,49 (м, 3H), 7,57 (д, $J=7,3$ Гц, 1H), 7,76-7,87 (м, 1H), 10,22 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 195,8°C.

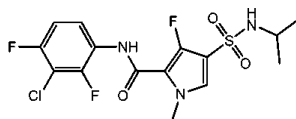
Соединение 233: 3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-N-(2,3,4-трифторфенил)-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 233 (89 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 230, с использованием 2,3,4-трифторанилина вместо 3-бром-4-фторанилина. Способ D: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 392,3 (M-H)⁺. Точная масса: 393,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,06 (д, $J=6,6$ Гц, 6H), 3,31-3,40 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,28-7,39 (м, 1H), 7,41-7,51 (м, 2H), 7,59 (д, $J=7,3$ Гц, 1H), 9,87 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 214,3°C.

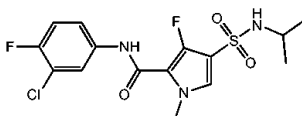
Соединение 234: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 234 (95 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 230, с использованием 3-хлор-2,4-дифторанилина вместо 3-бром-4-фторанилина. Способ D: Rt: 2,03 мин масса/заряд: 408,3 (M-H)⁺. Точная масса: 409,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,06 (д, $J=6,4$ Гц, 6H), 3,31-3,40 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 7,35 (тд, $J=9,0$, 2,1 Гц, 1H), 7,48 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 7,59 (д, $J=7,3$ Гц, 1H), 7,65 (тд, $J=8,7$, 5,8 Гц, 1H), 9,83 (с, 1H).

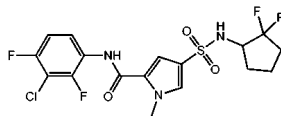
Соединение 235: N-(3-хлор-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 235 (156 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 230, с использованием 3-хлор-4-фторанилина вместо 3-бром-4-фторанилина. Способ D: Rt: 2,03 мин масса/заряд: 390,3 (M-H)⁺. Точная масса: 391,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,05 (д, $J=6,6$ Гц, 6H), 3,31-3,40 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,40 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,45 (д, $J=4,6$ Гц, 1H), 7,54-7,64 (м, 2H), 7,96 (дд, $J=6,8$, 2,4 Гц, 1H), 10,19 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 201,9°C.

Соединение 236: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-{[2,2-дифторциклопентил]сульфамоил}-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(3-Хлор-2,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (532,5 мг, 1,442 ммоль), 2,2-дифторциклопентан-1-амин гидрохлорид (261 мг, 1,66 ммоль) и Et₃N (0,501 мл, 3,61 ммоль) в ацетонитриле (50 мл) перемешивали и кипятили с обратным холодильником 2 ч. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток растворяли в EtOAc (50 мл), промывали HCl 1 М, высушивали над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением соединения 236 (518 мг) в виде белого твердого вещества.

Рацемическое соединение 236 отделяли в его энантиомеры 236a (первое элюирование) и 236b (второе элюирование) посредством препаративной SFC (стационарная фаза: Chiralpak Diacel AD 20×250 мм, подвижная фаза: CO₂, 30% EtOH-iPrOH (50-50) с 0,2% iPrNH₂).

236a: Способ D: Rt: 1,98 мин масса/заряд: 452,3 (M-H)⁺; Точная масса: 453,1.

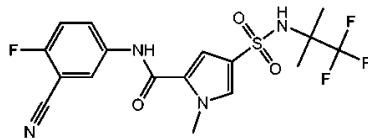
^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,41-1,72 (м, 3H), 1,76-1,87 (м, 1H), 1,90-2,18 (м, 2H), 3,61-3,78 (м, 1H), 3,89 (с, 3H), 7,31-7,38 (м, 2H), 7,53 (тд, $J=8,7$, 5,9 Гц, 1H), 7,58 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,81 (д, $J=8,8$ Гц, 1H), 10,12 (с, 1H).

236b: Способ D: Rt: 1,98 мин масса/заряд: 452,3 (M-H)⁺; Точная масса: 453,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,40-1,74 (м, 3H), 1,75-1,89 (м, 1H), 1,90-2,18 (м, 2H), 3,62-3,78

(м, 1H), 3,89 (с, 3H), 7,29-7,39 (м, 2H), 7,48-7,61 (м, 2H), 7,81 (д, J=8,1 Гц, 1H), 10,12 (с, 1H).

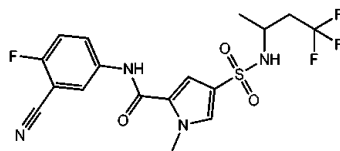
Соединение 237: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



5-[(3-Циано-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (0,25 г, 0,73 ммоль) растворяли в ацетонитриле (6 мл) и высушивали с порошком 4А молекулярных сит в течение 30 мин в пробирке для использования под давлением. 2,2,2-Трифтор-1,1-диметилэтиламин (139 мг, 1,1 ммоль) и бикарбонат натрия (307,3 мг, 3,66 ммоль) распределяли в ацетонитриле (2 мл), высушивали с порошком 4А молекулярных сит в течение 30 мин и полученную смесь добавляли в пробирку для использования под давлением, которую продували азотом, закрывали и перемешивали в нагревательном блоке при 80°C в течение 24 ч. Затем реакционную смесь фильтровали и промывали с использованием дихлорметана (50 мл). Фильтрат концентрировали *in vacuo* и полученный остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: EtOAc-гептан от 0:100 до 100:0). Необходимые фракции концентрировали при пониженном давлении и полученный порошок высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 ч с получением соединения 237 (213 мг). Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,36 (с, 6H), 3,93 (с, 3H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,84-8,15 (м, 2H), 8,21 (дд, J=5, 9, 2,6 Гц, 1H), 10,38 (шир.с, 1H).

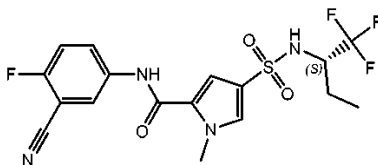
Соединение 238: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3,3,3-трифтор-1-метилпропил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 238 (206 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 4,4,4-трифторбутан-2-амин вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина и время реакции 48 ч вместо 24 ч. Способ D: Rt: 1,86 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,06 (д, J=6,6 Гц, 3H), 2,29-2,47 (м, 2H), 3,50 (секст, J=6,6 Гц, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,36 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,40-7,88 (м, 3H), 8,01 (дд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,38 (шир.с, 1H).

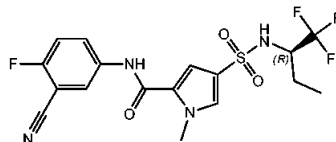
Соединение 239: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 239 (236 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием (S)-1-трифторметилпропиламина вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина. Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,70 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,32-1,51 (м, 1H), 1,56-1,74 (м, 1H), 3,68-3,85 (м, 1H), 3,95 (с, 3H), 7,37 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,64 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,02 (дд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,06-8,33 (м, 2H), 10,37 (шир.с, 1H).

Соединение 240: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[(1R)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

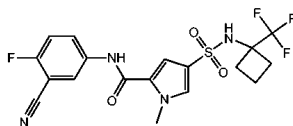


Соединение 240 (244 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием (R)-1-трифторметилпропиламина вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина.

Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,70 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,35-1,53 (м, 1H), 1,55-1,73 (м, 1H), 3,62-3,83 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,37 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 8,02 (дд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,06-8,51 (м, 2H), 10,37 (шир.с, 1H).

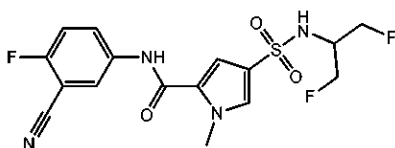
Соединение 241: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 241 (119 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 1-трифторметилциклобутиламина вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина и время реакции 48 ч вместо 24 ч. Способ D: Rt: 1,91 мин масса/заряд: 443,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 444,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,67-1,90 (м, 2H), 2,23-2,36 (м, 2H), 2,39-2,48 (м, 2H), 3,94 (с, 3H), 7,39 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,63 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,02 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 8,37 (шир.с, 1H), 10,39 (шир.с, 1H).

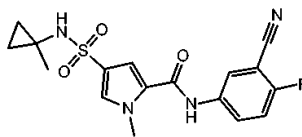
Соединение 242: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-{[2-фтор-1-(фторметил)этил]сульфамоил}-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 242 (162 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 1,3-дифторпропан-2-амина гидрохлорида вместо 2, 2, 2-трифтор-1,1-диметилэтиламина. Способ D: Rt: 1,70 мин масса/заряд: 399,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 400,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,50-3,76 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 4,26-4,54 (м, 4H), 7,37 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,73-8,17 (м, 2H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,38 (шир.с, 1H).

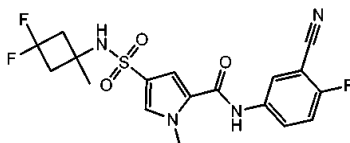
Соединение 244: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилциклопропил)сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 244 (144 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием (1-метилциклопропил)амины гидрохлорида вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина. Способ B: Rt: 0,93 минуты масса/заряд: 375,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 376,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,30-0,47 (м, 2H), 0,63-0,73 (м, 2H), 1,18 (с, 3H), 3,93 (с, 3H), 7,33 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,56 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 8,02 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1H), 10,36 (с, 1H).

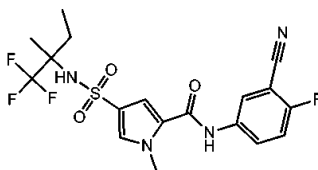
Соединение 245: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[(3,3-дифтор-1-метилциклобутил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 245 (243 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 3,3-дифтор-1-метилциклобутанамина гидрохлорида вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина. Способ B: Rt: 0,99 мин масса/заряд: 425,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 426,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,39 (с, 3H), 2,40-2,57 (м, 2H), 2,74-2,95 (м, 2H), 3,93 (с, 3H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,61 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,87 (шир.с, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,37 (шир.с, 1H).

Соединение 246: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[1-метил-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

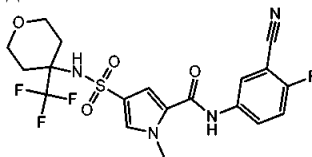


Соединение 246 (130 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 1,1,1-трифтор-2-метилбутан-2-амины гидрохлорида вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина и времени реакции 48 ч вместо 24 ч.

Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 445,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 446,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,79 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,37 (с, 3H), 1,46-1,58 (м, 1H), 1,73-1,89 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9, 1 Гц, 1H), 7,58 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,89 (шир.с, 1H), 8,02 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,37 (с, 1H).

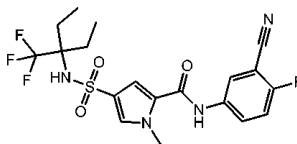
Соединение 247: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[4-(трифторметил)тетрагидропиран-4-ил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 247 (23 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 4-(трифторметил)оксан-4-амин гидрохлорида вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 0,96 мин масса/заряд: 473,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 474,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,64-1,79 (м, 2H), 2,11 (д, J=13,4 Гц, 2H), 3,50 (т, J=11,4 Гц, 2H), 3,70-3,81 (м, 2H), 3,93 (с, 3H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,57-7,65 (м, 1H), 7,92 (шир.с, 1H), 8,02 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,41 (шир.с, 1H).

Соединение 248: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-{[1-этил-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид

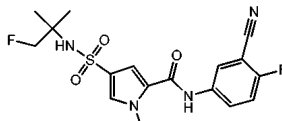


Соединение 248 (40 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 3-(трифторметил)пентан-3-амин гидрохлорида вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина.

Способ В: Rt: 1,11 мин масса/заряд: 459,2 (М-Н)⁺; Точная масса: 460,1

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,82 (т, J=7,4 Гц, 6H), 1,70-1,83 (м, 2H), 1,84-1,97 (м, 2H), 3,92 (с, 3H), 7,34 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,47-7,61 (м, 2H), 7,73 (шир.с, 1H), 8,02 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,38 (шир.с, 1H).

Соединение 249: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[(2-фтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид

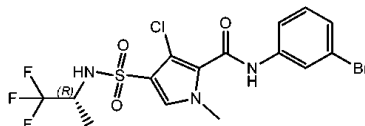


Соединение 249 (178 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 237, с использованием 1-фтор-2-метилпропан-2-амин вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина.

Способ В: Rt: 0,94 мин масса/заряд: 395,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 396,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,13-1,20 (м, 6H), 3,92 (с, 3H), 4,24 (д, J=47,5 Гц, 2H), 7,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,41 (шир.с, 1H), 7,53 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,58 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,9, 2,6 Гц, 1H), 10,36 (шир.с, 1H).

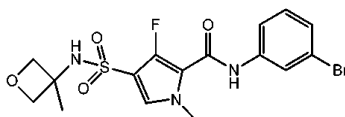
Соединение 250: N-(3-бромфенил)-3-хлор-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



3-Броманилин (92 мг, 0,53 ммоль) и метил-3-хлор-1-метил-4-{[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил}пиррол-2-карбоксилат (143 мг, 0,41 ммоль) растворяли в THF (10 мл). Добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1M в THF) (1,23 мл, 1 M, 1,23 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили насыщен. NH₄Cl (водн.) (5 мл). Водный слой экстрагировали CH₂Cl₂ (2×5 мл). Объединенные органические слои выпаривали досуха и остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc. Полученные продукты кристаллизовали из CH₂Cl₂, растирали с диизопропиловым эфиром и высушивали с получением соединения 250 (156 мг) в виде белого порошка. Способ D: Rt: 2,05 мин масса/заряд: 487,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 489,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,91-4,01 (м, 1H), 7,29-7,37 (м, 2H), 7,61-7,69 (м, 2H), 7,97-8,04 (м, 1H), 8,48 (с, 1H), 10,51 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 197,9°C.

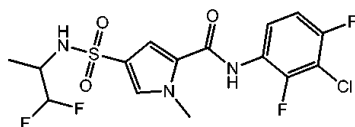
Соединение 251: N-(3-бромфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



3-Фтор-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (250 мг, 0,855 ммоль), НАТУ (407 мг, 1,07 ммоль), Et₃N (0,36 мл, 2,57 ммоль) и 3-броманилин (294 мг, 1,71 ммоль) в DMF (4 мл) перемешивали 4 ч при 65°C. Раствор подвергали колоночной хроматографии на 120 г картридже силикагелем Reveleris с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и соединение 251 кристаллизовали путем растворения полученного жидкого остатка в метаноле (30 мл) при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C. Способ D: Rt: 1,81 мин масса/заряд: 446,0 (M-H)⁺; Точная масса: 447,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,56 (с, 3H), 3,80 (с, 3H), 4,17 (д, J=6,4 Гц, 2H), 4,65 (д, J=6,2 Гц, 2H), 7,26-7,35 (м, 2H), 7,50 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,62 (дт, J=6,5, 2,4 Гц, 1H), 7,96-8,01 (м, 1H), 8,30 (с, 1H), 10,19 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 193,4°C.

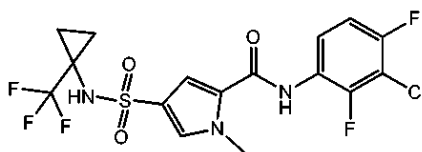
Соединение 252: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-[(2,2-дифтор-1-метилэтил)сульфамоил]-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



5-[(3-Хлор-2,4-дифторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (0,25 г, 0,68 ммоль) растворяли в ацетонитриле (6 мл) в пробирке для использования под давлением и данную смесь высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. В другую пробирку загружали 1,1-дифторпропан-2-амин (1,0 ммоль) и бикарбонат натрия (284 мг, 3,39 ммоль), и данную смесь диспергировали в ацетонитриле (2 мл), и высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. Данную смесь добавляли в пробирку для использования под давлением, которую продували азотом, закрывали и перемешивали в нагревательном блоке при 80°C в течение 24 ч. Затем реакционную смесь фильтровали и промывали с использованием дихлорметана (50 мл). Фильтрат концентрировали in vacuo и полученный остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: EtOAc-гептан от 0:100 до 100:0). Полученный порошок высушивали в вакуумной печи при 55°C в течение 24 часов с получением соединения 252 (204 мг) в виде белого порошка. Способ В: Rt: 1,00 мин масса/заряд: 426,1 (M-H)⁺; Точная масса: 427,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,01 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,39-3,59 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 5,91 (тд, J=55,9, 2,4 Гц, 1H), 7,29-7,39 (м, 2H), 7,46-7,58 (м, 1H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,85 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

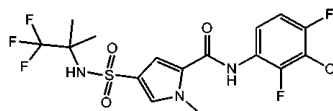
Соединение 253: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклопропил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 253 (104 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 1-трифторметил-1-циклопропиламина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 456,1 (M-H)⁺; Точная масса: 457,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07-1,24 (м, 4H), 3,89 (с, 3H), 7,29 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,35 (тд, J=9,0, 1,9 Гц, 1H), 7,46-7,56 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,65 (шир.с, 1H), 10,13 (шир.с, 1H).

Соединение 254: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1Н-пиррол-2-карбоксаимид

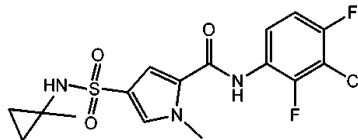


Соединение 254 (75 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин.

Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH_4HCO_3 раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,09 мин масса/заряд: 458,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,37 (с, 6H), 3,90 (с, 3H), 7,28-7,42 (м, 2H), 7,47-7,57 (м, 1H), 7,59 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,08 (шир.с, 1H), 10,16 (шир.с, 1H).

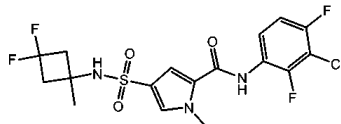
Соединение 255: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(1-метилциклопропил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 255 (211 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием (1-метилциклопропил)амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Способ В: Rt: 1,00 мин масса/заряд: 402,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 403,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,36-0,44 (м, 2H), 0,66-0,75 (м, 2H), 1,20 (с, 3H), 3,90 (с, 3H), 7,30 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,34 (тд, J=8,9, 2,0 Гц, 1H), 7,48-7,55 (м, 1H), 7,56 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,67 (шир.с, 1H), 10,13 (шир.с, 1H).

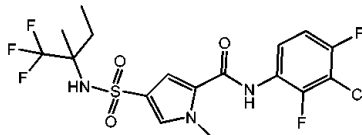
Соединение 256: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-[(3,3-дифтор-1-метилциклобутил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 256 (258 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 3,3-дифтор-1-метилциклобутанамина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 452,1 (М-Н)⁺. Точная масса: 453,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,41 (с, 3H), 2,43-2,57 (м, 2H), 2,73-2,94 (м, 2H), 3,90 (с, 3H), 7,30-7,40 (м, 2H), 7,48-7,57 (м, 1H), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,87 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

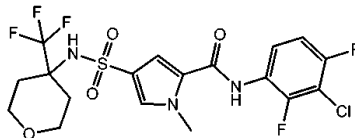
Соединение 257: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{[1-метил-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 257 (71 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 1,1,1-трифтор-2-метилбутан-2-амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH_4HCO_3 раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,13 мин масса/заряд: 472,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 473,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,81 (т, J=7,3 Гц, 3H), 1,38 (с, 3H), 1,53 (dq, J=14,0, 7,2 Гц, 1H), 1,73-1,89 (м, 1H), 3,89 (с, 3H), 7,29-7,39 (м, 2H), 7,47-7,56 (м, 1H), 7,57 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,89 (шир.с, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

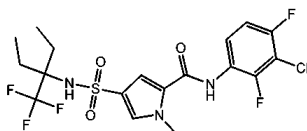
Соединение 258: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[4-(трифторметил)тетрагидропиран-4-ил]сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 258 (29 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 4-(трифторметил)оксан-4-амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH_4HCO_3 раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,03 мин масса/заряд: 500,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 501,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,64-1,78 (м, 2H), 2,06-2,18 (м, 2H), 3,51 (т, J=11,4 Гц, 2H), 3,71-3,82 (м, 2H), 3,90 (с, 3H), 7,27-7,41 (м, 2H), 7,49-7,57 (м, 1H), 7,57-7,61 (м, 1H), 7,91 (шир.с, 1H), 10,17 (шир.с, 1H).

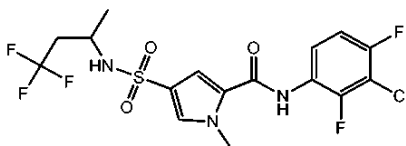
Соединение 259: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-[[1-этил-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 259 (114 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 3-(трифторметил)пентан-3-амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Способ В: Rt: 1,16 мин масса/заряд: 486,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 487,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,84 (т, J=7,4 Гц, 6H), 1,68-2,02 (м, 4H), 3,90 (с, 3H), 7,29-7,41 (м, 2H), 7,47-7,54 (м, 1H), 7,55 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,62-7,94 (м, 1H), 10,14 (шир.с, 1H).

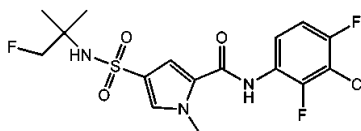
Соединение 260: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[(3,3,3-трифтор-1-метилпропил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 260 (252 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 4,4,4-трифторбутан-2-амин вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Способ В: Rt: 1,06 мин масса/заряд: 458,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,08 (д, J=6,6 Гц, 3H), 2,24-2,49 (м, 2H), 3,50 (секст, J=6,5 Гц, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,20-7,41 (м, 2H), 7,42-7,81 (м, 3H), 10,13 (шир.с, 1H).

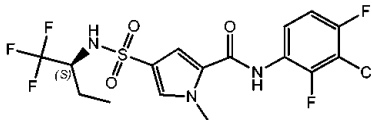
Соединение 261: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-[(2-фтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1-метил-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 261 (143 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 1-фтор-2-метилпропан-2-амин вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Необходимые фракции концентрировали при пониженном давлении с получением порошка. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,03 мин масса/заряд: 422,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 423,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,13-1,22 (м, 6H), 3,90 (с, 3H), 4,24 (д, J=47,3 Гц, 2H), 7,29-7,37 (м, 2H), 7,41 (шир.с, 1H), 7,49-7,55 (м, 1H), 7,56 (д, J=1,8 Гц, 1H), 10,13 (шир.с, 1H).

Соединение 262: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

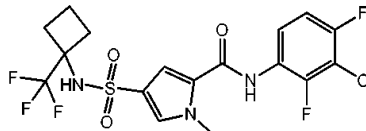


Соединение 262 (227 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием (S)-1-трифторметилпропиламина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин.

Способ В: Rt: 1,08 мин масса/заряд: 458,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 459,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,73 (т, J=7,5 Гц, 3H), 1,38-1,52 (м, 1H), 1,58-1,73 (м, 1H), 3,62-3,84 (м, 1H), 3,89 (с, 3H), 7,28-7,40 (м, 2H), 7,45-7,58 (м, 1H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 8,15 (шир.с, 1H), 10,12 (шир.с, 1H).

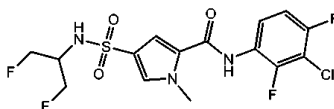
Соединение 263: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 263 (154 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 1-трифторметилциклобутиламина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, MeOH). Способ В: Rt: 1,10 мин масса/заряд: 470,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 471,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,71-1,92 (м, 2H), 2,21-2,37 (м, 2H), 2,39-2,49 (м, 2H), 3,91 (с, 3H), 7,25-7,43 (м, 2H), 7,46-7,58 (м, 1H), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,38 (шир.с, 1H), 10,16 (шир.с, 1H).

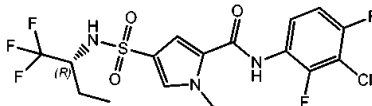
Соединение 264: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-4-{{2-фтор-1-(фторметил)этил}сульфамоил}-1-метил-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 264 (231 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 1,3-дифторпропан-2-амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Способ В: Rt: 0,96 минуты масса/заряд: 426,1 (М-Н); Точная масса: 427,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 3,53-3,75 (м, 1Н), 3,89 (с, 3Н), 4,28-4,53 (м, 4Н), 7,24-7,41 (м, 2Н), 7,45-7,58 (м, 1Н), 7,62 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 8,04 (шир.с, 1Н), 10,02 (шир.с, 1Н).

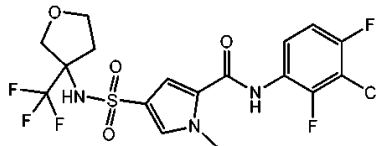
Соединение 265: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{{[(1R)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 265 (241 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием (R)-1,1,1-трифтор-2-бутиламина вместо 1,1-дифторпропан-2-амин и времени реакции 48 ч вместо 24 ч. Способ В: Rt: 1,09 мин масса/заряд: 458,1 (М-Н); Точная масса: 459,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,73 (т, J=7,5 Гц, 3Н), 1,38-1,52 (м, 1Н), 1,58-1,73 (м, 1Н), 3,67-3,83 (м, 1Н), 3,89 (с, 3Н), 7,29-7,39 (м, 2Н), 7,45-7,58 (м, 1Н), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 8,16 (шир.с, 1Н), 10,13 (шир.с, 1Н).

Соединение 266: N-(3-хлор-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-{{3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-ил}сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид

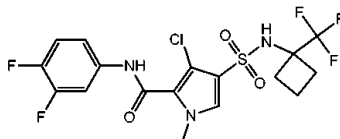


Соединение 266 (140 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 252, с использованием 3-(трифторметил)тетрагидрофуран-3-амин гидрохлорида вместо 1,1-дифторпропан-2-амин. Дополнительную очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP Xbridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, MeOH).

Способ В: Rt: 1,03 мин масса/заряд: 486,1 (М-Н); Точная масса: 487,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 2,19 (дт, J=13,8, 8,1 Гц, 1Н), 2,40-2,48 (м, 1Н), 3,62 (к, J=7,8 Гц, 1Н), 3,79-3,87 (м, 1Н), 3,89 (с, 3Н), 3,95 (д, J=10,1 Гц, 1Н), 4,01-4,11 (м, 1Н), 7,27-7,41 (м, 2Н), 7,49-7,57 (м, 1Н), 7,60 (д, J=1,8 Гц, 1Н), 8,52 (шир.с, 1Н), 10,15 (шир.с, 1Н).

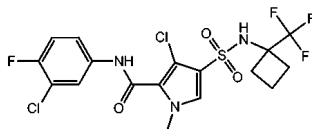
Соединение 267: 3-хлор-N-(3,4-дифторфенил)-1-метил-4-{{1-(трифторметил)циклобутил}сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Метил-3-хлор-1-метил-4-{{1-(трифторметил)циклобутил}сульфамоил}пиррол-2-карбоксилат (83 мг, 0,22 ммоль) и 3,4-дифторанилин (37 мг, 0,29 ммоль) растворяли в сухом THF (10 мл) и охлаждали до 0°C. По каплям добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1М в THF) (0,66 мл, 1 М, 0,66 ммоль) и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc и дополнительно с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN); с получением соединения 267 (60 мг). Способ В: Rt: 1,11 мин масса/заряд: 470,1 (М-Н); Точная масса: 471,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,74-1,91 (м, 2Н), 2,24-2,36 (м, 2Н), 2,41-2,50 (м, 2Н), 3,78 (с, 3Н), 7,38-7,51 (м, 2Н), 7,65 (с, 1Н), 7,80-7,90 (м, 1Н), 8,59 (шир.с, 1Н), 10,55 (с, 1Н).

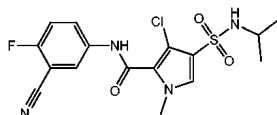
Соединение 268: 3-хлор-N-(3-хлор-4-фторфенил)-1-метил-4-{{1-(трифторметил)циклобутил}сульфамоил}-1Н-пиррол-2-карбоксамид



Метил-3-хлор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (155 мг, 0,2 ммоль) и 3-хлор-4-фторанилин (38 мг, 0,26 ммоль) растворяли в сухом THF (10 мл) и охлаждали до 0°C. По каплям добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1М в THF) (0,6 мл, 1 М, 0,6 ммоль) и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры. Еще через 1 ч добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1М в THF) (0,6 мл, 1 М, 0,6 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение дополнительного часа. Летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc и дополнительно с помощью препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN) - с получением соединения 268 (23 мг). Способ В: Rt: 1,17 мин масса/заряд: 486,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 487,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,72-1,88 (м, 2H), 2,20-2,36 (м, 2H), 2,41-2,53 (м, 2H), 3,78 (с, 3H), 7,43 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,58-7,69 (м, 2H), 7,99 (дд, J=6,8, 2,4 Гц, 1H), 8,61 (шир.с, 1H), 10,53 (с, 1H).

Соединение 269: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1-метилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид

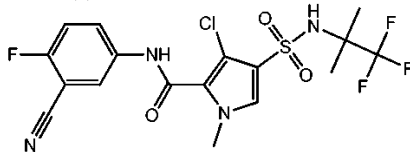


Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (1,5 г, 5,51 ммоль) растворяли в ацетонитриле (8 мл) и высушивали на молекулярных ситах. Добавляли NaHCO₃ (1389 мг, 16,54 ммоль). Изопропиламин (493,71 мг, 8,27 ммоль) растворяли в ацетонитриле (2 мл) и высушивали на молекулярных ситах. Две суспензии объединяли и нагревали при 70°C в течение 2 ч. Реакционную смесь фильтровали и промывали ацетонитрилом и выпаривали досуха с получением неочищенного остатка (1,68 г). Неочищенное вещество очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) с получением метил-3-хлор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилата (1,62 г). Способ D: Rt: 1,62 мин масса/заряд: 293,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 294,0.

Метил-3-хлор-4-(изопропилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксилат (500 мг, 1,7 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (0,26 г, 1,86 ммоль) растворяли в сухом THF в атмосфере азота. Реакционную смесь охлаждали до 0°C и добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1 М в толуоле) (5,09 мл, 1 М, 5,09 ммоль) в течение 2 мин. Полученную смесь перемешивали в течение 2 мин, при этом продолжали охлаждение. Смесь гасили насыщенным хлоридом аммония (50 мл) и экстрагировали с использованием EtOAc (2×100 мл). Объединенные экстракты промывали солевым раствором (50 мл), высушивали на Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали in vacuo с получением темно-коричневого порошка, который очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 100%) и дополнительно посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN) с получением соединения 269 (449 мг). Способ В: Rt: 0,94 мин масса/заряд: 397,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 398,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,05 (д, J=6,6 Гц, 6H), 3,24-3,38 (м, 1H), 3,77 (с, 3H), 7,49 (шир.д, J=6,8 Гц, 1H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,62 (с, 1H), 7,99 (дд, J=9,2, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,67 (шир.с, 1H).

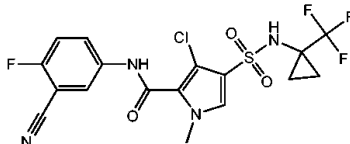
Соединение 270: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтил)сульфамоил]-1H-пиррол-2-карбоксамид



Соединение 270 получали подобно тому, как описано для соединения 269, с использованием 3 экв. 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина вместо 1,5 экв. изопропиламина (нагревание продолжали в течение еще 44 ч при 80°C вместо 2 ч при 70°C). Способ В: Rt: 1,04 мин масса/заряд: 465,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 466,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,38 (с, 6H), 3,78 (с, 3H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,99 (дд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,34 (шир.с, 1H), 10,64 (шир.с, 1H).

Соединение 271: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-{[1-(трифторметил)циклопропил]сульфамоил}-1H-пиррол-2-карбоксамид

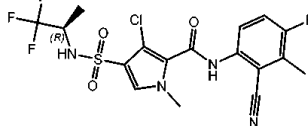


Соединение 271 получали подобно тому, как описано для соединения 270, с использованием 1-

(трифторметил)циклопропанамина вместо 2,2,2-трифтор-1,1-диметилэтиламина. Способ В: Rt:1,01 мин масса/заряд: 463,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 464,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 209,5°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,10-1,25 (м, 4H), 3,78 (с, 3H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,65 (с, 1H), 7,98 (дд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 9,01 (шир.с, 1H), 10,67 (шир.с, 1H).

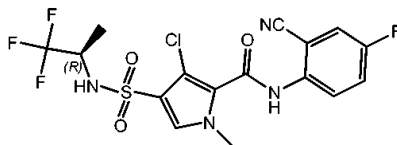
Соединение 272: 3-хлор-N-(2-циано-4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 272 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 6-амино-3-фтор-2-метилбензонитрила вместо 3-броманилина. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 235,1°C. Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 465,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 466,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,43 (д, J=2,2 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,05 (м, 1H), 7,50 (дд, J=8,8, 4,8 Гц, 1H), 7,59 (т, J=9,0 Гц, 1H), 7,70 (с, 1H), 8,49 (д, J=6,6 Гц, 1H), 10,44 (шир.с, 1H).

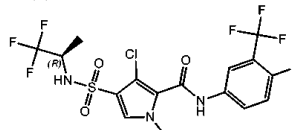
Соединение 273: 3-хлор-N-(2-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 273 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 2-амино-5-фторбензонитрила вместо 3-броманилина. Способ D: Rt:1,82 мин масса/заряд: 451,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 452,0. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 200,7°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,06 (м, 1H), 7,61-7,69 (м, 2H), 7,70 (с, 1H), 7,87-7,95 (м, 1H), 8,50 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,49 (с, 1H).

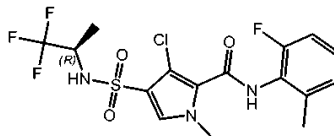
Соединение 274: 3-хлор-N-[4-фтор-3-(трифторметил)фенил]-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 274 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 4-фтор-3-(трифторметил)анилина вместо 3-броманилина. Способ В: Rt:1,15 мин масса/заряд: 494,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 495,0. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 189,8°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,78 (с, 3H), 3,91-4,04 (м, 1H), 7,54 (т, J=9,8 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,91-8,02 (м, 1H), 8,19 (дд, J=6,4, 2,4 Гц, 1H), 8,49 (шир.с, 1H), 10,67 (с, 1H).

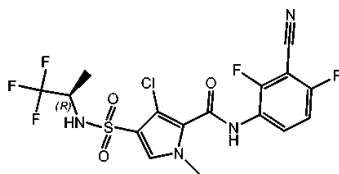
Соединение 275: 3-хлор-N-(2-фтор-6-метилфенил)-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 275 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 2-фтор-6-метиланилина вместо 3-броманилина. Способ В: Rt:0,99 минуты масса/заряд: 440,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 441,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,14-1,29 (м, 3H), 2,28 (с, 3H), 3,76 (с, 3H), 3,91-4,03 (м, 1H), 7,08-7,18 (м, 2H), 7,22-7,32 (м, 1H), 7,65 (с, 1H), 8,45 (шир.с, 1H), 9,85 (с, 1H).

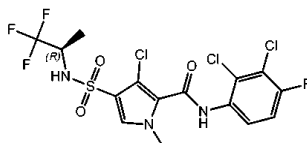
Соединение 276: 3-хлор-N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 276 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 3-амино-2,6-дифторбензонитрила вместо 3-броманилина. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 217,6°C. Способ В: Rt: 1,03 мин масса/заряд: 469,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 470,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6, 8 Гц, 3H), 3,79 (с, 3H), 3,91-4,04 (м, 1H), 7,47 (дт, J=8,9, 1,5 Гц, 1H), 7,70 (с, 1H), 8,09 (тд, J=9,0, 6,2 Гц, 1H), 8,50 (шир. с, 1H), 10,36 (шир. с, 1H).

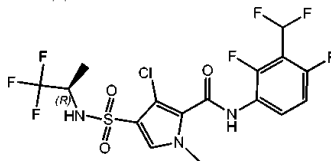
Соединение 277: 3-хлор-N-(2,3-дихлор-4-фторфенил)-1-метил-4-(((1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил)сульфамоил)пиррол-2-карбоксамид



Соединение 277 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 2,3-дихлор-4-фторанилина вместо 3-броманилина. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 206,0°C. Способ В: Rt: 1,20 мин масса/заряд: 496,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 495,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,03 (м, 1H), 7,52 (т, J=8,9 Гц, 1H), 7,70 (с, 1H), 7,76 (дд, J=9,1, 5,4 Гц, 1H), 8,49 (шир.с, 1H), 10,08 (шир.с, 1H).

Соединение 278: 3-хлор-N-[3-(дифторметил)-2,4-дифтор-фенил]-1-метил-4-(((1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил)сульфамоил)пиррол-2-карбоксамид

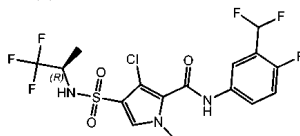


Диэтиламиносеры трифторид (23,4 мл) добавляли к раствору 2,6-дифтор-3-нитробензальдегида (18 г, 96,21 ммоль) в дихлорметане (180 мл) при -78°C в атмосфере N₂. Смесь перемешивали в течение 1 ч и затем подогревали до 25°C в течение 4 ч. Смесь выливали в водный NaHCO₃/лед и водную фазу экстрагировали дважды этилацетатом. Объединенные органические слои высушивали и концентрировали in vacuo с получением неочищенного 2-(дифторметил)-1,3-дифтор-4-нитробензола (15 г). 2-(Дифторметил)-1,3-дифтор-4-нитробензол (10 г, 47,8 ммоль) перемешивали в воде (100 мл) и этаноле (100 мл). Fe (16,0 г, 286,8 ммоль) и хлорид аммония (15,34 г, 286,8 ммоль) добавляли при 0°C. Смесь перемешивали при 70°C в течение 2 ч, отфильтровывали и фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток растворяли в воде (20 мл) и экстрагировали этилацетатом (3×50 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором и высушивали над Na₂SO₄. Растворитель удаляли in vacuo и полученный остаток растворяли в этилацетате (5 мл) и затем добавляли HCl/этилацетат (2 мл). Смесь перемешивали при 20°C в течение 20 мин. Летучие вещества удаляли in vacuo с получением 3-(дифторметил)-2,4-дифторанилина гидрохлорида (5,1 г). Соединение 278 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 3-(дифторметил)-2,4-дифторанилина гидрохлорида вместо 3-броманилина.

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 189,5°C. Способ В: Rt: 1,07 мин масса/заряд: 494,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 495,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,79 (с, 3H), 3,97 (шир.с, 1H), 7,32 (т, J=9,8 Гц, 1H), 7,35 (т, J=52,0 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,87-7,98 (м, 1H), 8,48 (шир.с, 1H), 10,19 (шир.с, 1H).

Соединение 279: 3-хлор-N-[3-(дифторметил)-4-фторфенил]-1-метил-4-(((1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил)сульфамоил)пиррол-2-карбоксамид



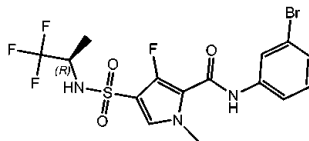
Соединение 279 получали подобно тому, как описано для соединения 250, с использованием 3-(дифторметил)-4-фторанилина вместо 3-броманилина. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 190,4°C.

Способ В: Rt: 1,06 минуты масса/заряд: 476,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 477,0.

¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,90-4,06 (м, 1H), 7,24 (т,

$J=54,4$ Гц, 1H), 7,39 (т, $J=9,7$ Гц, 1H), 7,67 (с, 1H), 7,80-7,88 (м, 1H), 8,01-8,08 (м, 1H), 8,49 (д, $J=7,0$ Гц, 1H), 10,58 (с, 1H).

Соединение 280: N-(3-бромфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1-(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

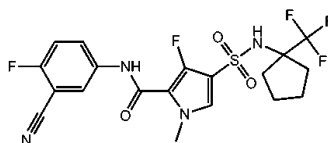


Соединение 280 (344 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 229, с использованием 3-броманилина вместо 3,4-дифторанилина. Способ D: Rt: 2,02 мин масса/заряд: 472,0 (М-Н), Точная масса: 473,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,18 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,91-4,04 (м, 1H), 7,27-7,35 (м, 2H), 7,54 (д, $J=4,4$ Гц, 1H), 7,59-7,65 (м, 1H), 7,96-8,01 (м, 1H), 8,59 (д, $J=8,6$ Гц, 1H), 10,21 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 216,8°C.

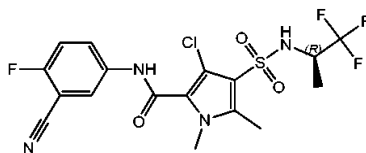
Соединение 281: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклопентил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Смесь этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (302 мг, 1,04 ммоль), 1-(трифторметил)циклопентанамина (216 мг, 1,4 ммоль), NaHCO_3 (261 мг, 3,1 ммоль), ацетонитрила (20 мл) и молекулярных сит 4А (1000 мг) кипятили с обратным холодильником в течение ночи. Реакционную смесь фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклопентил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (60,5 мг) в виде светло-желтого порошка. Лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (0,59 мл, 1 М, 0,59 ммоль) добавляли к этил-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклопентил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (57 мг, 0,148 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (26,1 мг, 0,19 ммоль) в THF (10 мл) при комнатной температуре в атмосфере азота. Реакционную смесь перемешивали 1 ч, гасили раствором NH_4Cl (25 мл), разбавляли солевым раствором (25 мл) и экстрагировали EtOAc (50 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток растворяли в горячем метаноле (10 мл). Продукт кристаллизовали при добавлении воды. Соединение 281 (30,5 мг) отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C. Способ D: Rt: 2,02 мин масса/заряд: 475,3 (М-Н), Точная масса: 476,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,42-1,54 (м, 2H), 1,58-1,71 (м, 2H), 1,72-1,85 (м, 2H), 2,21-2,32 (м, 2H), 3,81 (с, 3H), 7,50-7,57 (м, 2H), 7,97 (дд, $J=9,2, 4,8, 2,9$ Гц, 1H), 8,17 (дд, $J=5,8, 2,8$ Гц, 1H), 8,32 (с, 1H), 10,33 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: От 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 187,0°C.

Соединение 282: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1,5-диметил-4-[[1-(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Этил-4-хлорсульфонил-1,5-диметилпиррол-2-карбоксилат (600 мг, 2,26 ммоль) растворяли в ацетонитриле (4 мл), высушивали на молекулярных ситах и добавляли NaHCO_3 (569 мг, 6,77 ммоль).

(R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (766 мг, 6,77 ммоль) растворяли в ацетонитриле (1 мл) и высушивали на молекулярных ситах. Две суспензии объединяли и нагревали при 80°C в течение 4 ч. Реакционную смесь фильтровали, промывали ацетонитрилом и выпаривали досуха с получением желтого клейкого порошка (730 мг), который очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле с получением этил-1,5-диметил-4-[[1-(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (600 мг) в виде бесцветного клейкого порошка. Этил-1,5-диметил-4-[[1-(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (402 мг, 1,17 ммоль) растворяли в HOAc (10 мл) и добавляли N-хлорсукцинимид (156,8 мг, 1,17 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 40°C в течение выходных. Реакционную смесь выпаривали досуха и остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (сначала этилацетат в гептане от 0 до 100%, затем снова и с использованием

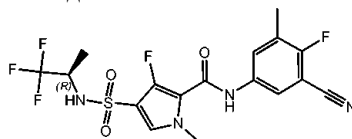
метанола в CH_2Cl_2 от 0,1 до 0,5%) с получением этил-3-хлор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (177 мг). Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 375,3 (M-H)⁻. Точная масса: 376,0. Лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (0,934 мл, 1 М, 0,934 ммоль) добавляли к этил-3-хлор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (88 мг, 0,234 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (41,3 мг, 0,30 ммоль), растворенным в THF (5 мл) и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили раствором NH_4Cl (5 мл) и разбавляли соевым раствором (5 мл), затем экстрагировали EtOAc (20 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток растворяли в DMF (1 мл) и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток растворяли в горячем метаноле (10 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Соединение 282 (44 мг) отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C.

Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 465,0 (M-H)⁻; Точная масса: 466,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,17 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,49 (с, 3H), 3,64 (с, 3H), 3,87-4,00 (м, 1H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,98 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,40 (д, J=9,0 Гц, 1H), 10,71 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 240,0°C.

Соединение 283: N-(3-циано-4-фтор-5-метилфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамида



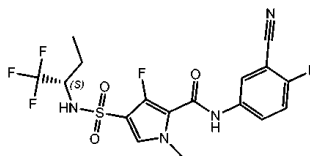
2-Фтор-3-метилбензонитрил (18 г, 133 ммоль) добавляли к раствору нитрата калия (13,5 г, 133 ммоль) в серной кислоте (250 мл), охлажденному при 0°C, смеси позволяли перемешиваться при комнатной температуре в течение 40 мин. Реакционную смесь выливали в ледяную воду, бледно-желтый осадок отфильтровывали и высушивали в вакуумной печи с получением неочищенного 2-фтор-3-метил-5-нитробензонитрила (18 г).

Неочищенный 2-фтор-3-метил-5-нитробензонитрил (18 г) перемешивали в MeOH (210 мл) и воде (70 мл). Добавляли порошок Fe (16,7 г) и HCl (36 мл, 5 экв.) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь затем фильтровали через целит, после удаления органического растворителя смесь регулировали до pH 9 насыщенным раствором карбоната натрия и экстрагировали CH_2Cl_2 дважды. Объединенные органические слои высушивали над сульфатом натрия и выпаривали до суха с обеспечением желтого масла. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии с обеспечением 5-амино-2-фтор-3-метилбензонитрила (5,1 г) в виде бледно-желтого твердого вещества. Соединение 283 (123 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 229, с использованием 5-амино-2-фтор-3-метилбензонитрила вместо 3,4-дифторанилина. Способ D: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 449,3 (M-H)⁻; Точная масса: 450,1.

¹H ЯМР (600 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,18 (д, J=7,0 Гц, 3H), 2,30 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,98 (dq, J=15,2, 7,6 Гц, 1H), 7,57 (д, J=4,3 Гц, 1H), 7,87 (дд, J=6,5, 2,3 Гц, 1H), 7,97 (дд, J=5,2, 2,6 Гц, 1H), 8,64 (д, J=8,7 Гц, 1H), 10,31 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 214,8°C.

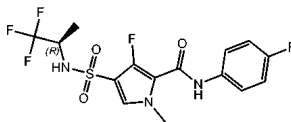
Соединение 284: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамида



Соединение 284 получали подобно тому, как описано для соединения 281, с использованием (S)-1-трифторметилпропиламина вместо 1-(трифторметил)циклопентанамина. Способ D: Rt: 1,92 мин масса/заряд: 449,3 (M-H)⁻; Точная масса: 450,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,80 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,43-1,56 (м, 1H), 1,62-1,74 (м, 1H), 3,70-3,79 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,50-7,57 (м, 2H), 7,94-7,99 (м, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,58 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,33 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 177,3°C.

Соединение 285: 3-фтор-N-(4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамида

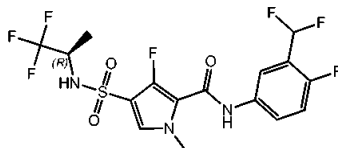


Соединение 285 (105 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 229, с использованием 4-фторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Способ D: Rt:1,87 мин масса/заряд: 410,3 (М-Н)⁺; Точная масса: 411,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,91-4,03 (м, 1H), 7,14-7,22 (м, 2H), 7,51 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,65-7,72 (м, 2H), 8,57 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,12 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 212,9°C.

Соединение 286: N-[3-(дифторметил)-4-фторфенил]-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамонилпиррол-2-карбоксамид

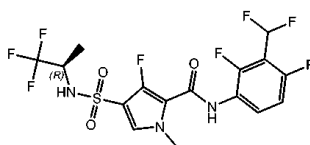


Соединение 286 (130 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 229, с использованием 3-(дифторметил)-4-фторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Способ D: Rt:1,93 мин масса/заряд: 460,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 461,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,92-4,03 (м, 1H), 7,07-7,41 (м, 2H), 7,54 (д, J=4,4 Гц, 1H), 7,78-7,84 (м, 1H), 8,01 (дд, J=6,3, 2,5 Гц, 1H), 8,60 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,28 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 198,8°C.

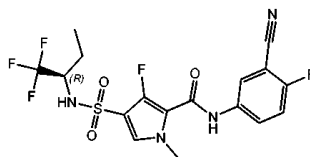
Соединение 287: N-[3-(дифторметил)-2,4-дифторфенил]-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамонилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 287 (80 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 229, с использованием 3-(дифторметил)-2,4-дифторанилина вместо 3,4-дифторанилина. Способ D: Rt:1,95 мин масса/заряд: 478,3 (М-Н)⁺; Точная масса: 479,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,19 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,92-4,04 (м, 1H), 7,19-7,48 (м, 2H), 7,56 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,82-7,91 (м, 1H), 8,62 (д, J=8,8 Гц, 1H), 9,84 (с, 1H).

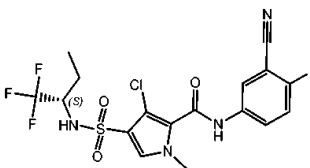
Соединение 288: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-1-(трифторметил)пропил]сульфамонилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 288 получали подобно тому, как описано для соединения 281, с использованием (R)-1-трифторметилпропиламина вместо 1-(трифторметил)циклопентанамина. Способ D: Rt:1,92 мин масса/заряд: 449,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 450,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,80 (т, J=7,3 Гц, 3H), 1,43-1,56 (м, 1H), 1,62-1,74 (м, 1H), 3,70-3,79 (м, 1H), 3,80 (с, 3H), 7,50-7,57 (м, 2H), 7,97 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,58 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,34 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 175,7°C.

Соединение 289: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамонилпиррол-2-карбоксамид

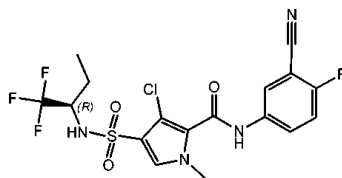


Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (1000 мг, 3,68 ммоль) растворяли в CH₃CN (18 мл) в пробирке для использования под давлением и данную смесь высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. В другую пробирку загружали (S)-1-трифторметилпропиламин (700,7 мг, 5,51 ммоль) и NaHCO₃ (926 мг, 11,03 ммоль), его диспергировали в

ацетонитриле (2 мл) и высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. Его добавляли в пробирку для использования под давлением, которую продували азотом, закрывали и перемешивали в нагревательном блоке при 80°C в течение 48 ч и далее 1 ч при 125°C с помощью микроволнового излучения. Реакционную смесь фильтровали и концентрировали. Остаток растворяли в CH_2Cl_2 (5 мл), фильтровали и подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (829 мг) в виде белой отвержденной смолы. Лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (1,844 мл, 1 М, 1,84 ммоль) добавляли к метил-3-хлор-1-метил-4-[[[(1S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (167,2 мг, 0,461 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (81,6 мг, 0,599 ммоль), растворенным в THF (2 мл), и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили раствором NH_4Cl (5 мл) и разбавляли соевым раствором (5 мл), затем экстрагировали EtOAc (20 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток растворяли в метаноле (10 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не началась кристаллизация. Соединение 289 (160 мг) отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C. Способ D: Rt: 1,92 мин масса/заряд: 465,0 (M-H)⁺; Точная масса: 466,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,81 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,46-1,59 (м, 1H), 1,61-1,73 (м, 1H), 3,72-3,82 (м, 4H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,99 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,49 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,65 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 184,8°C.

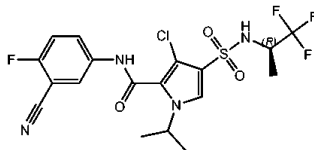
Соединение 290: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 290 (133 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 289, с использованием (R)-1,1,1-трифтор-2-бутиламина вместо (S)-1-трифторметилпропиламина. Способ D: Rt: 1,95 мин масса/заряд: 465,3 (M-H)⁺; Точная масса: 466,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,81 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,45-1,59 (м, 1H), 1,61-1,73 (м, 1H), 3,71-3,82 (м, 4H), 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,99 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,49 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,65 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 183,8°C.

Соединение 291: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-изопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



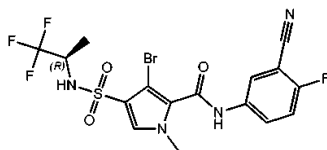
Метил-3-хлор-1Н-пиррол-2-карбоксилат (2 г, 12,5 ммоль) растворяли в DMF (20 мл) в атмосфере N_2 . NaH (60% дисперсию в минеральном масле) [(601,6 мг, 15,0 ммоль) добавляли частями и смесь перемешивали в течение 10 мин при комнатной температуре. 2-Йодопропан (1,5 мл, 15,0 ммоль) добавляли частями и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Смесь гасили водой и смесь экстрагировали EtOAc. Органический слой промывали соевым раствором, высушивали (MgSO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo*.

Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 -> 50-50. Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-1-изопропилпиррол-2-карбоксилата (1,2 г) в виде масла. Метил-3-хлор-1-изопропилпиррол-2-карбоксилат (1,2 г, 5,95 ммоль) добавляли по каплям к хлорсульфоновой кислоте (1,99 мл, 29,9 ммоль) при 0°C в атмосфере азота. Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и позволяли перемешиваться в течение 1 ч. Полученную смесь добавляли по каплям к перемешанной водоледяной смеси с контролем температуры (100 мл), поддерживая температуру ниже 5°C. Получали белую суспензию. Полученную водную суспензию экстрагировали с использованием Me-TNF (2×50 мл). Объединенные экстракты промывали соевым раствором и высушивали на сульфате натрия, фильтровали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-изопропилпиррол-2-карбоксилата (1,7 г), который применяли как есть в следующей стадии. Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-изопропилпиррол-2-карбоксилат (1,7 г, 5,66 ммоль) растворяли в горячем аце-

тонитриле (3 мл), добавляли молекулярные сита (~0,7 г) и реакционную смесь перемешивали. В отдельном сосуде (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (960,7 мг, 8,5 ммоль) растворяли в ацетонитриле (2 мл), добавляли молекулярные сита (~0,7 г). Данную суспензию добавляли в реакционную смесь и затем добавляли NaHCO_3 (1,43 г, 17,0 ммоль). Сосуд закрывали и ее перемешивали в течение ночи при 80°C. Реакционную смесь фильтровали и твердые вещества промывали ацетонитрилом (2×50 мл). Органические фракции объединяли и концентрировали *in vacuo*. Смесь концентрировали и очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 → 50-50. Фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-1-изопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (907 мг) в виде рассыпчатого твердого вещества. Метил-3-хлор-1-изопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (450 мг, 1,194 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил 201 мг, 1,43 ммоль) растворяли в THF (высушенном на молекулярных ситах) (10,1 мл, 124,7 ммоль). По каплям добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1M в THF) (3,58 мл, 1 M, 3,583 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при комнатной температуре. Смесь гасили насыщ. раствором NH_4Cl . Органический слой отделяли, высушивали (MgSO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 → 50-50. Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo*. Продукт кристаллизовали из 2-пропанола, фильтровали и высушивали под вакуумом с получением соединения 291 (58 мг) в виде бледно-желтого твердого вещества. Фильтрат концентрировали *in vacuo* и дополнительно очищали с помощью препаративной HPLC с получением большого количества соединения 291 (247 мг). Способ B: Rt: 1,10 мин масса/заряд: 479,1 (M-H)⁺; Точная масса: 480,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,18 (д, J=6,8 Гц, 3H) 1,42 (д, J=6,6 Гц, 6H) 4,00-4,09 (м, 1H) 4,71 (квин, J=6,7 Гц, 1H) 7,56 (т, J=9,1 Гц, 1H) 7,78 (с, 1H) 7,95-8,00 (м, 1H) 8,20 (дд, J=5,6, 2,5 Гц, 1H) 8,47 (д, J=8,6 Гц, 1H) 10,91 (с, 1H).

Соединение 292: 3-бром-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

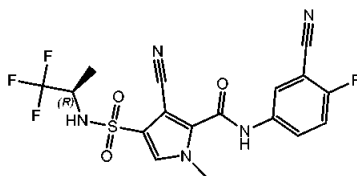


Метил-3-бром-1-метилпиррол-2-карбоксилат (5 г, 22,93 ммоль) добавляли по каплям в хлорсульфоновую кислоту (13,4 г, 114,7 ммоль) при 0°C. Реакционную смесь подогрели до комнатной температуры и позволяли перемешиваться в течение 1 ч. Полученную смесь добавляли по каплям к перемешанной водоледяной смеси (300 мл), поддерживая температуру ниже 5°C. Получали грязно-белый осадок. Твердые вещества фильтровали и промывали водой (20 мл), растирали с диизопропиловым эфиром и высушивали в вакуумной печи в течение ночи с получением метил-3-бром-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата (3,9 г). Метил-3-бром-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилат (3,9 г, 12,32 ммоль) растворяли в горячем ацетонитриле (20 мл) в реакторе высокого давления (100 мл), добавляли молекулярные сита (10 г) и реакционную смесь перемешивали. В отдельном сосуде (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (2,09 г, 18,5 ммоль) растворяли в ацетонитриле (20 мл), добавляли молекулярные сита (5 г). Суспензию добавляли в реакционную смесь и затем добавляли NaHCO_3 (3,1 г, 36,96 ммоль). Сосуд закрывали и ее перемешивали в течение ночи при 80°C. Реакционную смесь фильтровали и летучие вещества удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептана до EtOAc. Фракции, содержащие продукт, выпаривали досуха с получением метил-3-бром-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (4,24 г) в виде белого порошка. Метил-3-бром-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (150 мг, 0,38 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (69,6 мг, 0,5 ммоль) растворяли в сухом THF (5 мл). Добавляли лития бис(триметилсилил)амид (1M в THF) (1,14 мл, 1 M, 1,14 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь гасили насыщ. NH_4Cl (5 мл). Органический слой удаляли и водный слой экстрагировали CH_2Cl_2 (2×5 мл). Объединенные органические слои выпаривали досуха и остаток очищали на силикагеле с использованием градиента от гептан до EtOAc с получением соединения 292 (146 мг) в виде светло-розового порошка после растирания в CH_2Cl_2 /диизопропиловом эфире. Способ B: Rt: 1,00 мин масса/заряд: 496,9 (M-H)⁺; Точная масса: 498,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,20 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 4,01 (шир.с, 1H), 7,57 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,71 (с, 1H), 7,98 (дд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,44 (шир.с, 1H), 10,74 (с, 1H).

Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 189,2°C.

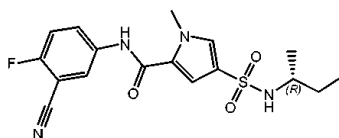
Соединение 293: 3-циано-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



В сосуд для микроволновой обработки загружали соединение 292 (94 мг, 0,189 ммоль) и цианид цинка (13,6 мг, 0,113 ммоль) в DMF (0,8 мл). Смесь продували N_2 в течение 5 мин. Добавляли тетра-кис(трифенилфосфин)палладий(0) (10,9 мг, 0,00945 ммоль) и сосуд закрывали. Смесь нагревали при 160°C в течение 30 мин с помощью микроволнового излучения. Смесь концентрировали *in vacuo*. Очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% раствор NH_4HCO_3 в воде, CH_3CN). Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в MeOH и снова концентрировали с получением соединения 293 (8,3 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В: Rt: 0,97 мин масса/заряд: 442,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 443,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,22 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,85 (с, 3H), 4,01-4,12 (м, 1H), 7,60 (т, J=9,0 Гц, 1H), 7,82 (с, 1H), 7,95 (ддд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,80 (шир.с, 1H), 11,18 (шир.с, 1H).

Соединение 294: N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

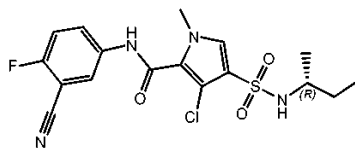


5-[(3-Циано-4-фторфенил)карбамоил]-1-метилпиррол-3-сульфонилхлорид (200 мг, 0,59 ммоль) растворяли в ацетонитриле (6 мл) в пробирке для использования под давлением и данную смесь высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. В другую пробирку загружали (R)-(-)-2-аминобутан (64,2 мг, 0,88 ммоль) и $NaHCO_3$ (245,81 мг, 2,93 ммоль) и данную смесь диспергировали в ацетонитриле (4 мл), и высушивали с порошкообразными молекулярными ситами (4Å) в течение 30 мин. Смесь добавляли в пробирку для использования под давлением, которую продували азотом, закрывали и перемешивали в нагревательном блоке при 80°C в течение 2 ч. Затем реакционную смесь фильтровали через небольшой участок декалита и промывали с использованием дихлорметана (50 мл). Фильтрат концентрировали *in vacuo* и полученный остаток очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (градиент элюирования: EtOAc-гептан от 0:100 до 100:0) с получением соединения 294 (136 мг).

Способ В: Rt: 1,00 мин масса/заряд: 377,1 (М-Н)⁺ Точная масса: 378,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,76 (т, J=7,4 Гц, 3H), 0,91-0,99 (м, 3H), 1,29-1,41 (м, 2H), 3,01-3,15 (м, 1H), 3,92 (с, 3H), 7,17 (д, J=7,5 Гц, 1H), 7,35 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,49-7,59 (м, 2H), 8,02 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,19-8,25 (м, 1H), 10,36 (с, 1H).

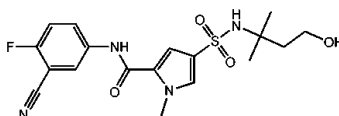
Соединение 295: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 295 (515 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 289, с использованием (S)-(+)-2-аминобутана вместо (S)-1-трифторметилпропиламина, при перемешивании при 70°C в течение 2 ч с образованием метил-3-хлор-1-метил-4-[[1(R)-1-метилпропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата вместо 80°C в течение 48 ч, как описано для метил-3-хлор-1-метил-4-[[1(S)-1-(трифторметил)пропил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата. Способ В: Rt: 1,01 мин масса/заряд: 411,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 412,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 0,79 (т, J=7,4 Гц, 3H), 1,00 (д, J=6,6 Гц, 3H), 1,31-1,45 (м, 2H), 3,03-3,18 (м, 1H), 3,77 (с, 3H), 7,42 (д, J=7,9 Гц, 1H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,60 (с, 1H), 7,98 (ддд, J=9,1, 4,9, 2,8 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,64 (шир.с, 1H).

Соединение 296: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[(3-гидрокси-1,1-диметилпропил)сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 296 получали подобно тому, как описано для соединения 294, с использованием 3-амино-3-метилбутан-1-ола вместо (R)-(-)-2-аминобутана. Способ В: Rt: 0,85 мин масса/заряд: 407,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 408,1.

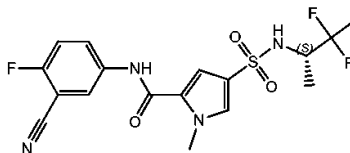
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,13-1,20 (м, 6H), 1,67 (т, J=7,0 Гц, 2H), 3,48 (т, J=6,9 Гц, 2H), 3,91 (с, 3H), 4,45 (шир.с, 1H), 7,07 (шир.с, 1H), 7,34 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,49-7,57 (м, 2H), 8,02 (ддд, J=9,2, 5,0, 2,8 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,25-10,51 (м, 1H).

Синтез (2S)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида

(S)-2-((Трет-бутоксикарбонил)амино)пропановую кислоту (39 г, 206 ммоль), N,O-диметилгидроксиламина гидрохлорида (24 г, 246 ммоль), NATU (117 г, 308 ммоль) и N,N-диизопропилэтиламин (66,3 г, 513 ммоль) растворяли в DMF (500 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь выливали в воду (500 мл) и образованный остаток отфильтровывали. Осадок на фильтре промывали водой (1 л) и высушивали с получением трет-бутил-N-[(1S)-2-[метокси(метил)амино]-1-метил-2-оксоэтил]карбамата (36 г) в виде белого порошка. Трет-бутил N-[(1S)-2-[метокси(метил)амино]-1-метил-2-оксоэтил]карбамат (35 г, 151 ммоль) растворяли в THF (500 мл) и охлаждали до 0°C. Добавляли метилмагнийбромид (3,0 М в диэтиловом эфире, 140 мл) и реакционную смесь перемешивали 16 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь выливали в воду (100 мл) и выпаривали досуха. Остаток растворяли в EtOAc, промывали водой, высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и выпаривали досуха с получением трет-бутил-N-[(1S)-1-метил-2-оксопропил]карбамата (22 г) в виде белого порошка. К охлажденному (-78°C) раствору трет-бутил-N-[(1S)-1-метил-2-оксопропил]карбамата (12 г, 64,1 ммоль) в CH₂Cl₂ (200 мл) добавляли бис(2-метоксиэтил)аминосеры трифторид (18,9 г, 117,5 ммоль). Обеспечивали нагревание реакционной смеси до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь выливали в воду и экстрагировали CH₂Cl₂. Органический слой промывали водой, высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и выпаривали досуха. Полученный остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле с получением трет-бутил-N-[(1S)-2,2-дифтор-1-метилпропил]карбамата (5,8 г) в виде бледно-желтого твердого вещества. Трет-бутил-N-1[(1S)-2,2-дифтор-1-метилпропил]карбамат (5,8 г, 27,7 ммоль) растворяли в EtOAc (100 мл). HCl (газ) барботировали через раствор в течение 30 мин и затем летучие вещества удаляли при пониженном давлении с получением (2S)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида (3,8 г).

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 8,69 (шир.с, 3H), 3,76-3,63 (м, 1H), 1,72 (т, J=19,7 Гц, 3H), 1,28 (д, J=6,8 Гц, 3H).

Соединение 297: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[[[(1S)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамойл]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 297 получали подобно тому, как описано для соединения 294, с использованием (2S)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида вместо (R)-(-)-2-аминобутана. Способ D: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 413,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 414,1.

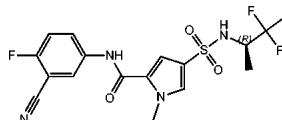
¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,97 (д, J=6,8 Гц, 3H), 1,57 (т, J=19,1 Гц, 3H), 3,42-3,56 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,36 (д, J=1,8 Гц, 1H), 7,53 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,63 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,78 (д, J=9,0 Гц, 1H), 8,01 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,22 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,36 (с, 1H).

Синтез (2R)-3,3-дифторбутан-2-амин

(R)-2-((Трет-бутоксикарбонил)амино)пропановую кислоту (30 г, 159 ммоль), N,O-диметилгидроксиламина гидрохлорид (17,5 г, 178 ммоль), NATU (74 г, 195 ммоль) и N,N-диизопропилэтиламин (30 г, 232 ммоль) растворяли в DMF (300 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 15 ч. Реакционную смесь концентрировали в вакууме и остаток растворяли в CH₂Cl₂ (500 мл) и промывали соевым раствором (3×200 мл). Органический слой высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали in vacuo. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием петroleйного эфира: EtOAc 2:1 в качестве элюента с получением трет-бутил-N-[(1R)-2-[метокси(метил)амино]-1-метил-2-оксоэтил]карбамата (28,9 г). Трет-бутил-N-[(1R)-2-[метокси(метил)амино]-1-метил-2-оксоэтил]карбамат растворяли в THF (300 мл) и охлаждали до 0°C. Метилмагнийбромид 3,0 М в диэтиловом эфире (85 мл, 255 ммоль) добавляли по каплям и реакционную смесь перемешивали 15 ч при комнатной температуре. Реакционную смесь гасили насыщ. NH₄Cl и экстрагировали CH₂Cl₂ (3×100 мл). Объединенные органические слои высушивали над Na₂SO₄, фильтровали и выпаривали досуха. Полученный остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с получением трет-бутил-N-[(1R)-1-метил-2-оксопропил]карбамата (18,9 г). К охлажденному (-78°C) раствору трет-бутил-N-[(1R)-1-метил-2-оксопропил]карбамата (10 г, 53,4 ммоль) в CH₂Cl₂ (200 мл) добавляли по каплям бис(2-метоксиэтил)аминосеры трифторид (18,9 г, 117,5 ммоль) и перемешивание продолжали в течение 2 ч при -78°C. Обеспечивали нагревание реакционной смеси до комнатной температуры и перемешивали в течение

ние ночи. Реакционную смесь гасили насыщ. NaHCO_3 и экстрагировали EtOAc . Объединенные органические слои промывали соевым раствором, высушивали над MgSO_4 , фильтровали и выпаривали досуха. Остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента от петролейного эфира до петролейного эфира: EtOAc 1:1 с получением трет-бутил-N-[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]карбамата (6,77 г). Трет-бутил-N-[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]карбамат (6,77 г) растворяли в EtOAc (50 мл). HCl в EtOAc добавляли при 0°C и реакционную смесь перемешивали в течение 4 ч при комнатной температуре. Образованный осадок отфильтровывали и высушивали под высоким вакуумом с получением (2R)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида (3,5 г).

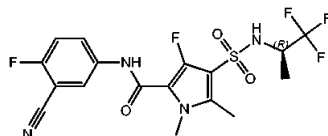
Соединение 298: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[[[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамоил]-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 298 получали подобно тому, как описано для соединения 294, с использованием (2R)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида вместо (R)-(-)-2-аминобутана. Способ D: Rt: 1,79 мин масса/заряд: 413,0 (M-H)⁺; Точная масса: 414,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,97 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 1,57 (т, $J=19,1$ Гц, 3H), 3,43-3,57 (м, 1H), 3,93 (с, 3H), 7,36 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,53 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,63 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,78 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 8,01 (дд, $J=9,2$, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,22 (дд, $J=5,8$, 2,8 Гц, 1H), 10,36 (с, 1H).

Соединение 299: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Br_2 (510 мг, 3,191 ммоль), растворенный в HOAc (20 мл), добавляли к этил-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (1050 мг, 3,03 ммоль) и раствор кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч. Добавляли больше Br_2 (0,25 экв.) и раствор кипятят с обратным холодильником в течение еще 1 ч. Добавляли больше Br_2 (0,3 экв.) и реакционной смеси позволяли достичь комнатной температуры в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток растворяли в EtOAc (50 мл), промывали раствором NaHCO_3 , высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением этил-5-бром-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (1,19 г) в виде белого порошка. Способ D: Rt: 1,92 мин масса/заряд: 423,2 (M-H)⁺; Точная масса: 424,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,19 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 1,28 (т, $J=7,2$ Гц, 3H), 3,87 (с, 3H), 3,94-4,07 (м, 1H), 4,28 (к, $J=7,0$ Гц, 2H), 8,88 (д, $J=8,8$ Гц, 1H).

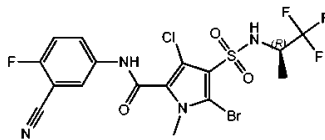
Раствор этил-5-бром-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (963 мг, 2,265 ммоль), тетраметилолова (852,8 мг, 4,53 ммоль) в DMF (7 мл) продували азотом в течение 5 мин. Добавляли тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (261,7 мг, 0,226 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 140°C в течение 30 мин с помощью микроволнового излучения. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением этил-3-фтор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (769 мг) в виде белого рассыпчатого порошка. Способ D: Rt: 1,89 мин масса/заряд: 359,3 (M-H)⁺; Точная масса: 360,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,14 (д, $J=6,8$ Гц, 3H), 1,27 (т, $J=7,2$ Гц, 3H), 2,42 (с, 3H), 3,76 (с, 3H), 3,86-3,98 (м, 1H), 4,26 (к, $J=7,0$ Гц, 2H), 8,54 (д, $J=8,8$ Гц, 1H). Лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (1,66 мл, 1M, 1,66 ммоль) добавляли к этил-3-фтор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилату (149,6 мг, 0,415 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрилу (73,5 мг, 0,54 ммоль), растворенным в THF (2 мл) и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили раствором NH_4Cl (5 мл) и разбавляли соевым раствором (5 мл), затем экстрагировали EtOAc (20 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток растворяли в DMF (1 мл) и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток растворяли в метаноле (2 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 299 (76 мг). Способ D: Rt: 1,88 минуты масса/заряд: 449,1 (M-H)⁺; Точная масса: 450,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,17 (д, $J=6,8$ Гц, 3H), 2,44 (с, 3H), 3,70 (с, 3H), 3,85-3,99 (м, 1H), 7,53 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,95 (дд, $J=9,2$, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,17 (дд, $J=5,7$, 2,6 Гц, 1H), 8,55 (д, $J=8,8$ Гц, 1H), 10,35 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при $10^\circ\text{C}/\text{мин}$: пик

при 177,5°C.

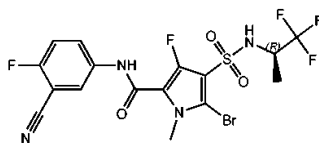
Соединение 300: 5-бром-3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид



Соединение 199 (1100 мг, 2,43 ммоль), DMF (15 мл), N-бромсукцинимид (449,8 мг, 2,5 ммоль) перемешивали при комнатной температуре в течение 64 ч. Реакционную смесь вливали в воду (150 мл). Розовые твердые вещества фильтровали, промывали водой и очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане от 0 до 40%) с получением соединения 300 (348 мг). Способ В: Rt: 1,07 мин масса/заряд: 530,9 (M-H)⁺; Точная масса: 531,9.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,73 (с, 3H), 3,89-4,09 (м, 1H), 7,57 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,97 (дд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,77 (шир.с, 1H), 10,88 (шир.с, 1H).

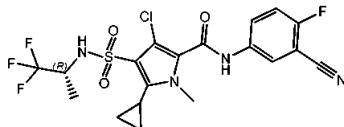
Соединение 301: 5-бром-N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид



Смесь этил-5-бром-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (174 мг, 0,409 ммоль), гидроксида лития (29,4 мг, 1,23 ммоль), THF (20 мл) и воды (дистиллированной, 20 мл) перемешивали в течение 4 ч. Реакционную смесь концентрировали, полученный остаток растворяли в воде (50 мл) и раствор нейтрализовали HCl (1 М в H₂O). Образованный белый порошок отфильтровывали и высушивали in vacuo при 50°C с получением 5-бром-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (111 мг). Способ D: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 397,0 (M-H)⁺ Точная масса: 397,9. 5-Бром-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (106,9 мг, 0,269 ммоль), HATU (127,9 мг, 0,336 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (73,3 мг, 0,538 ммоль) растворяли в DMF (1 мл), добавляли Et₃N (0,112 мл, 0,808 ммоль) и реакционную смесь перемешивали в течение выходных при 55°C. Раствор подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток растворяли в метаноле (2 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи in vacuo при 50°C с получением соединения 301 (54 мг). Способ D: Rt: 1,99 мин масса/заряд: 515,2 (M-H)⁺; Точная масса: 516,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,22 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,95-4,07 (м, 1H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,95 (дд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,91 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,55 (с, 1H).

Соединение 302: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-5-циклопропил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксаимид

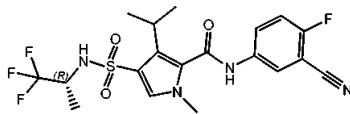


Соединение 300 (130 мг, 0,24 ммоль) и калия циклопропилтрифторборат (54,3 мг, 0,37 ммоль) растворяли в диметоксиэтаноле (1,5 мл) и дистиллированной воде (0,4 мл). Смесь дегазировали с помощью N₂ в течение 5 мин. Добавляли Cs₂CO₃ (239 мг, 0,73 ммоль) и смесь дегазировали с помощью N₂. Добавляли тетраakis(трифенилфосфин)палладий(0) (28,3 мг, 0,024 ммоль) и смесь дегазировали с помощью N₂. Суд закрывали и смесь нагревали при 90°C в течение 30 мин при микроволновом излучении, далее при 120°C в течение 30 мин при микроволновом излучении и при 140°C в MW в течение 30 мин при микроволновом излучении. Смесь охлаждали и добавляли EtOAc. Органический слой отделяли. Водный слой подкисляли HCl (1 М) и экстрагировали этилацетатом (5 мл). Объединенные органические слои высушивали (MgSO₄), фильтровали и концентрировали in vacuo. Продукт очищали с использованием колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 -> 0-50 и дополнительно посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN) с получением соединения 302 (10 мг). Способ В: Rt: 1,10 мин масса/заряд: 491,0 (M-H)⁺ Точная масса: 492,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 0,73-0,91 (м, 2H), 1,03-1,15 (м, 2H), 1,22 (д, J=6,8 Гц, 3H), 1,72-

1,83 (м, 1H), 3,74 (с, 3H), 3,93-4,09 (м, 1H), 7,56 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,97 (ддд, $J=9,1, 4,8, 2,8$ Гц, 1H), 8,19 (дд, $J=5,8, 2,8$ Гц, 1H), 8,29 (шир.с, 1H), 10,73 (шир.с, 1H).

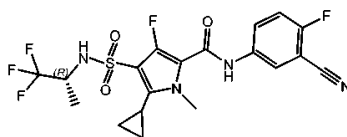
Соединение 303: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-изопропил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



В сосуд для микроволновой обработки загружали метил-3-бром-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (500 мг, 1,27 ммоль) и калия изопропенилтрифторборат (291 мг, 1,9 ммоль). Добавляли толуол (6,5 мл) и дистиллированную воду (0,65 мл) и смесь продували N_2 в течение 5 мин. $Pd(OAc)_2$ (57,1 мг, 0,254 ммоль) и бутилди-1-адамантилфосфин (137 мг, 0,382 ммоль) добавляли в атмосфере N_2 и затем добавляли Cs_2CO_3 (1243 мг, 3,82 ммоль). Сосуд закрывали и смесь нагревали при $110^\circ C$ в течение 16 ч. Смесь охлаждали и добавляли Me-THF. Органический слой отделяли, высушивали ($MgSO_4$), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 до 70-30. Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-изопропенил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (350 мг) в виде полужидкого твердого вещества. Метил-3-изопропенил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (350 мг, 0,988 ммоль) растворяли в THF (50 мл), Pd/C (10%) (158 мг) добавляли в атмосфере N_2 и реакционную смесь перемешивали в атмосфере H_2 до получения 1 экв. H_2 абсорбировали. Катализатор удаляли путем фильтрации через декалит в атмосфере азота и растворитель удаляли *in vacuo* с получением неочищенного метил-3-изопропил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (352 мг). Метил-3-изопропил-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (175 мг, 0,491 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (89,61 мг, 0,638 ммоль) растворяли в THF (3,9 мл), высушивали на молекулярных ситах. Лития бис (триметилсилил) амид (1 М в THF, 1,5 мл, 1,5 ммоль) добавляли по каплям и реакционную смесь перемешивали 1 ч при комнатной температуре. Смесь гасили насыщ. раствором NH_4Cl . Органический слой отделяли, высушивали ($MgSO_4$), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Продукт очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан-EtOAc; 100-0 до 50-50 и дополнительно путем препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 OBD-10 мкм, 30×150 мм, подвижная фаза: 0,25% раствор NH_4HCO_3 в воде, CH_3CN). Фракции, содержащие продукт, собрали и концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в MeOH и концентрировали *in vacuo* снова с получением соединения 303 (77 мг) в виде светло-желтого твердого вещества. Способ В: Rt: 1,06 мин масса/заряд: 459,1 (M-H)⁺; Точная масса: 460,1.

1H ЯМР (400 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 1,16 (д, $J=6,8$ Гц, 3H), 1,18-1,30 (м, 6H), 3,32-3,41 (м, 1H), 3,64 (с, 3H), 3,75-3,90 (м, 1H), 7,39 (с, 1H), 7,56 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,90-8,02 (м, 1H), 8,12-8,25 (м, 2H), 10,81 (с, 1H).

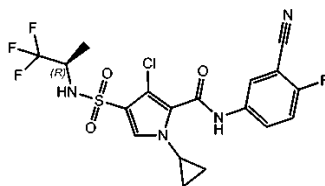
Соединение 304: N-(3-циано-4-фторфенил)-5-циклопропил-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Азот продували через смесь соединения 301 (44,4 мг, 0,086 ммоль) калия циклопропилтрифторбората (38,3 мг, 0,26 ммоль) Cs_2CO_3 (84 мг, 0,26 ммоль) в диметоксиэтаноле (2 мл) и дистиллированной воды (0,2 мл) в течение 5 мин. Добавляли тетраakis(трифенилфосфин)палладий(0) (19,9 мг, 0,0172 ммоль) и реакционную смесь нагревали при $140^\circ C$ в течение 30 мин. Реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (10 мл) и воде (5 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток растворяли в метаноле (2 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Белый порошок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при $50^\circ C$ с получением соединения 304 (21 мг). Способ D: Rt: 1,98 мин масса/заряд: 475,1 (M-H)⁺; Точная масса: 476,1.

1H ЯМР (400 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 0,82-0,91 (м, 2H), 1,04-1,10 (м, 2H), 1,23 (д, $J=7,0$ Гц, 3H), 1,71-1,81 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 3,90-4,03 (м, 1H), 7,54 (т, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,95 (ддд, $J=9,2, 4,8, 2,9$ Гц, 1H), 8,17 (дд, $J=5,7, 2,6$ Гц, 1H), 8,47 (д, $J=8,4$ Гц, 1H), 10,37 (с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до $300^\circ C$ при $10^\circ C/мин$: пик при $161,4^\circ C$.

Соединение 305: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-циклопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

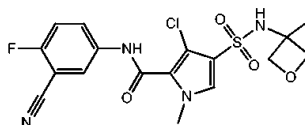


В колбу (250 мл) загружали метил-3-хлор-1Н-пиррол-2-карбоксилат (2 г, 12,53 ммоль), циклопропилбороновую кислоту (2,153 г, 25,07 ммоль), Na_2CO_3 (2,66 г, 25,07 ммоль) в дихлорэтано (50 мл). Добавляли 2,2'-бипиридин (1,98 г, 12,53 ммоль) и ацетат меди (II) (2,3 г, 12,53 ммоль) и смесь энергично перемешивали на воздухе, и нагревали при 70°C в течение 2 ч. Смесь охлаждали и промывали водой/ NH_4OH . Органический слой отделяли, высушивали (MgSO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан- EtOAc ; 100-0 $\rightarrow$ 70-30. Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-1-циклопропилпиррол-2-карбоксилата (1,15 г) в виде желтого масла. Хлорсульфоновую кислоту (0,46 мл, 6,91 ммоль), растворенную в дихлорметане (1 мл), добавляли к метил-3-хлор-1-циклопропилпиррол-2-карбоксилату (1,15 г, 5,76 ммоль) в CH_2Cl_2 (17,7 мл, 275,9 ммоль) в ледяной ванне и перемешивали 30 мин. Реакционную смесь дополнительно перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, осадок отфильтровывали, промывали диизопропиловым эфиром и применяли как есть в следующей стадии (0,7 г после высушивания *in vacuo*). Осадок (0,7 г) добавляли к SOCl_2 (0,7 г, 2,503 ммоль) и смесь перемешивали при 80°C в течение 30 мин. Смесь охлаждали и перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч и концентрировали *in vacuo*. К остатку добавляли лед и смесь экстрагировали Me-THF . Органический слой отделяли, высушивали (MgSO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле с использованием градиента элюента гептан- EtOAc ; 100-0 $\rightarrow$ 70-30. Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-циклопропилпиррол-2-карбоксилата (359 мг) в виде масла, которое затвердевало при отстаивании. Метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-циклопропилпиррол-2-карбоксилат (359 мг, 1,20 ммоль) растворяли в горячем ацетонитриле (3 мл), добавляли молекулярные сита (приблизительно 0,7 г) и реакционную смесь перемешивали. В отдельном сосуде (R)-1,1,1-трифтор-2-пропиламин (204,2 мг, 1,81 ммоль) растворяли в ацетонитриле (2 мл), добавляли молекулярные сита (приблизительно 0,7 г). Данную суспензию добавляли в реакционную смесь и затем добавляли NaHCO_3 (303,5 мг, 3,61 ммоль). Сосуд закрывали и ее перемешивали в течение ночи при 80°C. Реакционную смесь фильтровали и твердые вещества промывали ацетонитрилом (2 $\times$ 50 мл). Органические фракции объединяли и концентрировали *in vacuo*. Смесь концентрировали и очищали посредством хроматографии на силикагеле (твердая фаза, 40 г) с использованием градиента элюента гептан- EtOAc ; 100-0 $\rightarrow$ 50-50. Фракции, содержащие продукт, объединяли и концентрировали *in vacuo* с получением метил-3-хлор-1-циклопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамонил]пиррол-2-карбоксилата (281 мг) в виде масла, которое затвердевало при отстаивании.

Метил-3-хлор-1-циклопропил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамонил]пиррол-2-карбоксилат (100 мг, 0,267 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (48,681 мг, 0,347 ммоль) растворяли в THF (2,1 мл, 25,8 ммоль). Лития бис(триметилсилил)амид (1M в THF) (0,8 мл, 1 M, 0,8 ммоль) добавляли по каплям при комнатной температуре. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Смесь гасили насыщ. раствором NH_4Cl . Органический слой отделяли, высушивали (MgSO_4), фильтровали и концентрировали *in vacuo*. Очистку проводили посредством препаративной HPLC (стационарная фаза: $\text{RP XBridge Prep C18 OBD-10}$ мкм, 30 $\times$ 150 мм, подвижная фаза: 0,25% раствор NH_4HCO_3 в воде, CH_3CN). Фракции, содержащие продукт, собирали и концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в MeOH и концентрировали *in vacuo* снова с получением соединения 305 (80 мг) в виде белого твердого вещества. Способ В: Rt: 1,06 мин масса/заряд: 477,0 (M-H)⁺; Точная масса: 478,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 0,85-1,05 (м, 4H), 1,17 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,61-3,76 (м, 1H), 3,93-4,12 (м, 1H), 7,53-7,60 (м, 2H), 7,95-8,01 (м, 1H), 8,17-8,23 (м, 1H), 8,49 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,86 (с, 1H).

Соединение 306: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-1-метил-4-[(3-метилоксетан-3-ил)сульфамонил]пиррол-2-карбоксамид

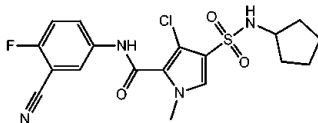


Соединение 306 (179 мг) получали в две стадии из метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата подобно тому, как описано для соединения 269, с использованием 3 экв. 3-метил-3-оксетанамина вместо 1,5 экв. изопропиламина в первой стадии. Способ В: Rt: 0,86 мин масса/заряд: 425,1 (M-H)⁺; Точная масса: 426,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,53 (с, 3H), 3,77 (с, 3H), 4,15 (д, J=6,6 Гц, 2H), 4,66 (д, J=5,9 Гц,

2H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,66 (с, 1H), 7,78-8,76 (м, 1H), 7,98 (ддд, J=9,2, 4,8, 2,9 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,65 (шир.с, 1H).

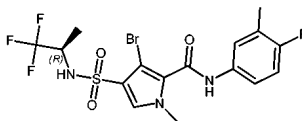
Соединение 307: 3-хлор-N-(3-циано-4-фторфенил)-4-(циклопентилсульфамоил)-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 307 (241 мг) получали в две стадии из метил-3-хлор-4-хлорсульфонил-1-метилпиррол-2-карбоксилата подобно тому, как описано для соединения 269, с использованием 3 экв. цикlopentиламина вместо 1,5 экв. изопропиламина в первой стадии. Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 423,1 (M-H)⁺; Точная масса: 424,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,34-1,51 (м, 4H), 1,51-1,77 (м, 4H), 3,41-3,52 (м, 1H), 3,77 (с, 3H), 7,52-7,59 (м, 2H), 7,61 (шир.с, 1H), 7,91-8,07 (м, 1H), 8,14-8,27 (м, 1H), 10,65 (шир.с, 1H).

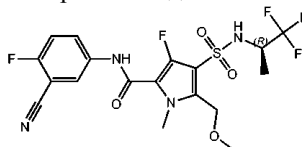
Соединение 308: 3-бром-N-(4-фтор-3-метилфенил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 308 можно получить подобно тому, как описано для соединения 292, с использованием 4-фтор-3-метиланилина вместо 5-амино-2-фторбензонитрила. Способ В: Rt: 1,07 мин масса/заряд: 486,0 (M-H)⁺; Точная масса: 487,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (д, J=6,8 Гц, 3H), 2,23 (д, J=1,8 Гц, 3H), 3,75 (с, 3H), 3,93-4,07 (м, 1H), 7,13 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,47-7,55 (м, 1H), 7,59-7,65 (м, 1H), 7,67 (с, 1H), 8,39 (шир.с, 1H), 10,36 (с, 1H).

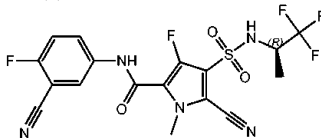
Соединение 309: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-5-(метоксиметил)-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Азот барботировали через смесь соединения 301 (полученного подобно тому, как описано в синтезе 301, но в большем масштабе, 100,1 мг, 0,194 ммоль), калия трифтор(метоксиметил)бората (88,6 мг, 0,58 ммоль), Cs₂CO₃ (189,9 мг, 0,58 ммоль), DME (3 мл, 29,0 ммоль), воды (дистиллированной, 0,25 мл) в течение 5 мин. Затем добавляли тетраakis(трифенилфосфин)палладий(0) (44,9 мг, 0,039 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 140°C в течение 30 мин путем микроволнового излучения. Реакционную смесь дополнительно нагревали путем микроволнового излучения в течение 60 мин при 160°C и далее реакционную смесь концентрировали. Остаток растворяли в EtOAc (50 мл) и воде (50 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и дополнительно очищали путем препаративной HPLC (стационарная фаза: RP XBridge Prep C18 ODB-5 мкм, 30×250 мм, подвижная фаза: 0,25% NH₄HCO₃ раствор в воде, CH₃CN) с получением соединения 309 (20 мг) в виде белого порошка после высушивания в течение ночи in vacuo при 50°C. Способ D: Rt: 1,91 мин масса/заряд: 479,1 (M-H)⁺ Точная масса: 480,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 180,7°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,16 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,31 (с, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,90-4,02 (м, 1H), 4,64-4,73 (м, 2H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,18 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,69 (д, J=8,4 Гц, 1H), 10,54 (с, 1H).

Соединение 310: 5-циано-N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

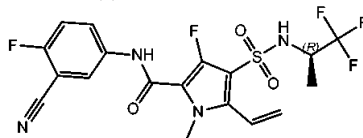


Соединение 301 (полученное подобно тому, как описано в синтезе 301, но в большем масштабе, 185,6 мг, 0,346 ммоль), цианид меди (I) (93,04 мг, 1,04 ммоль), DMF (2 мл, 25,8 ммоль) нагревали 110 мин при 160°C при микроволновом излучении. Смесь разбавляли EtOAc (50 мл), промывали аммиаком, высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали посредством

хроматографии на силикагеле с градиентом EtOAc/гептан от 10 до 50%. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток растворяли в метаноле (5 мл) и продукт кристаллизовали при добавлении воды. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 310 (45 мг). Способ D: Rt: 1,91 мин масса/заряд: 460,3 (М-Н); Точная масса: 461,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 211,4°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,24 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,94 (с, 3H), 4,04-4,15 (м, 1H), 7,57 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,93-7,99 (м, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 9,32 (д, J=8,6 Гц, 1H), 10,87 (с, 1H).

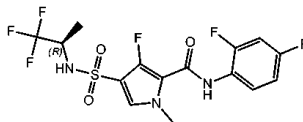
Соединение 311: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]-5-винилпиррол-2-карбоксамид



Азот продували через смесь соединения 301 (полученного подобно тому, как описано в синтезе 301, но в большем масштабе, 446 мг, 0,87 ммоль), калия винилтрифторбората (348,0 мг, 2,60 ммоль), Cs₂CO₃ (846,5 мг, 2,60 ммоль), DME (7 мл), воды (1 мл) в течение 5 мин. Добавляли тетра-кис(трифенилфосфин)палладий(0) (200,1 мг, 0,17 ммоль) и реакционную смесь нагревали при 140°C в течение 30 мин с помощью микроволнового излучения. Реакционную смесь концентрировали. Полученный остаток растворяли в EtOAc (50 мл) и воде (25 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и полученный остаток растворяли в метаноле (10 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не началась кристаллизация. Белый порошок отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 311 (297 мг). Способ D: Rt: 1,94 мин масса/заряд: 461,1 (М-Н); Точная масса: 462,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 195,8°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,17 (д, J=6,8 Гц, 3H), 3,77 (с, 3H), 3,87-3,98 (м, 1H), 5,78-5,82 (м, 1H), 5,84 (с, 1H), 6,80-6,91 (м, 1H), 7,55 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,96 (дд, J=9,2, 4,8, 2,6 Гц, 1H), 8,19 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,66 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,51 (с, 1H).

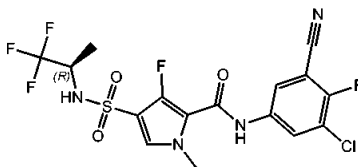
Соединение 312: N-(2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Et₃N (0,19 мл, 1,35 ммоль) добавляли в 3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновую кислоту (146 мг, 0,46 ммоль), HATU (218 мг, 0,57 ммоль) 2,4-дифторанилин (119,8 мг, 0,92 ммоль) в DMF (1 мл, 12,92 ммоль) и перемешивали при 65°C в течение ночи. Раствор непосредственно загружали в колонку с силикагелем и очищали с помощью колоночной хроматографии с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток кристаллизовали из метанола (10 мл) при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали при 50°C в течение ночи с получением соединения 312 (105 мг). Способ D: Rt: 1,88 мин масса/заряд: 428,0 (М-Н) Точная масса: 429,1. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 179,4°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,18 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,91-4,03 (м, 1H), 7,07-7,14 (м, 1H), 7,31-7,39 (м, 1H), 7,54 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,63-7,72 (м, 1H), 8,59 (д, J=8,8 Гц, 1H), 9,69 (с, 1H).

Соединение 313: N-(3-хлор-5-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1(R)-2,2,2-трифтор-1-метил-этил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



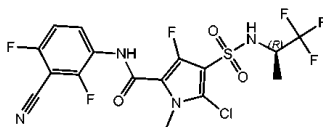
К раствору 3-хлор-2-фтор-5-нитробензойной кислоты (9 г, 40,99 ммоль) в DMF (150 мл), добавляли HATU (31,17 г, 82,0 ммоль) и DIPEA (15,89 г, 123,0 ммоль).

Реакционный состав перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин. Добавляли NH₄Cl (3,29 г, 61,5 ммоль) и смесь перемешивали в течение ночи. Добавляли воду и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой собирали, промывали солевым раствором, высушивали и выпаривали. Неочищенное вещество очищали с помощью колоночной хроматографии через силикагель (петролейный эфир/этилацетат=1/1) с получением 3-хлор-2-фтор-5-нитробензамида (3 г). К раствору 3-хлор-2-фтор-5-нитробензамида (3 г) в CH₃CN (50 мл) добавляли по каплям POCl₃ (6,86 г, 44,74 ммоль). Смесь

перемешивали при 80°C в течение ночи. Смесь выпаривали и добавляли раствор NaHCO_3 для регулирования pH до 7-8. Добавляли CH_2Cl_2 и органический слой собирали, высушивали и выпаривали с получением 3-хлор-2-фтор-5-нитробензонитрила (1,6 г). Смесь 3-хлор-2-фтор-5-нитробензонитрила (1,5 г, 7,48 ммоль) в этилацетате (40 мл) гидрогенизировали при комнатной температуре с Pd/C (0,3 г) в качестве катализатора. После поглощения H_2 катализатор отфильтровывали и фильтрат выпаривали. Неочищенное соединение очищали с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (колонок: ADIKMA Diamonsil(2) C_{18} , 150*25*5 мкм, скорость потока: 35 мл/мин., подвижная фаза А: очищенная вода (содержащая 0,5% HCl), подвижная фаза В: CH_3CN , градиент: 53-83% (%В). Раствор NaHCO_3 добавляли для регулирования pH до 8. Необходимую фракцию собирали и растворитель концентрировали *in vacuo* с получением 5-амино-3-хлор-2-фтор-бензонитрила (253 мг). Соединение 313 (118 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 312, с использованием 5-амино-3-хлор-2-фторбензонитрила вместо 2,4-дифторанилина. Способ D: Rt: 2,01 мин масса/заряд: 469,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 470,0. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 205,4°C.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,18 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,92-4,04 (м, 1H), 7,58 (д, J=4,4 Гц, 1H), 8,08 (дд, J=5,1, 2,6 Гц, 1H), 8,21 (дд, J=6,7, 2,5 Гц, 1H), 8,64 (д, J=8,4 Гц, 1H), 10,40 (с, 1H).

Соединение 314: 5-хлор-N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид

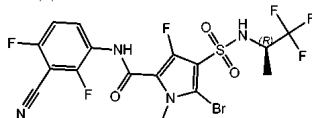


NCS (20,0 мг, 0,15 ммоль) добавляли к соединению 181 (синтезированное подобно тому, как описано для соединения 181, но в большем масштабе, 68 мг, 0,15 ммоль) ацетонитрил (1 мл, 19,15 ммоль), DMF (1 мл) и перемешивали в течение выходных.

Добавляли больше NCS (0,75 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь загружали непосредственно в колонку с силикагелем и очищали с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Полученный остаток растворяли в метаноле (5 мл) и продукт кристаллизовали при добавлении воды. Белый порошок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 314 (9,6 мг). Способ В: Rt: 1,05 мин масса/заряд: 486,9 (М-Н)⁺; Точная масса: 488,0.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,22 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,80 (с, 3H), 3,95-4,15 (м, 1H), 7,47 (тд, J=9,0, 1,4 Гц, 1H), 8,03 (тд, J=8,9, 6,2 Гц, 1H), 8,96 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,22 (с, 1H).

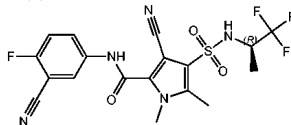
Соединение 315: 5-бром-N-(3-циано-2,4-дифторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



Соединение 181 (синтезированное подобно тому, как описано для соединения 181, но в большем масштабе, 221 мг, 0,486 ммоль) и NBS (129,9 мг, 0,73 ммоль) растворяли в DMF (1,5 мл) и ацетонитриле (1,5 мл) и перемешивали в течение ночи. Добавляли дополнительное количество NBS (50 мг) и смесь перемешивали в течение 30 мин. Реакционную смесь непосредственно подвергали колоночной хроматографии на силикагеле на системе колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали. Остаток кристаллизовали из метанола (10 мл) при добавлении воды. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением соединения 315 (125 мг). Способ D: Rt: 1,93 мин масса/заряд: 533,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 534,0. Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин: пик при 197,6°C.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO- d_6) δ ppm 1,22 (д, J=7,0 Гц, 3H), 3,81 (с, 3H), 3,95-4,08 (м, 1H), 7,48 (с, 1H), 7,98-8,07 (м, 1H), 8,95 (д, J=8,8 Гц, 1H), 10,28 (с, 1H).

Соединение 316: 3-циано-N-(3-циано-4-фторфенил)-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксамид



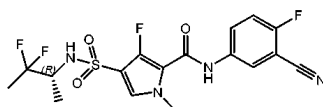
Этил-3-фтор-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилат (211 мг, 0,59 ммоль), цианид калия (190,9 мг, 2,93 ммоль), DMA (5 мл, 54,0 ммоль), 18-краун-6 (156,6 мг, 0,59 ммоль) нагревали при 165°C в течение 6 ч и далее в течение ночи при 150°C. Реакционную смесь концентрировали. Полученный остаток растворяли в воде/EtOAc (10/20 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученный остаток очищали с помо-

щью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали с получением этил-3-циано-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата (27 мг) в виде прозрачного масла, которое применяли как есть. Способ D: Rt: 1,74 минуты масса/заряд: 366,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 367,1. Лития бис(триметилсилил)амид в толуоле (0,296 мл, 1 М, 0,296 ммоль) добавляли в смесь этил-3-циано-1,5-диметил-4-[[[(1R)-2,2,2-трифтор-1-метилэтил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксилата (27 мг, 0,07 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрила (13,1 мг, 0,10 ммоль) в THF (2 мл) и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили раствором NH₄Cl (5 мл) и разбавляли солевым раствором (5 мл), затем экстрагировали EtOAc (20 мл). Органический слой высушивали над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали.

Остаток растворяли в DMF (1 мл) и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали и остаток растворяли в метаноле (2 мл). Добавляли воду до тех пор, пока не начиналась кристаллизация. Кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C с получением соединения 316 (8 мг). Способ D: Rt: 1,78 минуты масса/заряд: 456,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 457,1.

¹H ЯМР (360 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,20 (д, J=6,8 Гц, 3H), CH₃ перекрывающийся сигнал DMSO, 3,72 (с, 3H), 3,93-4,05 (м, 1H), 7,59 (т, J=9,1 Гц, 1H), 7,94 (ддд, J=9,1, 4,8, 2,8 Гц, 1H), 8,20 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 8,75 (д, J=9,0 Гц, 1H), 11,16 (с, 1H).

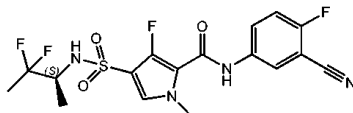
Соединение 317: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[[[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамойл]-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (725 мг, 2,54 ммоль), (2R)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорид (415,7 мг), NaHCO₃ (853 мг, 10,2 ммоль), ацетонитрил (10 мл) и молекулярные сита 4A (3000 мг) нагревали при 80°C в течение 18 ч в пробирке для использования под давлением. Реакционную смесь фильтровали и твердые вещества на фильтре промывали ацетонитрилом (2×10 мл). Фильтрат концентрировали. Остаток (1 г) подвергали колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 0 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* при 50°C с получением этил-4-[[[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамойл]-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (882 мг) в виде белого порошка. Этил-4-[[[(1R)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамойл]-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилат (150 мг, 0,42 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрил (75,9 мг, 0,54 ммоль) растворяли в THF (5 мл). Лития бис(триметилсилил)амид (1,67 мл, 1 М, 1,67 ммоль) добавляли по каплям и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. Реакционную смесь гасили насыщ. NH₄Cl (воды., 5 мл). Органический слой удаляли и водный слой экстрагировали CH₂Cl₂ (2×5 мл). Объединенные органические слои выпаривали досуха и остаток очищали посредством хроматографии на силикагеле (этилацетат в гептане 0 до 100% и снова с этилацетатом в гептане 0 до 60%). Необходимые фракции выпаривали досуха, полученный остаток растворяли в нагреваемом с обратным холодильником изопропанолем (7 мл) и обрабатывали ультразвуком с получением суспензии. Белые твердые вещества фильтровали и промывали изопропанолом (1 мл) с получением соединения 317 (115 мг) в виде грязно-белого порошка.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=6,8 Гц, 3H), 1,58 (т, J=19,1 Гц, 3H), 3,45-3,61 (м, 1H), 3,81 (с, 3H), 7,48-7,54 (м, 1H), 7,54 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,6 Гц, 1H), 8,04-8,37 (м, 1H), 8,17 (дд, J=5,7, 2,6 Гц, 1H), 10,32 (шир.с, 1H). Способ B: Rt: 0,98 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

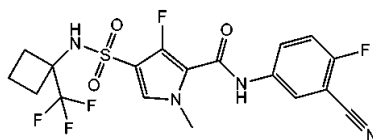
Соединение 318: N-(3-циано-4-фторфенил)-4-[[[(1S)-2,2-дифтор-1-метилпропил]сульфамойл]-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксамид



Соединение 318 (111 мг) получали подобно тому, как описано для соединения 317, с использованием (2S)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида вместо (2R)-3,3-дифторбутан-2-амин гидрохлорида. Способ B: Rt: 0,98 мин масса/заряд: 431,1 (М-Н)⁺; Точная масса: 432,1.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ ppm 1,07 (д, J=6,8 Гц, 3H), 1,58 (т, J=19,1 Гц, 3H), 3,48-3,61 (м, 1H), 3,82 (с, 3H), 7,52 (д, J=4,6 Гц, 1H), 7,54 (т, J=9,2 Гц, 1H), 7,96 (ддд, J=9,2, 4,9, 2,9 Гц, 1H), 8,10-8,28 (м, 1H), 8,17 (дд, J=5,8, 2,8 Гц, 1H), 10,34 (шир.с, 1H). Дифференциальная сканирующая калориметрия: от 30 до 300°C при 10°C/мин.: пик при 167,9°C.

Соединение 319: N-(3-циано-4-фторфенил)-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамойл]пиррол-2-карбоксамид



Смесь этил-4-хлорсульфонил-3-фтор-1-метилпиррол-2-карбоксилата (640 мг, 2,20 ммоль), 1-(трифторметил)циклобутан-1-амин (1710 мг, 12,29 ммоль), NaHCO_3 (553 мг, 6,58 ммоль), ацетонитрила (12,8 мл, 245,1 ммоль) и молекулярных сит 4А (250 мг) перемешивали и кипятили с обратным холодильником в общей сложности в течение 5 дней (через 2 дня добавляли еще 4 экв. 1-(трифторметил)циклобутан-1-амин). Реакционную смесь фильтровали в горячем состоянии. Фильтрат концентрировали и полученный остаток очищали с помощью колоночной хроматографии посредством хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* при 50°C с получением этил-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (631 мг) в виде белых кристаллов. Способ D: Rt: 1,90 мин масса/заряд: 371,3 (М-Н)⁺; Точная масса: 372,1. Раствор этил-3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]пиррол-2-карбоксилата (624 мг, 1,68 ммоль), LiOH (120,4 мг, 5,03 ммоль) в THF (10 мл) и воде (дистиллированной, 10 мл) перемешивали в течение ночи. Добавляли HCl (1М в H_2O) (5,03 мл, 1 М, 5,03 ммоль) и THF отгоняли. Белый осадок отфильтровывали и высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C с получением 3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (412 мг).

Способ D: Rt: 1,04 мин масса/заряд: 343,0 (М-Н)⁺; Точная масса: 344,0.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,82 (квин, $J=8,1$ Гц, 2H), 2,26-2,35 (м, 2H), 2,39-2,48 (м, 2H), 3,82 (с, 3H), 7,53 (д, $J=4,8$ Гц, 1H), 8,67 (с, 1H), 13,12 (шир.с, 1H). Et_3N (0,23 мл, 1,62 ммоль) добавляли к смеси 3-фтор-1-метил-4-[[1-(трифторметил)циклобутил]сульфамоил]пиррол-2-карбоновой кислоты (186 мг, 0,54 ммоль), NATU (257 мг, 0,676 ммоль) и 5-амино-2-фторбензонитрила (147,323 мг, 1,082 ммоль) в DMF (2 мл) и смесь перемешивали 4 ч при 65°C. Реакционную смесь очищали непосредственно с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием градиента от 10 до 100% EtOAc в гептане. Фракции, содержащие продукт, концентрировали *in vacuo* с получением белого порошка, который высушивали в течение ночи *in vacuo* при 50°C. Данный порошок растворяли в подогретом метаноле (25 мл) и добавляли воду до начала кристаллизации. Белые кристаллы отфильтровывали и высушивали *in vacuo* при 50°C в течение ночи с получением соединения 319 (157 мг). Способ D: Rt: 1,96 мин масса/заряд: 461,3 (М-Н)⁺; Точная масса: 462,1.

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ ppm 1,78-1,91 (м, 2H), 2,28-2,37 (м, 2H), 2,41-2,48 (м, 2H), 3,82 (с, 3H), 7,50-7,58 (м, 2H), 7,97 (дд, $J=9,2, 4,9, 2,6$ Гц, 1H), 8,17 (дд, $J=5,8, 2,8$ Гц, 1H), 8,71 (с, 1H), 10,36 (с, 1H).

Биологические примеры - активность соединений формулы (ID) против HBV

Активность против HBV измеряли с применением стабильно трансфицированной клеточной линии HepG2.2.15. Описано, что эта клеточная линия секретирует относительно постоянные высокие уровни вирионных частиц HBV, которые, как было показано, вызывают как острую, так и хроническую инфекцию и заболевание у шимпанзе.

Для анализа в отношении противовирусной активности клетки обрабатывали дважды в течение трех дней с помощью серийно разбавленного соединения в 96-луночных планшетах в двух повторностях. После 6 дней обработки противовирусную активность определяли путем количественного подсчета очищенной ДНК HBV от секретируемых вирионов с использованием ПЦР в реальном времени и HBV-специфичного набора праймеров и зонда.

Активность в отношении HBV также измеряли с использованием клеточной линии HepG2.117, стабильно индуцибельно продуцирующей HBV клеточной линии, которая реплицирует HBV в отсутствие доксициклина (система Tet-off). Для анализа в отношении противовирусной активности индуцировали репликацию HBV с последующей обработкой с помощью серийно разбавленного соединения в 96-луночных планшетах в двух повторностях. После 3 дней обработки противовирусную активность определяли путем количественного подсчета внутриклеточной ДНК HBV с использованием ПЦР в реальном времени и HBV-специфичного набора праймеров и зонда.

Цитотоксичность соединений тестировали с применением клеток HepG2, инкубируемых в течение 4 дней в присутствии соединений. Жизнеспособность клеток оценивали с использованием анализа с резазурином. Результаты представлены в таблице.

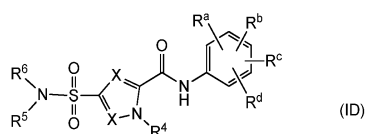
Таблица

№ соед.	НерG2 2,15 EC ₅₀ (мкМ)	НерG2 117 EC ₅₀ (мкМ)	НерG2 4 дня CC ₅₀ (мкМ)	№ соед.	НерG2 2,15 EC ₅₀ (мкМ)	НерG2 117 EC ₅₀ (мкМ)	НерG2 4 дня CC ₅₀ (мкМ)
1	0,42	3,10	>25	15	0,16	0,13	>25
2	0,03	0,06	>25	16	0,06	0,03	>25
3	0,07	0,10	>25	17	0,03	0,02	>25
4	0,10	0,06	>25	18	<0,02	0,03	>25
5	0,03	0,02	>25	19	0,06	0,08	>25
6	0,02	0,02	>25	20	0,07	0,06	>25
7	0,12	0,10	>25	21	0,22	0,84	>25
8	0,02	0,02	>25	22	0,08	0,07	>25
9	0,01	0,03	>25	23	0,02	0,13	>25
10	0,11	0,08	>25	24	0,20	0,30	>25
11	0,03	0,02	>25	25	0,34	0,23	>25
12	0,12	0,06	>25	26	0,14	0,26	>25
13	0,46	0,14	>25	27	0,04	0,06	>25
13a	0,35	0,20	>25	28	0,10	0,14	>25
13b	1,01	0,46	>25	29	0,15	0,21	>25
14	0,04	0,02	>25	30	0,45	0,33	>25
31	0,13	0,39	>25	65	0,01	0,01	>25
32	0,18	0,34	>25	66	0,03	0,03	>25
33	0,03	0,04	>25	67	0,02	0,03	>25
34	0,03	<0,02	>25	68	0,07	0,07	>25
35	0,03	0,02	>25	69	0,03	0,07	>25
36	0,08	0,04	>25	70	0,02	0,04	>25
37	0,73	0,38	>25	71	0,10	0,13	>25
38	0,05	0,02	>25	72	0,01	0,01	>25
39	0,05	0,04	>25	73		0,10	14,1
40	0,20	0,12	>25	74	0,02	0,02	>25
41	0,52	0,33	>25	75	0,18	0,18	>25
42	0,54	0,72	>25	76	0,18	0,13	>25
43	0,11	0,13	>25	77	0,07	0,18	>25
44	0,37	0,26	>25	78	0,02	0,03	>25
45	0,32	0,34	>25	79	0,53	0,46	>25
46	0,12	0,17	>25	80	0,04	0,09	>25
47	0,10	0,10	>25	81	0,01	0,05	>25
48	0,05	0,06	>25	82	0,17	0,49	>25
49	0,07	0,02	>25	83	>1	1,35	>25
50	0,07	0,05	>25	84	0,46	0,61	>25
51	>1	>1	>25	85	0,03	0,05	>25
52	0,26	0,33	>25	86	0,37	0,35	>25
53	0,26	0,18	>25	87	0,96	>1	>25
54	0,20	0,25	>25	88	0,02	0,03	>25
55	0,21	0,11	>25	89	0,02	0,02	>25
56	0,02	<0,02	>25	90	0,05	0,03	>25
57	0,06	0,05	>25	91	0,06	0,04	>25
58	0,09	0,06	>25	92	0,04	0,03	>25
59	0,03	0,03	>25	93	0,03	0,03	>25
60	0,02	0,03	24,1	94	0,009	0,01	>25
61		>1	>25	95	0,13	0,06	>25
62	0,27	0,14	>25	96	0,01	0,03	23,7
63	0,06	0,04	>25	97	0,03	0,03	>25
64	0,13	0,05	>25	98	0,81	0,54	>25

99	0,13	0,10	>25	133	0,04	0,08	>25
100	0,06	0,05	12,2	134	0,18	0,13	>25
101	0,03	0,03	>25	135	0,02	0,26	>25
102	0,06	0,06	>25	136	0,06	0,06	>25
103	0,05	0,02	>25	137	0,03	0,04	16,5
104	0,02	0,02	>25	138	0,10	0,03	>25
105	0,03	0,02	>25	139	0,05	0,03	>25
106	0,01	0,01	>25	140	0,10	0,06	>25
107	0,01	0,01	>25	141	0,04	0,15	>25
108		0,01	>25	142	0,15	0,42	>25
109	0,24	0,10	>25	143	0,05	0,15	>25
110	0,02	0,03	>25	144	0,05	0,07	>25
111	0,007	0,007	>25	145	0,04	0,03	>25
112	0,06	0,09	>25	146	0,07	0,04	>25
113	0,03	0,02	>25	147	0,08	0,04	>25
114	0,10	0,05	>25	148	0,11	0,07	>25
115	0,30	0,11	>25	149	0,04	0,03	>25
116	0,03	0,02	>25	150	0,09	0,06	>25
117	0,007	0,01	>25	151	0,08	0,07	>25
118	0,05	0,02	>25	152	0,24	0,08	>25
119	0,03	0,01	>25	153	0,27	0,15	>25
120	0,03	0,03	>25	154	0,13	0,08	>25
121	0,05	0,04	>25	155	0,03	0,05	>25
122	0,07	>1	13,1	156	0,04	0,03	>25
123	0,04	0,04	>25	157	0,08	0,05	>25
124	0,04	0,04	>25	158	0,12	0,36	>25
125	0,19	0,08	16,7	159	0,09	0,81	>25
126	0,59	0,23	>25	160	0,16	0,13	>25
127	0,05	0,19	>25	161	>1	0,91	>25
128	0,15	0,09	>25	162	>1	0,89	>25
129	0,17	0,08	>25	163	0,18	0,11	14,3
130	0,09	0,15	>25	164	0,13	0,13	>25
131	0,01	0,01	>25				
132	0,08	0,07	>25				

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (ID)



или его стереоизомер, где

каждый X независимо представляет собой CR⁷;

R^a, R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, брома, хлора, -CHF₂, -CF₂-метила, -CH₂F, -CF₃, -OCF₃ и -CN, C₁-C₃-алкила;

R^d представляет собой водород или фтор;

R⁴ представляет собой водород, C₁-C₃-алкил или C₃-C₄-циклоалкил;

R⁵ представляет собой водород;

R⁶ выбран из группы, состоящей из C₂-C₆-алкила, C₁-C₄-алкил-R⁸, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, C₁-C₄-алкил-R⁹, необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, и 3-7-членного моно- или полициклического насыщенного кольца, необязательно содержащего один или несколько гетероатомов, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из O и N, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо или C₂-C₆-алкил необязательно замещены одним или несколькими заместителями, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из водорода, -OH, фтора, оксо, R⁹, R¹⁰ и C₁-C₄-алкила, необязательно замещенного R¹⁰;

R⁷ представляет собой водород, -CN, фтор, хлор, бром, -CHF₂, -CF₂-метил, -CH₂F, -CF₃, C₁-C₃-алкил, необязательно замещенный метокси, C₂-C₃-алкенил или C₃-C₄-циклоалкил;

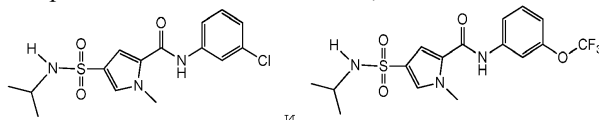
R⁸ представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один или несколько гетероатомов, который представляет собой O, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо необязательно замещено одним или несколькими C₁-C₄-алкилами, необязательно замещенными R¹⁰;

R^9 представляет собой C_1 - C_4 -алкилокси, $-SO_2$ -метил, $-C(=O)-OR^{11}$ или $-C(=O)-N(R^{11})_2$;

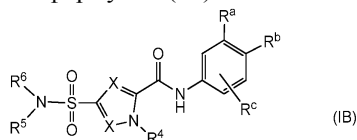
R^{10} представляет собой $-CN$, $-OH$, фтор, $-CHF_2$, $-CH_2F$ или $-CF_3$;

R^{11} представляет собой водород или C_1 - C_3 -алкил;

или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, где такое соединение не является



2. Соединение по п.1, представленное формулой (IB)



3. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^4 представляет собой метил.

4. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^6 представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один атом кислорода.

5. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^6 представляет собой 4- или 5-членное насыщенное кольцо, содержащее один атом кислорода, при этом такое 4- или 5-членное насыщенное кольцо необязательно замещено C_1 - C_4 -алкилом, необязательно замещенным R^{10} .

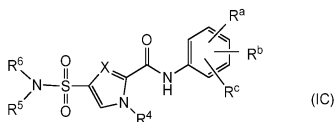
6. Соединение по любому из пп.1-3, где R^6 представляет собой разветвленный C_3 - C_6 -алкил, необязательно замещенный одним или несколькими атомами фтора, или где R^6 включает C_3 - C_6 -циклоалкил, где такой C_3 - C_6 -циклоалкил замещен одним или несколькими C_1 - C_4 -алкилом, замещенным одним или несколькими атомами фтора, или где R^6 представляет собой C_3 - C_6 -циклоалкил, необязательно замещенный одним или несколькими атомами фтора, и/или замещен C_1 - C_4 -алкилом, необязательно замещенным одним или несколькими атомами фтора.

7. Соединение по п.6, где R^6 представляет собой разветвленный C_3 - C_6 -алкил, замещенный одним или несколькими атомами фтора.

8. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^b представляет собой водород или фтор.

9. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^a и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, хлора, CN и метила.

10. Соединение по п.1 формулы (IC)



или его стереоизомер, где

X представляет собой CR^7 ;

R^a , R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, брома, хлора, $-CHF_2$, $-CF_2$ -метила, $-CH_2F$, $-CF_3$, $-OCF_3$, $-CN$ и C_1 - C_3 -алкила;

R^4 представляет собой водород, C_1 - C_3 -алкил или C_3 - C_4 -циклоалкил;

R^5 представляет собой водород;

R^6 выбран из группы, состоящей из C_2 - C_6 -алкила, C_1 - C_4 -алкил- R^8 , необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, C_1 - C_4 -алкил- R^9 , необязательно замещенного одним или несколькими атомами фтора, и 3-7-членного моно- или полициклического насыщенного кольца, необязательно содержащего один или несколько гетероатомов, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из O и N, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо или C_2 - C_6 -алкил необязательно замещены одним или несколькими заместителями, каждый из которых независимо выбран из группы, состоящей из водорода, $-OH$, фтора, оксо, R^9 , R^{10} и C_1 - C_4 -алкила, необязательно замещенного R^{10} ;

R^7 представляет собой водород, $-CN$, фтор, хлор, бром, CHF_2 , $-CF_2$ -метил, $-CH_2F$, $-CF_3$, C_1 - C_3 -алкил или C_3 - C_4 -циклоалкил;

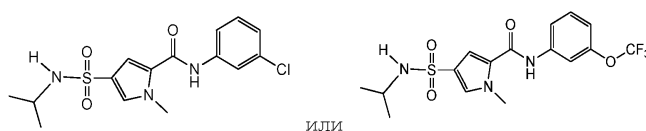
R^8 представляет собой 3-7-членное насыщенное кольцо, необязательно содержащее один или несколько гетероатомов, который представляет собой O, причем такое 3-7-членное насыщенное кольцо необязательно замещено одним или несколькими C_1 - C_4 -алкилами, необязательно замещенными R^{10} ;

R^9 представляет собой C_1 - C_4 -алкилокси, $-SO_2$ -метил, $-C(=O)-OR^{11}$ или $-C(=O)-N(R^{11})_2$;

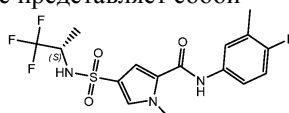
R^{10} представляет собой $-CN$, $-OH$, фтор, $-CHF_2$, $-CH_2F$ или $-CF_3$;

R^{11} представляет собой водород или C_1 - C_3 -алкил;

или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, где такое соединение не является

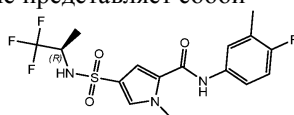


11. Соединение по п.10, где R^4 представляет C_1 - C_3 -алкил; R^6 представляет собой C_2 - C_6 -алкил, необязательно замещенный одним или несколькими атомами фтора; и R^7 представляет собой водород, фтор, хлор или C_1 - C_3 -алкил.
12. Соединение по любому из предыдущих пунктов, где R^4 представляет собой метил, R^6 представляет собой C_2 - C_6 -алкил, замещенный одним или несколькими атомами фтора, R^7 представляет собой водород и R^a , R^b и R^c независимо выбраны из группы, состоящей из водорода, фтора, хлора, метила и -CN.
13. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



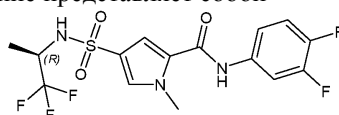
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

14. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



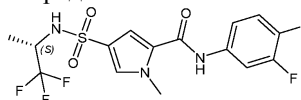
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

15. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



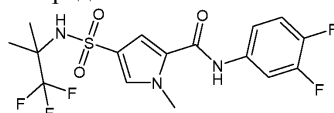
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

16. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



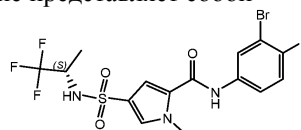
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

17. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



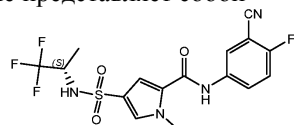
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

18. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



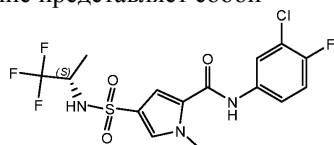
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

19. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



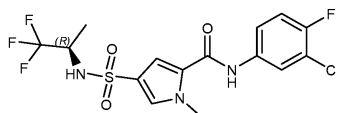
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

20. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



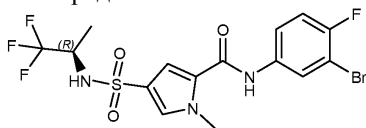
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

21. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



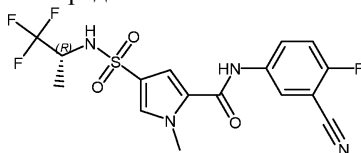
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

22. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



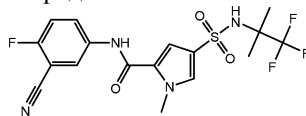
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

23. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



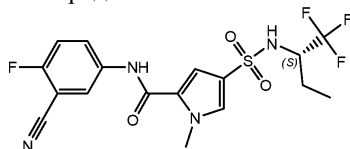
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

24. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



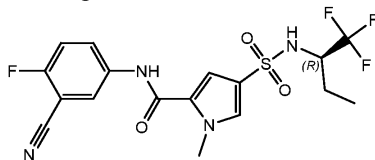
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

25. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



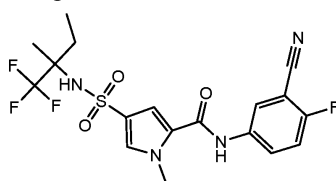
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

26. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



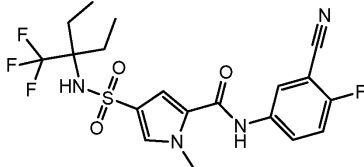
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

27. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



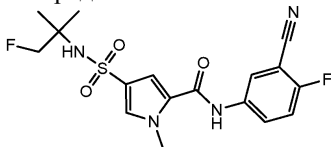
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

28. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



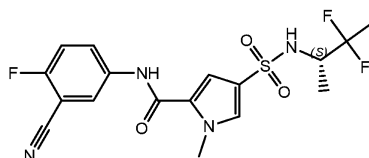
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

29. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



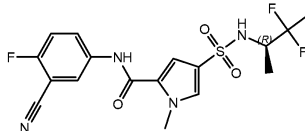
или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

30. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

31. Соединение по п.1, где соединение представляет собой



или его фармацевтически приемлемую соль или сольват.

32. Лекарственное средство для предупреждения или лечения инфекции, вызываемой вирусом гепатита В (HBV), у млекопитающего, представляющее собой соединение по любому из предшествующих пунктов.

33. Фармацевтическая композиция, обладающая активностью против HBV, содержащая соединение по любому из пп.1-31, и фармацевтически приемлемый носитель.



Евразийская патентная организация, ЕАПВ

Россия, 109012, Москва, Малый Черкасский пер., 2