

(19)



**Евразийское  
патентное  
ведомство**

(11) 037916

(13) B1

## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента  
**2021.06.07**

(21) Номер заявки  
**201990738**

(22) Дата подачи заявки  
**2017.09.15**

(51) Int. Cl. C07D 471/08 (2006.01)  
C07D 211/78 (2006.01)  
A61K 31/439 (2006.01)  
A61P 31/04 (2006.01)

### (54) СОЕДИНЕНИЯ-ИНГИБИТОРЫ БЕТА-ЛАКТАМАЗ

(31) 62/395,464; 62/456,423

Басараб Грегори С. (US), Мосс Билл (GB)

(32) 2016.09.16; 2017.02.08

(74) Представитель:  
Костюшенкова М.Ю., Угрюмов В.М., Лыу Т.Н., Глухарёва А.О., Гизатуллина Е.М., Строкова О.В., Христофоров А.А., Гизатуллин Ш.Ф., Осиенко Н.В., Лебедев В.В., Парамонова К.В., Николаева О.А.  
(RU)

(33) US

(43) 2019.08.30

(86) PCT/US2017/051692

(87) WO 2018/053215 2018.03.22

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:

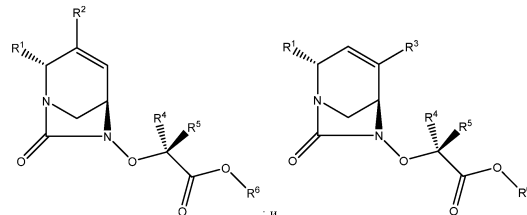
ЭНТАСИС ТЕРАПЕУТИКС  
ЛИМИТЕД (GB)

(72) Изобретатель:

Комита-Превуар Жанель, Диран-Ревий Тома Франсуа, Готье Лиз, О'Доннелл Джон, Ромеро Ян, Томмаси Рубен, Верхейен Ерун Кюнера, У Франк, У Сяоюнь, Чжан Цзин,

(56) WO-A1-2013150296  
US-A1-2011046102  
WO-A1-2013030733  
WO-A1-2016081452  
US-A1-2005245505

(57) Изобретение относится к соединениям, представляющим собой ингибиторы бета-лактамаз. Указанные соединения и их фармацевтически приемлемые соли в комбинации с бета-лактамными антибиотиками пригодны для лечения бактериальных инфекций, включая инфекции, вызванные организмами, устойчивыми к лекарственным средствам, включая организмы с множественной лекарственной устойчивостью. Изобретение включает соединения следующих формул:



или их фармацевтически приемлемую соль, где значения R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> и R<sup>6</sup> описаны в настоящем документе.

B1

037916

037916 B1

### **Родственные заявки**

Настоящая заявка испрашивает приоритет на основании предварительной заявки США № 62/395,464, поданной 16 сентября 2016 г., и предварительной заявки США № 62/456,423, поданной 8 февраля 2017 г., содержание каждой из которых включено в настоящий документ посредством ссылки.

### **Область техники**

Иобретение относится к новым пероральным ингибиторам бета-лактамаз, содержащим их фармацевтическим композициям и способам их применения. Кроме того, настоящее изобретение относится к терапевтическим способам лечения бактериальных инфекций, включая преодоление бактериальной устойчивости к антибиотикам.

### **Уровень техники**

Международное сообщество по микробиологическим и инфекционным заболеваниям продолжает выражать серьезную обеспокоенность тем, что продолжающееся развитие устойчивости к антибактериальным препаратам может привести к появлению бактериальных штаммов, против которых доступные в настоящее время антибактериальные препараты будут неэффективны, что может привести к значительной заболеваемости и смертности. В целом, бактериальные патогены могут быть классифицированы как грамположительные или грамотрицательные патогены. Антибиотики, эффективные против как грамположительных, так и грамотрицательных патогенов, обычно считаются обладающими широким спектром активности.

В борьбе с бактериальной инфекцией необходимы бета-лактамные антибиотики. Бета-лактамы представляют собой широкий класс лекарственных средств, все из которых содержат бета-лактам в основной молекулярной структуре и, как правило, демонстрируют эффективность против широкого спектра грамположительных и грамотрицательных бактерий, ингибируя синтез клеточной стенки бактерии. Поскольку у мишени лекарственного средства нет эукариотических аналогов, их токсичность является низкой и они, как правило, хорошо переносятся. Они остаются одними из наиболее широко назначаемых, безопасных и эффективных лекарственных средств, доступных для борьбы с бактериальной инфекцией. Однако их эффективность ограничена высокой устойчивостью инфекционными штаммами, такими как устойчивые к метициллину штаммы *Staphylococcus aureus* (MRSA) и штаммы с множественной лекарственной устойчивостью (МЛУ) *Pseudomonas aeruginosa*, *Acinetobacter baumannii*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae* и другие Enterobacteriaceae. Такие устойчивые бактерии являются основными причинами заболеваемости и смертности пациентов. Helfand,  $\beta$ -lactams Against Emerging 'Superbugs': Progress and Pitfalls, Expert Rev. Clin. Pharmacol. 1(4):559-571 (2008).

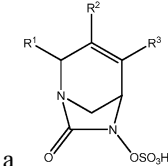
Бета-лактамные антибиотики, по отдельности и в комбинации с ингибиторами бета-лактамаз, продолжают представлять собой важную часть антибактериальных средств, используемых для борьбы с заболеванием. Устойчивость к бета-лактаму при грамотрицательных инфекциях в основном обусловлена бета-лактамазной активностью, и значительная зависимость от бета-лактамных антибиотиков привела к диверсификации и увеличению распространенности бета-лактамаз. Эти бета-лактамазы вызывают устойчивость даже к самым новым бета-лактамным антибиотикам. Llarrull, et al., The Future of Beta-Lactams, Current Opinion in Microbiology, 13:551-557 (2010).

Основной угрозой эффективности этих препаратов является растущая распространенность бета-лактамаз расширенного спектра (ESBL). Бета-лактамазы - это ферменты, которые вырабатываются некоторыми бактериями и открывают кольцо бета-лактамной части бета-лактамного антибиотика, тем самым дезактивируя его. В настоящее время существует четыре класса бета-лактамаз, обозначаемых как класс А, класс В, класс С и класс D. Бета-лактамазы класса А, класса С и класса D представляют собой сериновые бета-лактамазы, а бета-лактамазы класса В представляют собой металло-бета-лактамазы (МБЛ). Bush & Jacoby, Updated Functional Classification of  $\beta$ -Lactamases, Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 54(3):969-976 (март 2010 г.).

Для повышения эффективности бета-лактамных антибиотиков были разработаны некоторые ингибиторы бета-лактамаз. Однако доступные в настоящее время ингибиторы бета-лактамаз во многих случаях недостаточны для противодействия постоянно растущему разнообразию бета-лактамаз. Три наиболее часто используемых в настоящее время агента против сериновых бета-лактамаз - клавулановая кислота, тазобактам и сульбактам - обладают активностью только против определенных ферментов класса А, что серьезно ограничивает их практическую ценность. Кроме того, новые ингибиторы бета-лактамаз, недавно одобренные или находящиеся в настоящее время в стадии клинических испытаний, такие как авибактам и MK-7655, доступны только для внутривенного применения и действуют преимущественно на ферменты класса А и С, с минимальной эффективностью против бета-лактамаз класса D. Bebrone, et al., Current Challenges in Antimicrobial Chemotherapy: Focus on  $\beta$ -Lactamase Inhibition, Drugs, 70(6):651-679 (2010). Хотя эти агенты представляют собой значительное улучшение по сравнению с доступными в настоящее время ингибиторами бета-лактамаз, для борьбы со значительной устойчивостью к бета-лактамам, наблюдавшейся в настоящее время, желательны агенты, эффективно действующие против всех трех классов сериновых бета-лактамаз, с дополнительным преимуществом доступной перорально эффективной лекарственной формы для применения за пределами больницы. В настоящее время не существует

одобренных ингибиторов бета-лактамаз, которые вводятся перорально и эффективны против бета-лактамаз класса C или класса D, в то время как уровни устойчивости к обычным антибиотикам продолжают расти.

Соединения, схожие с описанными в настоящем документе, также обладающие широкими профилями ингибирования бета-лактамаз (эффективные против большинства бета-лактамаз класса A, класса C и класса D), были описаны в WO 2013/150296. Эта патентная заявка относится к соединениям следующей формулы:



В то время как соединения, описанные в заявке WO 2013/150296, представляют собой значительное улучшение в спектре ингибиторов бета-лактамаз, в настоящее время доступных на рынке или в клинической практике, соединения, описанные в этой заявке, можно вводить только внутривенно (в/в), поскольку они не являются перорально биодоступными. Более того, раскрытыe в ней соединения невозможно сделать перорально биодоступными путем использования пролекарства по сульфатной активирующей группе в молекуле. Следовательно, эти эффективные ингибиторы бета-лактамаз ограничены внутривенным или парентеральным введением, что обычно происходит только в условиях стационара. Соответственно, для пациентов с серьезными устойчивыми инфекциями, которые при этом в остальном здоровы и не нуждаются в госпитализации, или пациентов, которых можно было бы выписать из больницы, но которые получили бы пользу от антибактериального лечения в амбулаторных условиях (также известного как "ступенчатая терапия с переходом на пероральный путь введения"), существуют лишь ограниченные варианты лечения. Соединения, описанные в заявке WO 2013/150296, могут обеспечить пациентам более эффективное и более широкое ингибирование бета-лактамаз, чем любой из известных на настоящий момент препаратов, но указанные соединения в настоящее время требуют внутривенного введения в больничных условиях стационара.

Существует острая необходимость в новом пероральном ингибиторе бета-лактамаз широкого спектра действия, который принес бы значительную пользу пациентам, инфицированным устойчивыми патогенами, которые могли бы проходить лечение за пределами больницы, или госпитализированным пациентам, которые могут не иметь надежного венозного доступа. У таких пациентов могут быть серьезные осложненные инфекции патогенов, продуцирующих одну или несколько бета-лактамаз, но им может не требоваться лечение в условиях стационара, или такие пациенты выздоравливают от инфекций, которые изначально успешно лечились комбинацией бета-лактама IV поколения/ингибитором бета-лактамаз, но получили бы пользу от дальнейшей комбинированной терапии бета-лактамом/ингибитором бета-лактамаз за пределами больницы, что было бы возможно только при применении перорально активного ингибитора бета-лактамаз широкого спектра действия, такого как описанный в настоящем документе.

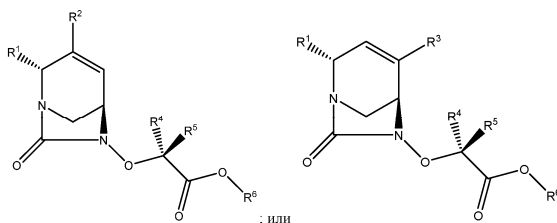
Кроме того, пациентам с устойчивыми бактериальными инфекциями, которые требуют госпитализации для начального лечения, соединения согласно настоящему изобретению, как описано в формулах (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) и (Va), могут быть введены внутривенно в условиях стационара, пока пациент не станет достаточно стабильным для продолжения лечения в амбулаторных условиях. После выписки пациент может продолжить терапию тем же лекарственным средством путем введения соединения согласно любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V) в амбулаторных условиях, продолжая при этом непрерывное лечение до тех пор, пока бактериальная инфекция не будет вылечена. В настоящее время не существует ингибиторов  $\beta$ -лактамаз классов A, C и D, которые можно было бы изначально вводить в/в с дополнительным преимуществом перорального введения, когда пациент почувствует себя достаточно хорошо, чтобы быть выписанным из больницы. Возможность для врача адаптировать лечение к потребностям пациента позволила бы раньше выписывать пациентов, нуждающихся в госпитализации, и значительно снизить затраты на лечение в целом, избегая длительного пребывания в больнице.

Существует острая необходимость в новых перорально активных ингибиторах бета-лактамаз, эффективных против более чем одной из бета-лактамаз класса A, C и D.

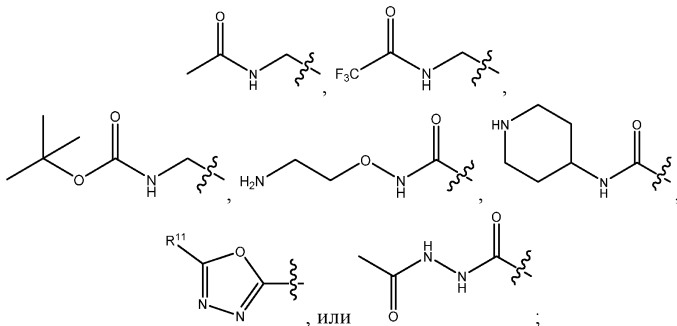
#### **Краткое описание изобретения**

*Изобретение* относится к соединениям, представляющим собой перорально доступные ингибиторы бета-лактамаз. Соединения и их фармацевтически приемлемые соли в комбинации с бета-лактамными антибиотиками подходят для лечения бактериальных инфекций, включая инфекции, вызванные организмами, устойчивыми к лекарственным средствам, включая организмы с множественной лекарственной устойчивостью.

Более конкретно, изобретение относится к соединениям следующих формул:



или их фармацевтически приемлемым солям, где  
R<sup>1</sup> выбран из -CN, -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>,



где R<sup>11</sup> представляет собой водород или -C(O)NH<sub>2</sub>; или  
R<sup>1</sup> выбран из -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, где R<sup>7</sup> представляет собой водород и R<sup>8</sup> представляет собой:

- 1) фенил, необязательно замещенный C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил-NH<sub>2</sub>,
- 2) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или
- 3) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси,

где каждый алкил или алкокси из представленных R<sup>8</sup> необязательно и независимо замещен C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкилом, -CN, -OH, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -NHSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>, -NHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом), пиразинилом, окситанилом, оксазолилом или пирролидинилом, необязательно замещенным одним или более карбоксилом, фтором или -C(O)O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкилом);

R<sup>2</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил;

R<sup>3</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил;

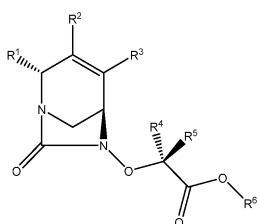
R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> независимо представляют собой водород, метил или фтор; и

R<sup>6</sup> представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-(NHC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C(O)C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси.

Настоящее изобретение также относится к применению соединения по изобретению или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации с бета-лактамным антибиотиком, в лечении бактериальной инфекции у нуждающегося в этом субъекта.

#### Подробное описание изобретения

В одном из аспектов изобретение относится к соединению формулы (I), представляющему собой пероральный ингибитор бета-лактамаз:



или его фармацевтически приемлемой соли, где

R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -CN, фенил, 5-7-членный гетероарил, -C(O)NR'NR'C(O)R<sup>9</sup>, -C(O)NR'OR<sup>10</sup> или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкильную группу, где алкильная группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -OH, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -NR<sup>7</sup>COR<sup>9</sup>, 5-7-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклила, и где фенил и гетероарил, представленные среди R<sup>1</sup>, необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> и -CONR'R<sup>8</sup>;

R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> независимо выбраны из водорода, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила и C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила;

R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> независимо выбраны из водорода, галогена, -CN, -CO<sub>2</sub>R<sup>9</sup>, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила и C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила;

R<sup>6</sup> представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-(NR'C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-алкенил, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-циклоалкил, 5-7-членный гетероарил и 5-7-членный гетероциклик, где алкил, алкенил, циклоалкил, гетероарил и гетероциклик необязательно и независимо замещены 1-6 группами, выбранными из карбоксила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкила и фенила. В качестве альтернативы, R<sup>6</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-

алкокси-(NR'C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-алкенил, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-циклоалкил, 5-7-членный гетероарил и 5-7-членный гетероциклик, где алкил, алкенил, циклоалкил, гетероарил и гетероциклик необязательно и независимо замещены 1-6 группами, выбранными из карбоксила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкила и фенила;

каждый R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> независимо представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, фенил, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-7-членный гетероарил, где алкил, алкокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный R<sup>7</sup> или R<sup>8</sup>, необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклика, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-алкилом), 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила, необязательно замещенного -NH<sub>2</sub> или -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -S(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R" и -C(O)NR'R"; каждый R<sup>9</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкокси или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси;

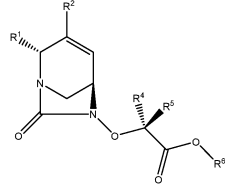
каждый R<sup>10</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, необязательно замещенный 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклика, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-алкилом), C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила, 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -S(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R" или -C(O)NR'R";

каждый R' и R" независимо представляет собой водород, метил, этил или пропил; или R' и R" вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членный гетероциклик; при условии, что по меньшей мере один из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> не представляет собой водород.

В еще одном аспекте изобретения R<sup>1</sup> в формуле (I) представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -CN, фенил, 5-6-членный гетероарил, -C(O)NR'NR'C(O)R<sup>9</sup>, -C(O)NR'OR<sup>10</sup> или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкильную группу, где алкильная группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -OH, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -NR<sup>7</sup>COR<sup>9</sup>, 5-6-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклика, и где фенил и гетероарил, представленные среди R<sup>1</sup>, необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> и -CONR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>;

R<sup>6</sup> представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-(NR'C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-алкенил, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-циклоалкил, 5-6-членный гетероарил и 5-7-членный гетероциклик, где алкил, алкенил, циклоалкил, гетероарил и гетероциклик необязательно и независимо замещены 1-6 группами, выбранными из карбоксила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкила и фенила (в качестве альтернативы, R<sup>6</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-(NR'C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-алкенил, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub>-циклоалкил, 5-6-членный гетероарил и 5-7-членный гетероциклик, где алкил, алкенил, циклоалкил, гетероарил и гетероциклик необязательно и независимо замещены 1-6 группами, выбранными из карбоксила, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкила и фенила); и каждый R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> независимо представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, фенил, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-6-членный гетероарил, где алкил, алкокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный R<sup>7</sup> или R<sup>8</sup>, необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклика, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-алкилом), 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила, необязательно замещенного -NH<sub>2</sub> или -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -S(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R" и -C(O)NR'R"; каждый R<sup>9</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкокси или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси;

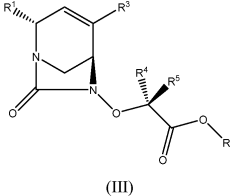
В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (II)



(II)

или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> и R<sup>6</sup> являются такими, как определено для формулы (I).

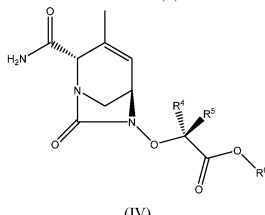
В одном из аспектов изобретение относится к соединению формулы (III)



(III)

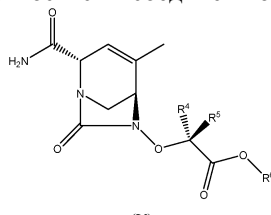
или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные  $R^1$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$  и  $R^6$  являются такими, как определено для формулы (I).

В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (IV)



или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные  $R^4$ ,  $R^5$  и  $R^6$  являются такими, как определено для формулы (I).

В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (V)



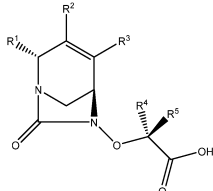
или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные  $R^4$ ,  $R^5$  и  $R^6$  являются такими, как определено для формулы (I).

В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (Ia)



или его фармацевтически приемлемой соли; где:  $R^1$  представляет собой  $-C(O)NR^7R^8$ ,  $-CN$ , фенил, 5-7-членный гетероарил,  $-C(O)NR'NR'C(O)R^9$ ,  $-C(O)NR'OR^{10}$  или  $C_1-C_6$ -алкильную группу, где алкильная группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена,  $C_1-C_3$ -алкокси,  $-OH$ ,  $-CN$ ,  $-NR^7R^8$ ,  $-NR^7COR^9$ , 5-7-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклила, и где фенил и гетероарил, представленные среди  $R^1$ , необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена,  $-OH$ ,  $C_1-C_3$ -алкокси,  $-CN$ ,  $-NR^7R^8$  и  $-CONR^7R^8$ ;  $R^2$  и  $R^3$  независимо выбраны из водорода, галогена,  $C_1-C_3$ -алкила и  $C_3-C_6$ -циклоалкила;  $R^4$  и  $R^5$  независимо выбраны из водорода, галогена,  $-CN$ ,  $-CO_2R^9$ ,  $C_1-C_3$ -алкила и  $C_1-C_3$ -галогеналкила; каждый  $R^7$  и  $R^8$  независимо представляет собой водород,  $C_1-C_3$ -алкил,  $C_1-C_3$ -алкокси, фенил,  $C_3-C_6$ -циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-7-членный гетероарил, где алкил, алкокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный  $R^7$  или  $R^8$ , необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенного одним или двумя атомами  $-F$ , карбоксилом или  $-CO(O_{C_{1-6}}\text{алкилом})$ , 5-6-членного гетероарила,  $-CN$ ,  $-OH$ ,  $C_1-C_3$ -алкила, необязательно замещенного  $-NH_2$  или  $-OH$ ,  $C_1-C_3$ -галогеналкала,  $C_1-C_3$ -галогеналкокси,  $C_1-C_3$ -алкокси  $-NHCO(C_1-C_3\text{-алкила})$ ,  $-NHCO(C_1-C_3\text{-алкокси})$ ,  $-S(O)_2NR'R''$ ,  $-NHS(O)_2NR'R''$ ,  $-NHS(O)_2(C_1-C_3\text{-алкила})$ ,  $-NR'R''$  и  $-C(O)NR'R''$ ; каждый  $R^9$  представляет собой  $C_1-C_6$ -алкил,  $C_1-C_6$ -галогеналкил,  $C_1-C_6$ -галогеналкокси или  $C_1-C_6$ -алкокси; каждый  $R^{10}$  представляет собой  $C_1-C_3$ -алкил, необязательно замещенный 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенного одним или двумя атомами  $-F$ , карбоксилом или  $-CO(O_{C_{1-6}}\text{алкилом})$ ,  $C_3-C_6$ -циклоалкила, 5-6-членного гетероарила,  $-CN$ ,  $-OH$ ,  $-NHCO(C_1-C_3\text{-алкила})$ ,  $-NHCO(C_1-C_3\text{-алкокси})$ ,  $-S(O)_2NR'R''$ ,  $-NHS(O)_2NR'R''$ ,  $-NHS(O)_2(C_1-C_3\text{-алкила})$ ,  $-NR'R''$  или  $-C(O)NR'R''$ ; и каждый  $R'$  и  $R''$  независимо представляет собой водород, метил, этил или пропил; или  $R'$  и  $R''$  вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членный гетероциклик; при условии, что по меньшей мере один из  $R^2$  и  $R^3$  не представляет собой водород.

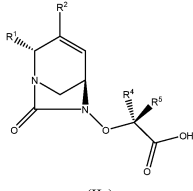
В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (Ia)



или его фармацевтически приемлемой соли; где:  $R^1$  представляет собой  $-C(O)NR^7R^8$ ,  $-CN$ , фенил, 5-6-членный гетероарил,  $-C(O)NR'NR'C(O)R^9$ ,  $-C(O)NR'OR^{10}$  или  $C_1-C_6$ -алкильную группу, где алкильная

группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -OH, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -NR<sup>7</sup>COR<sup>9</sup>, 5-6-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклила, и где фенил и гетероарил, представленные среди R<sup>1</sup>, необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> и -CONR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>; R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> независимо выбраны из водорода, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила и C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила; R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> независимо выбраны из водорода, галогена, -CN, -CO<sub>2</sub>R<sup>9</sup>, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила и C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила; каждый R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> независимо представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, фенил, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-6-членный гетероарил, где алкил, алкокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный среди R<sup>7</sup> или R<sup>8</sup>, необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-<sub>6</sub>алкилом), 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила, необязательно замещенного -NH<sub>2</sub> или -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -S(O)<sub>2</sub>NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R'' и -C(O)NR'R''; каждый R<sup>9</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкокси или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкокси; каждый R<sup>10</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, необязательно замещенный 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенно одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-<sub>6</sub>алкилом), C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила, 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -S(O)<sub>2</sub>NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R'' или -C(O)NR'R''; и каждый R' и R'' независимо представляет собой водород, метил, этил или пропил; или R' и R'' вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членный гетероциклик; при условии, что по меньшей мере один из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> не представляет собой водород.

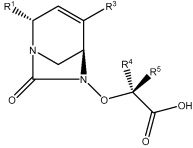
В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (IIa)



(IIa)

или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> являются такими, как определено для формулы (Ia).

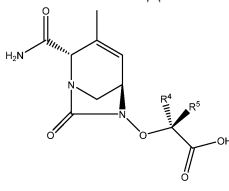
В одном из аспектов изобретение относится к соединению формулы (IIIa)



(IIIa)

или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные  $R^1$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  и  $R^5$  являются такими, как определено для формулы (Ia).

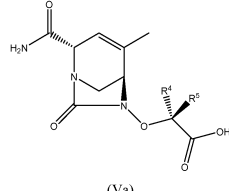
В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (IVa)



(IVa)

или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> являются такими, как определено для формулы (Ia).

В еще одном аспекте изобретение относится к соединению формулы (Va)



(Va)

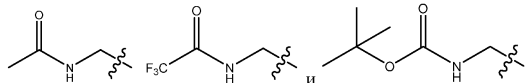
или его фармацевтически приемлемой соли, где переменные  $R^+$  и  $R^-$  являются такими, как определено для формулы (Ia).

В одном из аспектов изобретений, для формул (I), (Ia), (II) или (Pa), R<sup>1</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил. В еще одном аспекте изобретения, для формул (I), (Ia), (II) или (Pa), R<sup>2</sup> представляет собой метил.

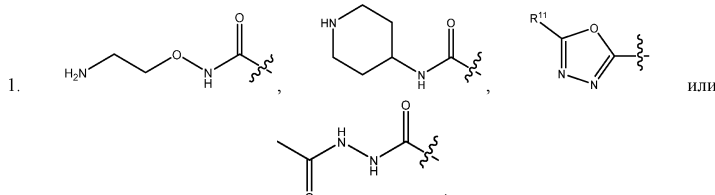
В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (III) и (IIIa), R<sup>3</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил. В еще одном аспекте изобретения, для формулы (I), (Ia), (III) и (IIIa), R<sup>3</sup> представляет собой метил.

В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> выбран из оксадиазола, -C(O)NHNHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила) или -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила), где оксадиазол R<sup>1</sup> необязательно замещен -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси,

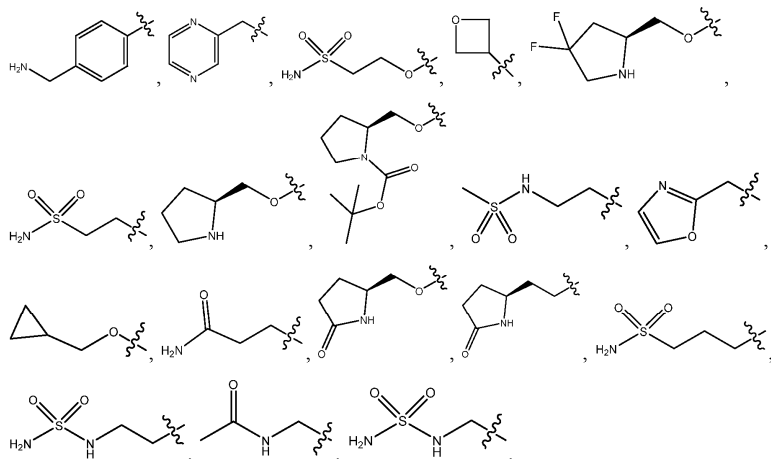
-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> или -CONR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> выбран из -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>,



В еще одном аспекте изобретения, для формулы (I), (Ia), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> представляет собой -CN,

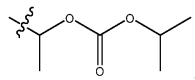


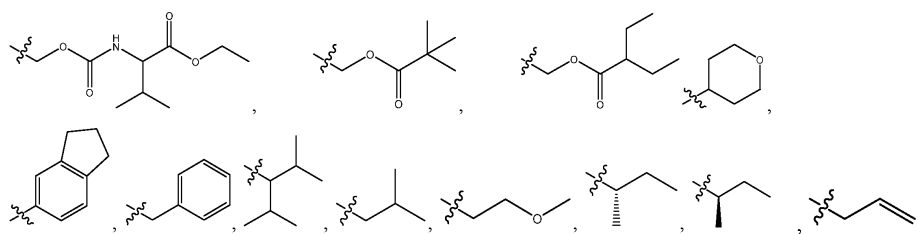
где R<sup>11</sup> представляет собой водород или -C(O)NH<sub>2</sub>. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> представляет собой -CN или -C(O)NH<sub>2</sub>. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> представляет собой -CN. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NH<sub>2</sub>. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>. В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), когда R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, R<sup>7</sup> представляет собой водород и R<sup>8</sup> представляет собой 1) фенил, необязательно замещенный C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил-NH<sub>2</sub>, 2) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или 3) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, где каждый алкил или алкокси из представленных R<sup>8</sup> необязательно и независимо замещен C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкилом, -CN, -OH, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -NHSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>, -NHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом), пиразинилом, окситанилом, оксазолином или пирролидинилом, необязательно замещенным одним или более карбонилом, фтором или -C(O)O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкилом). В одном из аспектов изобретения, для формулы (I), (Ia), (II), (IIa), (III) и (IIIa), когда R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, R<sup>7</sup> представляет собой водород и R<sup>8</sup> выбран из группы, состоящей из



-CH<sub>2</sub>CN и -CH<sub>2</sub>OH.

В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V), R<sup>6</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил. В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V), R<sup>6</sup> представляет собой этил, изопропил, 2-бутил или изопентил. В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V), R<sup>6</sup> представляет собой изопропил. В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V), R<sup>6</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-(NHC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C(O)C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси. В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (II), (III), (IV) или (V), R<sup>6</sup> выбран из группы, состоящей из





метила, н-пропила, н-бутила, н-пентила, н-гексила, н-гептила, н-октила или н-нонила.

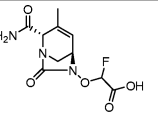
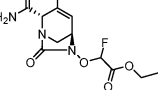
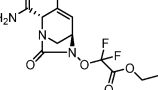
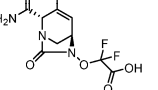
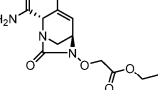
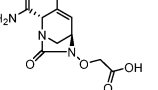
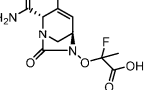
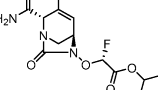
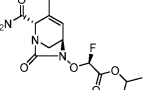
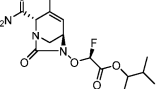
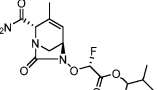
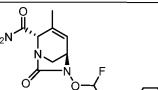
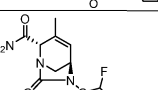
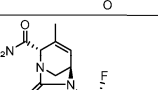
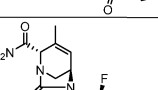
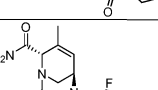
В одном из аспектов изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> независимо представляют собой H, метил или фтор. В еще одном аспекте изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), один из R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> представляет собой водород, а другой представляет собой фтор. В еще одном аспекте изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), R<sup>4</sup> представляет собой фтор и R<sup>5</sup> представляет собой водород. В еще одном аспекте изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), R<sup>4</sup> представляет собой водород и R<sup>5</sup> представляет собой фтор. В еще одном аспекте изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> оба представляют собой водород. В еще одном аспекте изобретения, для любой из формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> оба представляют собой фтор.

Любой вариант осуществления, описанный в настоящем документе, может быть объединен с любым другим подходящим вариантом осуществления, описанным в настоящем документе, с получением дополнительных вариантов осуществления. Например, когда в одном из вариантов осуществления по отдельности или совместно описаны возможные группы для R<sup>1</sup>, а в другом варианте осуществления описаны возможные группы для R<sup>2</sup>, подразумевается, что эти варианты осуществления могут быть объединены с получением дополнительного варианта осуществления, в котором используется любая из возможных групп для R<sup>1</sup> с любой из возможных групп для R<sup>2</sup>. Аналогично, изобретение охватывает любые варианты осуществления, относящиеся по отдельности к R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> и R<sup>6</sup>, в сочетании с любыми отдельными вариантами осуществления, относящимися к каждой из оставшихся переменных.

Соединения формул (I), (II), (III), (IV) и (V) и их фармацевтически приемлемые соли обладают эффективным спектром ингибиования бета-лактамаз и подходят для перорального введения. Соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) и (Va) и их фармацевтически приемлемые соли обладают эффективным спектром ингибиования бета-лактамаз и подходят для внутривенного, внутрибрюшинного, внутримышечного или подкожного введения, например, внутривенного введения. Как таковые, соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) и (Va) и их фармацевтически приемлемые соли могут быть успешно использованы, когда пациент не может принимать антибиотики перорально, например, в условиях стационара, условиях пункта неотложной помощи или условиях дома престарелых. Как только состояние пациента улучшается достаточно, чтобы принимать антибиотики перорально, лечение можно сменить так, чтобы соединение формул (I), (II), (III), (IV) и (V) или его фармацевтически приемлемая соль вводилось пациенту перорально. Кроме того, соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa), (Va), (I), (II), (III), (IV) и (V) и их фармацевтически приемлемые соли могут обладать полезными действенными, метаболическими, токсикологическими и/или фармакодинамическими свойствами.

Один из аспектов изобретения включает соединение согласно одному из примеров или его фармацевтически приемлемую соль, а именно:

Пример №	Структура	Название соединения
1		(R)-этил- 2-((2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат
2		(S)-этил- 2-((2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат
3		(2S)-{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси](фторометокси)уксусовой кислоты литиевая соль
4		(2R)-{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси](фторометокси)уксусовой кислоты литиевая соль

5		[[2S,5R]-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)уксусной кислоты литиевая соль
6		этил-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат
7		этил-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(дифтор)уксусной кислоты литиевая соль
8		{{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(дифтор)уксусной кислоты литиевая соль
9		этил-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}ацетат
10		{{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}уксусной кислоты литиевая соль
11		2-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}-2-фторпропановой кислоты литиевая соль
12		пропан-2-ил-(2R)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
13		пропан-2-ил-(2S)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
14		2,4-диметилпентан-3-ил-(2S)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
15		2,4-диметилпентан-3-ил-(2R)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
16		тетрагидро-2Н-пиран-4-ил-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат
17		2-метокси-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат
18		2-метокси-(2R)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
19		2-метокси-(2S)-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат
20		(2R)-(S)-втор-бутил-2-{{[(2S,5R)-2-карбамонил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}-2-фторацетат

21		(2S)-(S)-втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
22		(2R)-(R)-втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
23		(2S)-(R)-втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
24		(R)-пентан-3-ил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат
25		(S)-пентан-3-ил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат
26		этил-2-(((2S,5R)-2-(2-ацетилгидразинкарбонил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
27		2-(((2S,5R)-2-(2-ацетилгидразинкарбонил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль
28		(R)-2-((2S,5R)-2-(4-(аминометил)фенилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторуксусной кислоты TFA соль
29		этил-2-фтор-2-((пиразин-2-илметил)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат
30		2-фтор-2-((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-((пиразин-2-илметил)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)уксусной кислоты литиевая соль
31		(2R)-этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
32		(2S)-этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
33		(2R)-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)уксусной кислоты литиевая соль
34		(2S)-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)уксусной кислоты литиевая соль

35		(2R)-изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
36		(2S)-изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
37		(2R)-изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
38		(2S)-изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
39		(2R)-этил- 2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
40		(2S)-этил- 2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
41		(2R)-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль
42		(2R)-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль
43		2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль
44		(1-изопропил-2-метилпропил) 2-[[((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси]-2,2-дифтор-ацетат
45		октил-(2R)-2-[[((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси]-2-фтор-ацетат
46		метил-(2R)-2-[[((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси]-2-фтор-ацетат
47		аллил-(2R)-2-[[((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси]-2-фтор-ацетат
48		пропил-(2R)-2-[[((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси]-2-фтор-ацетат

49		изобутил-(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетат
50		бутил-(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетат
51		пентил-(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетат
52		гексил-(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетат
53		1-изопропоксикарбонилоксистил-(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетат
54		(2R)-бензил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
55		2-[[[(2S,5R)-2-(5-карбамоил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-уксусной кислоты литиевая соль
56		(2S)-2-фтор-2-[[[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтоксикарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
57		(2S)-2-фтор-2-[[[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтоксикарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
58		этил-2-[[[(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-ацетил]оксиметоксикарбониламино]-3-метилбутаноат
59		трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксозотокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилат
60		этил-(2S)-2-фтор-2-(((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(((S)-пирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетата TFA соль
61		этил-(2S)-2-((((S)-4,4-дифторпирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)2-фторацетата TFA соль

62		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-[(2S)-pyrrolidin-2-il]metoxycarbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid TFA salt
63		(2S)-2-(((2S,5R)-2-(((S)-4,4-difluoropyrrolidin-2-il)metoxycarbamoyl)-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il)oxycyanoacetic acid TFA salt
64		(2R)-2-[(2S,5R)-2-carbamoyl-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid 2,2-dimethylpropanoate
65		индан-5-ил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-carbamoyl-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid
66		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-2-(oxetan-3-il)carbamoyl]-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
67		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-2-[2-(methansulfonamido)ethyl]carbamoyl]-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
68		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-(oxazol-2-il)carbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
69		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-(pyrazin-2-il)carbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
70		(2S)-2-[(2S,5R)-2-(cyclopropylmethyl)carbamoyl]-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
71		(2S)-2-[(2S,5R)-2-[(3-amino-3-oxo-propyl)carbamoyl]-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
72		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-[(5-oxopyrrolidin-2-il)metoxycarbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
73		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-[(5-oxopyrrolidin-2-il)ethyl]carbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt
74		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-(3-sulfamoniopropyl)carbamoyl]-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-il]oxycyanoacetic acid lithium salt

75		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-oxo-2-[2-(сульфамоиламино)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
76		(2S)-2-[(2S,5R)-2-[(терт-бутоxикарбониламино)метил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-уксусной кислоты литиевая соль
77		(2S)-2-[(2S,5R)-2-(аминометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-уксусной кислоты литиевая соль
78		(2S)-2-[(2S,5R)-2-(acetамидометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фтор-уксусной кислоты литиевая соль
79		(2S)-2-fluoro-2-[(2S,5R)-3-methyl-7-оксо-2-[(2,2,2-трифторацетил)амино]метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
80		этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
81		этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
82		(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
83		этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
84		этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
85		этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
86		этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат
87		(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
88		(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(acetамидометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль

89		(2S)-2-фтор-2-[[2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(сульфамоиламино)метилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль
90		этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2,2-дифторуксусной кислоты литиевая соль
91		2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2,2-дифторуксусной кислоты литиевая соль
92		этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат
93		2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)уксусной кислоты литиевая соль
94		этил-(2R)-2-((2S,5R)-2-циано-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат
95		(2R)-2-((2S,5R)-2-циано-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль
96		изопропил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат

Соединения согласно изобретению включают соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), (Va) в форме свободного основания (незаряженной), а также их фармацевтически приемлемые соли.

Алкил - в контексте настоящего документа термин "алкил" относится к насыщенным углеводородным радикалам с линейной и разветвленной цепью, имеющим указанное число атомов углерода. Ссылки на отдельные алкильные группы, такие как "пропил", характеризуют только вариант с линейной цепью, а ссылки на отдельные алкильные группы с разветвленной цепью, такие как "изопропил" и "3-пентил", характеризуют только вариант с разветвленной цепью. В одном из аспектов "алкил" представляет собой метил.

Галоген - в контексте настоящего документа подразумевается, что термин "галоген" включает фтор, хлор, бром и иод. В одном из аспектов "галоген" может относиться к фтору, хлору и брому. В еще одном аспекте "галоген" может относиться к фтору или хлору. В еще одном аспекте "гало" может относиться к фтору. В еще одном аспекте "галоген" может относиться к хлору.

Галогеналкил - в контексте настоящего документа представляет собой "алкильный" фрагмент, как определено выше, замещенный одним или более атомами галогена. В одном из аспектов "галогеналкил" может представлять собой  $-\text{CH}_2\text{F}$ ,  $-\text{CH}_2\text{Cl}$  или  $-\text{CF}_3$ .

Циклоалкил - в одном из аспектов "циклоалкил" относится к насыщенному моноциклическому углеродному кольцу, одна или более групп  $-\text{CH}_2-$  которого могут быть необязательно заменены соответствующим числом групп  $-\text{C}(\text{O})-$ . Иллюстративные примеры "циклоалкила" включают циклопропил, цикlobутил, цикlopентил и цикlopентенил. В одном из аспектов "3-5-членный карбоциклил" может представлять собой циклопропил.

5-7-членный гетероциклик - термин "5-7-членный гетероциклик" относится к насыщенному или частично насыщенному неароматическому моноциклическому кольцу, содержащему от 5 до 7 атомов кольца, по меньшей мере один из которых выбран из азота, серы и кислорода, и группа  $-\text{CH}_2-$  которого может быть необязательно заменена группой  $-\text{C}(\text{O})-$ . Аналогично, "5-6-членный гетероциклик" относится к насыщенному или частично насыщенному неароматическому моноциклическому кольцу, содержащему от 5 до 6 атомов кольца, по меньшей мере один из которых выбран из азота, серы и кислорода, и группа -

$\text{CH}_2-$  которого может быть необязательно заменена группой  $-\text{C}(\text{O})-$ . Если не указано иное, "5-7-членные гетероциклические" и "5-6-членные гетероциклические" группы могут быть связаны углеродом или азотом. Кольцевые атомы азота могут быть необязательно окислены с образованием N-оксида. Кольцевые атомы серы могут быть необязательно окислены с образованием S-оксидов или сульфонов. Иллюстративные примеры "5-7-членного гетероциклила" и "5-6-членного гетероциклила" включают, не ограничиваясь перечисленным, азетидинил, диоксидотетрагидрофенил, 2,4-диоксоимидазолидинил, 3,5-диоксопиперидинил, фуранил, имидазолил, изотиазолил, изоксазолил, морфолинил, оксазолил, оксетанил, оксоимидазолидинил, 3-оксо-1-пiperазинил, 2-оксопирролидинил, 2-оксотетрагидрофуранил, оксо-1,3-тиазолидинил, пиперазинил, пиперидил, 2Н-пиранил, пиразолил, пиридинил, пирролил, пирролидинил, пирамидинил, пиразинил, пиразолил, пиридазинил, 4-пиридонил, тетрагидрофуранил, тетрагидропиранил, тиазолил, 1,3,4-тиадиазолил, тиазолидинил, тиоморфолинил, тиофенил, 4Н-1,2,4-тиазолил, пиридин-N-оксидил, тетразолил, оксациазолил, триазолил, пиразинил, триазинил и гомопиперидинил. В одном из вариантов осуществления термины "5-7-членный гетероциклил" и "5-6-членный гетероциклил" включают сидерофоры из 5-7 или 5-6 членов, содержащие по меньшей мере один гетероатом.

5- или 6-членный гетероарил - термин "5-6-членный гетероарил" относится к моноциклическому ароматическому гетероциклическому кольцу, содержащему 5 или 6 кольцевых атомов, по меньшей мере один из которых выбран из азота, серы и кислорода. Если не указано иное, "5-6-членные гетероарильные" группы могут быть связаны углеродом или азотом. Кольцевые атомы азота могут быть необязательно окислены с образованием N-оксида. Кольцевые атомы серы могут быть необязательно окислены с образованием S-оксидов. Иллюстративные примеры "5-6-членного гетероарила" включают фуранил, имидазолил, изотиазолил, изоксазол, оксазолил, пиразинил, пиразолил, пиридазинил, пирамидинил, пиридинил, пирролил, тетразолил, тиадиазолил, тиазолил, тиофенил и триазолил.

Необязательно замещенный - в контексте настоящего документа выражение "необязательно замещенный" указывает на то, что замещение является необязательным, и, следовательно, указанная группа может быть замещенной или незамещенной. В случае необходимости замещения соответствующее количество атомов водорода в указанной группе может быть заменено выборкой из указанных заместителей при условии, что нормальная валентность атомов в конкретном заместителе не превышена и что замещение приводит к получению стабильного соединения.

В одном из аспектов, когда конкретная группа обозначена как необязательно замещенная одним или более заместителями, эта конкретная группа может быть незамещенной. В еще одном аспекте конкретная группа может нести один заместитель. В еще одном аспекте конкретный заместитель может нести два заместителя. В еще одном аспекте конкретная группа может нести три заместителя. В еще одном аспекте конкретная группа может нести четыре заместителя. В дополнительном аспекте конкретная группа может нести один или два заместителя. В еще одном дополнительном аспекте конкретная группа может быть незамещенной или может нести один или два заместителя.

Фармацевтически приемлемый - в контексте настоящего документа выражение "фармацевтически приемлемый" относится к таким соединениям, веществам, композициям и/или лекарственным формам, которые с медицинской точки зрения подходят для применения, подразумевающего контакт с тканями человека и животных, без чрезмерной токсичности, раздражения, аллергической реакции или других проблем или осложнений, соответствующего разумному соотношению риска/польза.

Пролекарство - в контексте настоящего документа термин "пролекарство" относится к химически модифицированному варианту фармакологически активного агента, который претерпевает превращение *in vivo* с высвобождением активного лекарственного средства. (См. Rautio, J., et al., Prodrugs: Design and Clinical Applications, *Nature Rev.*, vol. 7, page 255 (март 2008 г.)). В настоящем изобретении пролекарства используются для того, чтобы сделать активные соединения-ингибиторы бета-лактамаз перорально биодоступными после всасывания из желудочно-кишечного тракта.

Эффективное количество - в контексте настоящего документа выражение "эффективное количество" означает количество соединения или композиции, достаточное для значительного и положительного изменения симптомов и/или состояний, подлежащих лечению (например, для обеспечения положительного клинического ответа). Эффективное количество активного ингредиента для использования в фармацевтической композиции будет варьировать в зависимости от конкретного состояния, подлежащего лечению, тяжести состояния, продолжительности лечения, характера сопутствующей терапии, конкретного используемого активного ингредиента(ов), конкретного используемого фармацевтически приемлемого эксципиента(ов)/носителя(ей) и аналогичных факторов в пределах знаний и опыта лечащего врача.

Соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) и (Va) могут образовывать стабильные фармацевтически приемлемые соли с кислотами или основаниями, и в таких случаях может быть целесообразным введение соединения в виде соли. Примеры кислотно-аддитивных солей включают ацетат, адипат, аскорбат, бензоат, бензолсульфонат, бикарбонат, бисульфат, бутират, камфорат, камфорсульфонат, холин, цитрат, циклогексилсульфамат, диэтилендиамин, этансульфонат, фумарат, глутамат, гликолят, гемисульфат, 2-гидроксиэтилсульфонат, гептаноат, гексаноат, гидрохлорид, гидробромид, гидроиодид, гидроксималеат, лактат, малат, малеат, метансульфонат, меглюмин, 2-нафтилинсульфонат, нитрат, оксалат, памоат, персульфат, фенилацетат, фосфат, дифосфат, пикрат, пивалат, пропионат, хинат,

салицилат, стеарат, сукцинат, сульфамат, сульфанилат, сульфат, тартрат, тозилат (п-толуолсульфонат), трифторацетат и ундеканоат. Примеры основных солей включают соли аммония; соли щелочных металлов, такие как соли натрия, лития и калия; соли щелочно-земельных металлов, такие как соли алюминия, кальция и магния; соли с органическими основаниями, такими как соли дициклогексиламина и N-метил-D-глюокамина; и соли с аминокислотами, такими как аргинин, лизин, орнитин и так далее. Также основные азотсодержащие группы могут быть кватернизованы такими агентами, как низшие алкилгалогениды, такие как метил-, этил-, пропил- и бутилгалогениды; диалкилсульфаты, такие как диметил, диэтил, дибутил; диамилсульфаты; галогениды с длинной цепью, такие как децил-, лаурил-, миристил- и стеарилгалогениды; арилалкилгалогениды, такие как бензилбромид, и другие. Нетоксичные физиологически приемлемые соли являются предпочтительными, хотя другие соли также могут найти применение, например, для выделения или очистки продукта.

Соли могут быть получены общепринятыми способами, такими как взаимодействие продукта в форме свободного основания с одним или более эквивалентами соответствующей кислоты в растворителе или среде, в которой соль нерастворима, или в растворителе, таком как вода, которая удаляется в вакууме или путем лиофилизации, или путем обмена анионов существующей соли на другой анион на подходящей ионообменной смоле.

Когда соединение, раскрытое в данном документе, описано с помощью названия или структуры и имеет один или более хиральных центров, и когда название или структура охватывает более одного стереоизомера, например, не обозначена стереохимия одного или более хирального центра, подразумевается, что название или структура охватывает все такие стереоизомеры и их смеси.

Синтез оптически активных форм может быть осуществлен стандартными методами органической химии, хорошо известными в данной области техники, например, путем синтеза из оптически активных исходных веществ или разделения рацемической формы. Рацематы могут быть разделены на отдельные энантиомеры с использованием известных методов (см., например, Advanced Organic Chemistry: 3rd Edition: author J March, p104-107). Подходящий метод включает образование диастереомерных производных путем взаимодействия рацемического вещества с хиральным вспомогательным веществом с последующим разделением, например хроматографическим, диастереомеров и затем отщеплением вспомогательных веществ. Аналогичным образом вышеупомянутая активность может быть оценена с использованием стандартных лабораторных методик, упомянутых ниже.

Стереоизомеры могут быть разделены с помощью обычных методик, например, хроматографии или фракционной кристаллизации. Энантиомеры могут быть выделены путем разделения рацемата, например, путем фракционной кристаллизации, разделения или ВЭЖХ. Диастереоизомеры могут быть выделены разделением благодаря различным физическим свойствам диастереоизомеров, например, путем фракционной кристаллизации, ВЭЖХ или флэш-хроматографии. В качестве альтернативы, конкретные стереоизомеры могут быть получены путем хирального синтеза из хиральных исходных веществ в условиях, которые не вызывают рацемизацию или эпимеризацию, или путем дериватизации с хиральным реагентом.

Когда конкретный стереоизомер обозначен, структурно или названием, он предпочтительно отделен или по существу выделен из других стереоизомеров того же соединения. В одном из аспектов смесь, содержащая конкретный стереоизомер соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), может содержать менее 30 мас.%, в частности менее 20 мас.% и в частности менее 10 мас.% других стереоизомеров того же соединения. В еще одном аспекте смесь, содержащая конкретный стереоизомер соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), может содержать менее 6 мас.%, в частности менее 3 мас.% и в частности менее 2 мас.% других стереоизомеров этого соединения. В еще одном аспекте смесь, содержащая конкретный стереоизомер соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), может содержать менее 1 мас.%, в частности менее 0,5 мас.% и в частности менее 0,3 мас.%, в частности менее 0,1 мас.% других стереоизомеров этого соединения.

В одном из аспектов термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к гинекологической инфекции. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к инфекции дыхательных путей (ИДП). В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к заболеванию, передаваемому половым путем. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к неосложненной инфекции мочевыводящих путей (ИМП). В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к осложненной инфекции мочевыводящих путей (ОИМП). В дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к оструму приступу хронического бронхита (ОПХБ). В еще одном дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к оструму отиту среднего уха. В одном из аспектов термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к оструму синуситу. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к инфекции, вызываемой лекарственно-устойчивыми бактериями. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к сепсису, обусловленному катетером. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" мо-

гут относиться к шанкроиду. В дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к хламидии. В еще одном дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к внебольничной пневмонии (ВБП). В еще одном дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к осложненной инфекции кожи и кожных структур. В одном из аспектов термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к неосложненной инфекции кожи и кожных структур (ИККС). В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к эндокардиту. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к фебрильной нейтропении. В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к гонококковому цервициту. В дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к гонококковому уретриту. В еще одном дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к нозокомиальной пневмонии (НП). В еще одном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к остеомиелиту. В дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к сепсису. В еще одном дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к сифилису. В дополнительном аспекте термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к интраабдоминальной инфекции (ИАИ). В одном из аспектов изобретения термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" могут относиться к инфекции, выбранной из группы, состоящей из осложненной инфекции мочевыводящих путей, неосложненной инфекции мочевыводящих путей, инфекции почек, инфекции нижних дыхательных путей, нозокомиальной бактериальной пневмонии, пневмонии, острому бактериальному простатиту, острой бактериальной инфекции кожи и мягких тканей, сепсису, интраабдоминальной инфекции и инфекции, связанной с диабетической стопой.

В одном из вариантов осуществления изобретения термины "инфекция" и "бактериальная инфекция" относятся к инфекции, вызванной грамотрицательными бактериями, также называемой "грамотрицательной инфекцией". В одном из аспектов этого варианта осуществления грамотрицательная инфекция представляет собой инфекцию, устойчивую к одному или более антибиотикам. В одном из аспектов этого варианта осуществления грамотрицательная инфекция представляет собой инфекцию с множественной лекарственной устойчивостью. В одном из аспектов этого варианта осуществления грамотрицательная инфекция вызвана одним или более патогенами Enterobacteriaceae spp. В одном из аспектов этого варианта осуществления один или более патогенов Enterobacteriaceae spp. включают один или более из *E. coli*, *K. pneumoniae*, *K. oxytoca*, *C. freundii*, *C. koseri*, *E. cloacae*, *P. mirabilis*, *M. morganii* и/или *S. marcescens*. В одном из аспектов этого варианта осуществления один или более патогенов Enterobacteriaceae spp. включает один или более патоген из *E. coli* или *K. pneumoniae*. В еще одном аспекте этого варианта осуществления грамотрицательная инфекция вызвана одним или более несущими биологическую угрозу патогенами. В одном из аспектов этого варианта осуществления один или более несущих биологическую угрозу патогенов представляют собой *Burkholderia* spp., *Y. pestis* и/или *F. tularensis*. В любом из этих аспектов варианта осуществления один или более грамотрицательных патогенов могут экспрессировать один или более ферментов сериновых бета-лактамаз. В одном из аспектов этого варианта осуществления один или более ферментов сериновых бета-лактамаз включают одну или более бета-лактамаз класса A, класса C и/или класса D.

Все вышеупомянутые инфекции могут быть вызваны различными бактериями, которые потенциально могут поддаваться лечению заявленными агентами по отдельности или в комбинации с ингибиторами пенициллин-связывающего белка. Один из вариантов осуществления изобретения относится к способу лечения одной или более перечисленных выше инфекций, включающий введение субъекту, страдающему бактериальной инфекцией, эффективного количества соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или их фармацевтически приемлемой соли в комбинации с дополнительным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой ингибитор пенициллин-связывающего белка.

В одном из аспектов предложено применение соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для достижения эффекта ингибирования бактериального пептидогликана, по отдельности или в комбинации с ингибитором пенициллин-связывающего белка, у теплокровного животного, такого как человек.

В еще одном аспекте предложено применение соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения бактериальной инфекции у теплокровного животного, такого как человек. В одном из аспектов соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят в комбинации с дополнительным антибиотиком, таким как бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой ингибитор пенициллин-связывающего белка. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой бета-лактамный антибиотик. В одном из

аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксина, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена или их пролекарства. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима проксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксина аксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство.

В еще одном аспекте предложено применение соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va), или его фармацевтически приемлемой соли, для изготовления лекарственного средства для лечения осложненной инфекции мочевыводящих путей, неосложненной инфекции мочевыводящих путей, инфекции почек, инфекции нижних дыхательных путей, нозокомиальной бактериальной пневмонии, пневмонии, острого бактериального простатита, острой бактериальной инфекции кожи и мягких тканей, сепсиса, интраабдоминальной инфекции и инфекций, связанных с диабетической стопой, у теплокровного животного, такого как человек. Один из аспектов изобретения относится к применению соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли для изготовления лекарственного средства для лечения осложненных инфекций мочевыводящих путей. В одном из аспектов двух предшествующих вариантов осуществления соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) вводят в комбинации с дополнительным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой ингибитор пенициллин-связывающего белка. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксина, тигемона-ма, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима проксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксина аксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство.

В еще одном аспекте предложен способ достижения эффекта ингибирования бактериального пептидогликана, по отдельности или в комбинации с ингибитором пенициллин-связывающего белка, у теплокровного животного, такого как человек, где указанный способ включает введение указанному животному эффективного количества соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли.

В дополнительном аспекте предложен способ лечения бактериальной инфекции у теплокровного животного, такого как человек, включающий введение указанному животному эффективного количества соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или их фармацевтически приемлемой соли. В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение представляет собой такое, как описано для формул (I), (II), (III), (IV) или (V), или его фармацевтически приемлемую соль. В одном из аспектов этого варианта осуществления, для соединения формул (I), (II), (III), (IV) или (V), соединение вводят перорально. В еще одном аспекте этого варианта осуществления соединение формул (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемую соль вводят в комбинации с дополнительным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой ингибитор пенициллин-связывающего белка. В одном из аспектов дополнительный антибиотик представляет собой бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксина, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима проксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксина аксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство.

В дополнительном варианте осуществления предложен способ лечения бактериальной инфекции у нуждающегося в этом субъекта, включающий введение указанному субъекту эффективного количества соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли внутривенно, внутрибрюшинно, внутримышечно или подкожно, предпочтительно внутривенно. Как таковое, соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль преиму-

щественно используются, когда пациент не может принимать лекарственные средства перорально, например в условиях стационара (например, в отделении интенсивной терапии, в отделении экстренной медицинской помощи, в кардиологическом отделении и т. п.), в условиях пункта неотложной помощи и условиях дома престарелых. В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят внутривенно (в/в). В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят до тех пор, пока пациент не сможет принимать лекарственные средства перорально, например, в течение времени пребывания в больнице или пункте неотложной помощи, до тех пор, пока субъект не сможет быть выписан из больницы или пункта неотложной помощи, или до тех пор, пока состояние пациента не улучшится настолько, чтобы он мог принимать лекарственные средства перорально, например, до тех пор, пока пациент не сможет перорально принимать лекарственные средства в условиях дома престарелых. В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят с бета-лактамным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксима, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарства. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство. В еще одном аспекте этого варианта осуществления способ дополнительно включает введение субъекту эффективного количества соединения формулы (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемой соли в амбулаторных условиях, после выписки из больницы или пункта неотложной помощи, или когда состояние пациента улучшилось достаточно, чтобы он мог принимать лекарственные средства перорально, например, в условиях дома престарелых. В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение формулы (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемую соль вводят перорально в амбулаторных условиях. В одном из аспектов этого варианта осуществления соединение формулы (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемую соль вводят в комбинации с тем же бета-лактамным антибиотиком, с которым вводят соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) в условиях стационара, условиях пункта неотложной помощи или условиях дома престарелых. В одном из аспектов этого варианта осуществления после введения соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) осуществляют пероральное введение соединения формулы (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемой соли, как только пациент сможет принимать лекарственные средства перорально, например, после того, как пациент был выписан из больницы или пункта неотложной помощи и находится в амбулаторных условиях, или как только состояние пациента в условиях дома престарелых улучшится достаточно, чтобы он мог принимать лекарственные средства перорально. Предпочтительно переход с внутривенного, внутрибрюшинного, внутримышечного или подкожного (соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va)) на пероральное введение (соединение формул (I), (II), (III), (IV) или (V)) происходит без каких-либо перерывов в лечении пациента.

В еще одном дополнительном аспекте предложен способ лечения осложненной инфекции мочевыводящих путей, неосложненной инфекции мочевыводящих путей, инфекции почек, инфекции нижних дыхательных путей, нозокомиальной бактериальной пневмонии (НБП), пневмонии, острого бактериального простатита, острой бактериальной инфекции кожи и мягких тканей, сепсиса, интраабдоминальной инфекции и инфекций, связанных с диабетической стопой, у теплокровного животного, такого как человек, где указанный способ включает введение указанному животному эффективного количества соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли. В еще одном дополнительном аспекте предложен способ лечения осложненных инфекций мочевыводящих путей у теплокровного животного, такого как человек, включающий введение указанному животному эффективного количества соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли. В одном из аспектов любого из предшествующих вариантов осуществления соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят в комбинации с дополнительным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления дополнительный антибиотик представляет собой ингибитор пенициллин-связывающего белка. В одном из аспектов дополнительный антибиотик представляет собой бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксима, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима проксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксима аксетил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления

ления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство.

В еще одном дополнительном аспекте предложено соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль для применения для достижения эффекта ингибиования бактериального пептидогликана, по отдельности или в комбинации с ингибитором пенициллин-связывающего белка, у теплокровного животного, такого как человек. В одном из аспектов предложено соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль для применения для лечения грамотрицательных бактериальных инфекций, по отдельности или в комбинации с бета-лактамным антибиотиком. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксима, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима прокселил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксима акселил. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксим или его пролекарство. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик представляет собой цефуроксим или его пролекарство.

В одном из аспектов изобретения предложен способ ингибиования одного или более ферментов бета-лактамаз, включающий введение соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли нуждающемуся в этом животному. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой ферменты сериновые бета-лактамазы. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз выбраны из группы, состоящей из класса А, класса С и класса D. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой фермент класса А. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой фермент класса С. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой фермент класса D. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой фермент класса D и один или более ферментов класса А и С. В дополнительном аспекте один или более ферментов бета-лактамаз представляют собой ферменты всех трех классов А, С и D.

Ингибиторы бета-лактамаз формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) могут быть введены в комбинации с любым бета-лактамным антибиотиком, принадлежащим, не ограничиваясь перечисленным, к классам клавамов, карбапенемов, монобактамов, пенемов, пенициллинов и/или цефалоспоринов, или с любым другим соединением, восприимчивым к сериновым бета-лактамазам. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с одним или более из пенициллина, метициллина, оксациллина, нафциллина, клоаксациллина, диклоксациллина, флуоксациллина, темоциллина, амоксициллина, ампициллина, коамоксиклава, азлоциллина, карбенициллина, тикарциллина, мезлоциллина, пиперациллина, цефалексина, цефалотина, СХА-101, цефазолина, цефаклора, цефуроксима, цефамандола, цефотетана, цефокситина, цефтриаксона, цефотаксима, цефподоксима, цефиксими, цефтазидима, цефтобипрола медокарила, цефепима, цефпирома, цефтаролина, имипенема, меропенема, эртапенема, фаропенема, супопенема, дорипенема, PZ-601 (Protez Pharmaceuticals), ME1036 (Forest Labs), BAL30072, MC-1, томопенема, тебипенема, азtreонама, тигемонами, нокардицина А или табтоксинин-бета-лактама. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с цефподоксимом, цефуроксимом, тигемонамом, цефиксими или фаропенемом. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с антибактериальным соединением из группы, состоящей из пенициллина V, клоаксациллина, диклоксациллина, нафциллина, оксациллина, амоксициллина, ампициллина, бакампициллина, амоксициллина-claveulanата, карбенициллина, цефадроксила, цефалексина, цефрадина, цефаклора, цефпрозила, цефуроксима акселила, цефдинира, лоракарбефа, цефиксими, цефподоксима и цефтибутина, или его пролекарством или солью. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с антибактериальным соединением из группы, состоящей из цефподоксима, цефуроксима, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с цефподоксимом или его пролекарством, таким как цефподоксима прокселил. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) комбинируют с цефуроксимом или его пролекарством, таким как цефуроксима акселил.

В еще одном аспекте изобретения соединение формул (I), (II), (III) или (IV) вводят в комбинации с бета-лактамным антибиотиком и дополнительным антибиотиком и/или дополнительным ингибитором бета-лактамаз. В одном из аспектов изобретения дополнительный антибиотик выбран из одного из классов аминогликозидов, спектиномицинов, макролидов, кетолидов, стрептограминов, оксазолидинонов,

тетрациклических, фторхинолонов, хинолонов, антибиотиков кумаринового ряда, гликопептидов, липогликопептидов, нитроимидазолов, анзамицинов, фениколов, мупироцина, фосфомицина, тобрамицина, ли-незолида, даптомицина, ванкомицина, бета-лактамов и классов, упомянутых в источнике ANTIMICROBIAL AGENTS (ASM Press, Ed: A. Bryskier (2005)).

В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) вводят в комбинации с бета-лактамным антибиотиком и вторым агентом, предназначенным для преодоления устойчивости к бета-лактамам. В одном из аспектов настоящего изобретения второй агент, предназначенный для преодоления устойчивости к бета-лактамам, может представлять собой ингибитор металло-бета-лактамаз (МБЛ), также известный как ингибитора класса B.

В одном из аспектов предложено соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль для применения для лечения бактериальной инфекции у теплокровного животного, такого как человек.

В еще одном аспекте предложено соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль для применения для лечения осложненной инфекции мочевыводящих путей, неосложненной инфекции мочевыводящих путей, инфекции почек, инфекции нижних дыхательных путей, нозокомиальной бактериальной пневмонии, пневмонии, острого бактериального простатита, острой бактериальной инфекции кожи и мягких тканей, сепсиса, интраабдоминальной инфекции и инфекций, связанных с диабетической стопой, у теплокровного животного, такого как человек. В еще одном аспекте предложено соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V), или (Va) или его фармацевтически приемлемая соль для применения для лечения осложненных инфекций мочевыводящих путей у теплокровного животного, такого как человек.

В еще одном аспекте предложена фармацевтическая композиция, содержащая соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль, и по меньшей мере один фармацевтически приемлемый носитель, разбавитель или эксципиент. В одном из аспектов этого варианта осуществления фармацевтическая композиция дополнительно содержит бета-лактамный антибиотик. В одном из аспектов этого варианта осуществления бета-лактамный антибиотик выбран из цефподоксима, цефуроксима, тигемонами, лоракарбефа, цефиксими, цефалексина, цефадроксила, цефетамета, цефпрозила, цефтибутина, цефдиторена, фаропенема, тебипенема, амоксициллина, карбенициллина, цефдинира, ампициллина, цефдиторена и их пролекарств.

Композиции согласно изобретению могут быть представлены в форме, подходящей для перорального применения (например, в виде таблеток, таблеток для рассасывания, твердых или мягких капсул, водных или масляных супспензий, эмульсий, диспергируемых порошков или гранул, сиропов или эликсиров), для местного применения (например, в виде кремов, мазей, гелей или водных или масляных растворов или супспензий), для введения путем ингаляции (например, в виде тонкоизмельченного порошка или жидкого аэрозоля), для введения путем инсуффляции (например, в виде тонкоизмельченного порошка) или для парентерального введения (например, в виде стерильного водного или масляного раствора для внутривенного, под кожного, внутримышечного или внутримышечного введения, или в виде суппозитория для ректального введения). В одном из аспектов изобретения соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят внутривенно. В еще одном аспекте изобретения соединение формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят внутривенно в комбинации с одним или более другими антибактериальными препаратами. В одном из аспектов изобретения соединение формул (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемую соль вводят перорально. В еще одном аспекте изобретения соединение формул (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемую соль вводят перорально в комбинации с одним или более другими антибактериальными препаратами. В одном из аспектов любого из этих вариантов осуществления соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят одновременно с одним или более другими антибактериальными препаратами. В еще одном аспекте этого варианта осуществления соединение формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) или его фармацевтически приемлемую соль вводят последовательно с одним или более другими антибактериальными препаратами, такими как бета-лактамный антибиотик.

Один из вариантов осуществления изобретения относится к способу лечения бактериальной инфекции у нуждающегося в этом человека, включающий введение указанному человеку эффективного количества соединения одной из формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) внутривенно в комбинации с одним или более дополнительными антибактериальными препаратами в амбулаторных условиях, условиях пункта неотложной помощи или условиях дома престарелых с последующим введением указанному человеку эффективного количества соединения одной из формул (I), (II), (III), (IV) или (V) перорально в комбинации с одним или более дополнительными антибактериальными препаратами вне, например, амбулаторных условий, условий пункта неотложной помощи или условий дома престарелых, как только пациент снова сможет принимать лекарственные средства перорально.

Один из вариантов осуществления изобретения относится к способу лечения бактериальной инфекции у нуждающегося в этом человека, включающий пероральное введение указанному человеку эффек-

тивного количества соединения одной из формул (I), (II), (III), (IV) или (V) в комбинации с одним или более дополнительными антибактериальными препаратами в качестве ступенчатой терапии с переходом на пероральный путь введения после введения указанному человеку эффективного количества одного или более антибактериальных препаратов, вводимых внутривенно, внутрибрюшинно, внутримышечно или подкожно, например, соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или его фармацевтически приемлемой соли. Характер, доза и продолжительность антибактериальной терапии и сроки перехода с внутривенного, внутрибрюшинного, внутримышечного или подкожного пути введения на пероральное лекарственное средство обычно выбираются врачом и могут зависеть от состояния здоровья пациента, его или ее способности получать пероральное лечение и типа инфекций, от которых страдает указанный человек. Пациент может быть переведен с внутривенного, внутрибрюшинного, внутримышечного или подкожного на пероральное лечение, когда у пациента больше не обнаруживаются симптомы заболевания, он не имеет повышенной температуры или имеет слегка повышенную температуру (например, ниже 100,5°F (примерно 38°C), 100°F (примерно 37,8°C), 99,5°F (примерно 37,5°C) и т. п.), был снят с аппарата искусственной вентиляции легких или больше не нуждается во внутривенном введении жидкостей.

Композиции согласно изобретению могут быть получены обычными методами с использованием обычных фармацевтических эксципиентов, хорошо известных в данной области техники. Подходящие фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества для приготовления таблеток включают, например, инертные разбавители, такие как лактоза, карбонат натрия, фосфат кальция или карбонат кальция; гранулирующие и улучшающие распадаемость агенты, такие как кукурузный крахмал или альгиновая кислота; связующие агенты, такие как крахмал; смазывающие агенты, такие как стеарат магния, стеариновая кислота или тальк; консерванты, такие как этил-или пропил-*n*-гидроксибензоат; и антиоксиданты, такие как аскорбиновая кислота. Препараты в виде таблеток могут не иметь покрытия или быть покрыты оболочкой для изменения их распада и последующей абсорбции активного ингредиента в желудочно-кишечном тракте, либо для улучшения их стабильности и/или внешнего вида, в любом случае с использованием обычных агентов для нанесения покрытия и методов, хорошо известных в данной области техники.

Количество активного ингредиента, объединяемое с одним или более вспомогательными веществами с получением единичной лекарственной формы, будет варьировать по необходимости в зависимости от реципиента, подлежащего лечению, и конкретного способа введения. Например, препарат, предназначенный для перорального введения людям, обычно будет содержать, например, активный агент, смешанный с подходящим и удобным количеством эксципиентов, которое может варьировать от около 5 до около 98 масс.% относительно массы всей композиции. Единицы дозирования обычно содержат от около 100 до около 4000 мг активного ингредиента. Для перорального введения, например, соединения формул (I), (II), (III), (IV) или (V) или его фармацевтически приемлемых солей подходит от 0,1 до 10 г-экв активного ингредиента в сутки; а для внутривенного введения, например, соединения формул (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa) или (Va) или их фармацевтически приемлемых солей подходит от 0,5 до 8 г-экв активного ингредиента в сутки.

Помимо соединений согласно настоящему изобретению фармацевтическая композиция согласно настоящему изобретению может также содержать или вводиться совместно с (одновременно, последовательно или раздельно) одним или более известными лекарственными средствами, выбранными из других клинически пригодных классов антибактериальных препаратов (например, макролидов, хинолонов, беталактамов или аминогликозидов) и/или других противоинфекционных препаратов (например, противогрибкового триазола или амфотерицина). Они могут включать карбапенемы, например меропенем или имипенем, для расширения терапевтической эффективности. Соединения согласно настоящему изобретению могут также содержать или вводиться совместно с бактерицидными/повышающими проникаемость (BPI) белковыми продуктами или ингибиторами эфлюксного насоса для улучшения активности против грамотрицательных бактерий и бактерий, устойчивых к противомикробным препаратам.

Как указано выше, размер дозы, необходимой для терапевтического или профилактического лечения конкретного патологического состояния, будет варьироваться по необходимости в зависимости от реципиента, подлежащего лечению, способа введения и тяжести заболевания, подлежащего лечению. Соответственно, оптимальная дозировка может быть определена практикующим врачом, осуществляющим лечение любого конкретного пациента.

Соединения формул (I), (Ia), (II), (IIa), (III), (IIIa), (IV), (IVa), (V) или (Va) могут быть получены несколькими путями. Процессы, показанные ниже, иллюстрируют способ синтеза соединений формулы (I) (где R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup>, если не указано иное, являются такими, как определено выше). Реакции проводят в растворителях, соответствующих применяемым реагентам и веществам, и подходят для осуществляемых превращений. Кроме того, при описании способов синтеза, приведенных ниже, подразумевается, что все предложенные условия проведения реакций, включая выбор растворителей, атмосферу, в которой проводится реакция, температуру проведения реакции, продолжительность эксперимента и методы обработки, выбраны в качестве условий, стандартных для данной реакции, что должно быть очевидно для специалиста в данной области техники. Специалисту в области органического синтеза понятно, что функциональные группы, присутствующие в различных частях молекулы, должны быть совместимы с предложенны-

ми реагентами и реакциями. Такие ограничения в отношении заместителей, совместимых с условиями проведения реакций, будут очевидны для специалиста в данной области техники, и в этом случае необходимо использовать альтернативные способы. Схемы и процессы не должны освещать исчерпывающий список способов получения соединений формул (I), (Ia), (II), (III), (IV), (V) или (Va); напротив, для синтеза соединений также могут быть использованы дополнительные методики, известные квалифицированному химику. Формула изобретения не ограничивается структурами, показанными на схемах и в процессах.

Также следует понимать, что в некоторых из реакций, показанных на схемах и в процессах, упомянутых в настоящем документе, может быть необходимо/желательно защитить любые чувствительные группы в соединениях. Специалистам в данной области техники известно, в каких случаях защита необходима или желательна, равно как и подходящие способы такой защиты. Обычные защитные группы могут быть использованы в соответствии со стандартной практикой (в качестве примера см. источник T.W. Greene, *Protective Groups in Organic Synthesis*, опубликованный John Wiley and Sons, (1991)) и как описано выше в настоящем документе.

Квалифицированный химик сможет использовать и адаптировать информацию, содержащуюся в приведенных выше источниках, а также информацию, на которую в них имеются ссылки, и содержащуюся в прилагаемых к ним примерах, а также в примерах и схемах, приведенных в настоящем документе, для получения необходимых исходных веществ и продуктов.

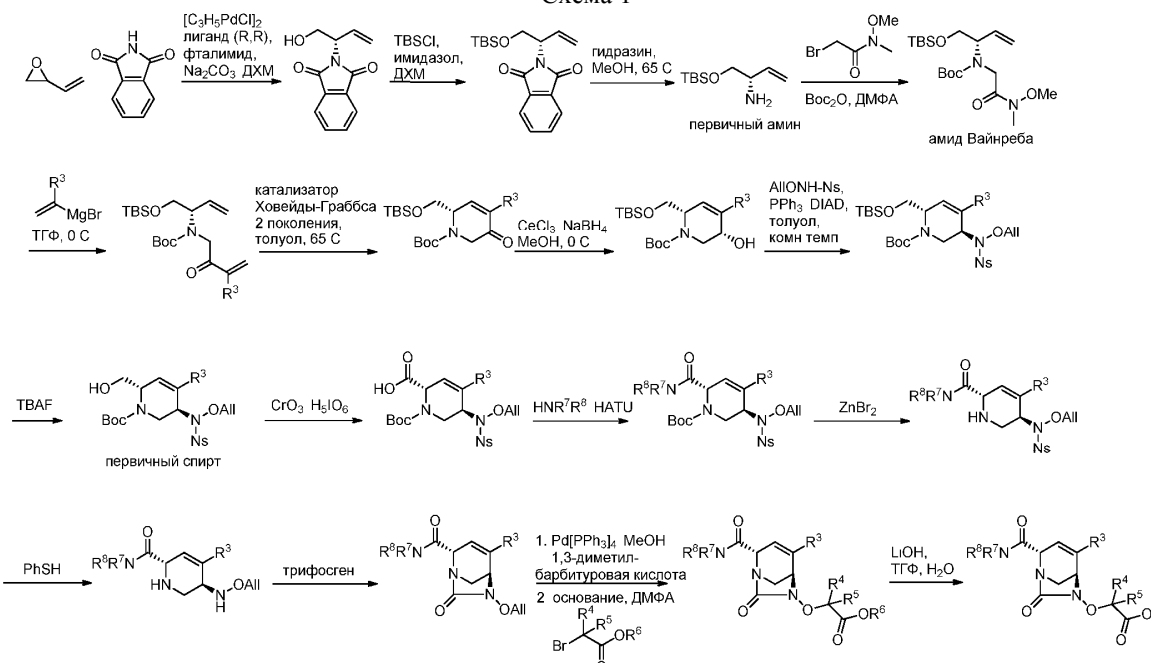
Необходимые исходные вещества для методов, таких как описаны в настоящем документе, в случае, если они коммерчески недоступны, могут быть получены с помощью методов, выбранных из стандартных методик органической химии, методик, аналогичных синтезу известных, структурно схожих соединений, или методик, аналогичных описанному методу или методам, описанным в примерах.

Отмечается, что многие из исходных веществ для способов синтеза, как описано в настоящем документе, являются коммерчески доступными и/или широко описаны в научной литературе, или могут быть получены из коммерчески доступных соединений с использованием адаптации процессов, описанных в научной литературе. Далее читатель может обратиться к источнику *Advanced Organic Chemistry*, 5<sup>th</sup> Edition, за авт. Jerry March and Michael Smith, опубликованному John Wiley & Sons (2001), для общего руководства в отношении условий проведения реакций и реагентов.

### Общие методики и схемы

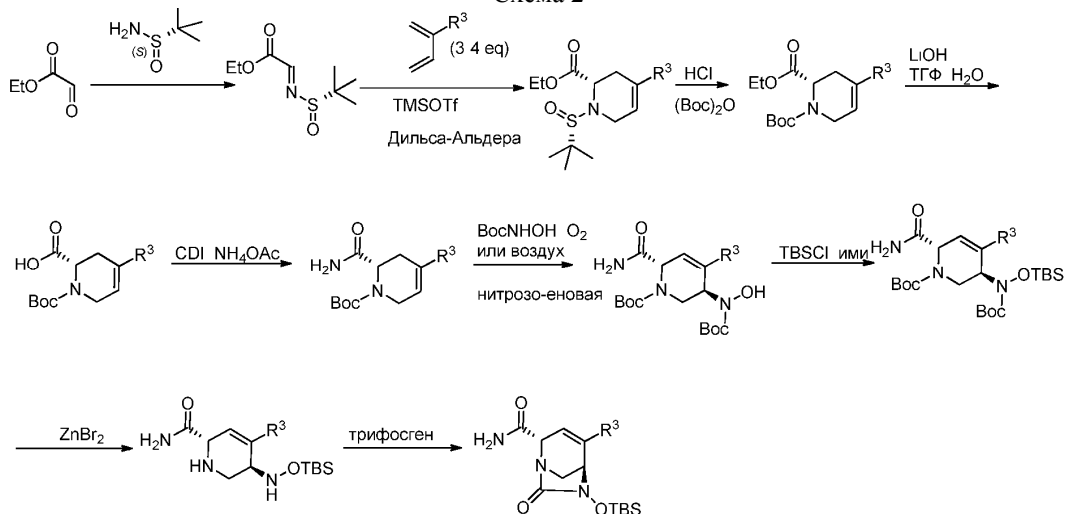
В одном из аспектов соединения формул (I) и (Ia) или их фармацевтически приемлемые соли могут быть получены способом, описанным на схеме 1. Из амида Вайнреба введение заместителей в положение R<sup>3</sup> формул (I) и (Ia) может быть осуществлено с помощью реакции Гриньяра. Сложноэфирные фрагменты могут быть введены катализируемым палладием деаллилированием с последующим алкилированием бромацетатами. В результате гидролиза сложных эфиров получают кислоты. В качестве альтернативы, другие группы R<sup>1</sup> могут быть получены путем модификации первичного спирта.

Схема 1



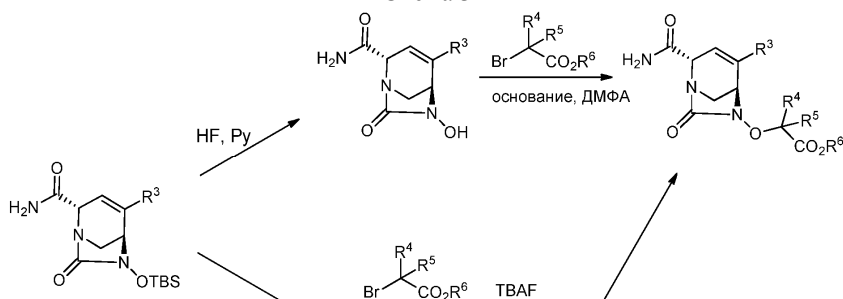
Альтернативные способы синтеза соединений с замещением при R<sup>3</sup> показаны на схеме 2, где ключевыми стадиями являются реакция Дильса-Альдера и нитрозоеновая реакция.

Схема 2



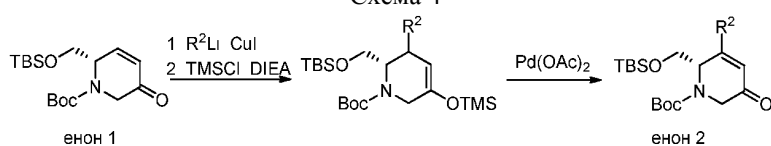
Ацетатные и сложноэфирные фрагменты могут быть введены за одну или две стадии в соответствии со схемой 3.

Схема 3



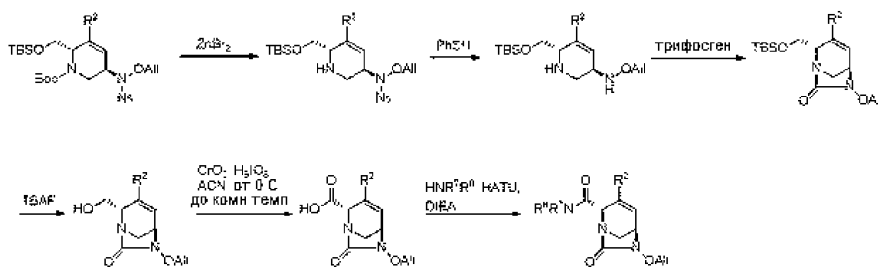
В еще одном аспекте соединения формул (I) и (Ia) или их фармацевтически приемлемые соли могут быть получены способом, описанным на схеме 4, где замена при  $R^2$  может быть введена посредством присоединения по реакции Михаэля к енону 1 с последующим окислением с получением енона 2, после чего синтез аналогичен описанному на схеме 1.

Схема 4



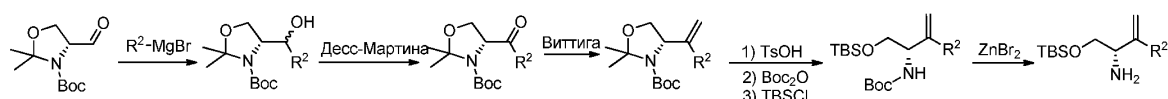
В качестве альтернативы, амид  $R^1$  может быть введен после циклизации мочевины согласно схеме 5.

Схема 5



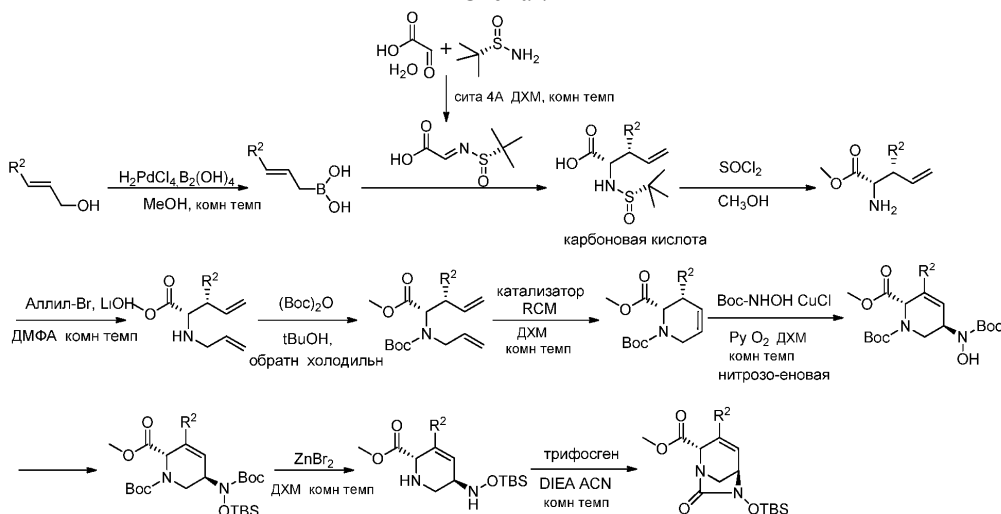
Соединения с замещением при  $R^2$  также могут быть синтезированы из альдегида Гарнера, как показано на схеме 6. Путь от первичного амина к соединениям формул (I) или (Ia) аналогичен схеме 1.

Схема 6



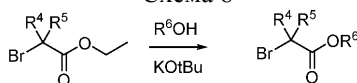
Кроме того, соединения с замещением при  $R^2$  могут быть синтезированы согласно приведенной ниже схеме 7, где ключевой стадией является нитрозо-еновая реакция. Амид также может быть введен на более ранней стадии синтеза из карбоновой кислоты и сохранен до конца синтеза.

Схема 7



Алкилбромацетаты для введения карбоновых кислот и сложноэфирных фрагментов могут быть получены переэтерификацией согласно схеме 8.

Схема 8

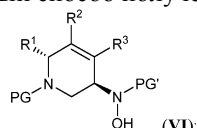


Хиальные бромфторацетаты для введения R- и S-фторкарбоновой кислоты и сложноэфирных фрагментов могут быть получены перекристаллизацией бромфторуксусной кислоты с хиальным фенилэтиламином с последующей эстерификацией согласно схеме 9.

Схема 9



В любой из вышеупомянутых фармацевтических композиций, процессов, способов, применений, лекарственных средств и особенностей производства согласно настоящему изобретению также применимы любые альтернативные варианты осуществления соединений согласно изобретению, описанные в настоящем документе. Например, дополнительные подробности и способ проведения нитрозо-еновой реакции на различных субстратах являются такими, как описано ниже в разделе примеров. Эти подробности и способы включают, например, первый способ получения соединения формулы VI.



или его соли, где

R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -C(O)OR<sup>7</sup>, -CH<sub>2</sub>OR<sup>7</sup>, -CN, фенил, 5-7-членный гетероарил, -C(O)NR'NR'C(O)R<sup>9</sup>, -C(O)NR'OR<sup>10</sup> или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкильную группу, где алкильная группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси, -OH, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -NR<sup>7</sup>COR<sup>9</sup>, 5-7-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклила, и где фенил и гетероарил, представленные R<sup>1</sup>, необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> и -CONR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>;

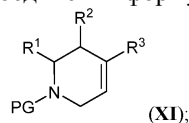
каждый из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> независимо выбран из водорода, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси и C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила, при условии, что по меньшей мере один из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> не представляет собой водород;

каждый R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> независимо представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси, фенил, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-6-членный гетероарил, где алкил, аллокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный R<sup>7</sup> или R<sup>8</sup>, необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-алкилом), 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила, необязательно замещенного -NH<sub>2</sub> или -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналлокси, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси), -S(O)NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R'', -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R'' и -C(O)NR'R'';

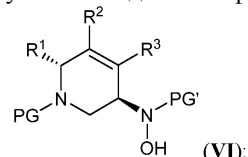
каждый R<sup>9</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналлокси или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-аллокси;

каждый R' и R'' независимо представляет собой водород, метил, этил или пропил; или R' и R'' вме-

сте с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членный гетероциклик; и каждый из PG и PG' независимо представляет собой защитную группу для аминогруппы; где способ включает взаимодействие соединения формулы XI



или его соли с PG'NHOH в присутствии окислителя с образованием соединения формулы VI; Также предложен второй способ получения соединения формулы VI



или его соли, где

R<sup>1</sup> представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -C(O)OR<sup>7</sup>, -CH<sub>2</sub>OR<sup>7</sup>, -CN, фенил, 5-7-членный гетероарил, -C(O)NR'NR'C(O)R<sup>9</sup>, -C(O)NR'OR<sup>10</sup> или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкильную группу, где алкильная группа замещена 1-3 группами, состоящими из галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алоксии, -OH, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -NR<sup>7</sup>COR<sup>9</sup>, 5-7-членного гетероарила и 5-7-членного гетероциклила, и где фенил и гетероарил, представленные R<sup>1</sup>, необязательно и независимо замещены 1-3 группами, выбранными из галогена, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алоксии, -CN, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> и -CONR'R<sup>8</sup>; каждый из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> независимо выбран из водорода, галогена, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила и C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкила, при условии, что по меньшей мере один из R<sup>2</sup> и R<sup>3</sup> не представляет собой водород;

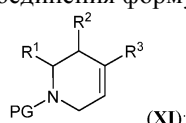
каждый R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> независимо представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алокси, фенил, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкил, 4-7-членный гетероциклик или 5-6-членный гетероарил, где алкил, аллокси, фенил, циклоалкил, гетероциклик или гетероарил, представленный R<sup>7</sup> или R<sup>8</sup>, необязательно и независимо замещен 1-6 группами, выбранными из 5-6-членного гетероциклила, необязательно замещенного одним или двумя атомами -F, карбоксилом или -CO(OC<sub>1</sub>-алкилом), 5-6-членного гетероарила, -CN, -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила, необязательно замещенного-NH<sub>2</sub> или-OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналоксии, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-аллокси), -S(O)NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>NR'R", -NHS(O)<sub>2</sub>(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -NR'R" и -C(O)NR'R";

каждый R<sup>9</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкил, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналокси или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-аллокси;

каждый R' и R" независимо представляет собой водород, метил, этил или пропил; или R' и R" вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членный гетероциклик; и

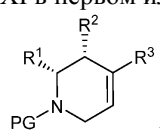
каждый из PG и PG' независимо представляет собой защитную группу для аминогруппы;

где способ включает взаимодействие соединения формулы XI



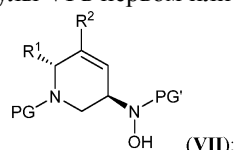
или его соли с PG'N=O с образованием соединения формулы VI.

В первом аспекте соединение формулы XI в первом или втором способе имеет формулу



или его соль.

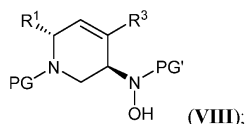
В втором аспекте соединение формулы VI в первом или втором способе имеет формулу VII



или его соль.

В третьем аспекте R<sup>2</sup> в первом или втором способе или формула VII представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом или втором аспекте. В качестве альтернативы, R<sup>2</sup> в первом или втором способе или формула VII представляет собой метил, при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом или втором аспекте.

В четвертом аспекте соединение формулы VI в первом или втором способе имеет формулу VIII

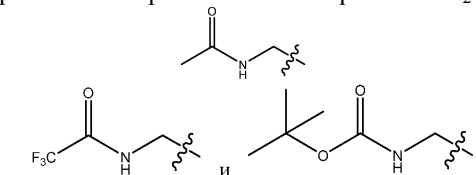


или его соль, при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом или втором аспекте.

В пятом аспекте R<sup>3</sup> в первом или втором способе или формула VII представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил, при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом или втором аспекте. В качестве альтернативы, R<sup>3</sup> в первом или втором способе или формула VIII представляет собой метил, при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом или втором аспекте.

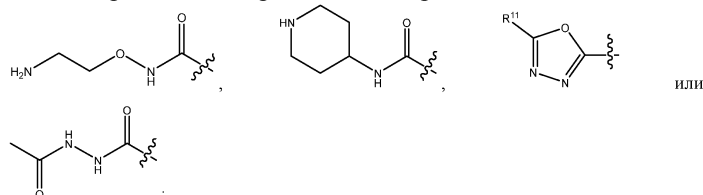
В шестом аспекте R<sup>1</sup> в первом или втором способе выбран из оксадиазола, -C(O)NHNHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила), -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси), -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкила) или -CH<sub>2</sub>NHCO(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкила), где оксадиазол R<sup>1</sup> необязательно замещен -OH, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, -NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup> или -CONR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>; и при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом или пятом аспекте.

В седьмом аспекте R<sup>1</sup> в первом или втором способе выбран из -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>,



и при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом или шестом аспекте.

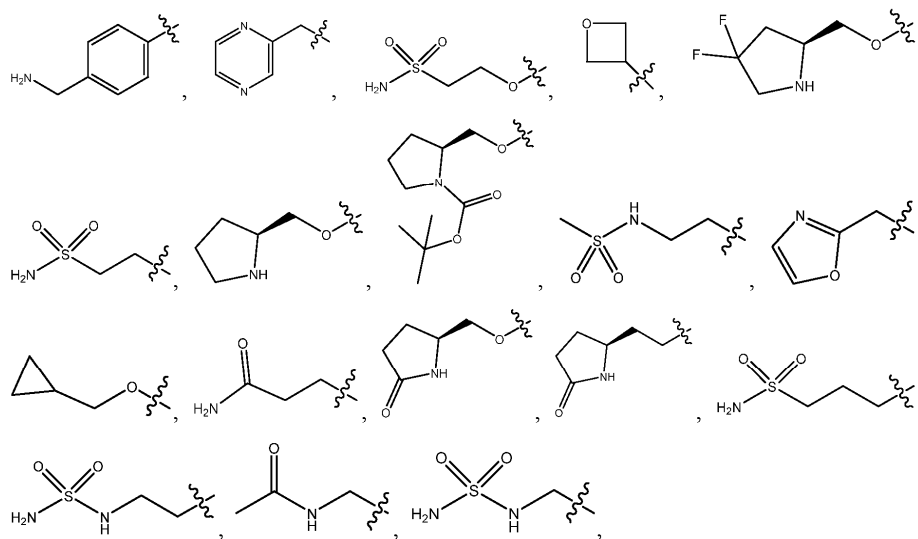
В восьмом аспекте R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой: -CN,



где R<sup>11</sup> представляет собой водород или -C(O)NH<sub>2</sub>; и при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом или седьмом аспекте.

В девятом аспекте R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -C(O)OR<sup>7</sup> или -CN; и при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и в первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом или восьмом аспекте. В качестве альтернативы, R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой -C(O)NH<sub>2</sub>, -C(O)OH, -CN или -C(O)OC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и в первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом или восьмом способе. В еще одном альтернативном варианте R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой -CN или -C(O)NH<sub>2</sub>; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом или восьмом аспекте. В еще одном альтернативном варианте R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой -CN; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом или восьмом аспекте. В еще одном альтернативном варианте R<sup>1</sup> в первом или втором способе представляет собой -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом или восьмом аспекте.

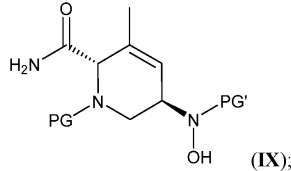
В десятом аспекте R<sup>7</sup> и R<sup>8</sup> в первом или втором способе оба представляют собой водород; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом или девятым аспекте. В качестве альтернативы, R<sup>7</sup> в первом или втором способе представляет собой водород, и R<sup>8</sup> представляет собой: 1) фенил, необязательно замещенный C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил-NH<sub>2</sub>, 2) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или 3) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, где каждый алкил или алкокси из представленных R<sup>8</sup> необязательно и независимо замещен C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкилом, -CN, -OH, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -NHSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>, -NHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом), пиразинилом, окситанилом, оксазолилом или пирролидинилом, необязательно замещенным одним или более карбоксилом, атомом фтора или -C(O)O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкилом); при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом или девятым аспекте. В еще одном альтернативном варианте R<sup>7</sup> в первом или втором способе представляет собой водород, и R<sup>8</sup> выбран из группы, состоящей из



-CH<sub>2</sub>CN и -CH<sub>2</sub>OH;

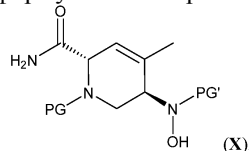
при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом или девятом аспекте.

В одиннадцатом аспекте соединение формулы VI в первом или втором способе имеет формулу IX



или его соль.

В двенадцатом аспекте соединение формулы VI в первом или втором способе имеет формулу X



или его соль.

В тринадцатом аспекте каждый из PG и PG' в первом или втором способе вместе с атомом азота амина, который они защищают, независимо образует карбамат, амид или N-бензил, или N-арил; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом или двенадцатом аспекте. В качестве альтернативы, каждый из PG и PG' в первом или втором способе независимо выбран из трет-бутилоксикарбонила (Boc), карбоксибензила (Cbz), флуоренилметилоксикарбонила (Fmoc), 2,2,2-трихлорэтоксикарбонила (Troc), CF<sub>3</sub>CO, ацетила (Ac), паратолуолсульфонамида (Ts) и метилсульфонила (Ms); при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом или двенадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте каждый из PG и PG' в первом или втором способе является одинаковым; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом или двенадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте каждый из PG и PG' в первом или втором способе представляет собой трет-бутилоксикарбонил; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом или двенадцатом аспекте.

В четырнадцатом аспекте первый способ дополнительно включает взаимодействие соединения формулы XI с PG'NHOH в присутствии металлического катализатора; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом или тринадцатом аспекте. В качестве альтернативы, металлический катализатор выбран из CuCl, CuBr, CuI, CuCN, CuSCN, CuBr-Me<sub>2</sub>S, Cu(OAc)<sub>2</sub> и CuOTf; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом или тринадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте металлический катализатор включает соль меди; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом,

девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом или тринадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте металлический катализатор включает соль галогенид меди; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом или тринадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте металлический катализатор представляет собой CuCl или CuBr-Me<sub>2</sub>S; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом или тринадцатом аспекте.

В пятнадцатом аспекте первый способ дополнительно включает взаимодействие соединения формулы XI с PG'NHOH в присутствии добавки амина; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом или четырнадцатом аспекте. В одном из аспектов добавка амина представляет собой пиридин, (1R,2R)-циклогексан-1,2-диамин, N,N'-диметилэтан-1,2-диамин, 2,6-ди-трет-бутил-4-метилпиридин, 1,10-фенантролин, транс-циклогексан-1,2-диамин, N1-(2-(диэтиламино)этил)-N2,N2-диэтилэтан-1,2-диамин, цис-циклогексан-1,2-диамин или N1,N1,N2,N2-тетраметилэтан-1,2-диамин; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом или четырнадцатом аспекте. В качестве альтернативы, амин выбран из пиридина, 2,6-лугидина, 4-диметиламинопиридина, николина, 1,8-диазабицикло[5.4.0]ундец-7-ена и N,N-дизопропилэтиламина; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте амин представляет собой пиридин; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и в первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом или четырнадцатом аспекте.

В шестнадцатом аспекте окислителем в первом или втором способе является O<sub>2</sub>, воздух, FeCl<sub>3</sub>, MnO<sub>2</sub>, мета-хлорпероксибензойная кислота (mCPBA), NaIO<sub>4</sub>, 2-иодоксибензойная кислота (IBX), (2,2,6,6-тетраметилпиперидин-1-ил)оксил (TEMPO), бензоилпероксид (BPO), HIO<sub>3</sub>, мочевина-H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, I<sub>2</sub>, N-хлорсукцинимид (NCS), периодинан Десс-Мартина (DMP), H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> или N-оксид N-метилморфолина (NMMO); при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом или пятнадцатом аспекте. В качестве альтернативы, окислитель представляет собой мочевину-H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> или O<sub>2</sub>; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом или пятнадцатом аспекте.

В семнадцатом аспекте реакцию в первом или втором способе проводят в полярном растворителе; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом, пятнадцатом или шестнадцатом аспекте. В качестве альтернативы, реакцию проводят в ДХМ, ТГФ, МТБЭ, EtOAc, iPrOAc, MeCN, H<sub>2</sub>O, MeOH, EtOH, i-PrOH, t-BuOH, n-BuOH, 2-метил-2-бутиловое, ДМФА, ДМСО, этиленгликоле, полиэтиленгликоле, сульфолане, смеси сульфолан/H<sub>2</sub>O, ДМФА/H<sub>2</sub>O, NMP/H<sub>2</sub>O, ДХМ/H<sub>2</sub>O, MeOH/H<sub>2</sub>O, EtOH/H<sub>2</sub>O, iPrOH/H<sub>2</sub>O или n-BuOH/H<sub>2</sub>O; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом, пятнадцатом или шестнадцатом аспекте. В еще одном альтернативном варианте реакцию проводят в метиленхлориде или сульфолане; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом, пятнадцатом, шестнадцатом или семнадцатом аспекте.

В восемнадцатом аспекте реакция в первом или втором способе дополнительно включает добавление воды; при этом остальные признаки являются такими, как описано в первом или втором способе и первом, втором, третьем, четвертом, пятом, шестом, седьмом, восьмом, девятом, десятом, одиннадцатом, двенадцатом, тринадцатом, четырнадцатом, пятнадцатом, шестнадцатом или семнадцатом аспекте.

### Примеры

Изобретение далее будет дополнительно описано со ссылкой на следующие иллюстративные примеры, в которых, если не указано иное:

(i) температура указана в градусах Цельсия (°C); операции проводят при комнатной температуре или температуре окружающей среды, то есть в диапазоне 18-25°C;

(ii) органические растворы сушили над безводным сульфатом магния;

выпаривание органического растворителя осуществляли с использованием роторного испарителя

при пониженном давлении (4,5-30 мм рт.ст.) и при температуре бани до 60 °C;

(iii) хроматография означает флэш-хроматографию на силикагеле; тонкослойную хроматографию (TCX) проводили на силикагелевых пластинах;

(iv) обычно за ходом реакции наблюдали с помощью TCX или жидкостной хроматографии/масс-спектроскопии (ЖХ/МС), и время реакции приведено только для примера;

(v) конечные продукты имеют удовлетворительные спектры протонного ядерного магнитного резонанса (ЯМР) и/или масс-спектральные данные;

(vi) выходы приведены только для примера и не обязательно представляют собой выходы, которые могут быть получены путем усердного развития процесса; подготовку повторяли, если требовалось больше исходных веществ;

(vii) данные ЯМР, в случае, если они указаны, представлены в виде значений дельты для основных используемых для идентификации протонов, приведенных в частях на миллион (ppm) относительно тетраметилсилина (TMS) в качестве внутреннего стандарта, определенных при 300 МГц в ДМСО-d<sub>6</sub>, если не указано иное;

(viii) химические символы имеют свои обычные значения; (ix) соотношение растворителей указано в единицах объем:объем (об./об.); (x) ISCO CombiFlash относится к флэш-хроматографии на силикагеле с использованием системы разделения Isco CombiFlash®: флэш-колонка с нормальной фазой RediSep, скорость потока 30-40 мл/мин;

(xi) могут быть использованы следующие сокращения:

ACN	ацетонитрил
БИНАФ	2,2'-бис(дифенилфосфино)-1,1'-бинафтил
Вос <sub>2</sub> O	ангидрид <i>трет</i> -бутилоксикарбонила
КДИ	N,N-карбонилдинимидазол
DAST	трифторид диэтиламиносеры
ДХМ	дихлорметан
DIPEA/DIEA	N,N-диизопропилэтиламин
DMAc	N,N-диметилацетамид
ДМФА	N,N-диметилформамид
ДМАП	4-диметиламинопиридин
ДМСО	диметилсульфоксид
зи	энантиомерный избыток
EtOAc/EA	этилацетат
Et <sub>2</sub> O	диэтиловый эфир
ГХ	газовая хроматография
HATU	O-(7-азабензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония
гексафторfosfat	
Гекс	гексаны
ВЭЖХ	высокоэффективная жидкостная хроматография
час/ч	часы
KO'Bu	<i>трет</i> -бутилат калия
ЖХМС	жидкостная хроматография-масс-спектрометрия
LDA	дизопропиламид лития
MeCN	ацетонитрил
MeOH	метанол
мин	минуты
МТБЭ	метил- <i>трет</i> -бутиловый эфир
в теч. ночи	в течение ночи
Pd <sub>2</sub> (dba) <sub>3</sub>	три(дibenзилиденакетон)дипалладий(0)
ПЭ	петролейный эфир
iPrOH	изопропиловый спирт
рац.	рацемической

TBAF	фторид тетра-н-бутиламмония
ТЭА	триэтиламин
TFA	трифтормукусная кислота
ТГФ	тетрагидрофуран
TMC	триметилсилил
Тозил, Ts	пара-толуолсульфонил
СВЭЖХ-МС	сверхвысокоэффективная жидкостная хроматография-масс-спектрометрия

### Условия проведения и испытания нитрозоеновой реакции

В некоторых аспектах нитрозоенную реакцию используют для введения необходимой функциональной группы аллильного гидроксиламина. (Waldemar Adam and Oliver Krebs, Chem. Rev., 2003, 103, 4131-4146; Charles P. Frazier, Jarred R. Engelking, and Javier Read de Alaniz, J. Am. Chem. Soc, 2011, 133 (27), 10430-10433; Leoni I. Palmer, Charles P. Frazier, Javier Read de Alaniz, Synthesis 2014, 46, 269-280). В присутствии окислителя гидроксиламины окисляются с образованием высокореакционноспособных нитрозосоединений, которые взаимодействуют с аллильным субстратом, как показано на схеме 10. Окислителем может быть органический окислитель или комбинация окислителя, металлического катализатора и, необязательно, добавки амина. Нитрозосоединения могут быть образованы *in situ* (как в реакции с образованием соединения формулы VI) из гидроксиламина или получены отдельно и затем добавлены к субстрату, например, соединению формулы XI. В случае 1,2,3,6-тетрагидропиридинового остова с N-карбаматной функциональной группой полагают, что 1,3-аллильное напряжение в функциональной группе N-Вос заставляет заместитель R<sup>1</sup> принимать псевдоаксиальную ориентацию. Полагают, что он блокирует приближение нитрозоагента с этой стороны двойной связи. Следовательно, нитрозоагент реагирует регио- и диастереоселективно с противоположной стороны R<sup>1</sup> с образованием целевого продукта с высокой диастереоселективностью и региоселективностью. Энантиоселективность была измерена и во всех случаях оказалась высокой, более 99% эи, при анализе с помощью хиральной ВЭЖХ.

Схема 10



Параметры реакции, такие как окислитель, катализатор, лиганд, растворитель, стехиометрия реагентов, температура и время проведения реакции, могут влиять на результат реакции и были проверены и оптимизированы. Некоторые результаты обобщены в следующих таблицах (Н/О = не определено).

## Проверка окислителя

Запись	Субстрат	Реагенты и условия	Окислитель	Превращение (как определено по % площади пика ВЭЖХ)		
				Продукт	Исх. в-ва	
1	PG <sub>1</sub> =PG <sub>2</sub> =Вос R <sub>1</sub> =CONH <sub>2</sub> R <sub>2</sub> =Me, R <sub>3</sub> =H	ВосNHOH (1,5 экв.) CuCl (0,05 экв.) Пиридин (0,013 экв.) ДХМ (10 об.), 17~25 °C, 20-60 ч	O <sub>2</sub> , 1 атм	84,5	5,9	
2			FeCl <sub>3</sub> , 1,2 экв.	15,3	43,2	
3			MnO <sub>2</sub> , 1,2 экв.	48,0	10,28	
4			NaIO <sub>4</sub> , 2,2 экв.	43,8	21,3	
5			m-CPBA, 2,2 экв.	10,7	30,9	
6			BPO, 1,0 экв. TEMPO, 1,5 экв.	32,3	19,6	
7			HIO <sub>3</sub> , 1,2 экв.	6,4	3,0	
8			I <sub>2</sub> , 1,2 экв.	5,8	24,6	
9			H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 3,0 экв.	78	8,9	
10			MnO <sub>2</sub> , 1,2 экв. H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 1 капля	71,6	5,0	
11			IBX, 1,2 экв.	H/O		
12			PhI(OAc) <sub>2</sub> , 1,2 экв.	H/O		
13			гидроперит, 1,2 экв.	63,9	12,1	
14			NCS, 1,0 экв.	59,9	12,5	
15			DMP, 1,0 экв.	H/O		
16	PG <sub>1</sub> =PG <sub>2</sub> =Вос R <sub>1</sub> =CO <sub>2</sub> Me R <sub>2</sub> =CH <sub>2</sub> OPMB, R <sub>3</sub> =H		3% H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 1,2 экв	70	3,1	
17			1,5% H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 1,2 экв	64,4	4,1	
18			6% H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , 1,2 экв	73,6	5,5	
19			NMMO, 1,0 экв.	37,8	38,6	
20	PG <sub>1</sub> =PG <sub>2</sub> =Вос R <sub>1</sub> =CONH <sub>2</sub> R <sub>2</sub> =H, R <sub>3</sub> =Me	ВосNHOH (1,5 экв.) CuCl (0,05 экв.) Пиридин (0,013 экв.) ДХМ (10 об.), 17~25 °C, 20-60 ч	O <sub>2</sub> , 1 атм.	36% выделенного продукта		
21			O <sub>2</sub> , 1 атм.	46,08	10,28	
22			FeCl <sub>3</sub> (1,2 экв.)	1,33	71,43	
23			MnO <sub>2</sub> (1,2 экв.)	40,79	16,85	
24			NaIO <sub>4</sub> (1,2 экв.)	15,2	35,58	
25			m-CPBA (1,2 экв.)	3,04	89,1	
26			HIO <sub>3</sub> (1,2 экв.)	0,52	46,47	
27			30% H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (1,2 экв.)	4,69	7,9	
28			I <sub>2</sub> (1,2 экв.)	1,39	52,85	
29			CaO <sub>2</sub> (1,2 экв.)	19,66	33,73	
30			ВосNHOH (3,0 экв.), CuCl (0,05 экв.), сульфолан (5 об.), H <sub>2</sub> O (5 об.), Py (0,13 экв.), 0~5 °C,	H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (3%, 3 экв.), 16 ч H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (3%, 3 экв.), 96 ч	54,3 38,8	30,5 0,24
31			ВосNHOH (2,0 экв.), CuBr-Me <sub>2</sub> S (0,05 экв.), сульфолан (5 об.), H <sub>2</sub> O (0,5 об.), Py (0,13 экв.), 25~30 °C	H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (3%, 2 экв.), 64 ч	70,0	4,1

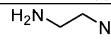
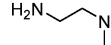
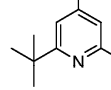
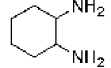
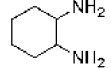
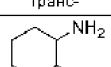
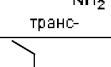
## Проверка растворителя

Запись	Субстрат	Реагенты и условия	Растворитель, время	Превращение (как определено по % площади пика ВЭЖХ)	
				Продукт	Исх. в-ва
1	$\text{PG}_1=\text{PG}_2=\text{Boc}$ $\text{R}_1=\text{CONH}_2$ $\text{R}_2=\text{Me}$ , $\text{R}_3=\text{H}$	$\text{BocNHOH}$ (1,5 экв.) $\text{CuCl}$ (0,05 экв.) Пиридин (0,013 экв.), 15 °C, воздух	5% ТГФ в ДХМ (10 об.), 90 ч	77,6	5,0
2			10% ТГФ в ДХМ (10 об.), 90 ч	77,5	4,7
3			20% ТГФ в ДХМ (10 об.), 90 ч	68,8	19,4
4			ДХМ (10 об.), 68 ч	65,8	20,4
5			ТГФ (10 об.), 20 ч	81,9	7,8
6			EtOAc (10 об.), 68 ч	69,5	19,0
7			Ацетон (10 об.), 68 ч	87,3	3,6
8	$\text{PG}_1=\text{PG}_2=\text{Boc}$ $\text{R}_1=\text{CONH}_2$ $\text{R}_2=\text{H}$ , $\text{R}_3=\text{Me}$	$\text{BocNHOH}$ (1,5 экв.) $\text{CuCl}$ (0,05 экв.) Пиридин (0,013 экв.), 20-30 °C, воздух, 60 ч	ДХМ (10 об.)	35,2	20,6
9			ДХМ/H <sub>2</sub> O 1:1 (10 об.)	38,0	18,7
10			MeOH (10 об.)	50,0	21,8
11			MeOH/H <sub>2</sub> O 1:1 (10 об.)	45,7	28,3
12			EtOH (10 об.)	47,5	15,9
13			<i>i</i> -PrOH (10 об.)	43,3	10,0
14			2-метил-2-бутанол (10 об.)	48,0	16,6
15			Этиленгликоль (10 об.)	14,1	76,4
16			Полиэтиленгликоль 2000/H <sub>2</sub> O (5 г/5 об.)	9,3	96,9
17			сульфолан/H <sub>2</sub> O 1:1 (10 об.)	57,0	14,7
18			сульфолан/H <sub>2</sub> O 9:1 (10 об.)	55,58	17,5
19			сульфолан/H <sub>2</sub> O 3:7 (10 об.)	23,3%	66,7
20			сульфолан/H <sub>2</sub> O 1:1 (5 об.)	62,3	5,9
21			ДМФА/H <sub>2</sub> O 5 об./5 об.	58,11	1,71
22			NMP/H <sub>2</sub> O 5 об./5 об.	44,18	0,43

## Проверка катализатора

Запись	Субстрат	Реагенты и условия	Катализатор	Превращение (как определено по % площади пика ВЭЖХ)	
				Продукт	Исх. в-ва
1	PG <sub>1</sub> =PG <sub>2</sub> =Вос R <sub>1</sub> =CONH <sub>2</sub> R <sub>2</sub> =H, R <sub>3</sub> =Me	ВосNHOH (1,5 экв.) CuCl (0,05 экв.) Пиридин (0,013 экв.) ДХМ (10 об.), 20~30 °C, O <sub>2</sub> (1 атм), 65 ч	CuCl, 0,05 экв.	35,2	20,6
2			CuBr, 0,05 экв.	30,7	25,2
3			CuI, 0,05 экв.	21,5	43,1
4			Cu(OAc) <sub>2</sub> , 0,05 экв.	33,0	28,5
5			сульфолан/H <sub>2</sub> O 5 об./5 об., 24 ч	58,49	1,30
6			сульфолан/H <sub>2</sub> O 5 об./5 об., 96 ч	38,83	0,24
7			HOAc/H <sub>2</sub> O 5 об./5 об., 96 ч	7,95	71,02
8			CuCl, 0,05 экв., 24 ч	58,49	1,30
9			CuCl, 0,05 экв., 96 ч	38,83	0,24
10			CuBr, 0,05 экв. 72 ч	63,42	7,31
11			CuI, 0,05 экв.	67,49	7,35
12			CuSCN (0,05 экв.), 72 ч	32,98	47,05
13			Cu(OAc) <sub>2</sub> (0,05 экв.), 72 ч	59,69	15,94
14			CuBr-SMe <sub>2</sub> (0,05 экв.), 72 ч	68,71	3,36
15			CuCN (0,05 экв.), 84 ч	5,60	5,32
16			Cu(CH <sub>3</sub> CN) <sub>4</sub> PF <sub>6</sub> (0,05 экв.), 84 ч	61,56	14,07
17			Cu(OTf)-толуол (0,05 экв.), 84 ч	66,24	9,31
18			CuCl (0,05 экв.) 2-этилоксазолин (0,05 экв.), 84 ч	59,03	15,20
19			CuCl (0,05 экв.) TBAI (0,05 экв.), 89 ч	49,9	26,26

## Проверка добавок

Запись	Субстрат	Реагенты и условия	Лиганд	Превращение (как определено по	
				% площади пика ВЭЖХ)	Продукт Исх. в-ва
1	BocNHOH (1,5 экв.), CuCl (0,05 экв.), DCM (10 об.), 20~30 °C, O <sub>2</sub> (1 атм), 65 ч	BocNHOH (1,5 экв.), CuCl (0,05 экв.), DCM (10 об.), 20~30 °C, O <sub>2</sub> (1 атм), 65 ч	Пиридин (0,013 экв.)	35,2	20,6
2			Этан-1,2-диамин (0,013 экв.)	31,8	29,0
3			(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> )-циклогексан-1,2-диамин (0,013 экв.)	36,3	30,1
4			<i>N</i> 1, <i>N</i> 1-диметилэтан-1,2-диамин (0,013 экв.)	35,0	21,5
5			2,6-ди-трет-бутил-4-метилпиридин (0,013 экв.)	31,5	34,0
6			1,10-о-фенантролин (0,013 экв.)	H/O	
7			Без лиганда	24,8	47,4
8			 0,013 экв, 72 ч	37,73	27,4 9
9			 0,013 экв, 72 ч	5,60	5,32
10			1,10-о-фенантролин (0,013 экв.), 72 ч	64,45	5,14
11			 0,013 экв. 96 ч	69,09	0,94
12			 транс- 0,013 экв. 96 ч	69,11	0,93
13			Пиридин (0,013 экв.), 24 ч	58,49	1,30
14			Пиридин (0,013 экв.), 96 ч	38,83	0,24
15			Пиридин (0,065 экв.), 84 ч	74,1	7,1
16	PG <sub>1</sub> =PG <sub>2</sub> = Boc R <sub>1</sub> =CONH <sup>2</sup> R <sub>2</sub> =H, R <sub>3</sub> =Me	BocNHOH (1,5 экв.), CuCl (0,05 экв.), сульфолан (5 об.), H <sub>2</sub> O (5 об.), O <sub>2</sub> (1 атм), 20-30 °C	Пиридин (0,13 экв.), 24 ч	73,80	5,57
17			 транс- 0,013 экв, 65 ч	66,63	5,09
18			 транс- 0,13 экв, 48 ч	9,48	86,4 7
19			 0,013 экв. 72 ч	62,64	10,4 5

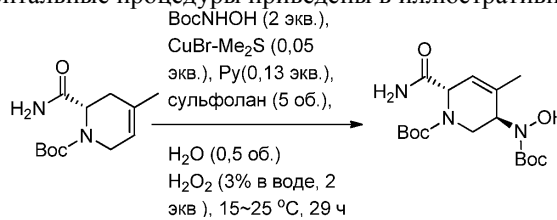
**037916**

20			0,013 экв., 72 ч	64,43	9,24
21			0,013 экв., 72 ч	66,21	7,52
22			 цис- 0,013 экв., 72 ч	65,09	6,79
23			0,013 экв., 130 ч	71,2	10,0
24			0,013 экв., 130 ч	66,3	12,0
25			0,013 экв., 130 ч	15,0	61,8
26			0,013 экв., 60 ч	70,88	5,91
27			0,013 экв., 60 ч	71,56	4,93
28			0,013 экв., 89 ч	57,34	11,8 5
29			0,013 экв., 89 ч	61,04	14,6 5
30			18-краун-6 (0,001 экв.), KCl (0,05 экв.), 36 ч	73,67	5,53
31			L-аскорбат натрия (0,1 экв.), 36 ч	Следово е кол-во	98,7 2
32			18-краун-6 (0,001 экв.), KCl (0,05 экв.), Py (0,013 экв.), 86 ч	75,8	4,8
			0,013 экв., 18-краун-6 (0,001 экв.), KCl (0,05 экв.), 86 ч	74,0	10,6

33			0,013 экв., 18-краун -6 (0,001 экв.), KCl (0,05 экв.), 86 ч	60,6	22,5
34			Py (0,013 экв.), 85 ч	46,74	24,5 5
35			H <sub>2</sub> N-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -NH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -NH <sub>2</sub> 0,013 экв., 85 ч	54,08	16,8 1
36			H <sub>2</sub> N-C(=O)-NH-C(=O)-NH <sub>2</sub> 0,013 экв., 85 ч	51,32	18,7 8
37			H <sub>2</sub> N-C(=O)-NH-C(=O)-NH <sub>2</sub> 0,013 экв., 85 ч	53,35	17,1
38			H <sub>2</sub> N-C(=O)-NH-C(=O)-NH <sub>2</sub> 0,013 экв., 85 ч	51,11	18,2 1
39			H <sub>2</sub> N-C(=O)-NH-C(=O)-NH <sub>2</sub> 0,013 экв., 85 ч	55,61	14,3 9
40			Пиридин (0,013 экв.), 72 ч	68,71	3,36
41			DMAP (0,013 экв.), 86 ч	66,99	10,8 8
42			N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> 0,013 экв., 86 ч	3,01	96,5 7
43			NH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -NH <sub>2</sub> транс- 0,013 экв., 86 ч	71,53	6,53
44			NH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -NH <sub>2</sub> транс- 0,013 экв., 66 ч	74,3	8,7
			экв.), 20-30 °C		

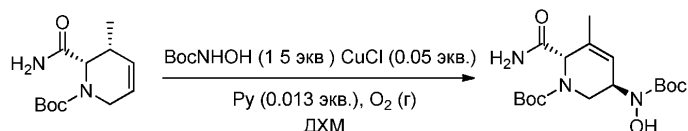
После проверки наилучшими условиями для субстрата с  $\text{PG}_1=\text{PG}_2=\text{Boc}$ ,  $\text{R}_1=\text{CONH}_2$ ,  $\text{R}_2=\text{Me}$ ,  $\text{R}_3=\text{H}$  оказались:  $\text{BocNHOH}$  (1,5 экв.),  $\text{CuCl}$  (0,05 экв.),  $\text{Py}$  (0,013 экв.),  $\text{ДХМ}$  (10 об.),  $\text{O}_2$  (1 атм.), 15-25°C. Для субстрата с  $\text{PG}_1=\text{PG}_2=\text{Boc}$ ,  $\text{R}_1=\text{CONH}_2$ ,  $\text{R}_2=\text{H}$ ,  $\text{R}_3=\text{Me}$ , наилучшими условиями оказались:  $\text{BocNHOH}$  (1,5 экв.),  $\text{CuCl}$  (0,05 экв.),  $\text{Py}$  (0,013 экв.), сульфолан (5 об.),  $\text{H}_2\text{O}$  (5 об.),  $\text{O}_2$  (1 атм.), 15-25°C или  $\text{BocNHOH}$  (2 экв.),  $\text{CuBr-Me}_2\text{S}$  (0,05 экв.),  $\text{Py}$  (0,13 экв.), сульфолан (5 об.),  $\text{H}_2\text{O}$  (0,5 об.),  $\text{H}_2\text{O}_2$  (3% в воде, 2-3 экв.), 15-25°C.

Следующие экспериментальные процедуры приведены в иллюстративных целях.



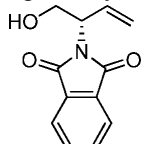
К смеси исходного вещества (1 экв.),  $\text{BocNHOH}$  (2 экв.),  $\text{CuBr}_2\text{-SMe}_2$  (0,05 экв.) добавляли сульфолан (5 об.) и  $\text{H}_2\text{O}$  (0,5 об.), пиридин (0,13 экв.). Смесь перемешивали 30-40 мин при 15-25°C. По каплям добавляли 3%  $\text{H}_2\text{O}_2$  (2 экв.) в течение 24-30 ч. После того, как реакцию считали завершенной, добавляли раствор ЭДТА-2Na (0,31-0,32 мас. экв.) в воде (3-3,2-кратную массу) и МТБЭ (7,7-кратную массу). Полученную смесь перемешивали в течение 20-30 мин и давали отстояться в течение 20-30 мин. Две фазы

разделяли. Водную фазу трижды экстрагировали МТБЭ (4х-кратной массой). Объединенный органический раствор сушили над  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  и фильтровали, концентрировали и анализировали с помощью метода анализа. Выход 47,5%, чистота 74,12%, как определено по % площади пика ВЭЖХ.



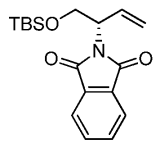
К неочищенному раствору субстрата с предыдущей стадии в ДХМ добавляли  $\text{CuCl}$  (0,05 экв.),  $\text{BocNHOH}$  (1,5 экв.) и  $\text{Ru}$  (0,013 экв.). Смесь перемешивали в атмосфере  $\text{O}_2$  при  $20 \pm 5^\circ\text{C}$  до тех пор, пока количество исходного вещества не составляло  $\leq 5\%$ , как определено по % площади пика ВЭЖХ. Загружали раствор ЭДТА-2На (5,0 об.) и перемешивали полученную смесь в течение по меньшей мере 4 ч при  $25 \pm 5^\circ\text{C}$ . Две фазы разделяли. Водную фазу дважды экстрагировали ДХМ (3,0 об.). Органические фазы объединяли и однократно промывали водой (5,0 об.), концентрировали в вакууме при  $< 40^\circ\text{C}$  до около 3,0 исходных объемов. В реактор загружали  $i\text{-PrOAc}$  (5,0 об.) и концентрировали смесь в вакууме при  $< 40^\circ\text{C}$  до около 4,0 исходных объемов. Этот процесс повторяли еще один раз. В реактор добавляли  $n$ -гептан (5,0 об.) при  $40 \pm 5^\circ\text{C}$ . Полученную смесь постепенно охлаждали до  $20 \pm 5^\circ\text{C}$ . Твердое вещество получали путем центрифugирования и промывали  $i\text{-PrOAc}/n$ -гептаном (1:1,2 об.), и сушили в вакууме при  $35 \pm 5^\circ\text{C}$  в течение по меньшей мере 12 ч. Выход за 2 стадии: 71,68%, чистота 99,7%, как определено по % площади пика ВЭЖХ.

Промежуточное соединение 1. (S)-2-(1-Гидроксибут-3-ен-2-ил)изоиндолин-1,3-дион



Реакционную колбу объемом 2 л, содержащую якорь магнитной мешалки и карбонат натрия (1,981 г, 18,69 ммоль), помещали в высокий вакуум и сушили с помощью струйной воздушной сушилки в течение 10 мин. После охлаждения колбу заполняли азотом. В нее добавляли димер хлорида аллилпалладия (0,553 г, 1,53 ммоль), (1R,2R)-(+)-1,2-диаминоциклогексан-N,N'-бис(2-дифенилфосфино-1-нафтоил) (CAS 174810-09-4) (3,36 г, 4,25 ммоль) и фталимид (50 г, 339,83 ммоль). Затем колбу продували азотом в течение 10 мин. Затем добавляли 1,4 л метиленхлорида, прошедшего предварительную дегазацию азотом в течение десяти мин. Эту суспензию помещали в атмосферу азота; ее поочередно перемешивали и обрабатывали ультразвуком в течение десяти мин для облегчения сольватации. В этот момент она представляла собой желтый или светло-оранжевый раствор, содержащий белое твердое вещество. К этой смеси добавляли 2-винилоксиран (24,06 г, 343,23 ммоль). Полученную смесь перемешивали в атмосфере азота при температуре окружающей среды в течение приблизительно 48 ч. Анализ с помощью ЖХМС и ТСХ (1:1 гексаны:этилацетат) в ходе этого процесса указал на развитие реакции, а окончательные анализы с использованием этих способов указали на полное превращение исходного вещества в один основной продукт. Реакционную смесь фильтровали и концентрировали фильтрат при пониженном давлении. Желтую вязкую жидкость впрыскивали в колонку с силикагелем объемом 330 г: для разбавления неочищенного вещества использовали минимальный объем метиленхлорида. Хроматографию на силикагеле (15-75% этилацетата в гексанах, 40 мин, колонка 330 г) использовали для выделения целевого продукта в виде вязкой желтой жидкости, которая стала бледно-желтовато-белым твердым веществом (69,6 г, 94%) в течение нескольких ч при пониженном давлении. Оптическое вращение: (2,02 г/100 мл, метиленхлорид) литературное значение = -72,2, полученное значение = -71.

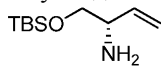
Промежуточное соединение 2. (S)-2-(1-(трет-Бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил)изоиндолин-1,3-дион



К перемешиваемому раствору (S)-2-(1-гидроксибут-3-ен-2-ил)изоиндолин-1,3-диона (промежуточное соединение 1, 69,4 г, 319,49 ммоль) и имидазола (26,1 г, 383,39 ммоль) в метиленхлориде (160 мл) при температуре окружающей среды в атмосфере азота добавляли трет-бутилдиметилхлорсилан (55,4 г, 367,41 ммоль) в виде твердого вещества. Это добавление проводили в течение приблизительно десяти мин. В ходе этого добавления наблюдалось нагревание смеси. После двухчного перемешивания раствор выливали в насыщенный раствор водного бикарбоната натрия (приблизительно 150 мл); эту двухфазную смесь встряхивали и отделяли органический слой. Водный слой трижды подвергали реэкстракции, каждый раз используя по 200 мл метиленхлорида. Органические слои объединяли, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали в вакууме. Целевой продукт получали в виде бледно-желтого

твердого вещества после сушки в течение ночи в высоком вакууме (107 г, 101%).

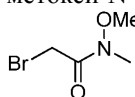
Промежуточное соединение 3. (S)-1-(трет-Бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-амин



К перемешиваемому раствору (S)-2-(1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил)изоиндолин-1,3-диона (Промежуточное соединение 2, 108,28 г, 326,65 ммоль) в метаноле (1 л) при температуре окружающей среды в атмосфере азота добавляли гидразин (35,9 мл, 1143,29 ммоль). Желтый раствор нагревали до 65°C. Через 30 мин после достижения температуры проведения реакции в реакционной смеси наблюдался белый осадок; это твердое вещество быстро стало основной массой смеси, и в это время к реакционной смеси добавляли воду (около 150 мл). Перемешивание реакционной смеси продолжали без перерыва, и в течение нескольких мин твердое вещество растворилось. После полного превращения, как определено с помощью анализа ЖХМС (как исходное вещество, так и продукт дают интенсивные УФ-сигналы и легко идентифицируются посредством ЖХМС), нагрев прекращали и добавляли больше воды (общее количество воды 600 мл). Смеси давали достигнуть температуры окружающей среды.

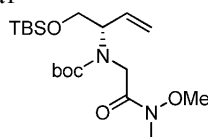
Метанол удаляли в вакууме при 35°C (умеренно низкое давление); вакуум убирали и нагревали водный раствор до приблизительно 50°C, а затем экстрагировали 4×200 мл метиленхлорида. Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным бикарбонатом натрия (водн.), промывали рассолом, сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме при температуре не выше 30°C. Целевой продукт получали в виде желтой жидкости (58,5 г, 94%).

#### Промежуточное соединение 4. 2-Бром-N-метокси-N-метилацетамид



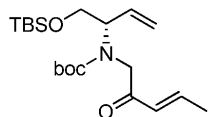
Готовили перемешиваемый раствор карбоната калия (343 г, 2,48 моль) в воде (около 800 мл) и охлаждали на ледяной бане в течение 15 мин в атмосфере азота. К нему добавляли гидрохлорид O<sub>2</sub>N-диметилгидроксиламина (110 г, 1,13 моль) и диэтиловый эфир (около 800 мл). Затем к этой смеси добавляли бромацетилбромид (273 г, 1,35 моль) с помощью капельной воронки в течение двадцати мин. Ледяную баню убирали и смесь перемешивали в атмосфере азота в течение 2 ч. Слои разделяли и водный слой экстрагировали простым эфиrom (около 350 мл). Органические слои объединяли, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали в вакууме. Целевой продукт получали в виде желтой жидкости (143 г, 70%).

Промежуточное соединение 5. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(2-(метокси(метил)амино)-2-оксоэтил)карбамат



Готовили супензию (S)-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-амина (Промежуточное соединение 3, 60,4 г, 300 ммоль) и карбоната цезия (103 г, 315 ммоль) в ацетонитриле (около 700 мл) и воде (около 120 мл) и ее перемешивали на ледяной бане в атмосфере азота в течение 5 мин. Смесь была двухфазной и оставалась таковой во время реакции. Затем к этой смеси добавляли 2-бром-N-метокси-N-метилацетамид (Промежуточное соединение 4, 57,0 г, 285 ммоль) с помощью капельной воронки в течение 10 мин. Смесь перемешивали в течение двух дней, поддерживая температуру около 0°C. Смесь выдерживали в морозильной камере в течение ночи. Добавляли еще 0,05 экв электрофила. К смеси добавляли ди-трет-бутилдикарбонат (165 мл, 2 М раствор в ТГФ). Органический слой отделяли от водного (ТСХ показала, что в водном слое не осталось продукта) и концентрировали органический слой в вакуме. После проведения хроматографии на силикагеле (5-55% этилацетат в гексанах), разделенной на 3 партии, получали целевой продукт в виде бледно-желтого масла (80 г, 66%).

Промежуточное соединение 6. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(2-оксопент-3-енил)карбамат

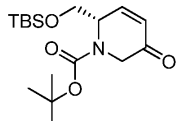


К раствору (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(2-(метокси(метил)амино)-2-оксоэтил)карбамата (Промежуточное соединение 5, 32,5 г, 80,73 ммоль) в ТГФ (400 мл) в атмосфере азота при 0 °C по каплям добавляли проп-1-енилмагнийбромид (323 мл, 161,45 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч, затем останавливали реакцию добавлением 400 мл 10% лимонной кислоты, дополнительно разбавляли 100 мл воды и экстрагировали простым эфиrom. Органические вещества концентрировали и растворяли полученное масло в простом эфире, и промывали водой и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. По-

сле проведения хроматографии на силикагеле (5-20% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт в виде бесцветного масла (27 г, 87%).

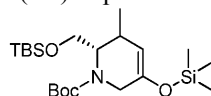
МС: 384 ES+ ( $C_{20}H_{37}NO_4Si$ ).  $^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$ : 0,05 (2, 6H); 0,88 (s, 9H); 1,39-1,47 (m, 9H); 1,90 (m, 3H); 3,80 (m, 2H); 4,05-4,18 (m, 2H); 4,43-4,76 (m, 1H); 5,22 (m, 2H); 5,86 (m, 1H); 6,21 (m, 1H); 6,91 (m, 1H).

Промежуточное соединение 7. (S)-трет-Бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



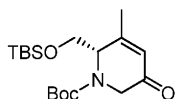
(S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(2-оксонент-3-енил)карбамат (Промежуточное соединение 6, 27,0 г, 70,39 ммоль) растворяли в толуоле (650 мл). Раствор продували азотом в течение 15 мин перед добавлением катализатора Ховейды-Граббса 2-го поколения (0,885 г, 1,41 ммоль). Реакционную смесь нагревали в атмосфере азота при 65°C. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. После проведения хроматографии на силикагеле (10-35% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт в виде твердого вещества (17,0 г, 70%). Оптическое вращение: 0,1 г/дл, метиленхлорид = -175.

Промежуточное соединение 8. (6S)-трет-Бутил-6-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-метил-3-(триметилсилокси)-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



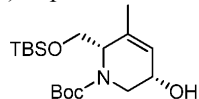
К суспензии иодида меди (I) (22,31 г, 117,12 ммоль) в диэтиловом эфире (250 мл) при 0°C через каюлю добавляли метиллитий (1,6 М в простом эфире) (146 мл, 234,25 ммоль). Суспензию перемешивали в течение 45 мин при 0°C. К суспензии по каплям добавляли раствор (S)-трет-бутил-2-(((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 7, 20 г, 58,56 ммоль) в диэтиловом эфире (50 мл) при 0°C. После завершения добавления реакционную смесь перемешивали в течение 45 мин при 0°C. Затем к реакционной смеси по каплям добавляли хлортриметилсилан (1М в ТГФ) (117 мл, 117,12 ммоль), а затем триэтиламин (16,28 мл, 117,12 ммоль). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 2 ч. Затем реакционную смесь разбавляли этилацетатом и трижды промывали ледяным насыщенным раствором бикарбоната натрия (добавляемым с большой осторожностью), а затем рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением коричневого масла.

Промежуточное соединение 9. (S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору (6S)-трет-бутил-6-(((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-метил-3-(триметилсилокси)-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 8, 24,1 г, 56,08 ммоль) в ацетонитриле (280 мл) при комнатной температуре добавляли ацетат палладия (II) (12,59 г, 56,08 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение около 40 ч, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через целин. Фильтрат концентрировали на силикагеле. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-20% этилацетат/гексаны) получали (S)-трет-бутил-2-(((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат (12,95 г, 65%) в виде желтого твердого вещества.

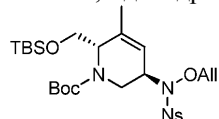
Промежуточное соединение 10. (2S,5S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-гидрокси-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К суспензии хлорида церия (III) (8,98 г, 36,42 ммоль) и (S)-трет-бутил-2-(((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 9, 12,95 г, 36,42 ммоль) в метаноле (200 мл) при 0°C по частям добавляли борогидрид натрия (1,387 г, 36,42 ммоль). Через 15 мин реакционную смесь разбавляли насыщенным хлоридом аммония (100 мл) и водой (100 мл), затем дважды экстрагировали простым эфиrom. Органические экстракты промывали рассолом, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-20% этилацетат/гексаны) получали (2S,5S)-трет-бутил-2-(((трет-

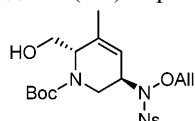
бутилдиметилсилокси)метил)-5-гидрокси-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат (9,79 г, 75%) в виде бесцветного масла.

Промежуточное соединение 11. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат



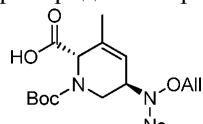
К раствору (2S,5S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-гидрокси-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилата (Промежуточное соединение 10, 9,79 г, 27,38 ммоль) в толуоле (100 мл) при комнатной температуре добавляли трифенилfosфин (8,58 г, 32,86 ммоль), N-(аллилокси)-2-нитробензолсульфонамид (7,07 г, 27,38 ммоль) и диизопропилазодикарбоксилат (6,47 мл, 32,86 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем фильтровали и концентрировали. Полученное масло дважды очищали путем промывки гексанами и фильтровали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-20% этилацетат/гексаны) получали (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат (10,75 г, 66%) в виде светло-желтой пены.

Промежуточное соединение 12. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-(гидроксиметил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат



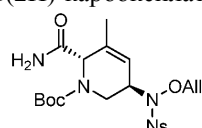
К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилата (Промежуточное соединение 11, 10,75 г, 17,98 ммоль) в ТГФ (100 мл) при 0°C добавляли фторид тетрабутиламмония (1М в ТГФ) (23,38 мл, 23,38 ммоль). Реакционная смесь превращалась из желтой в зеленовато-коричневую. Реакционную смесь перемешивали в течение приблизительно 2 ч, затем концентрировали на силикагеле. После проведения хроматографии на силикагеле (0-70% этилацетат/гексаны) получали (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-(гидроксиметил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат (7,72 г, 89%) в виде коричневато-бежевой пены.

Промежуточное соединение 13. (2S,5R)-5-(N-(Аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутоксикарбонил)-3-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновая кислота



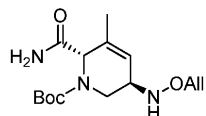
К раствору йодной кислоты (1,588 г, 8,27 ммоль) во влажном ацетонитриле (20 мл) (0,75 об.% воды) при комнатной температуре добавляли оксид хрома (VI) (0,019 г, 0,19 ммоль). Смесь перемешивали до полного растворения. К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-(гидроксиметил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилата (Промежуточное соединение 12, 2 г, 4,14 ммоль) во влажном ацетонитриле (20 мл) (0,75 об.%) при 0°C по каплям добавляли полученный ранее раствор йодной кислоты/оксида хрома (20 мл, 2 экв.) и перемешивали в течение 15 мин. Реакционную смесь разбавляли ДХМ (100 мл) и промывали 10% лимонной кислотой (50 мл) и дважды рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением коричневато-бежевой пены (1,9 г, 92%).

Промежуточное соединение 14. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат



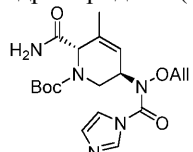
К раствору (2S,5R)-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутоксикарбонил)-3-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 13, 1,9 г, 3,82 ммоль) в ДМФА (9,5 мл) при 0°C по каплям добавляли НАТУ (2,178 г, 5,73 ммоль), хлорид аммония (0,613 г, 11,46 ммоль) и DIEA (2,67 мл, 15,28 ммоль). Реакционную смесь нагревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 15 мин. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и промывали насыщенным бикарбонатом натрия и смесью рассола и воды в соотношении 1:1. После проведения хроматографии на силикагеле (0-70% этилацетат/гексаны) получали (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-(гидроксиметил)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат (1,270 г, 67%) в виде светло-оранжевой пены.

Промежуточное соединение 15. (2S,5R)-трет-Бутил-5-((аллилокси)амино)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



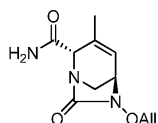
К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 14, 3,63 г, 7,31 ммоль) в ацетонитриле (100 мл) при комнатной температуре добавляли карбонат калия (5,05 г, 36,55 ммоль) и тиофенол (3,75 мл, 36,55 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь концентрировали и полученный остаток очищали путем промывки ДХМ и фильтровали для удаления твердых веществ. Фильтрат концентрировали на диоксиде кремния и очищали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-90% этилацетат/гексаны) получали (2S,5R)-трет-бутил-5-((аллилокси)амино)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат (1,49 г, 65%) в виде желтого масла.

Промежуточное соединение 16. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-1Н-имидазол-1-карбоксамидо)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



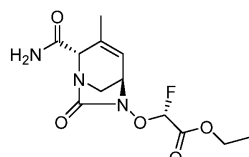
К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-((аллилокси)амино)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 15, 1,49 г, 4,79 ммоль) в ТГФ (30 мл) при комнатной температуре добавляли N,N-диизопропилэтиламин (2,5 мл, 14,36 ммоль) и N,N-карбонилдимиазол (2,328 г, 14,36 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение около 2 ч при комнатной температуре. Добавляли еще один эквивалент CDI и перемешивали реакционную смесь при комнатной температуре в течение 1 ч, затем добавляли еще один эквивалент CDI и перемешивали реакционную смесь в течение еще 1 ч. Реакционную смесь разбавляли ДХМ и четырежды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1, затем сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением грязно-белой пены, 1,86 г.

Промежуточное соединение 17. (2S,5R)-6-(Аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид

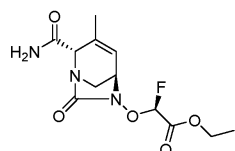


К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-1Н-имидазол-1-карбоксамидо)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 16, 1,86 г, 4,59 ммоль) в ДХМ (20 мл) при 0°C добавляли трифтормукусную кислоту (3,53 мл, 45,88 ммоль). Реакционной смеси давали медленно нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали. Масло повторно растворяли в ДХМ и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия. Водный слой однократно экстрагировали около 10% MeOH/ДХМ. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-30% ацетон/дихлорметан) получали (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (0,83 г, 76%) в виде светло-желтого масла.

Пример 1. (R)-Этил-2-((2S,n5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат

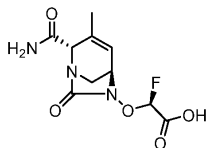


Пример 2. (S)-Этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат

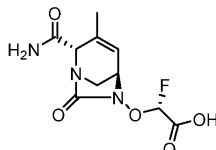


Пример 3. (2S)-{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}

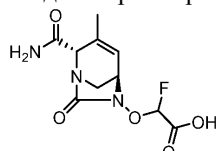
(фтор)этановой кислоты литиевая соль



Пример 4. (2R)-{(2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил}окси}(фтор)этановой кислоты литиевая соль



Пример 5. {[*(2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил}окси}(фтор)уксусной кислоты литиевая соль (смесь диастереомеров)*



Примеры 1-2.

К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 17, 100 мг, 0,42 ммоль) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуровую кислоту (132 мг, 0,84 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)пallадий (0) (48,7 мг, 0,04 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (3 мл) и добавляли карбонат калия (175 мг, 1,26 ммоль) и этилбромфторацетат (0,299 мл, 2,53 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, после чего разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-70% этилацетат/гексаны) получали этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат (97 мг, 76%) в виде смеси диастереомеров примера 1 и примера 2, в виде оранжевой пены. МС: 198 ES+ ( $C_8H_{11}N_3O_3$ ).

Примеры 3-5.

К раствору этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (примеры 1-2, 97 мг, 0,32 ммоль) в ТГФ (3 мл) и воде (1 мл) при -5°C добавляли гидроксид лития (9,25 мг, 0,39 ммоль) в виде водного раствора (0,5 мл). Смесь перемешивали при 0°C в течение 60 мин, давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение 15 мин. pH реакционной смеси доводили до значения pH 7 с помощью 0,5 M HCl. ТГФ выпаривали, после чего оставшуюся водную fazу замораживали и лиофилизировали.

Очистка примеров 1-5. Смесь, полученную в результате реакции, описанной в Примерах 3-5, очищали с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженной с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 0%-50% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) с получением:

Примера 1: этил-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат (первый элюируемый сложный эфир): 4,4 мг, 4,5%. МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,21 (t, 3H); 1,62 (s, 3H); 3,05 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 4,03 (m, 1H); 4,20 (m, 3H); 6,01 (m, 1H); 6,13-6,31 (d, 1H); 7,36 (bs, 1H); 7,81 (bs, 1H).

Примера 2: (S)-этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат (второй элюируемый сложный эфир): 4,2 мг, 4,3% МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,26 (t, 3H); 1,63 (s, 3H); 3,08 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 4,27 (q, 2H); 6,03 (m, 1H); 6,24-6,50 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,83 (bs, 1H).

Примера 3: (2S)-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этановая кислота (первая элюируемая кислота): 7,7 мг, 8,8%. МС: 274 ES+ ( $C_{10}H_{12}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,61 (s, 3H); 3,05 (m, 1H); 3,68 (m, 1H); 3,96 (m, 1H); 4,13 (m, 1H); 5,12-5,33 (d, 1H); 6,03 (m, 1H); 7,31 (bs, 1H); 7,80 (bs, 1H).

Примера 4: (2R)-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этановая кислота (вторая элюируемая кислота): 9,9 мг, 11% МС: 274 ES+ ( $C_{10}H_{12}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,61 (s, 3H); 3,05 (m, 1H); 3,70 (m, 1H); 4,00 (m, 1H); 4,13 (m, 1H); 5,15-5,37 (d, 1H); 6,01 (m, 1H); 7,31 (bs, 1H); 7,78 (bs, 1H).

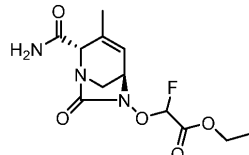
Примера 5: {[*(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил}окси}*

(фтор)уксусная кислота (смесь диастереомеров): 20,4 мг, 23% МС: 274 ES+ ( $C_{10}H_{12}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,62 (s, 6H); 3,06 (m, 2H); 3,70 (m, 2H); 4,01 (m, 2H); 4,14 (m, 2H); 5,14-5,35 (d, 1H); 5,18-5,40 (d, 1H); 6,03 (m, 2H); 7,32 (bs, 2H); 7,80 (bs, 2H).

Абсолютную стереохимию для всех соединений определяли путем определения характеристик структуры сокристалла примера 4 в комплексе с AmpC. Второму диастереомеру, примеру 3, присваивали противоположную абсолютную стереохимию при фторацетатном атоме углерода. Стереохимию каждому из сложных эфиров присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4.

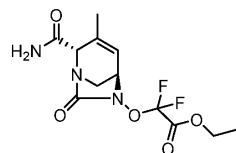
Пример 6. Этил-{{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси} (фтор)ацетат (смесь диастереомеров)



Согласно методике для примеров 1 и 2, (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (промежуточное соединение 17, 0,506 г, 2,13 ммоль) превращали в 70 мг примера 6 после проведения ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 20%-60% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) и лиофилизации. МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,22 (t, 3H); 1,27 (t, 3H); 1,63 (s, 6H); 3,07 (m, 2H); 3,76 (m, 2H); 3,94 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 4,20 (m, 2H); 4,26 (m, 4H); 6,03 (m, 2H); 6,06-6,24 (d, 1H); 6,14-6,32 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,83 (bs, 1H).

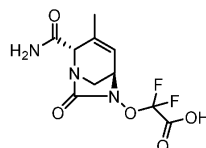
Пример 7. Этил-{{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси} (дифтор)ацетат



(2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (промежуточное соединение 17, 204,2 мг, 0,86 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 1 и 2, используя этилбромодифторацетат (0,441 мл, 3,44 ммоль), с получением 130 мг (47%) указанного в заголовке соединения в виде оранжевой пены. В результате обращенно-фазовой хроматографии на 40 мг (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 20-40% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества (21 мг). МС: 320 ES+ ( $C_{12}H_{15}F_2N_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,30 (t, 3H); 1,65 (s, 3H); 3,19 (m, 1H); 3,84 (m, 1H); 4,06 (m, 1H); 4,26 (m, 1H); 4,39 (q, 2H); 6,05 (m, 1H); 7,42 (bs, 1H); 7,87 (bs, 1H).

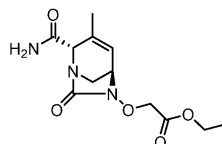
Пример 8. {{[(2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси} (дифтор)уксусной кислоты литиевая соль



Этил 2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси-2,2-дифторацетат (пример 7, 113,7 мг, 0,36 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 3-5. После проведения ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 100% воды, 10 мин; 20 мл/мин) и лиофилизации получали белое твердое вещество, 36,7 мг. МС: 292 ES+ ( $C_{10}H_{11}F_2N_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 3H); 3,13 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 3,95 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 6,04 (m, 1H); 7,34 (bs, 1H); 7,83 (bs, 1H).

Пример 9. Этил-{{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси} ацетат

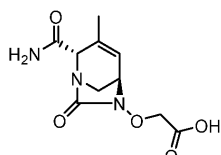


(2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (промежу-

точное вещество 17, 0,198 г, 0,83 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 1-2, используя этилбромацетат (0,592 мл), с получением 147 мг (62%) в виде оранжевого твердого вещества. В результате обращенно-фазовой хроматографии на 41,5 мг (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 10%-50% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества (32 мг). МС: 284 ES+ ( $C_{12}H_{17}N_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,22 (t, 3H); 1,61 (s, 3H); 3,00 (m, 1H); 3,68 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 4,13 (m, 1H); 4,16 (q, 2H); 4,37-4,65 (m, 2H); 6,05 (m, 1H); 7,33 (bs, 1H); 7,77 (bs, 1H).

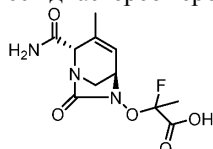
Пример 10. {[2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}уксусной кислоты литиевая соль



Этил 2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)акетат (пример 9, 105,5 мг, 0,37 ммоль) подвергали гидролизу в соответствии с методикой для примеров 3-5, с получением 34 мг (37%) указанного в заголовке соединения после проведения ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм; 0-20% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) и лиофилизации. МС: 256 ES+ ( $C_{10}H_{13}N_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,60 (s, 3H); 2,96 (m, 1H); 3,58 (m, 1H); 3,87 (m, 2H); 4,05 (m, 1H); 4,27 (m, 1H); 6,08 (m, 1H); 7,27 (bs, 1H); 7,74 (bs, 1H).

Пример 11. 2-{{(2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}-2-фторпропановой кислоты литиевая соль (смесь диастереомеров)



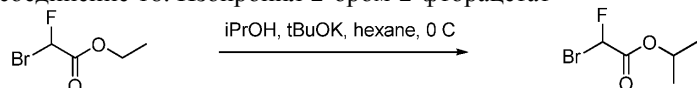
(2S,5R)-6-(Аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (промежуточное соединение 17, 0,101 г, 0,43 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 1-2, используя метил-2-бром-2-фторпропаноат (0,315 г, 1,70 ммоль), с получением метил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторпропаната (0,105 г, 82%) в виде оранжевой пены. В результате обращенно-фазовой хроматографии (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 100% воды, 10 мин; 20 мл/мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества (19,1 мг, 19%). МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,67 (m, 6H); 3,04 (m, 1H); 3,72 (m, 4H); 3,80 (m, 1H); 4,17 (m, 1H); 6,02 (m, 1H); 7,36 (bs, 1H); 7,81 (bs, 1H).

В результате гидролиза в соответствии с методикой для примеров 3-5, получали 19,1 мг Примера 11 в виде белого твердого вещества после очистки с помощью обращенно-фазовой хроматографии (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 100% воды, 10 мин; 20 мл/мин). МС: 288 ES+ ( $C_{11}H_{14}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,45 (m, 3H); 1,61 (s, 3H); 3,02 (m, 1H); 3,65 (m, 1H); 3,92-4,09 (m, 1H); 4,11 (m, 1H); 6,04 (m, 1H); 7,32 (m, 1H); 7,80 (m, 1H).

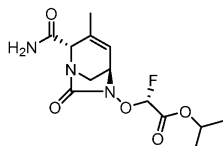
Промежуточное соединение 18. Изопропил-2-бром-2-фторацетат



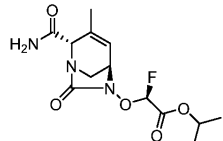
К раствору этил-2-бром-2-фторацетата (0,639 мл, 5,41 ммоль) в гексанах (70 мл) и изопропаноле (7 мл) при 0°C добавляли трет-бутилат калия (0,091 г, 0,81 ммоль) двумя равными частями, с интервалом 5 мин. Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при 0°C. Реакцию останавливали добавлением концентрированной HCl (7 мл) и разделяли слои. Органические вещества дважды промывали водой, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали при 0°C с получением бесцветного масла (0,88 г, 4,42 ммоль, 82%). Продукт, содержащий следовые количества гексанов, идентифицировали с помощью ЯМР. Продукт использовали на следующей стадии в исходном виде.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 1,34 (m, 6H); 5,18 (m, 1H); 6,45-6,62 (d, 1H). Ссылка: Tet. Lett. (2000) 791.

Пример 12. Пропан-2-ил-(2R)-{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



Пример 13. Пропан-2-ил-(2S)-{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



Примеры 12-13.

(2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 17, 0,103 г, 0,43 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 1-2, используя изопропил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 18, 0,518 г, 2,60 ммоль). В результате проведения ВЭЖХ и лиофилизации получали по 34 каждого диастереомера (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 25%-50% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин). Стереохимию сложному эфиру присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4.

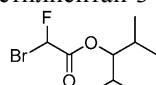
Пример 12. (Первый элюируемый сложный эфир) 33,4 мг, 24%. МС: 316 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,22 (m, 6H); 1,63 (s, 3H); 3,03 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 4,01 (m, 1H); 4,19 (m, 1H); 5,00 (m, 1H); 6,01 (m, 1H); 6,11-6,29 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,81 (bs, 1H).

Пример 13. (Второй элюируемый сложный эфир) 33,6 мг, 25%. МС: 316 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

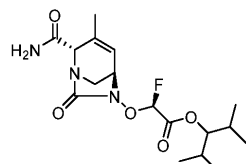
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,27 (m, 6H); 1,63 (s, 3H); 3,07 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 5,05 (m, 1H); 6,03 (m, 1H); 6,02-6,21 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

Промежуточное соединение 19. 2,4-Диметилпентан-3-ил-2-бром-2-фторацетат

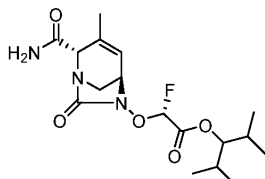


Методом, приведенным для промежуточного соединения 18, используя этил-2-бром-2-фторацетат (0,639 мл, 5,41 ммоль) и 2,4-диметил-3-пентанол (7,05 мл, 50,27 ммоль), получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла (0,988 г, 3,87 ммоль, 71,6%). <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 0,94 (m, 12H); 2,01 (m, 2H); 4,73 (m, 1H); 6,52-6,69 (d, 1H).

Пример 14. 2,4-Диметилпентан-3-ил-(2S)-{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



Пример 15. 2,4-Диметилпентан-3-ил-(2R)-{[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



Примеры 14-15.

(2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 17, 0,097 г, 0,41 ммоль) превращали в соответствии с методикой для примеров 1-2, используя 2,4-диметилпентан-3-ил-2-бром-2-фторацетат (0,626 г, 2,45 ммоль), с получением по 35 мг каждого диастереомера (23% для каждого, 46% в общем) после проведения ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 40%-70% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) и лиофилизации. Стереохимию сложному эфиру присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4.

Пример 14. (Второй элюируемый пик) 34,5 мг, 23%. МС: 372 ES+ ( $C_{17}H_{26}FN_3O_5$ ).

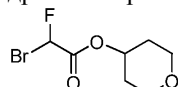
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,86 (m, 12H); 1,63 (s, 3H); 1,94 (m, 2H); 3,07 (m, 1H); 3,78 (m, 1H);

3,98 (m, 1H); 4,23 (m, 1H); 4,62 (m, 1H); 6,04 (m, 1H); 6,15-6,34 (d, 1H); 7,38 (bs, 1H); 7,81 (bs, 1H).

Пример 15. (Первый элюирируемый пик) 35,2 мг, 23%. МС: 372 ES+ ( $C_{17}H_{26}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,84 (m, 12H); 1,63 (s, 3H); 1,93 (m, 2H); 3,03 (m, 1H); 3,78 (m, 1H); 4,07 (m, 1H); 4,21 (m, 1H); 4,60 (m, 1H); 5,99 (m, 1H); 6,27-6,45 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,83 (bs, 1H).

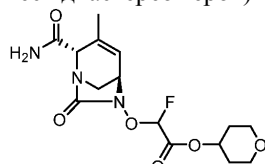
Промежуточное соединение 20. Тетрагидро-2Н-пиран-4-ил-2-бром-2-фторацетат



Методом, приведенным для Промежуточного соединения 18, используя этил-2-бром-2-фторацетат (0,319 мл, 2,70 ммоль) и тетрагидро-2Н-пиран-4-ол (2,333 мл, 24,33 ммоль), получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла (0,15 г, 0,62 ммоль, 29%). МС: ES+ 241,2 для  $C_7H_{10}BrFO_3$ .

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm: 1,47-1,81 (m, 2H) 1,84-2,13 (m, 2H) 3,39-3,68 (m, 2H) 3,75-4,07 (m, 2H) 4,37 (q, J=7,18 Гц, 1H) 6,37-6,74 (m, 1H).

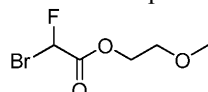
Пример 16. Тетрагидро-2Н-пиран-4-ил-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат (смесь диастереомеров)



Методом, приведенным для примеров 1-2, используя (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 17, 40 мг, 0,17 ммоль) и тетрагидро-2Н-пиран-4-ил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 20, 312 мг, 1,29 ммоль), получали указанное в заголовке соединение после очистки обращенно-фазовой ISCO (15,5 г C18 Gold, 0-80% ацетонитрил/вода), представлявшее собой светло-оранжевое твердое вещество, в виде смеси диастереомеров. (5,5 мг, 9%) МС: ES+ 358,1 для  $C_{15}H_{20}FN_3O_6$ .

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm 1,15-1,42 (m, 2H) 1,60 (br. s., 2H) 1,92 (s, 3H) 3,14-3,45 (m, 2H) 3,56 (d, J=11,52 Гц, 1H) 3,88 - 4,13 (m, 2H) 4,20-4,50 (m, 2H) 5,09 (br. s., 1H) 5,35 - 5,58 (m, 1H) 5,63-5,96 (m, 1H) 6,09 (br.s., 1H).

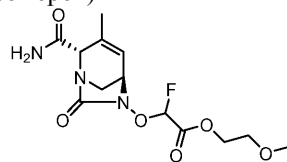
Промежуточное соединение 21. 2-Метоксиэтил-2-бром-2-фторацетат



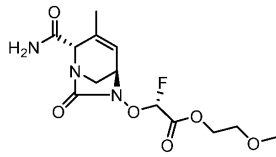
В соответствии с методом, приведенным для промежуточного соединения 18, используя этил-2-бром-2-фторацетат (1,278 мл, 10,81 ммоль) и 2-метоксиэтанол (13,94 мл, 183,79 ммоль), получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла (1,04 г, 4,84 ммоль, 44,7%). Спектр ЯМР указывал на смесь продукта и исходного вещества в соотношении 3:1, которую использовали на следующей стадии в исходном виде.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 3,27 (s, 3H); 3,57 (m, 2H); 4,35 (m, 2H); 7,22-7,38 (d, 1H).

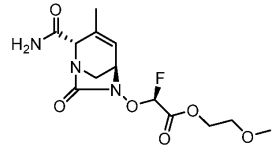
Пример 17. 2-Метоксиэтил-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)ацетат (смесь диастереомеров)



Пример 18. 2-Метоксиэтил-(2R)-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



Пример 19. 2-Метоксиэтил-(2S)-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси}(фтор)этаноат



## Пример 17-19.

В соответствии с методикой для примеров 1-2, (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 17, 0,101 г, 0,43 ммоль) превращали в указанное в заголовке соединение, используя 2-метоксиэтил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 21, 0,549 г, 2,55 ммоль). В результате проведения ВЭЖХ (Synergi Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм × 150 мм, 5 мкм; 30%-50% ацетонитрила в воде, 10 мин; 20 мл/мин) и лиофилизации получали следующие продукты (где стереохимию сложным эфирам присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4):

Пример 17. Смесь диастереомеров: 14,3 мг, 10,1% МС: 332 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 6H); 3,07 (m, 2H); 3,26 (s, 3H); 3,27 (s, 3H); 3,54 (m, 2H); 3,59 (m, 2H); 3,73 (m, 1H); 3,77 (m, 1H); 3,98 (m, 1H); 4,03 (m, 1H); 4,19 (m, 1H); 4,32 (m, 4H); 6,02 (m, 2H); 6,11-6,30 (d, 1H); 6,17-6,35 (d, 1H); 7,37 (bs, 2H); 7,81 (bs, 2H).

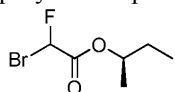
Пример 18. (Первый элюируемый сложный эфир): 22 мг, 15,6%, МС: 332 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 3H); 3,06 (m, 1H); 3,27 (s, 3H); 3,55 (m, 2H); 3,77 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 4,30 (m, 2H); 6,02 (m, 1H); 6,18-6,36 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

Пример 19. (Второй элюируемый сложный эфир): 22,8 мг, 16,1%, МС: 332 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,62 (s, 3H); 3,07 (m, 1H); 3,27 (s, 3H); 3,59 (m, 2H); 3,75 (m, 1H); 3,99 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 4,34 (m, 2H); 6,03 (m, 1H); 6,11-6,30 (d, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,83 (bs, 1H).

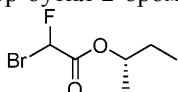
Промежуточное соединение 22. (S)-Втор-бутил-2-бром-2-фторацетат



К раствору этил-2-бром-2-фторацетата (0,319 мл, 2,70 ммоль) и (S)-бутан-2-ола (3,72 мл, 40,54 ммоль) в гексане (35 мл) при 0°C добавляли трет-бутилат калия (0,061 г, 0,54 ммоль) двумя равными частями с интервалом 5 мин. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч при 0°C, затем в течение ночи при комнатной температуре. Реакцию останавливали добавлением насыщенного раствора хлорида аммония и разделяли слои. Органические вещества трижды промывали водой, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали при 0°C с получением бесцветного масла, 0,550 г, 96%.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,88 (m, 3H); 1,25 (m, 3H); 1,61 (m, 2H); 4,91 (m, 1H); 7,16-7,33 (m, 1H).

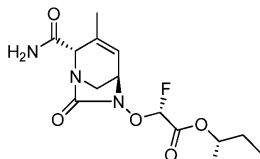
Промежуточное соединение 23. (R)-Втор-бутил-2-бром-2-фторацетат



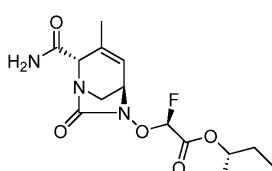
К раствору этил-2-бром-2-фторацетата (0,319 мл, 2,70 ммоль) и (R)-бутан-2-ола (3,72 мл, 40,54 ммоль) в гексане (35 мл) при 0°C добавляли трет-бутилат калия (0,061 г, 0,54 ммоль) двумя равными частями с интервалом 5 мин. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч при 0°C, затем при комнатной температуре в течение 2 ч. Затем снова добавляли (R)-бутан-2-ол (3,72 мл, 40,54 ммоль), а затем еще 0,1 экв. трет-бутилата калия. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Каждые 2 ч в течение 6 ч добавляли 0,1 экв. трет-бутилата калия. Реакцию останавливали добавлением насыщенного раствора хлорида аммония и разделяли слои. Органические вещества четырежды промывали водой, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали при 0°C с получением бесцветного масла, 422 мг, 73%.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,88 (m, 3H); 1,25 (m, 3H); 1,61 (m, 2H); 4,91 (m, 1H); 7,16-7,33 (m, 1H).

Пример 20. (2R)-(S)-Втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 21. (2S)-(S)-Втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



**Пример 20-21.**

Получали в соответствии с методикой для примеров 1-2. К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 17, 0,196 г, 0,83 ммоль) в метаноле (5 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (0,258 г, 1,65 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий (0) (0,095 г, 0,08 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (5 мл) и добавляли карбонат калия (0,343 г, 2,48 ммоль) и (S)-втор-бутил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 22, 0,528 г, 2,48 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение около 5 ч при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-65% этилацетат/гексаны) получали (S)-втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат (0,218 г, 80%) в виде светло-желтой пены, смесь диастереомеров с соотношением около 1:1. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3 19 мм × 150 мм, 30-50% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). Стереохимию сложным эфирам присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4.

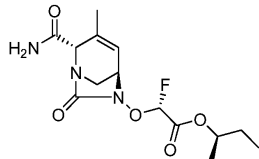
Пример 20. (Первый элюируемый пик) 84 мг, 31%, МС: 330 ES+ ( $C_{14}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,84 (t, 3H); 1,22 (d, 3H); 1,55 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,03 (m, 1H); 3,76 (d, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 4,86 (m, 1H); 6,01 (m, 1H); 6,13-6,31 (m, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

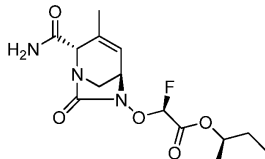
Пример 21. (Второй элюируемый пик) 85 мг, 31%. МС: 330 ES+ ( $C_{14}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,84 (t, 3H); 1,22 (d, 3H); 1,55 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,03 (m, 1H); 3,76 (d, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 4,86 (m, 1H); 6,01 (m, 1H); 6,13-6,31 (m, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

Пример 22. (2R)-(R)-втор-Бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 23. (2S)-(R)-втор-Бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат

**Пример 22-23.**

Примеры 22-23 получали в соответствии с методикой для примеров 1-2. К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 17, 0,202 г, 0,85 ммоль) в метаноле (5 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (0,266 г, 1,70 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий (0) (0,098 г, 0,09 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (5 мл) и добавляли карбонат калия (0,353 г, 2,55 ммоль) и (R)-втор-бутил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 23, 0,421 г, 1,98 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/гексаны) получали (R)-втор-бутил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат (0,220 г, 78%) в виде оранжевой пены, смесь диастереомеров в соотношении 1:1. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3 19 мм × 150 мм, 30-50% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). Стереохимию сложным эфирам присваивали путем гидролиза каждого из сложных эфиров до соответствующей кислоты и сравнения времен удерживания в СВЭЖХ с временами удерживания примеров 3 и 4.

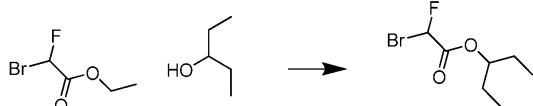
Пример 22. (Первый элюируемый пик) 90 мг, 32%, МС: 330 ES+ ( $C_{14}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,87 (t, 3H); 1,17 (d, 3H); 1,59 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,03 (m, 1H); 3,76 (d, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 4,86 (m, 1H); 6,02 (m, 1H); 6,16-6,34 (m, 1H); 7,37 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

Пример 23. (Второй элюируемый пик) 87 мг, 31%, МС: 330 ES+ ( $C_{14}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ ppm 0,88 (t, 3H); 1,24 (d, 3H); 1,61 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,08 (m, 1H); 3,76 (d, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,21 (s, 1H); 4,89 (m, 1H); 6,04 (m, 1H); 6,03-6,22 (m, 1H); 7,38 (bs, 1H); 7,82 (bs, 1H).

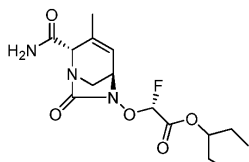
Промежуточное соединение 24. Пентан-3-ил-2-бром-2-фторацетат



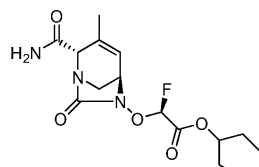
Этил 2-бром-2-фторацетат (0,639 мл, 5,41 ммоль) добавляли к смеси сухого пентан-3-ола (4,68 мл, 43,25 ммоль) и гексана (20 мл). Полученную смесь охлаждали до 0°C. Добавляли KOTBu (0,091 г, 0,81 ммоль) и оставляли смесь перемешиваться в течение 16 ч при 25°C. Затем реакцию останавливали добавлением 1 н. HCl (30 мл), промывали водой (50 мл) и рассолом (50 мл), сушили с помощью Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и концентрировали. Неочищенное вещество очищали с помощью флэш-хроматографии (20 г силикагель, 0-100% Et<sub>2</sub>O в гексане, 25 мин) с получением пентан-3-ил-2-бром-2-фторацетата (0,754 г, 61,4 %) в виде бесцветного масла.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm 0,96 (td, J=7,46, 2,08 Гц, 6 H) 1,60-1,76 (m, 4H) 4,93 (dt, J=12,28, 6,33 Гц, 1H) 6,50 (s, 0,5H) 6,67 (s, 0,5H).

Пример 24. (R)-Пентан-3-ил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат



Пример 25. (S)-Пентан-3-ил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат



Пример 24-25.

Примеры 24-25 получали в соответствии с методикой для примеров 1-2. К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 17, 272 мг, 1,15 ммоль) в метаноле (5 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (358 мг, 2,29 ммоль) и Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (132 мг, 0,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. За массой целевого продукта наблюдали с помощью СВЭЖХ, исходное вещество не обнаруживалось. Реакционную смесь концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (5 мл) и добавляли K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (475 мг, 3,44 ммоль) и пентан-3-ил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 24, 751 мг, 3,31 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-70% этилацетат/гексаны) получали пентан-3-ил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат (320 мг, 81%) в виде светло-желтой пены. С помощью СВЭЖХ и ЯМР подтвердили, что он представлял собой смесь диастереомеров в соотношении 1:1. Диастереомеры разделяли с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3 4,6 мм × 50 мм 5мкм колонка, 30-50% ACN в воде в течение 5 мин, скорость потока 1 мл/мин).

Пример 24.

125 мг, 32% СВЭЖХ ЖХМС время удерживания, метод 2min\_Acid\_CV10, кислые условия: 0,86 мин, 344 (M+H)<sup>+</sup>.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm 0,92 (td, J=7,46, 3,21 Гц, 6H) 1,61-1,75 (m, 4H) 1,93 (s, 3H) 3,21-3,35 (m, 2H) 4,07 (dd, J=4,91, 2,64 Гц, 1H) 4,36 (s, 1H) 4,91 (quin, J=6,18 Гц, 1H) 5,47 (br. s., 1H) 5,77 (s, 0,5H) 5,94 (s, 0,5H) 6,07-6,12 (m, 1H) 6,59 (br. s., 1H).

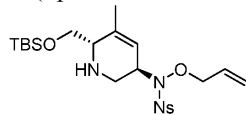
Пример 25.

125 мг, 32% СВЭЖХ ЖХМС время удерживания, метод 2min\_Acid\_CV10, кислые условия: 0,91 мин, 344 (M+H)<sup>+</sup>.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm 0,93 (t, J=7,46 Гц, 3H) 0,95 (t, J=7,46 Гц, 3H) 1,63-1,74 (m, 4H) 1,93 (s, 3H) 3,20 - 3,38 (m, 2H) 4,02 (dd, J=5,00, 2,55 Гц, 1H) 4,35 (s, 1H) 4,92 (quin, J=6,18 Гц, 1H) 5,56

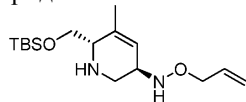
(br. s., 1H) 5,69 (s, 0,5H) 5,89 (s, 0,5H) 6,07-6,14 (m, 1H) 6,64 (br. s., 1H)

Промежуточное соединение 25. N-[<sup>(3R,6S)</sup>-6-[[[(трет-бутилдиметилсил)окси]метил]-5-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-3-ил]-2-нитро-N-(проп-2-ен-1-илокси)бензол-1-сульфонамид



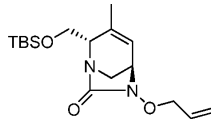
В круглодонную колбу объемом 250 мл, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали раствор трет-бутил-<sup>(3R,6S)</sup>-6-[[[(трет-бутилдиметилсил)окси]метил]-5-метил-3-[N-(проп-2-ен-1-илокси)(2-нитробензол)сульфонамило]-1,2,3,6-тетрагидропиридин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 11, 13,6 г, 22,75 ммоль, 1 экв.) в дихлорметане (100 мл). Затем добавляли ZnBr<sub>2</sub> (10,2 г, 45,29 ммоль, 2 экв.) несколькими порциями. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Полученный раствор разбавляли 500 мл дихлорметана. Полученную смесь промывали 2×200 мл бикарбоната натрия (водн.) и 2×200 мл NH<sub>4</sub>Cl (водн.). Смесь сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. В результате получали 12 г (неочищенного продукта) указанного в заголовке соединения в виде желтого масла. МС: 498 ES+ (C<sub>22</sub>H<sub>35</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>SSi).

Промежуточное соединение 26. (<sup>(3R,6S)</sup>-6-[[[(трет-Бутилдиметилсил)окси]метил]-5-метил-N-(проп-2-ен-1-илокси)-1,2,3,6-тетрагидропиридин-3-амин



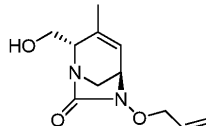
В круглодонную колбу объемом 250 мл, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали раствор N-[<sup>(3R,6S)</sup>-6-[[[(трет-бутилдиметилсил)окси]метил]-5-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-3-ил]-2-нитро-N-(проп-2-ен-1-илокси)бензол-1-сульфонамида (промежуточное соединение 25, 12 г, 24,11 ммоль, 1 экв.) в N,N-диметилформамиде (100 мл), 2-сульфанилуксусной кислоте (4,4 г, 47,77 ммоль, 2 экв.). Затем добавляли LiOH (5,8 г, 242,17 ммоль, 10 экв.), частями. Полученный раствор перемешивали в течение 2 ч при комнатной температуре, затем разбавляли 500 мл воды и экстрагировали 5×200 мл этилацетата, и объединяли органические слои. Органическую смесь промывали 3×200 мл рассола и 2×200 мл бикарбоната натрия (водн.). Смесь сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. В результате получали 8,4 г (неочищенного продукта) указанного в заголовке соединения в виде желтого масла. МС: 313 ES+ (C<sub>16</sub>H<sub>32</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Si).

Промежуточное соединение 27. (<sup>(2S,5R)</sup>-2-[[[(трет-Бутилдиметилсил)окси]метил]-3-метил-6-(проп-2-ен-1-илокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-он



В трехгорлую круглодонную колбу объемом 2 л, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали раствор (<sup>(3R,6S)</sup>-6-[[[(трет-бутилдиметилсил)окси]метил]-5-метил-N-(проп-2-ен-1-илокси)-1,2,3,6-тетрагидропиридин-3-амина (Промежуточное соединение 26, 8,4 г, 26,88 ммоль, 1 экв.) в ацетонитриле (1,6 л) и N,N-диизопропилэтиламин (14,2 г, 109,87 ммоль, 4 экв.). Затем по каплям при перемешивании добавляли раствор дитрихлорметилкарбоната (2,9 г, 9,77 ммоль, 0,4 экв.) в ацетонитриле (100 мл) при -15°C в течение 3 ч. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт разбавляли 500 мл этилацетата. Полученную смесь промывали 2×400 мл NH<sub>4</sub>Cl (водн.) и 2×400 мл рассола, затем концентрировали в вакууме. Остаток элюировали на силикагелевой колонке этилацетатом/петролейным эфиром (1:10). В результате получали 3,9 г (43%) указанного в заголовке соединения в виде желтого масла. МС: 339 ES+ (C<sub>17</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Si).

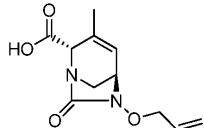
Промежуточное соединение 28. (<sup>(2S,5R)</sup>-2-(Гидроксиметил)-3-метил-6-(проп-2-ен-1-илокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-он



В круглодонную колбу объемом 100 мл помещали тетрагидрофuran (30 мл) и (<sup>(2S,5R)</sup>-2-[[[(трет-бутилдиметилсил)окси]метил]-3-метил-6-(проп-2-ен-1-илокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-он (Промежуточное соединение 27, 3,2 г, 9,45 ммоль, 1 экв.) и охлаждали раствор до 0°C, затем по каплям добавляли TBAF (14,2 мл 1 н. в ТГФ, 1,5 экв.). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при 0°C на водяной/ледяной бане. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Остаток элюировали на силикагелевой колонке этилацетатом/петролейным эфиром (1:5-1:2). В результате получали 1,6 г (75%) указанного в заголовке соединения в виде светло-желтого твердого вещества. МС: 225 ES+ (C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

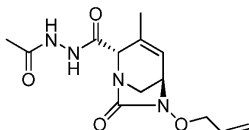
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>) δ 1,63 (3H, d), 3,20 (2H, d), 3,62 - 3,84 (2H, m), 3,85-3,90 (2H, m), 4,35-4,48 (2H, m), 5,28-5,39 (2H, m), 5,95-6,08 (2H, m).

Промежуточное соединение 29. (2S,5R)-3-Метил-7-оксо-6-(проп-2-ен-1-илокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновая кислота



К раствору H<sub>5</sub>IO<sub>6</sub> (12,93 г, 56,71 ммоль) во влажном CH<sub>3</sub>CN (150 мл, 0,75 об.% H<sub>2</sub>O) при комн. темп. добавляли CrO<sub>3</sub> (128 мг, 1,28 ммоль). Смесь перемешивали до полного растворения. В круглодонную колбу объемом 100 мл помещали влажный ацетонитрил (35 мл) и (2S,5R)-2-(гидроксиметил)-3-метил-6-(проп-2-ен-1-илокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-он (Промежуточное соединение 28, 740 мг, 3,30 ммоль, 1 экв.), и охлаждали ее до 0°C. Затем по каплям добавляли вышеуказанный раствор окислителей (35 мл, 3 экв.) в течение 30 мин при 0°C. Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч при 0°C на водяной/ледяной бане. Затем реакционную смесь разбавляли 200 мл хлороформа и 50 мл раствора лимонной кислоты (25%). Органический слой отделяли и затем промывали 3×50 мл рассола, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. В результате получали 0,70 г неочищенного указанного в заголовке соединения в виде желтого масла. МС: 239 ES+ (C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>).

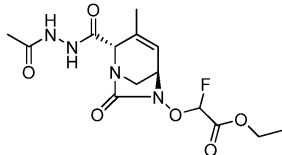
Промежуточное соединение 30. (2S,5R)-N'-Ацетил-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбогидразид



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 29, 195,7 мг, 0,82 ммоль) в ДХМ (10 мл) при комнатной температуре добавляли 1-(3-диметиламинопропил)-3-этилкарбодиимида гидрохлорид (236 мг, 1,23 ммоль), гидрат 1-гидроксибензотриазола (219 мг, 1,23 ммоль) иmonoацетилгидразин (101 мг, 1,23 ммоль). Смесь охлаждали до 0°C и добавляли DIEA (0,715 мл, 4,11 ммоль). Реакционной смеси давали подогреться до комн. темп. и перемешивали ее при комнатной температуре в течение ночи, затем разбавляли этилацетатом и дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Водные промывочные растворы содержали некоторое количество продукта и были дважды подвергнуты реэкстракции этилацетатом и один раз около 5% метанола в дихлорметане. Объединенные органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-5% метанол/дихлорметан) получали указанное в заголовке соединение в виде белой пены (45,5 мг, 19%, чистота около 50%). МС: 295 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1,62 (s, 3H); 1,86 (m, 3H); 2,88 (m, 1H); 3,40 (m, 1H); 3,81 (m, 1H); 3,95 (m, 1H); 4,38 (m, 2H); 5,32 (m, 2H); 5,94 (m, 1H); 6,11 (m, 1H); 9,86 (s, 1H); 10,24 (bs, 1H).

Пример 26. Этил-2-(((2S,5R)-2-(2-ацетилгидразинкарбонил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат

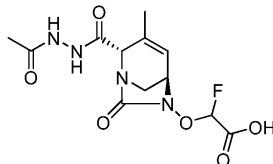


К раствору (2S,5R)-N'-ацетил-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбогидразида (Промежуточное соединение 30, 22,75 мг, 0,08 ммоль,) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (48,3 мг, 0,31 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий (0) (17,87 мг, 0,02 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (3 мл). Добавляли хлорид калия (64,1 мг, 0,46 ммоль) и этил-2-бром-2-фторацетат (0,055 мл, 0,46 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение около 5 ч при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/тексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде оранжевой пены (25,9 мг, 94%). Два диастереомера присутствовали в соотношении 1:1. Вещество растворяли в этилацетате и трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Еще раз проводили элюирование на силикагелевой колонке (0-30% ацетон/дихлорметан) с получением чистого указанного в заголовке соединения

(16,6 мг, 60%). МС: 359 ES+ ( $C_{14}H_{19}FN_4O_6$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,24 (m, 3H); 1,65 (s, 3H); 1,86 (m, 3H); 3,09 (m, 1H); 3,89 (d, 1H); 4,01 (m, 1H); 4,25 (m, 3H); 6,09 (m, 1H); 6,20 (m, 1H); 9,90 (s, 1H); 10,30 (d, 1H).

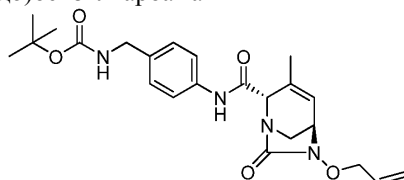
Пример 27. 2-((2S,5R)-2-(2-Ацетилгидразинкарбонил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-2-((2S,5R)-2-(2-ацетилгидразинкарбонил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (пример 26, 16,6 мг, 0,05 ммоль) в ТГФ (1 мл) и воде (0,33 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1M) (0,05 мл, 0,05 ммоль) и перемешивали в течение 10 мин при 0°C. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития. Через 30 мин добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития. Реакционную смесь перемешивали в течение еще 30 мин. Добавляли HCl (0,5M) (0,046 мл, 0,02 ммоль) для доведения pH до около 4-5. Реакционную смесь дважды экстрагировали этилацетатом. Водный слой замораживали и лиофилизировали. Получали 15 мг указанного в заголовке соединения в виде оранжевого твердого вещества. Два диастереомера присутствовали в соотношении 1:1. МС: 331 ES+ ( $C_{12}H_{15}FN_4O_6$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,65 (s, 3H); 1,87 (m, 3H); 3,08 (m, 1H); 3,84 (m, 1H); 4,03 (m, 1H); 4,23 (s, 1H); 5,23 (m, 1H); 6,10 (m, 1H); 9,88 (s, 1H); 10,26 (bs, 1H).

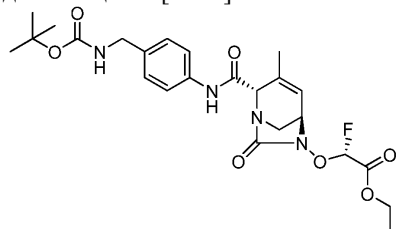
Промежуточное соединение 31. трет-Бутил-4-((2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-енкарбоксамидо)бензилкарбамат



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 29, 130,5 мг, 0,55 ммоль) в ДМФА (5 мл) при комнатной температуре добавляли трет-бутил-4-аминобензилкарбамат (146 мг, 0,66 ммоль), основание Хунига (0,287 мл, 1,64 ммоль) и циклический ангидрид 1-пропанfosфоновой кислоты (50 мас.% в ДМФА) (0,326 мл, 1,10 ммоль). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Добавляли воду (10 мл) и 10% MeOH в ДХМ (20 мл). Органический слой отделяли и концентрировали с получением неочищенного продукта. После очистки с помощью фланш-хроматографии (20 г силикагель, 0%-10% MeOH в ДХМ, 20 мин) получали указанное в заголовке соединение (178 мг, выход 73,4%, чистота около 50%) в виде желтого масла. МС: 443 ES+ ( $C_{23}H_{30}N_4O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d) δ ppm 1,47 (m, 12H) 3,10-3,23 (m, 1H) 3,25-3,39 (m, 1H) 4,34-4,54 (m, 3H) 4,36-4,49 (m, 3H) 5,25-5,45 (m, 2H) 6,03 (d, J=6,61 Гц, 1H) 6,09-6,17 (m, 1H) 7,24-7,29 (m, 2H) 7,42-7,62 (m, 2H) 8,64 (s, 1H).

Промежуточное соединение 32. (R)-этан-2-((2S,5R)-2-(4-((трет-бутилкарбониламино)метил)фенилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторацетат

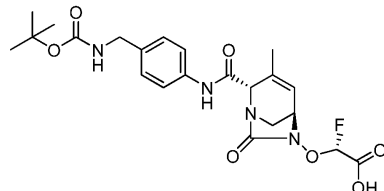


К раствору трет-бутил-4-((2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло-[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)бензилкарбамата (Промежуточное соединение 31, 178 мг, 0,40 ммоль) в метаноле (10 мл) при комнатной температуре добавляли Pd(Ph<sub>3</sub>P)<sub>4</sub> (465 мг, 0,40 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 ч. Реакционную смесь концентрировали с получением неочищенного промежуточного соединения трет-бутил-4-((2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-енкарбоксамидо)бензилкарбамата в виде оранжевой пленки. Неочищенное вещество растворяли в ДМФА (1 мл). Добавляли K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (167 мг, 1,21 ммоль) и этил-2-бром-2-фторацетат (0,052 мл, 0,44 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Добавляли EtOAc (20 мл) и промывали реакционную смесь водой (10 мл). Органический слой концентрировали с получением неочищенного продукта, который подвергали очистке с помощью фланш-хроматографии (12 г силикагель, 0-100% EtOAc в гексане, 20 мин; затем 5% MeOH в ДХМ, 10 мин) с получением указанно-

го в заголовке соединения (11 мг, выход 5,4%) в виде оранжевого твердого вещества. МС: 507 ES+ ( $C_{24}H_{31}FN_4O_7$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d)  $\delta$  ppm 1,36 (t, 3H) 1,48 (s, 9H) 2,00 (s, 3H) 3,21-3,27 (m, 1H) 3,36 (d,  $J=1,70$  Гц, 1H) 4,08 (dd,  $J=5,00, 2,74$  Гц, 1H) 4,24-4,42 (m, 5H) 4,47 (s, 1H) 5,78-5,95 (m, 1H) 6,12 - 6,17 (m, 1H) 7,38-7,55 (m, 4H) 8,47 (s, 1H).

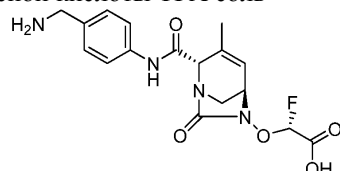
Промежуточное соединение 33. (R)-2-((2S,5R)-2-(4-((трет-Бутоксикарбониламино)метил)фенилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору (2R)-этил-2-(((2S,5R)-2-((4-((трет-бутоксикарбониламино)метил)фенил)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (Промежуточное соединение 32, 11 мг, 0,02 ммоль) в ТГФ (1 мл) и воде (0,5 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1M) (0,02 мл, 0,02 ммоль). Смесь перемешивали в течение 5 мин при 0°C и добавляли ДХМ (10 мл). Осторожно добавляли соляную кислоту (0,5 н.) для доведения pH до около 5-6. Органический слой отделяли и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (8 мг, 77%) в виде желтого твердого вещества. СВЭЖХ, кислые условия, время удерживания: 0,80 мин, 479 ( $M+H$ )<sup>+</sup>.

$^1H$  ЯМР (300 МГц, хлороформ-d)  $\delta$  ppm 1,47 (s, 9H) 1,98 (s, 3H) 3,19-3,44 (m, 1H) 4,03-4,55 (m, 6H) 5,68-6,05 (m, 1H) 7,44-7,56 (m, 4H) 8,49 (br. s., 1H).

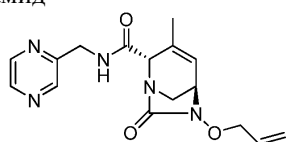
Пример 28. (R)-2-((2S,5R)-2-(4-(Аминометил)(фенилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-илокси)-2-фторуксусной кислоты TFA соль



К раствору литиевой соли (2R)-2-(((2S,5R)-2-((4-((трет-бутоксикарбониламино)метил)фенил)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты (Промежуточное соединение 33, 8 мг, 0,02 ммоль) в ДХМ (2 мл) при 0°C добавляли TFA (0,128 мл, 1,67 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 6 ч и удаляли растворитель. Добавляли толуол (2×1 мл) и концентрировали для удаления избытка TFA. Добавляли Et<sub>2</sub>O (2 мл) добавляли и отфильтровывали образовавшийся осадок, промывали его Et<sub>2</sub>O и сушили с получением указанного в заголовке соединения (8 мг, 97%) в виде соли TFA. МС: 379 ES+ ( $C_{17}H_{19}FN_4O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O)  $\delta$  ppm 1,75 (s, 3H) 3,23-3,61 (m, 2H) 4,12-4,25 (m, 3H) 4,51-4,60 (m, 1H) 5,53-5,98 (m, 1H) 6,29 (br. s., 1H) 7,45 - 7,57 (m, 4H).

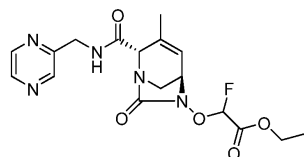
Промежуточное соединение 34. (2S,5R)-6-(Алилокси)-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-6-(алилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 29, 199 мг, 0,84 ммоль) в ДМФА (5 мл) при 0°C добавляли пиразин-2-илметанамин (91 мг, 0,84 ммоль), O-(7-азабензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония гексафторофосфат (635 мг, 1,67 ммоль) и DIEA (0,582 мл, 3,34 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и промывали один раз насыщенным раствором бикарбоната натрия и трижды - смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-2,5% метанол/дихлорметан) получали указанное в заголовке соединение (147 мг, 53,5%) в виде оранжевого масла. МС: 330 ES+ ( $C_{16}H_{19}N_5O_3$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1,60 (s, 3H); 3,14 (m, 2H); 3,64 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,35 (m, 2H); 4,46 (m, 2H); 5,29 (m, 2H); 5,96 (m, 1H); 6,07 (m, 1H); 8,56 (m, 3H); 9,05 (m, 1H).

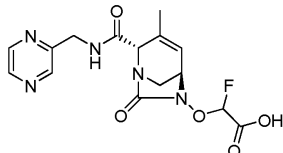
Пример 29. Этил-2-фтор-2-((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-((пиразин-2-илметил)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 34, 153,8 мг, 0,47 ммоль) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (146 мг, 0,93 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)палладий (0) (54,0 мг, 0,05 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Снова добавляли тетракис(трифенилfosфин)палладий (0) (54,0 мг, 0,05 ммоль), а также 2 мл метанола, и перемешивали смесь при комнатной температуре в течение еще 2 ч. Реакционную смесь концентрировали с получением оранжевого масла. Масло растворяли в ДМФА (3 мл) и добавляли карбонат калия (194 мг, 1,40 ммоль) и этил-2-бром-2-фторацетат (0,166 мл, 1,40 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-100% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение (95 мг, 52%) в виде светло-оранжевой пены. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:1. МС: 394 ES+ ( $C_{17}H_{20}FN_5O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,22 (m, 3H); 1,63 (s, 3H); 2,71 (m, 1H); 3,10 (m, 1H); 3,98 (d, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,26 (m, 2H); 4,47 (m, 2H); 6,05 (m, 1H); 6,20 (m, 1H); 8,56 (m, 3H); 9,10 (m, 1H).

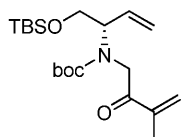
Пример 30. 2-Фтор-2-(((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-((пиразин-2-илметил)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)уксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-2-фтор-2-(((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-((пиразин-2-илметил)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетата (Пример 29, 95,3 мг, 0,24 ммоль) в ТГФ (2 мл) и воде (0,66 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1M) (0,254 мл, 0,25 ммоль) и перемешивали в течение 25 мин при 0°C. Добавляли еще 0,1 экв. гидроксида лития. Спустя 15 мин добавляли соляную кислоту (0,5 н.) (0,242 мл, 0,12 ммоль) для доведения pH до около 5-6. Реакционную смесь замораживали и лиофилизировали. 90 мг светло-желтого твердого вещества очищали с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (YMC Carotenoid C30, 21,2 мм × 150 мм, 4 мкм, сопряженная с Synergi Polar RP, 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, 0%-30% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). Получали 23,6 мг (27%) указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:1. МС: 366 ES+ ( $C_{15}H_{16}FN_5O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,63 (s, 3H); 3,09 (m, 1H); 3,68 (m, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,29 (s, 1H); 4,48 (d, 2H); 5,22 (m, 1H); 6,05 (m, 1H); 8,57 (m, 3H); 9,07 (m, 1H).

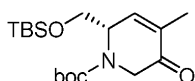
Промежуточное соединение 35. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(3-метил-2-оксобут-3-енил)карбамат



К раствору (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(2-(метокси(метил)амино)-2-оксоэтил)карбамата (Промежуточное соединение 5, 30,79 г, 76,48 ммоль) в ТГФ (200 мл) при 0°C добавляли проп-1-ен-2-илмагния бромид (0,5M в ТГФ) (300 мл, 149,90 ммоль) и перемешивали при 0°C в течение 1 ч. Реакцию останавливали добавлением 200 мл 10% лимонной кислоты, дополнительно разбавляли 100 мл воды и экстрагировали простым эфиrom. Органические вещества концентрировали и растворяли полученное масло в простом эфире и промывали водой и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-20% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (26,2 г, 89 %) в виде бесцветного масла. МС: 384 ES+ ( $C_{20}H_{37}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 0,02 (d, 6H); 0,83 (s, 9H); 1,27-1,38 (m, 9H); 1,80 (m, 3H); 3,71 (m, 2H); 4,34 (m, 2H); 4,61 (m, 1H); 5,17 (m, 2H); 5,77 (m, 1H); 5,85 (m, 1H); 6,03 (m, 1H).

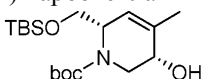
Промежуточное соединение 36. (S)-трет-Бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-4-метил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-карбоксилат



Раствор (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)бут-3-ен-2-ил(3-метил-2-оксобут-3-енил)карбамата (Промежуточное соединение 35, 26,18 г, 68,25 ммоль) в толуоле (600 мл) продували азотом в течение 15 мин. Затем добавляли (1,3-бис-(2,4,6- trimethylphenyl)-2-имидаэтиленидилен)дихлор(оизопропоксифенилметилен)рутений (0,987 г, 1,57 ммоль). Реакционную смесь при 65°C в течение 1,5 ч. Реакционную смесь концентрировали на силикагеле. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-15% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (21,18 г, 87%) в виде бесцветного масла. МС: 356 ES+ ( $C_{18}H_{33}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,01 (d, 6H); 0,81 (s, 9H); 1,42 (s, 9H); 1,75 (m, 3H); 3,74-3,89 (m, 3H); 4,04-4,32 (m, 1H); 4,67 (m, 1H); 6,88 (m, 1H).

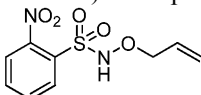
Промежуточное соединение 37. (2S,5S)-трет-Бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-гидрокси-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору хлорида церия (III) (14,68 г, 59,57 ммоль) и (S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-4-метил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 36, 21,18 г, 59,57 ммоль) в метаноле (300 мл) добавляли борогидрид натрия (2,254 г, 59,57 ммоль) по частям при 0°C. По прошествии 15 мин реакционную смесь разбавляли насыщенным раствором хлорида аммония (100 мл) и водой (100 мл), затем дважды экстрагировали диэтиловым эфиром. Органические экстракты промывали рассолом, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-20% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (19,45 г, 91%) в виде бесцветного масла. МС: 358 ES+ ( $C_{18}H_{35}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,02 (s, 6H); 0,86 (s, 9H); 1,39 (s, 9H); 1,69 (m, 3H); 2,63-2,72 (m, 1H); 3,59 (m, 2H); 3,82 (m, 1H); 4,03 (m, 1H); 4,21 (m, 1H); 5,04 (d, 1H); 5,38 (m, 1H).

Промежуточное соединение 38. N-(Аллилокси)-2-нитробензолсульфонамид

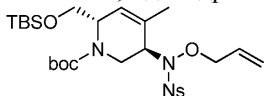


К перемешиваемому раствору гидрохлорида О-аллилгидроксиламина (147,05 г, 1341,59 ммоль) в ДХМ (2,5 л) при 0°C добавляли пиридин (318 мл, 3948 ммоль), а затем по частям 2-нитробензол-1-сульфонилхлорид (250 г, 1128,05 ммоль) в твердом виде. Затем реакционную смесь перемешивали при той же температуре в течение 1 ч. За завершением реакции следили с помощью ТСХ. Реакцию останавливали добавлением 1,5 н. HCl (1 л). Органический слой отделяли, промывали водой (250 мл), рассолом (250 мл), сушили над безводным Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением остатка. Неочищенное вещество очищали путем кристаллизации с использованием смеси EtOAc и петролейного эфира (1:3) (800 мл) и получали 202 г указанного в заголовке соединения в виде светло-коричневого твердого вещества.

Маточный раствор концентрировали и очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (60-120 меш) с использованием смеси EtOAc и петролейного эфира (7:3) с получением еще 19,1 г указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества. Общий выход составил 76%. СВЭЖХ: 257 (M-1) для C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>S.

$^1H$  ЯМР (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>): δ 4,36-4,38 (m, 2H), 5,22-5,32 (m, 2H), 5,84-5,91 (m, 1H), 7,92-7,96 (m, 2H), 8,02-8,05 (m, 2H), 11,07 (s, 1H).

Промежуточное соединение 39. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитробензолсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат

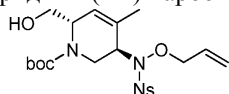


К раствору (2S,5S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-5-гидрокси-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 37, 19,45 г, 54,40 ммоль) в толуоле (300 мл) при комнатной температуре добавляли трифенилfosфин (17,06 г, 65,28 ммоль), N-(аллилокси)-2-нитробензолсульфонамид (Промежуточное соединение 38, 14,05 г, 54,40 ммоль) и динизопропилазодикарбоксилат (12,85 мл, 65,28 ммоль). Спустя 2 ч реакционную смесь концентрировали на силикагеле и очищали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-50% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (25,2 г, 78%) в виде желтого масла. МС: 598 ES+ ( $C_{27}H_{43}N_3O_8SSi$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,00 (s, 6H); 0,83 (s, 9H); 1,31 (m, 9H); 1,34 (m, 3H); 3,10-3,25 (m, 1H); 3,59 (m, 2H); 3,99-4,41 (m, 5H); 5,17 (m, 2H); 5,72 (m, 2H); 7,93-8,16 (m, 4H).

Промежуточное соединение 40. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитробензолсульфонамидо)-

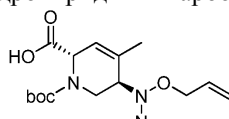
2-(гидроксиметил)-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилилокси)метил)-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 39, 1 г, 1,67 ммоль) в ТГФ (11 мл) при 0°C добавляли фторид тетрабутиламмония (1М в ТГФ) (2,175 мл, 2,17 ммоль). Спустя 90 мин реакционную смесь концентрировали на силикагеле. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-70% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (0,732 г, 90%) в виде коричневато-бежевой пены. МС: 484 ES+ ( $C_{21}H_{29}N_3O_8S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ) δ: 1,31 (m, 9H); 1,35 (m, 3H); 3,20 (m, 1H); 3,41 (m, 2H); 3,96-4,37 (m, 5H); 4,76 (m, 1H); 5,19 (m, 2H); 5,66-5,84 (m, 2H); 7,94-8,18 (m, 4H).

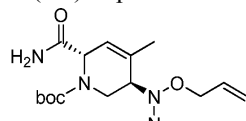
Промежуточное соединение 41. (2S,5R)-5-(N-(Аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутиксикарбонил)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновая кислота



К раствору йодной кислоты (6 г, 31,26 ммоль) во влажном ацетонитриле (60 мл) (0,75 об.% воды) при комнатной температуре добавляли оксид хрома (VI) (10 мг, 0,10 ммоль). Смесь перемешивали до полного растворения. К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-(гидроксиметил)-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 40, 5 г, 10,34 ммоль) во влажном ацетонитриле (60 мл) (0,75 об.%) при 0°C по каплям добавляли ранее полученный раствор йодной кислоты/оксида хрома (60 мл, 3 экв.). Спустя 30 мин реакционную смесь разбавляли простым эфиrom и промывали 10% лимонной кислотой, насыщенным раствором бикарбоната натрия и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевой пены (4,16 г, 81%). МС: 498 ES+ ( $C_{21}H_{27}N_3O_9S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ) δ: 1,26 (m, 9H); 1,31 (m, 3H); 3,02-3,25 (m, 1H); 3,90 (m, 1H); 4,17 (m, 3H); 4,65-4,77 (m, 1H); 5,12-5,21 (m, 2H); 5,68 (m, 1H); 5,88 (m, 1H); 7,92-8,17 (m, 4H).

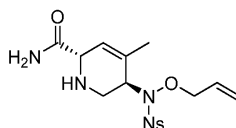
Промежуточное соединение 42. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору (2S,5R)-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутиксикарбонил)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 41, 4,16 г, 8,36 ммоль) в ДМФА (35 мл) при комнатной температуре добавляли хлорид аммония (0,895 г, 16,72 ммоль), НАТУ (4,77 г, 12,54 ммоль) и DIEA (5,84 мл, 33,45 ммоль). Спустя 15 мин реакционную смесь разбавляли этилацетатом, промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия и дважды -смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После двукратного проведения хроматографии на силикагеле (0%-80% этилацетат/гексаны) получали целевой продукт (2,16 г, 52%) в виде желтой пены. МС: 497 ES+ ( $C_{21}H_{28}N_4O_8S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ) δ: 1,26 (m, 9H); 1,37 (m, 3H); 3,12-3,35 (m, 1H); 3,80 (m, 1H); 4,18 (m, 3H); 4,64-4,79 (m, 1H); 5,13-5,22 (m, 2H); 5,68 (m, 1H); 5,88 (m, 1H); 7,04 (m, 1H); 7,45 (bs, 1H); 7,90-8,18 (m, 4H).

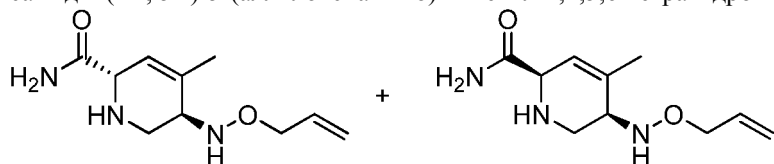
Промежуточное соединение 43. (2S,5R)-5-(N-(Аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-4-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 42, 2,16 г, 4,35 ммоль) в ДХМ (20 мл) при комнатной температуре добавляли бромид цинка (0,700 мл, 13,05 ммоль). После перемешивания в течение ночи при комнатной температуре реакционную смесь разбавляли дихлорметаном и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением целевого продукта (1,450 г, 84%) в виде желтой пены. МС: 397 ES+ ( $C_{16}H_{20}N_4O_6S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ ) δ: 1,65 (m, 3H); 2,71 (m, 3H); 3,76 (m, 1H); 3,95 (m, 1H); 4,18-4,42 (m, 2H); 5,23 (m, 2H); 5,82 (m, 1H); 6,02 (m, 1H); 7,05 (bs, 1H); 7,30 (bs, 1H); 7,93-8,18 (m, 4H).

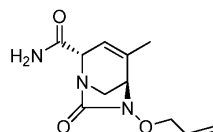
Промежуточное соединение 44. (2S,5R)-5-(аллилоксиамино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид и (2R, 5R)-5-(аллилоксиамино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 43, 1,4 г, 3,53 ммоль) и карбоната цезия (9,21 г, 28,25 ммоль) в ТГФ (100 мл) при комнатной температуре добавляли PS-тиофенол (3-(3-меркаптофенил)пропанамидометилполистирол) (1,55 ммоль/г) (9,12 г, 14,13 ммоль). После перемешивания в течение ночи при комнатной температуре реакционную смесь фильтровали через пористую стеклянную воронку и дважды промывали смолу ДХМ. Фильтрат концентрировали с получением желтого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-5% метанол/дихлорметан) получали смеси транс- и цис-изомеров в соотношении 3:1 (0,473 г, 63,4%) в виде светло-желтого масла. Смесь использовали далее без разделения. МС: 212 ES+ ( $C_{10}H_{17}N_3O_2$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1,73 (m, 3H); 2,63 (m, 1H); 2,97 (m, 1H); 3,01 (m, 1H); 3,60 (m, 1H); 4,12 (m, 2H); 5,11-5,26 (m, 2H); 5,92 (m, 1H); 6,45 (m, 1H); 7,00 (m, 1H); 7,33 (bs, 1H).

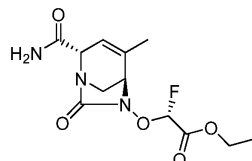
Промежуточное соединение 45. (2S,5R)-6-(Аллилокси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



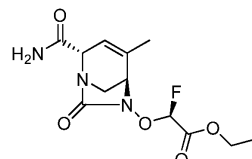
К раствору (2S,5R)-5-(аллилоксиамино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида и (2R,5R)-5-(аллилоксиамино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 44, 0,429 г, 2,03 ммоль) и DIEA (1,415 мл, 8,12 ммоль) в ацетонитриле (170 мл) при 0°C добавляли трифосген (0,241 г, 0,81 ммоль) в виде раствора в ацетонитриле (1,5 мл) со скоростью 0,1 мл/мин. После завершения добавления реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и перемешивали в течение двух дней. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом, промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия и рассолом, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-20% этилацетат/гексаны) получали продукт (0,312 г, 64,8%) в виде светло-желтого масла. МС: 238 ES+ ( $C_{11}H_{15}N_3O_3$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 1,79 (m, 3H); 3,19 (m, 2H); 3,81 (m, 1H); 4,12 (m, 1H); 4,36 (m, 2H); 5,24-5,45 (m, 3H); 5,89-6,00 (m, 1H); 7,28 (bs, 1H); 7,49 (bs, 1H).

Пример 31. (2R)-Этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 32. (2S)-Этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Примеры 31-32.

К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 45, 0,2972 г, 1,25 ммоль) в метаноле (6 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (0,391 г, 2,51 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)пallадий (0) (0,145 г, 0,13 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (6 мл). Добавляли карбонат калия (0,519 г, 3,76 ммоль) и этилбромфторацетат (0,592 мл, 5,01 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/

гексаны) получали смесь диастереомеров в соотношении 1:1, 372 мг, 99%. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, 20-40% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). После лиофилизации получали оба диастереомера в виде белых твердых веществ. Были получены следующие продукты.

Пример 31. (Первый элюируемый диастереомер): 108,8 мг, 29% МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

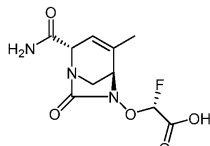
$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,23 (t, 3H); 1,82 (m, 3H); 3,19 (m, 1H); 3,29 (m, 1H); 3,96 (m, 1H); 4,23 (m, 1H); 4,24 (q, 2H); 5,52 (m, 1H); 6,28 (m, 1H); 7,32 (br s, 1H); 7,56 (br s, 1H).

Пример 32. (Второй элюируемый диастереомер): 103,3 мг, 27% МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,27 (t, 3H); 1,81 (m, 3H); 3,21 (m, 1H); 3,31 (m, 1H); 3,82 (m, 1H); 4,24 (m, 1H); 4,28 (q, 2H); 5,52 (m, 1H); 6,17 (m, 1H); 7,32 (br s, 1H); 7,55 (br s, 1H).

Стереохимию двух диастереомеров определяли на основании порядка их элюирования, а также на основании ингибирующей активности соответствующих карбоновых кислот (примеры 33 и 34): более активную кислоту, соответствующую первому элюируемому диастереомеру, обозначали как R-изомер.

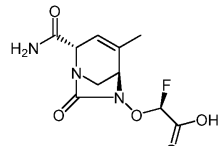
Пример 33. (2R)-2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору (2R)-этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло-[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (Пример 31, 96,6 мг, 0,32 ммоль) в ТГФ (3 мл) и воде (1 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (0,337 мл, 0,34 ммоль). Реакционную смесь выдерживали на ледяной бане и перемешивали в течение 15 мин. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития. Спустя 15 мин pH реакционной смеси доводили до значения pH = 7 с помощью 0,5 н. HCl. ТГФ выпаривали, а оставшийся водный раствор замораживали и лиофилизировали с получением бледно-желтого твердого вещества. После проведения обращенно-фазовой ВЭЖХ и лиофилизации (YMC Carotenoid C30, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, сопряженная с Syngeni Polar RP 21,2 мм × 100 мм, 4 мкм, 0-40% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 34,8 мг, 40%. МС: 274 ES+ ( $C_{10}H_{12}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,83 (m, 3H); 3,21 (m, 2H); 3,91 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 5,33 (m, 1H); 5,44 (m, 1H); 7,27 (br s, 1H); 7,53 (br s, 1H).

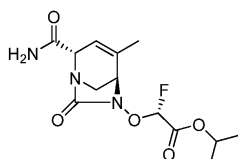
Пример 34. (2S)-2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



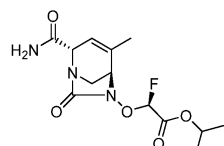
Указанное в заголовке соединение получали из (2S)-этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (пример 32, 91,8 мг, 0,30 ммоль) согласно методике для примера 33. Условия очистки были аналогичными; после лиофилизации получали грязно-белое твердое вещество, 11,7 мг, 14%. МС: 274 ES+ ( $C_{10}H_{12}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,81 (m, 3H); 3,21 (m, 2H); 3,87 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 5,25 (m, 1H); 5,45 (m, 1H); 7,28 (br s, 1H); 7,54 (br s, 1H).

Пример 35. (2R)-Изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 36. (2S)-Изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 45, 0,15 г, 0,63 ммоль) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добав-

ляли 1,3-диметилбарбитуровую кислоту (0,197 г, 1,26 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)палладий (0) (0,073 г, 0,06 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (4 мл). Добавляли карбонат калия (0,175 г, 1,26 ммоль) и изопропил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 18, 0,377 г, 1,90 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 4,5 ч, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/гексаны) получали смесь диастереомеров в соотношении 1:1, 196 мг, 98%. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, 20-40% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). После лиофилизации получали оба диастереомера в виде белых твердых веществ.

Пример 35. (Первый элюируемый диастереомер): 58,6 мг, 31%. МС: 316 ES<sup>+</sup> ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

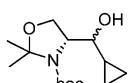
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,22 (m, 6H); 1,81 (m, 3H); 3,17 (m, 1H); 3,34 (m, 1H); 3,93 (m, 1H); 4,22 (m, 1H); 5,01 (q, 2H); 5,51 (m, 1H); 6,23 (m, 1H); 7,31 (br s, 1H); 7,54 (br s, 1H).

Пример 36. (Второй элюируемый диастереомер): 53,8 мг, 29%. МС: 316 ES<sup>+</sup> ( $C_{13}H_{18}FN_3O_5$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,28 (m, 6H); 1,81 (m, 3H); 3,19 (m, 1H); 3,29 (m, 1H); 3,82 (m, 1H); 4,24 (m, 1H); 5,06 (m, 1H); 5,52 (m, 1H); 6,14 (m, 1H); 7,32 (br s, 1H); 7,55 (br s, 1H).

Промежуточные вещества 46-50 были целенаправленно пропущены.

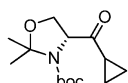
Промежуточное соединение 51. (R)-трет-Бутил-4-(циклогептил(гидрокси)метил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилат



К раствору (R)-трет-бутил-4-формил-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилата (Aldrich, 12,44 г, 54,26 ммоль) в ТГФ (150 мл) при -78°C добавляли циклопропилмагния бромид (217 мл, 108,52 ммоль), по каплям. Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакцию останавливали добавлением воды и разбавляли этилацетатом и рассолом. Полученную эмульсию фильтровали через целин и разделяли слои. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-20% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде светло-желтого масла (12,47 г, 85%).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,16 (m, 2H); 0,37 (m, 2H); 0,82 (m, 1H); 1,45 (m, 15H); 2,87 (m, 1H); 3,86 (m, 2H); 3,97 (m, 1H); 4,74 (m, 1H).

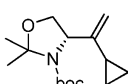
Промежуточное соединение 52. (R)-трет-Бутил-4-(циклогептанкарбонил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилат



К раствору (R)-трет-бутил-4-(циклогептил(гидрокси)метил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилата (Промежуточное соединение 51, 12,47 г, 45,95 ммоль) в ДХМ (300 мл) при комнатной температуре добавляли периодат Десса-Мартина (29,2 г, 68,93 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи, затем разбавляли этилацетатом и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия. Образовалась эмульсия, которую фильтровали через целин. Слои разделяли и промывали органические вещества рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-20% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла (11,15 г, 90%).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,90 (m, 4H); 1,38 (m, 12H); 1,54 (m, 3H); 2,12 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,56 (m, 1H).

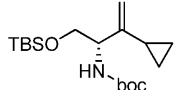
Промежуточное соединение 53. (S)-трет-Бутил-4-(1-циклогептилвинил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилат



К суспензии трет-бутилата калия (9,29 г, 82,80 ммоль) в простом эфире (250 мл) при комнатной температуре добавляли бромид метилтрифенилfosфония (29,6 г, 82,80 ммоль). Смесь приобретала ярко-желтый цвет и ее нагревали до 40°C в течение 1 ч. Смесь охлаждали до комнатной температуры и добавляли раствор (R)-трет-бутил-4-(циклогептанкарбонил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилата (Промежуточное соединение 52, 11,15 г, 41,40 ммоль) в простом эфире (30 мл), и перемешивали реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч. Реакцию останавливали добавлением воды (10 мл) и разделяли слои. Водный слой однократно экстрагировали простым эфиром. Объединенные органические экстракти сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-15% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного

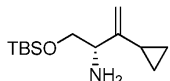
масла (9,84 г, 89%).  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0,42 (m, 2H); 0,65 (m, 2H); 1,43 (m, 16H); 3,76 (m, 1H); 4,09 (m, 1H); 4,27 (m, 1H); 4,66 (m, 2H).

Промежуточное соединение 54. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипил-бут-3-ен-2-илкарбамат



К раствору (S)-трет-бутил-4-(1-циклогексипилвинил)-2,2-диметилоксазолидин-3-карбоксилата (Промежуточное соединение 53, 8,25 г, 30,86 ммоль) в метаноле (100 мл) при комнатной температуре добавляли моногидрат пара-толуолсульфоновой кислоты (1,174 г, 6,17 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 80°C в течение ночи. Добавляли еще 0,2 экв. моногидрата пара-толуолсульфоновой кислоты добавляли и нагревали при 80°C в течение еще 2 ч. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры. Добавляли триэтиламин (4,29 мл, 30,86 ммоль) и ди-трет-бутил-дикарбонат (3,37 г, 15,43 ммоль). Реакционную смесь перемешивали два дня, а затем концентрировали. Остаток растворяли в этилацетате и однократно промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия. Объединенные органические экстракты сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Полученное масло растворяли в ДХМ (100 мл). Добавляли имидазол (2,73 г, 40,11 ммоль), 4-диметиламинопиридин (0,754 г, 6,17 ммоль) и трет-бутилдиметилсилил хлорид (4,65 г, 30,86 ммоль) и перемешивали реакционную смесь в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь фильтровали для удаления твердых веществ и дважды промывали рассолом. Органический слой сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-10% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла (6,77 г, 64%). МС: 342 ES+ ( $C_{18}H_{35}NO_3Si$ )  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0,04 (s, 6H); 0,39 (m, 2H); 0,63 (m, 2H); 0,85 (s, 9H); 1,32 (m, 1H); 1,37 (m, 9H); 3,55 (m, 1H); 3,67 (m, 1H); 3,99 (m, 1H); 4,63 (s, 1H); 4,78 (s, 1H); 6,80 (m, 1H).

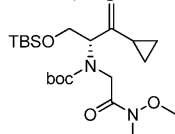
Промежуточное соединение 55. (S)-1-(трет-Бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипилбут-3-ен-2-амин



К раствору (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипилбут-3-ен-2-илкарбамата (Промежуточное соединение 54, 6,77 г, 19,82 ммоль) в ДХМ (100 мл) при комнатной температуре добавляли бромид цинка (17,86 г, 79,28 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Добавляли еще 1 экв. бромида цинка. Спустя несколько ч реакционную смесь фильтровали и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия. Полученную эмульсию фильтровали через нейлоновый фильтр и разделяли слои. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого масла (4,61 г, 96%).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0,04 (s, 6H); 0,39 (m, 2H); 0,63 (m, 2H); 0,87 (s, 9H); 1,35 (m, 1H); 1,81 (m, 2H); 3,33 (m, 1H); 3,45 (m, 1H); 3,67 (m, 1H); 4,59 (s, 1H); 4,83 (m, 1H).

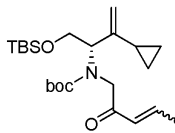
Промежуточное соединение 56. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипил-бут-3-ен-2-ил(2-(метокси(метил)амино)-2-оксоэтил)карбамат



Указанное в заголовке соединение получали из (S)-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипилбут-3-ен-2-амина (Промежуточное соединение 55, 4,61 г, 19,09 ммоль) и 2-бром-N-метокси-N-метилацетамида (Промежуточное соединение 4, 3,16 г, 17,36 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 5. Целевой продукт получали в виде светло-желтого масла (4,94 г, 64%). МС: 443 ES+ ( $C_{22}H_{42}N_2O_5Si$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 0,03 (m, 6H); 0,35 (m, 1H); 0,48 (m, 1H); 0,61 (m, 2H); 0,83 (m, 9H); 1,35 (m, 9H); 3,07 (m, 3H); 3,65 (m, 3H); 3,84 (m, 2H); 4,02 (m, 2H); 4,54 (m, 1H); 4,83 (m, 2H).

Промежуточное соединение 57. (S)-трет-Бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексипил-бут-3-ен-2-ил(2-оксонент-3-енил)карбамат

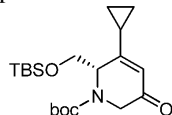


Супензию хлорида церия (III) (27,8 г, 112,95 ммоль) в ТГФ (100 мл) при комнатной температуре интенсивно перемешивали в течение 2 ч. Супензию охлаждали до -78°C и по каплям добавляли (E)-

проп-1-енилмагния бромид (0,5 М в ТГФ) (226 мл, 112,95 ммоль). Смесь перемешивали при -78°C в течение 1,5 ч. Затем по каплям добавляли (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексилпропил-3-ен-2-ил(2-(метокси(метил)амино)-2-оксоэтил)карбамат (Промежуточное соединение 56, 5 г, 11,30 ммоль) в ТГФ (20 мл) при -78°C. Реакционную смесь перемешивали при -78°C в течение 30 мин и затем подогревали до 0°C в течение 15 мин. Реакцию останавливали добавлением 10% лимонной кислоты, дополнительно разбавляли водой и дважды экстрагировали простым эфиром. Органические вещества однократно промывали рассолом, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-20% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде светло-желтого масла (4,0 г, 84%). МС: 424 ES+ ( $C_{23}H_{41}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,03 (m, 6H); 0,43 (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 0,83 (m, 9H); 1,34 (m, 10H); 1,84 (m, 2H); 2,04 (m, 1H); 3,74 (m, 1H); 3,84 (m, 2H); 4,03 (m, 1H); 4,57 (m, 1H); 4,79 (m, 2H); 6,28 (m, 1H); 6,84 (m, 1H).

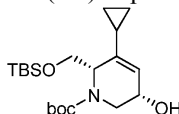
Промежуточное соединение 58. (S)-трет-Бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из (S)-трет-бутил-1-(трет-бутилдиметилсилокси)-3-циклогексилпропил-3-ен-2-ил(2-оксонент-3-енил)карбамата (Промежуточное соединение 57, 4 г, 9,44 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 7, с тем отличием, что реакционную смесь нагревали при 110°C в течение ночи. Целевой продукт получали в виде светло-коричневого масла (2,97 г, 82%). МС: 382 ES+ ( $C_{20}H_{35}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,01 (m, 6H); 0,62 (m, 1H); 0,80 (s, 9H); 1,00 (m, 3H); 1,42 (s, 9H); 1,61 (m, 1H); 3,80 (m, 1H); 3,95 (m, 2H); 4,19 (m, 1H); 4,75 (m, 1H); 5,72 (s, 1H).

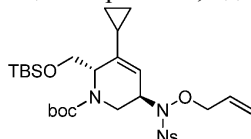
Промежуточное соединение 59. (2S,5S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5-гидрокси-5,6-дигидропиридин-1 (2H)-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из (S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5-оксо-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 58, 2,97 г, 7,78 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 10. Целевой продукт получали в виде коричневато-бежевого масла (2,74 г, 92%). МС: 384 ES+ ( $C_{20}H_{37}NO_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,02 (m, 6H); 0,34 (m, 1H); 0,47 (m, 1H); 0,64 (m, 2H); 0,85 (m, 9H); 1,26 (m, 1H); 1,39 (s, 9H); 2,65 (m, 1H); 3,89 (m, 3H); 4,05 (m, 1H); 4,95 (m, 1H); 5,34 (m, 1H).

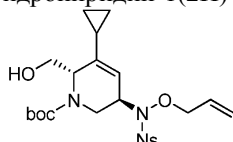
Промежуточное соединение 60. (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5S)-трет-бутил-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5-гидрокси-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 59, 2,74 г, 7,14 ммоль) и N-(аллилокси)-2-нитробензолсульфонамид (1,85 г, 7,14 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 11. Целевой продукт получали в виде светло-желтого масла (3,19 г, 71%). МС: 624 ES+ ( $C_{29}H_{45}N_3O_8SSi$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,00 (m, 6H); 0,34 (m, 1H); 0,63 (m, 2H); 0,83 (m, 9H); 1,37 (m, 9H); 3,30 (m, 1H); 3,84 (m, 2H); 4,30 (m, 4H); 5,18 (m, 2H); 5,75 (m, 1H); 8,04 (m, 4H).

Промежуточное соединение 61. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-3-циклогексилпропил-2-(гидроксиметил)-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат

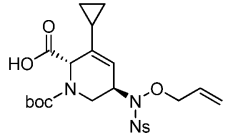


Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-((трет-бутилдиметилсилокси)метил)-3-циклогексилпропил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 60, 3,19 г, 5,11 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 12. Целевой продукт получали в виде коричневато-бежевой пены (2,35 г, 90%).

MC: 510 ES+ ( $C_{23}H_{31}N_3O_8S$ ).

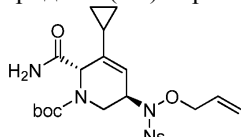
$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,32 (m, 2H); 0,62 (m, 2H); 1,35 (m, 9H); 3,30 (m, 1H); 3,67 (m, 2H); 4,27 (m, 4H); 4,71 (m, 1H); 5,19 (m, 2H); 5,71 (m, 1H); 8,04 (m, 4H).

Промежуточное соединение 62. (2S,5R)-5-(N-(Аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутоксикарбонил)-3-циклогексапентен-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновая кислота



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-3-циклогексапентен-2-(гидроксиметил)-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 61, 2,35 г, 4,61 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 13. Целевой продукт получали в виде оранжевой пены (2,28 г, 94%). MC: 524 ES+ ( $C_{23}H_{29}N_3O_9S$ ).

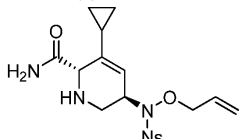
Промежуточное соединение 63. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-3-циклогексапентен-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-1-(трет-бутоксикарбонил)-3-циклогексапентен-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 62, 2,28 г, 4,35 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 14. Целевой продукт получали в виде оранжевой пены (1,07 г, 47%). MC: 523 ES+ ( $C_{23}H_{30}N_4O_8S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,23 (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 1,35 (m, 9H); 3,58 (m, 1H); 4,23 (m, 3H); 4,72 (m, 1H); 5,19 (m, 2H); 5,71 (m, 1H); 7,18 (m, 1H); 7,59 (m, 1H); 8,04 (m, 4H).

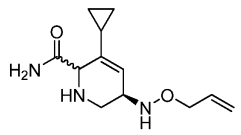
Промежуточное соединение 64. (2S,5R)-5-(N-(Аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-3-циклогексапентен-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-трет-бутил-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-2-карбамоил-3-циклогексапентен-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 63, 0,932 г, 1,78 ммоль) по методике, приведенной для промежуточного соединения 25. Целевой продукт получали в виде оранжевой пены (0,518 г, 68%). MC: 423 ES+ ( $C_{18}H_{22}N_4O_6S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,18 (m, 2H); 0,53 (m, 2H); 1,29 (m, 1H); 2,30 (m, 1H); 2,58 (m, 1H); 2,95 (m, 1H); 3,72 (m, 1H); 4,22 (m, 1H); 4,36 (m, 2H); 4,96 (m, 1H); 5,24 (m, 2H); 5,80 (m, 1H); 7,07 (bs, 1H); 7,39 (bs, 1H); 8,04 (m, 4H).

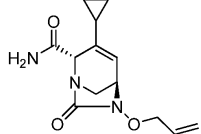
Промежуточное соединение 65. (R)-5-(Аллилоксиамино)-3-циклогексапентен-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-5-(N-(аллилокси)-2-нитрофенилсульфонамидо)-3-циклогексапентен-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 64, 0,518 г, 1,23 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 26. Целевой продукт получали в виде светло-желтого масла (0,171 г, 59%). Продукт представлял собой смесь диастереомеров. MC: 238 ES+ ( $C_{12}H_{19}N_3O_2$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,28 (m, 2H); 0,41 (m, 2H); 0,54 (m, 2H); 1,33 (m, 1H); 2,49 (m, 1H); 2,64 (m, 1H); 2,93 (m, 1H); 3,23 (m, 1H); 3,65 (m, 1H); 4,07 (m, 2H); 5,19 (m, 3H); 5,89 (m, 1H); 6,26 (m, 1H); 6,97 (bs, 1H); 7,34 (bs, 1H).

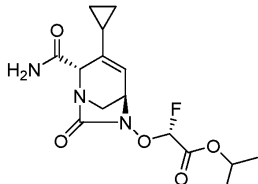
Промежуточное соединение 66. (2S,5R)-6-(Аллилокси)-3-циклогексапентен-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



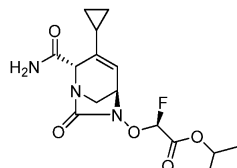
Указанное в заголовке соединение получали из (R)-5-(аллилоксиамино)-3-циклогексил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 65, 0,316 г, 1,33 ммоль) по методике, приведенной для Промежуточного соединения 27. Целевой продукт получали в виде бесцветного масла (0,261 г, 74%). МС: 264 ES+ ( $C_{13}H_{17}N_3O_3$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,37 (m, 2H); 0,60 (m, 2H); 1,20 (m, 1H); 2,98 (m, 1H); 3,79 (m, 1H); 3,92 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 4,33 (m, 2H); 5,28 (m, 2H); 5,93 (m, 2H); 7,30 (bs, 1H); 7,86 (bs, 1H).

Пример 37. (2R)-Изопропил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 38. (2S)-Изопропил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 66, 0,15 г, 0,57 ммоль) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (0,178 г, 1,14 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)палладий (0) (0,066 г, 0,06 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (4 мл). Добавляли карбонат калия (0,157 г, 1,14 ммоль) и изопропил-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 18, 0,340 г, 1,71 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/гексаны) получали смесь диастереомеров в соотношении 1:1, 166,3 мг, 86%. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, 20-40% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). После лиофилизации получали оба диастереомера в виде белых твердых веществ.

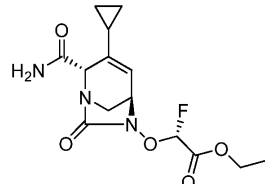
Пример 37. (Первый элюируемый диастереомер): 47,3 мг, 24%. МС: 342 ES+ ( $C_{15}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,39 (m, 2H); 0,61 (m, 1H); 1,19 (d, 3H); 1,21 (m, 1H); 1,24 (d, 3H); 2,99 (m, 1H); 3,88 (m, 1H); 4,01 (m, 1H); 4,29 (m, 1H), 5,00 (m, 1H); 5,87 (m, 1H); 6,20 (m, 1H); 7,36 (br s, 1H); 7,90 (br s, 1H).

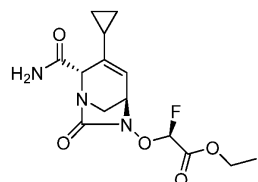
Пример 38. (Второй элюируемый диастереомер): 49,8 мг, 26%. МС: 342 ES+ ( $C_{15}H_{20}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,41 (m, 2H); 0,62 (m, 1H); 1,22 (m, 1H); 1,27 (d, 3H); 1,29 (d, 3H); 3,03 (m, 1H); 3,91 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,31 (m, 1H), 5,05 (m, 1H); 5,91 (m, 1H); 6,12 (m, 1H); 7,37 (br s, 1H); 7,93 (br s, 1H).

Пример 39. (2R)-Этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Пример 40. (2S)-Этил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



К раствору (2S,5R)-6-(аллилокси)-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбо-

ксамида (Промежуточное соединение 66, 0,2972 г, 1,13 ммоль) в метаноле (6 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуровую кислоту (0,352 г, 2,26 ммоль) и тетракис(трифенилfosфин)палладий (0) (0,130 г, 0,11 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч, затем концентрировали с получением оранжевой пленки. Оранжевую пленку растворяли в ДМФА (6 мл). Добавляли карбонат калия (0,468 г, 3,39 ммоль) и этилбромфторацетат (0,534 мл, 4,52 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали через 0,45 мкм фильтр для удаления твердого карбоната калия. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-65% этилацетат/гексаны) получали смесь диастереомеров в соотношении 1:1, 303,7 мг, 82%. Разделение диастереомеров проводили с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (Atlantis T3, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, 20%-40% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 15 мин). После лиофилизации получали оба диастереомера в виде белых твердых веществ.

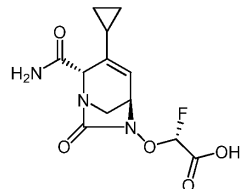
Пример 39. (Первый элюируемый диастереомер): 107 мг, 29% МС: 328 ES+ ( $C_{14}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,39 (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 1,21 (m, 4H); 3,01 (m, 1H); 3,89 (m, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,19 (m, 2H); 4,29 (s, 1H); 5,88 (m, 1H); 6,22 (m, 1H); 7,36 (br s, 1H); 7,91 (br s, 1H).

Пример 40. (Второй элюируемый диастереомер): 110,9 мг, 30%. МС: 328 ES+ ( $C_{14}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,40 (m, 2H); 0,61 (m, 2H); 1,26 (m, 4H); 3,04 (m, 1H); 3,90 (m, 1H); 3,94 (m, 1H); 4,26 (m, 3H); 5,90 (m, 1H); 6,24 (m, 1H); 7,36 (br s, 1H); 7,92 (br s, 1H).

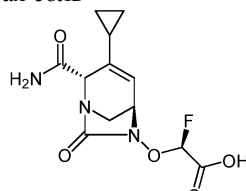
Пример 41. (2R)-2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору (2R)-этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (Пример 39, 96,6 мг, 0,30 ммоль) в ТГФ (3 мл) и воде (1 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1М) (0,310 мл, 0,31 ммоль). Реакционную смесь выдерживали на ледяной бане и перемешивали в течение 15 мин. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития. Спустя 15 мин pH реакционной смеси доводили до значения pH = 7 с помощью 0,5 н. HCl. Смесь замораживали и лиофилизировали с получением бледно-желтого твердого вещества, 90,4 мг. После проведения обращенно-фазовой ВЭЖХ (YMC Carotenoid 30, 19 мм × 150 мм, 5 мкм, сопряженная с Synergi Polar RP, 21,2 мм×100 мм, 4 мкм, 0%-25% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 5 мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 45,9 мг, 52%. МС: 300 ES+ ( $C_{12}H_{14}FN_3O_5$ ).

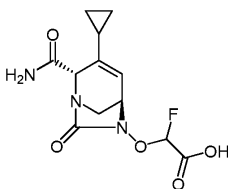
$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,38 (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 1,20 (m, 1H); 3,02 (m, 1H); 3,83 (m, 1H); 4,00 (m, 1H); 4,25 (m, 1H); 5,24 (m, 1H); 5,89 (m, 1H); 7,30 (br s, 1H); 7,88 (br s, 1H).

Пример 42. (2R)-2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору (2S)-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты (Пример 40, 96,6 мг, 0,30 ммоль) в ТГФ (3 мл) и воде (1) при 0°C добавляли гидроксид лития (1М) (0,310 мл, 0,31 ммоль). Реакционную смесь выдерживали на ледяной бане и перемешивали в течение 15 мин. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития. Спустя 15 мин pH реакционной смеси доводили до значения pH 7 с помощью 0,5 н. HCl. Смесь замораживали и лиофилизировали с получением бледно-желтого твердого вещества, 90,6 мг. После проведения обращенно-фазовой ВЭЖХ (YMC Carotenoid 30, 19 мм×150 мм, 5 мкм, сопряженная с Synergi Polar RP, 21,2 мм×100 мм, 4 мкм, 0-25% ацетонитрила в воде, 20 мл/мин, 5 мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 41,2 мг, 45%. МС: 300 ES+ ( $C_{12}H_{14}FN_3O_5$ )  $^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,39 (m, 2H); 0,59 (m, 2H); 1,20 (m, 1H); 3,02 (m, 1H); 3,82 (m, 1H); 3,98 (m, 1H); 4,24 (m, 1H); 5,24 (m, 1H); 5,90 (m, 1H); 7,31 (br s, 1H); 7,90 (br s, 1H).

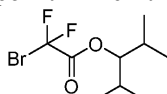
Пример 43. 2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-3-циклогексил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



(2R)-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклоопропил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусную кислоту (пример 41, 8 мг, 0,03 ммоль) и (2S)-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-3-циклоопропил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусную кислоту (пример 42, 8 мг, 0,03 ммоль) объединяли в янтарной пробирке. Добавляли воду (1,5 мл). Смесь замораживали и лиофилизировали с получением белого твердого вещества, 16 мг. МС: 300 ES+ ( $C_{12}H_{14}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 0,39 (m, 2H); 0,58 (m, 2H); 1,19 (m, 1H); 3,00 (m, 1H); 3,81 (m, 1H); 3,98 (m, 1H); 4,24 (m, 1H); 5,19 (m, 1H); 5,89 (m, 1H); 7,29 (br s, 1H); 7,88 (br s, 1H).

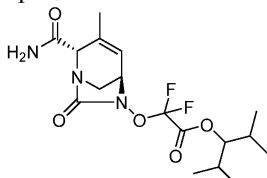
Промежуточное соединение 67. (1-Изопропил-2-метилпропил)-2-бром-2,2-дифторацетат



К раствору 2,4-диметилпентан-3-ола (0,72 мл, 5,17 ммоль) и N,N-диизопропилэтиламина (1,81 мл, 10,34 ммоль) в ДХМ (20 мл) при 0°C по каплям добавляли 2-бром-2,2-дифторацетилхлорид (0,49 мл, 5,17 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 35°C в течение ночи. Реакцию останавливали добавлением 10 мл 1 н. соляной кислоты. Слои разделяли. Органические вещества дважды промывали водой, однократно рассолом, затем сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде темно-оранжевого масла, 1,95 г, колич. Неочищенное вещество использовали на следующей стадии.

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3-d_6$ )  $\delta$ : 0,95 (m, 12H); 2,06 (m, 2H); 4,74 (m, 1H).

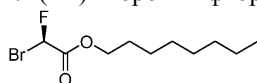
Пример 44. (1-Изопропил-2-метилпропил)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2,2-дифторацетат



К раствору ( $2S,5R$ )-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) в ДМФА (5 мл) при комнатной температуре добавляли карбонат калия (210,27 мг, 1,52 ммоль) и (1-изопропил-2-метилпропил) 2-бром-2,2-дифторацетат (Промежуточное соединение 67, 623,28 мг, 2,28 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 4 ч при комнатной температуре. Добавляли еще два эквивалента (1-изопропил-2-метилпропил) 2-бром-2,2-дифторацетата и перемешивали реакционную смесь в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и фильтровали для удаления карбоната калия. Фильтрат трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0% - 15% ацетон/дихлорметан) и лиофилизации получали указанное в заголовке соединение в виде светло-оранжевой липкой пленки, 44,6 мг, 13%. МС: 390 ES+ ( $C_{17}H_{25}FN_3O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 0,86 (m, 12H); 1,64 (s, 3H); 1,99 (m, 2H); 3,15 (m, 1H); 3,85 (m, 1H); 4,07 (m, 1H); 4,28 (s, 1H); 4,69 (m, 1H); 6,03 (m, 1H); 7,42 (s, 1H); 7,85 (s, 1H).

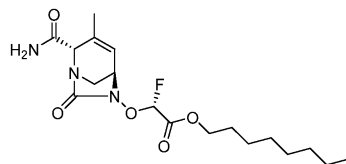
Промежуточное соединение 68. Октил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



К суспензии (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 642,8 мг, 2,31 ммоль) и 1-октанола (554 мг, 5,78 ммоль) в ДХМ (9 мл) при комнатной температуре по каплям добавляли хлортриметилсилан (1,19 мл, 9,39 ммоль). Суспензия превращалась в раствор и ее перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь трижды промывали водой. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-10% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветной жидкости, 554,9 мг, 89%.

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3-d_6$ )  $\delta$ : 0,84 (m, 3H); 1,24 (m, 10H); 1,61 (m, 2H); 4,22 (m, 2H); 7,25 (d, 1H).

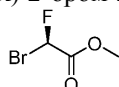
Пример 45. Октил-(2R)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) в 1,4-диоксане (4 мл) и ДМФА (0,5 мл) добавляли октил-(2R)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 68, 0,09 мл, 2,06 ммоль). Реакционную смесь охлаждали до 0°C и по каплям добавляли DBU (0,11 мл, 0,76 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 10 мин, затем разбавляли этилацетатом и трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-60% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 247,9 мг, 84%. МС: 386 ES+ ( $C_{18}H_{28}FN_3O_5$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,86 (m, 3H); 1,25 (m, 10H); 1,59 (m, 5H); 3,04 (m, 1H); 3,78 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,16 (m, 3H); 6,00 (m, 1H); 6,24 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,81 (s, 1H).

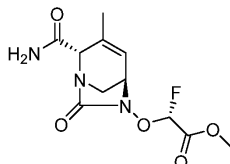
Промежуточное соединение 69. Октил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 526,2 мг, 1,89 ммоль) и метанола (260 мг, 5,68 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением белого масла/твердого вещества, 260 мг, 80%.

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 3,84 (s, 3H); 6,52 (d, 1H).

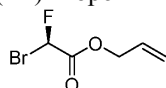
Пример 46. Метил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 120 мг, 0,61 ммоль) и метил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 69, 0,09 мл, 1,52 ммоль) согласно методике для примера 45 в виде белой пены, 81,2 мг, 46%. МС: 288 ES+ ( $C_{11}H_{14}FN_3O_5$ ).

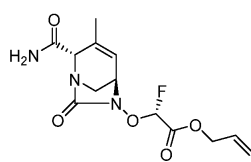
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 3H); 3,07 (m, 1H); 3,75 (m, 1H); 3,78 (s, 3H); 4,05 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 6,02 (m, 1H); 6,24 (m, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,81 (s, 1H).

Промежуточное соединение 70. Аллил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 510 мг, 1,83 ммоль) и аллилового спирта (0,37 мл, 5,5 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 100 мг, 28%. <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 4,71 (m, 2H); 5,31 (m, 2H); 5,86 (m, 1H); 6,55 (d, 1H).

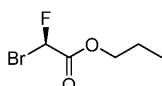
Пример 47. Аллил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло [3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 50 мг, 0,25 ммоль) и аллил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 70, 100 мг, 0,51 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением белой пены, 61,3 мг, 77%. МС: 314 ES+ ( $C_{13}H_{16}FN_3O_5$ ).

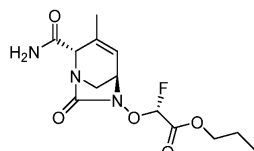
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 3H); 3,55 (m, 1H); 3,76 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 4,70 (m, 2H); 5,36 (m, 2H); 5,90 (m, 1H); 6,01 (m, 1H); 6,28 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

Промежуточное соединение 71. Пропил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 444,9 мг, 1,6 ммоль) и 1-пропанола (0,3 мл, 4 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 318 мг, 100%.  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{CDCl}_3\text{-d}_6$ )  $\delta$ : 0,92 (t, 3H); 1,67 (m, 2H); 4,19 (m, 2H); 6,51 (d, 1H).

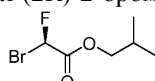
Пример 48. Пропил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) и пропил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 71, 302,78 мг, 1,52 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением белой липкой пены, 156 мг, 65%. МС: 316 ES+ ( $\text{C}_{13}\text{H}_{18}\text{FN}_3\text{O}_5$ ).

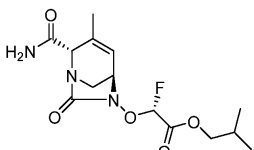
$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$ : 0,89 (t, 3H); 1,61 (m, 5H); 3,05 (m, 1H); 3,76 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,13 (m, 2H); 4,19 (m, 1H); 6,01 (m, 1H); 6,25 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

Промежуточное соединение 72. Изобутил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 487,5 мг, 1,75 ммоль) и 2-метил-1-пропанола (0,4 мл, 4,38 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 373 мг, 100%.  $^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{CDCl}_3\text{-d}_6$ )  $\delta$ : 0,91 (d, 6H); 1,97 (m, 1H); 4,00 (m, 2H); 6,51 (d, 1H).

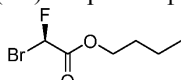
Пример 49. Изобутил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) и изобутил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 72, 372,73 мг, 1,75 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением белой липкой пены, 161 мг, 64%. МС: 330 ES+ ( $\text{C}_{14}\text{H}_{20}\text{FN}_3\text{O}_5$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{DMSO-d}_6$ )  $\delta$ : 0,90 (d, 6H); 1,63 (s, 3H); 1,90 (m, 1H); 3,05 (m, 1H); 3,76 (m, 1H); 3,97 (m, 2H); 4,04 (m, 1H); 4,20 (s, 1H); 6,00 (m, 1H); 6,27 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

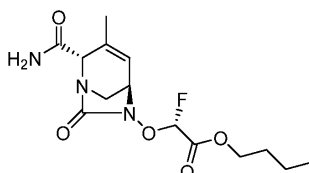
Промежуточное соединение 73. Бутил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 400 мг, 1,44 ммоль) и 1-бутинала (0,33 мл, 3,6 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 322 мг, колич.

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц,  $\text{CDCl}_3\text{-d}_6$ )  $\delta$ : 0,88 (t, 3H); 1,33 (m, 2H); 1,65 (m, 2H); 4,23 (m, 2H); 6,50 (d, 1H).

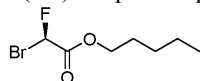
Пример 50. Бутил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) и бутил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 73, 322,49 мг, 1,51 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением белой липкой пены, 198 мг, 79%. МС: 330 ES+ ( $\text{C}_{14}\text{H}_{20}\text{FN}_3\text{O}_5$ ).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,88 (t, 3H); 1,35 (m, 2H); 1,59 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,06 (m, 1H); 3,77 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,20 (m, 2H); 4,21 (s, 1H); 6,00 (m, 1H); 6,24 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

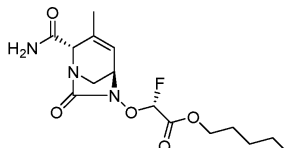
Промежуточное соединение 74. Пентил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 474,2 мг, 1,71 ммоль) и 1-пентанола (0,46 мл, 4,26 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 363 мг, 93%.

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 0,88 (m, 3H); 1,28 (m, 4H); 1,60 (m, 2H); 4,17 (m, 2H); 6,45 (d, 1H).

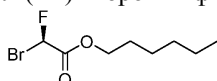
Пример 51. Пентил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) и пентил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 74, 362,73 мг, 1,6 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением липкой белой пены, 225 мг, 86%. МС: 344 ES+ (C<sub>15</sub>H<sub>22</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>5</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,87 (m, 3H); 1,30 (m, 4H); 1,58 (m, 2H); 1,63 (s, 3H); 3,04 (m, 1H); 3,77 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,20 (m, 2H); 4,21 (s, 1H); 6,00 (m, 1H); 6,24 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

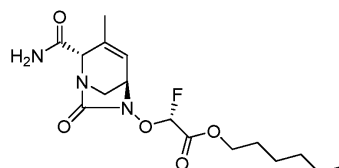
Промежуточное соединение 75. Гексил-(2R)-2-бром-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-бром-2-фторуксусной кислоты; (1S)-1-фенилэтанамина (Промежуточное соединение 168, 400 мг, 1,44 ммоль) и гексилового спирта (0,45 мл, 3,6 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 68 с получением бесцветной жидкости, 313 мг, 90%.

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 0,86 (m, 3H); 1,22 (m, 6H); 1,59 (m, 2H); 4,17 (m, 2H); 6,45 (d, 1H).

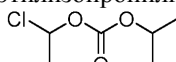
Пример 52. Гексил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло [3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 150 мг, 0,76 ммоль) и гексил-(2R)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 75, 313,62 мг, 1,3 ммоль) согласно методике для Примера 45 с получением липкой белой пены, 224 мг, 82%. МС: 358 ES+ (C<sub>16</sub>H<sub>24</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>5</sub>).

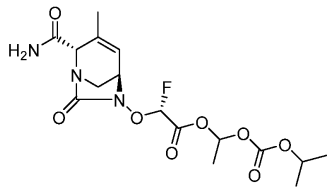
<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,87 (m, 3H); 1,30 (m, 6H); 1,57 (m, 2H); 1,62 (s, 3H); 3,04 (m, 1H); 3,77 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,19 (m, 2H); 4,20 (s, 1H); 6,00 (m, 1H); 6,24 (d, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,82 (s, 1H).

Промежуточное соединение 76. 1-Хлорэтилизопропилкарбонат



К раствору 2-пропанола (0,64 мл, 8,39 ммоль) и пиридина (0,79 мл, 9,79 ммоль) при -78°C по каплям добавляли 1-хлорэтилхлорформиат (0,76 мл, 6,99 ммоль). Реакционной смеси давали медленно нагреться до комнатной температуры и перемешивали ее в течение ночи. Реакционная смесь превращалась в твердый белый сгусток и была подвергнута обработке ультразвуком в дихлорметане. Полученную суспензию концентрировали и растворяли белое твердое вещество в этилацетате, и промывали водой и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде бесцветной жидкости, 1,29 г, 99%. <sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d) δ: 1,35 (m, 6H); 1,84 (d, 3H); 4,96 (m, 1H); 4,44 (m, 1H).

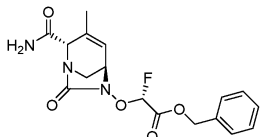
Пример 53. 1-Изопропоксикарбонилоксиэтил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



К раствору (2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (пример 4, 194,46 мг, 0,71 ммоль), N,N-дизопропилэтамина (0,12 мл, 0,71 ммоль) и 1-хлорэтилизопропилкарбоната (Промежуточное соединение 76, 237,15 мг, 1,42 ммоль) в ДМФА (5 мл) при комнатной температуре добавляли тетрабутилхлорид аммония (162,22 мг, 0,71 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 40°C в течение около 4 ч, затем разбавляли этилацетатом и дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-50% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде смеси диастереомеров в соотношении 1:1, в виде белой пены, 33,2 мг, 11%. МС: 404 ES+ ( $C_{16}H_{22}FN_3O_8$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,23 (m, 6H); 1,46 (m, 3H); 1,62 (m, 3H); 3,05 (m, 1H); 3,79 (m, 1H); 4,00 (m, 1H); 4,19 (s, 1H); 4,80 (m, 1H); 6,00 (m, 1H); 6,33 (dd, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,80 (d, 1H).

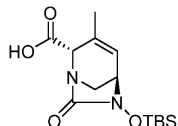
Пример 54. (2R)-Бензил-2-((2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



DBU (8,83 мл, 58,57 ммоль) в ДМФА (30 мл) по каплям добавляли к раствору (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 193, 10,5 г, 53,25 ммоль) и (R)-бензил-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 171, 14,47 г, 58,57 ммоль) в ДМФА (100 мл) при -40°C в течение 30 мин в атмосфере азота. Полученный раствор перемешивали при -40°C в течение 30 мин, затем реакцию останавливали добавлением воды (15 мл). Реакционную смесь экстрагировали этилацетатом (3×20 мл). Объединенные органические вещества промывали рассолом (3×20 мл), сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-40% этилацетат/петролейный эфир) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 8,8 г, 45%. МС: 364 ES+ ( $C_{17}H_{18}FN_3O_5$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,62 (s, 3H); 2,92 (d, 1H); 3,75 (d, 1H); 3,99 (m, 1H); 4,02 (s, 1H); 5,25 (s, 2H); 5,76 (s, 1H); 6,33 (d, 1H); 7,38 (m, 5H); 7,39 (s, 1H); 7,85 (s, 1H).

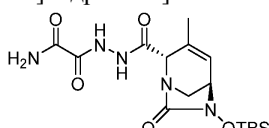
Промежуточное соединение 77. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновая кислота



К раствору метил-(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксилата (Промежуточное соединение 185, 538,5 мг, 1,65 ммоль) в DCE (3 мл) в пробирке для микроволновой печи объемом 20 мл добавляли гидроксид триметилолова (477,17 мг, 2,64 ммоль). Реакцию проводили в микроволновой печи в течение 2 ч при 80°C. Удаляли растворитель и растворяли полученный остаток в этилацетате и трижды промывали 0,01 н. раствором бисульфата калия и однократно - рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали с получением оранжевой пены, 649 мг, 100%. МС: 313 ES+ ( $C_{14}H_{24}N_2O_4Si$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 0,00 (s, 6H); 0,78 (s, 9H); 1,50 (s, 3H); 2,92 (m, 1H); 3,47 (m, 1H); 3,53 (m, 1H); 3,77 (m, 1H); 5,85 (m, 1H).

Промежуточное соединение 78. 2-[2-[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]гидразино]-2-оксоацетамид

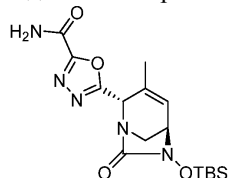


К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 397,5 мг, 1,02 ммоль) в ДМФА (6 мл) при 0°C добавляли гидразид оксаминовой кислоты (209,83 мг, 2,04 ммоль), НАТУ (387 мг, 1,02 ммоль) и N,N-дизопропилэтамилин (0,57 мл, 3,26 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч, затем разбавляли этилацетатом и однократно промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия. Водный

раствор содержал часть продукта и был подвергнут однократной экстракции этилацетатом. Объединенные органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением желтого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-5% метанол) получали указанное в заголовке соединение в виде светло-желтого твердого вещества, 142 мг, 35%. МС: 398 ES+ ( $C_{16}H_{27}N_5O_5Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,00 (s, 6H); 0,78 (s, 9H); 1,53 (s, 3H); 2,95 (m, 1H); 3,60 (m, 1H); 3,67 (m, 1H); 4,04 (s, 1H); 5,98 (m, 1H); 7,75 (s, 1H); 8,07 (s, 1H); 10,30 (s, 1H); 10,48 (s, 1H).

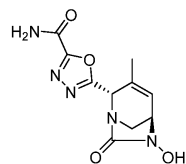
Промежуточное соединение 79. 5-[(2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид



К раствору 2-[2-[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]гидразино]-2-оксо-ацетамид (Промежуточное соединение 78, 142 мг, 0,36 ммоль) в ДХМ (6 мл) при комнатной температуре добавляли 4-нитробензолсульфонилхлорид (79,17 мг, 0,36 ммоль) и N,N-дизопропилэтиламин (0,19 мл, 1,07 ммоль). Реакционная смесь приобретала желтый цвет и ее перемешивали в течение 30 мин, затем разбавляли дихлорметаном и промывали рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-5% метанол/дихлорметан) получали указанное в заголовке соединение в виде оранжевой пены, 93,8 мг, 69%. МС: 380 ES+ ( $C_{16}H_{25}N_5O_4Si$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,00 (s, 6H); 0,77 (s, 9H); 1,53 (s, 3H); 3,02 (m, 2H); 3,70 (m, 1H); 5,01 (s, 1H); 6,14 (m, 1H); 8,13 (s, 1H); 8,53 (s, 1H).

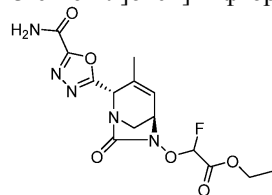
Промежуточное соединение 80. 5-[(2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамид



К раствору 5-[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 79, 267,6 мг, 0,71 ммоль) в этилацетате (6 мл) добавляли HF-пиридин (0,04 мл, 1,41 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2,5 ч, затем добавляли еще 2 экв. HF-пиридина и перемешивали реакционную смесь в течение еще одного часа. Реакционную смесь концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде коричневато-бежевого твердого вещества, 245 мг, 99%. МС: 266 ES+ ( $C_{10}H_{11}N_5O_4$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,52 (s, 3H); 3,01 (m, 2H); 3,66 (m, 1H); 4,95 (s, 1H); 6,18 (m, 1H); 8,09 (s, 1H); 8,45 (m, 1H).

Промежуточное соединение 81. Этил-(2S)-2-[[[(2S,5R)-2-(5-карбамоил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат

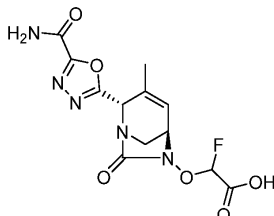


К раствору 5-[(2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]-1,3,4-оксадиазол-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 80, 176,8 мг, 0,67 ммоль) в ДМФА (5 мл) добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (0,16 мл, 1,33 ммоль) и карбонат калия (276,39 мг, 2 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч, затем разбавляли этилацетатом, фильтровали и трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением желтого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-70% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде светло-желтой пленки, 66,8 мг, 27%. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 7:3. МС: 370 ES+ ( $C_{14}H_{16}FN_5O_6$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,25 (m, 3H); 1,72 (s, 3H); 3,20 (m, 2H); 4,19 (m, 1H); 5,30 (m, 1H); 6,25 (m, 1H); 6,26 (m, 1H); 8,26 (s, 1H); 8,65 (s, 1H).

Пример 55. 2-[[[(2S,5R)-2-(5-Карбамоил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло

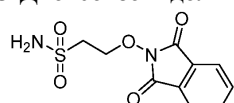
## [3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-(5-карбамоил-1,3,4-оксадиазол-2-ил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 81, 66,8 мг, 0,18 ммоль) в ТГФ (1 мл) и воде (0,5 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (0,18 мл, 0,18 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 10 мин. Добавляли еще 0,5 эквивалента гидроксида лития. Спустя 10 мин реакционную смесь обрабатывали еще 0,5 эквивалентами гидроксида лития. Реакционную смесь перемешивали в течение 20 мин, нейтрализовали добавлением 0,5 н. HCl, замораживали и лиофилизировали с получением желтого твердого вещества. После проведения обращенно-фазовой ISCO (50 г RediSep Gold C18, 100% воды, 4 мин; затем 0%-50% ацетонитрил/вода) получали указанное в заголовке соединение в виде грязно-белого твердого вещества, 26 мг, 36%. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 7:3. МС: 342 ES+ ( $C_{12}H_{12}FN_5O_6$ ).

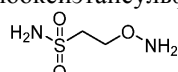
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,70 (s, 3H); 3,20 (m, 2H); 4,15 (m, 1H); 5,20 (s, 1H); 5,28 (m, 1H); 6,27 (m, 1H); 8,25 (s, 1H); 8,65 (s, 1H).

## Промежуточное соединение 82. 2-(1,3-Диоксоизоиндолин-2-ил)оксиэтансульфонамид



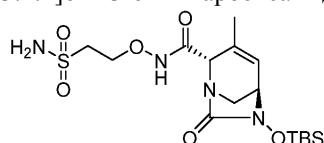
К суспензии 2-гидроксиэтансульфонамида (Енамин, 1,92 мл, 7,19 ммоль), N-гидроксифталимида (1,41 г, 8,63 ммоль) и трифенилfosфина (2,26 г, 8,63 ммоль) при 0°C по каплям добавляли дизопропилазидикарбоксилат (1,7 мл, 8,63 ммоль). Реакционная смесь приобретала темно-оранжевый, а затем бледно-желтый цвет. После перемешивания в течение около 3 ч реакционную смесь концентрировали с получением вязкого бледно-желтого масла, которое подвергали очистке путем промывки этилацетатом/гексанами. Белое твердое вещество собирали фильтрацией и оно представляло собой указанное в заголовке соединение, 1,8 г, 70%. МС: 271 ES+ ( $C_{10}H_{10}N_2O_5S$ ) <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 3,52 (m, 2H); 4,50 (m, 2H); 6,96 (s, 2H); 7,87 (s, 4H).

## Промежуточное соединение 83. 2-Аминооксиэтансульфонамид



К раствору 2-(1,3-диоксоизоиндолин-2-ил)оксиэтансульфонамида (Промежуточное соединение 82, 740 мг, 2,05 ммоль) в ДХМ (20 мл) при комнатной температуре добавляли метилгидразин (0,11 мл, 2,05 ммоль). Сразу же образовался осадок. Суспензию перемешивали при комнатной температуре в течение около 2 ч, затем концентрировали. Твердое вещество подвергали очистке путем промывки ДХМ и собирали фильтрацией. Твердое вещество подвергали очистке путем промывки метанолом и отфильтровывали полученное белое твердое вещество. Спектр ЯМР твердого вещества показал, что оно представляло собой побочный продукт. Фильтрат концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества, 228,2 мг, 58%. Спектр ЯМР показал получение 73% целевого продукта. <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 3,27 (m, 2H); 3,85 (m, 2H); 6,11 (bs, 2H); 6,79 (s, 2H).

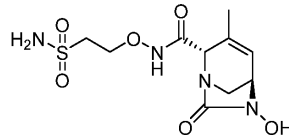
Промежуточное соединение 84. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 465,74 мг, 1,19 ммоль) в ДМФА (8 мл) при 0°C добавляли 2-аминооксиэтансульфонамид (Промежуточное соединение 83, 228,96 мг, 1,19 ммоль), НАТУ (453,43 мг, 1,19 ммоль) и N,N-дизопропилэтиламин (0,57 мл, 3,26 ммоль). Реакционную смесь затем перемешивали в течение 1 ч при 0°C, затем разбавляли этилацетатом и дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением желтого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-80% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение в виде бесцветного масла, 343 мг, 66%. МС: 435 ES+ ( $C_{16}H_{30}N_4O_6SiS$ ).

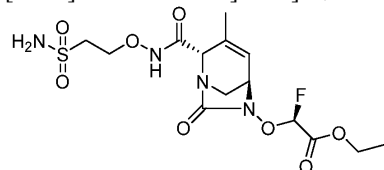
<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 0,00 (s, 6H); 0,78 (s, 9H); 1,45 (s, 3H); 2,97 (m, 1H); 3,20 (m, 2H); 3,57 (m, 2H); 3,84 (m, 1H); 4,02 (m, 2H); 6,01 (m, 1H); 6,80 (s, 2H); 11,74 (s, 1H).

Промежуточное соединение 85. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси]-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 84, 343 мг, 0,79 ммоль) в этил-ацетате (4 мл) добавляли HF-пиридин (0,04 мл, 1,58 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин. Добавляли еще 2 экв. HF-пиридина и перемешивали реакционную смесь в течение еще одного часа. Спустя 6 ч и в общей сложности 7 экв. HF-пиридина реакция была завершена. Реакционную смесь фильтровали, собирая грязно-белое твердое вещество. Твердое вещество стало вязким и прилипло к фильтру. Для промывки фильтра и переноса твердого вещества в колбу использовали этилацетат и небольшое количество метанола. Растворитель удаляли в вакууме с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества, 337 мг, 100%. МС: 321 ES+ (C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O<sub>6</sub>S).

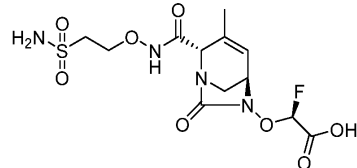
Промежуточное соединение 86. Этил-(2S)-2-фтор-2-[[2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтокси)карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтокси)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 85, 279,32 мг, 0,65 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,08 мл, 0,65 ммоль) согласно методике для примера 45 с получением светло-желтого масла, 26,7 мг, 10%. МС: 425 ES+ (C<sub>14</sub>H<sub>21</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>8</sub>S).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,25 (m, 3H); 1,60 (m, 3H); 3,15 (m, 1H); 3,36 (m, 1H); 3,78 (m, 1H); 4,02 (m, 3H); 4,07 (m, 2H); 4,28 (m, 2H); 6,13 (m, 1H); 6,16 (d, 1H); 6,95 (s, 2H); 11,91 (s, 1H).

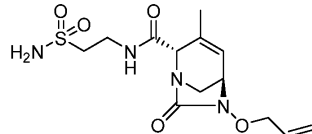
Пример 56. (2S)-2-Фтор-2-[[[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтокси)карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-(2S)-2-фтор-2-[[[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтокси)карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 86, 26,7 мг, 0,06 ммоль) в ТГФ (1 мл) и воде (0,5 мл) при 0°C добавляли LiOH (0,06 мл, 0,06 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 15 мин и добавляли еще 0,5 эквивалента гидроксида лития. Спустя 15 мин добавляли еще 0,5 экв. гидроксида лития добавляли. Спустя 30 мин и после небольшого подогрева реакция была завершена. Реакционную смесь нейтрализовали добавлением 0,5 н. HCl, замораживали и лиофилизировали с получением желтого масла. Соединение очищали обращенно-фазовой ISCO (5,5 rRediSep Gold C18, 100% воды). Указанное в заголовке соединения получали в виде грязно-белого твердого вещества, 11,3 мг, 29%. МС: 397 ES+ (C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>8</sub>S).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,56 (s, 3H); 3,02 (m, 1H); 3,26 (m, 1H); 3,98 (m, 5H); 5,20 (d, 1H); 6,03 (m, 1H); 7,06 (s, 2H).

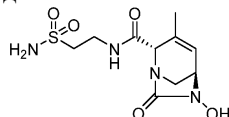
Промежуточное соединение 87. (2S,5R)-6-Аллилокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-аллилокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 29, 208,5 мг, 0,88 ммоль) и 2-амино-этилсульфонамида гидрохлорида (281,1 мг, 1,75 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 84 с получением бледно-желтого масла, 86,6, 29%. МС: 345 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>S).

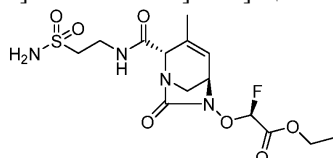
<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,63 (s, 3H); 3,04 (m, 1H); 3,14 (m, 2H); 3,26 (m, 1H); 3,51 (m, 2H); 3,94 (m, 1H); 4,09 (m, 1H); 4,36 (m, 2H); 5,27 (m, 2H); 5,95 (m, 1H); 6,07 (m, 1H); 6,89 (s, 2H); 8,52 (m, 1H).

Промежуточное соединение 88. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



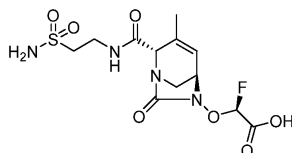
К раствору (2S,5R)-6-аллилокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 87, 86,6 мг, 0,25 ммоль) в метаноле (3 мл) при комнатной температуре добавляли 1,3-диметилбарбитуревую кислоту (78,53 мг, 0,5 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий (0) (58,12 мг, 0,05 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при комнатной температуре, затем концентрировали с получением темно-оранжевого масла, 76,5 мг, 100%. МС: 305 ES+ (C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>S).

Промежуточное соединение 89. Этил-(2S)-2-фтор-2-[[2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоил-этилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(2-сульфамоилэтил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 88, 76,5 мг, 0,25 ммоль) в 1,4-диоксане (2 мл) и ДМФА (0,25 мл) добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,09 мл, 0,75 ммоль). Реакционную смесь охлаждали до 0°C и по каплям добавляли DBU (0,04 мл, 0,25 ммоль). Снова добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (0,09 мл, 0,75 ммоль). Затем снова добавляли DBU (0,04 мл, 0,25 ммоль). Спустя еще 15 мин при 0°C с периодическим нагревом добавляли еще 0,5 экв. DBU. Реакционную смесь перемешивали в течение еще 15 мин при комнатной температуре. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-25% ацетон/дихлорметан) получали указанное в заголовке соединение с некоторым количеством оксида трифенилфосфина в виде оранжевой пленки, 77,3 мг, 75%. МС: 409 ES+ (C<sub>14</sub>H<sub>21</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>7</sub>S).

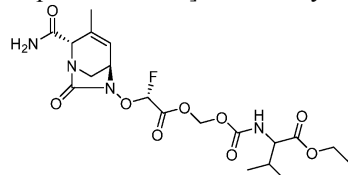
Пример 57. (2S)-2-Фтор-2-[[2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-(2S)-2-фтор-2-[[2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(2-сульфамоилэтилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 89, 72,3 мг, 0,18 ммоль) в ТГФ (2 мл) и воде (1 мл) при 0°C добавляли 1M гидроксид лития (0,18 мл, 0,18 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 10 мин при 0°C, затем нейтрализовали добавлением 0,5 н. соляной кислоты, замораживали и лиофилизировали с получением желтого твердого вещества. После проведения обращенно-фазовой ISCO (100% воды) получали указанное в заголовке соединение в виде светло-желтого твердого вещества, 14,3 мг, 21%. МС: 381 ES+ (C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>7</sub>S).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,64 (s, 3H); 3,13 (m, 3H); 3,52 (m, 3H); 3,99 (m, 1H); 4,14 (m, 1H); 5,24 (d, 1H); 6,04 (m, 1H); 6,90 (m, 2H); 8,57 (m, 1H).

Пример 58. Этил-2-[[[(2R)-2-[[2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетил]оксиметоксикарбониламино]-3-метилбутиноат

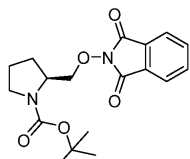


К раствору (2R)-2-[[2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (пример 4, 100 мг, 0,37 ммоль), основание Хунига (0,06 мл, 0,37 ммоль) и этил-2-(хлорметоксикарбониламино)-3-метил-бутиноата (0,05 мл, 0,73 ммоль) в ДМФА (1,5 мл) при комнатной температуре добавляли тетрабутилхлорид аммония (83,42 мг, 0,37 ммоль). Реакционную смесь

перемешивали при 40°C в течение 2 ч. Затем ее разбавляли этилацетатом и дважды промывали рассолом/водой (1:1). Органические вещества сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением оранжевого масла. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение (7 мг, 3,63%) в виде белого твердого вещества. МС: 475 ES+ ( $C_{19}H_{27}FN_4O_9$ ).

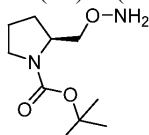
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ )  $\delta$ : 0,90 (m, 6H); 1,21 (m, 3H); 1,61 (s, 3H); 2,15 (m, 1H); 3,78 (m, 1H); 3,95 (m, 1H); 4,01 (m, 1H); 4,15 (m, 2H); 4,22 (m, 1H); 5,80 (m, 2H); 5,95 (m, 1H); 6,30 (d, 1H); 7,40 (s, 1H); 7,80 (s, 1H); 8,10 (d, 1H).

Промежуточное соединение 90. трет-Бутил-(2S)-2-[1,3-диоксоизоиндолин-2-ил)оксиметил]пирролидин-1-карбоксилат



К раствору диэтилазодикарбоксилата (14,21 мл, 12,48 ммоль) в ТГФ (10 мл) при -10°C по каплям добавляли раствор трифенилfosfina (3273,22 мг, 12,48 ммоль) в ТГФ (20 мл). Суспензию перемешивали при -10°C. Спустя 20 мин суспензия превратилась в твердое вещество и добавили еще 40 мл ТГФ. Спустя 1 ч добавляли раствор Вос-L-пролинола (448,18 мл, 5,94 ммоль) в ТГФ (10 мл), а затем раствор N-гидроксифталимида (969,41 мг, 5,94 ммоль) в ТГФ (10 мл). Реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали ее в течение ночи. Ее концентрировали и подвергали полученное масло очистке путем промывки этилацетатом/гексанами. Остаток удаляли фильтрацией и концентрировали фильтрат на силикагеле. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-40% EtOAc/гексаны) получали указанное в заголовке соединение (2,37 г, колич.) в виде светло-желтого твердого вещества. МС: 347 ES+ ( $C_{18}H_{22}N_2O_5$ ).

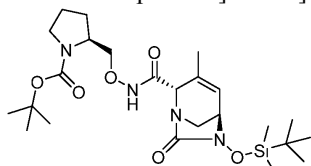
Промежуточное соединение 91. трет-Бутил-(2S)-2-(аминооксиметил)пирролидин-1-карбоксилат



К раствору трет-бутил-(2S)-2-[1,3-диоксоизоиндолин-2-ил)оксиметил]пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 90, 2,06 г, 5,95 ммоль) в ДХМ (20 мл) при комнатной температуре добавляли моногидрат гидразина (2,14 мл, 17,84 ммоль). Сразу же образовался белый осадок. Суспензию перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, затем фильтровали через целин. Фильтрат дважды промывали рассолом/водой (1:1), сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (1,35 г, колич.) в виде вязкого масла.

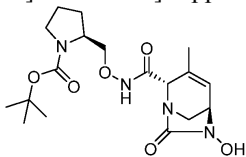
$^1H$  ЯМР (300 МГц  $CDCl_3$ )  $\delta$ : 1,50 (s, 9H); 1,85 (m, 4H); 3,32 (m, 2H); 3,63 (m, 1H); 4,25 (m, 2H).

Промежуточное соединение 92. трет-Бутил-(2S)-2-[[[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино]оксиметил]пирролидин-1-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 1,85 г, 5,92 ммоль) и трет-бутил-(2S)-2-(аминооксиметил)пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 91, 1,28 г, 5,92 ммоль) согласно методике для промежуточного соединения 84 с получением (585 мг, 19%) в виде белой липкой пены. МС: 511 ES+ ( $C_{24}H_{42}N_4O_6Si$ ).

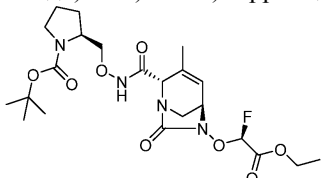
Промежуточное соединение 93. трет-Бутил-(2S)-2-[[[(2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино]оксиметил]пирролидин-1-карбоксилат



К раствору трет-бутил-(2S)-2-[[[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино]оксиметил]пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 92, 401 мг, 0,79 ммоль) в этилацетате (20 мл) при 0°C в атмосфере азота добавляли HF-пиридин (24 мкл, 0,94 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение

3 ч, затем концентрировали. Неочищенное вещество разделяли между ДХМ (100 мл) и рассолом (50 мл). Органический слой сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (309 мг, 84%) в виде белого липкого твердого вещества. МС: 396 ES+ ( $C_{18}H_{28}N_4O_6$ ).

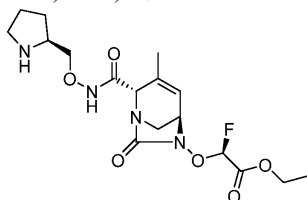
Пример 59. трет-Бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилат



К суспензии трет-бутил-(2S)-2-[((2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино)оксиметил]пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 93, 309 мг, 0,78 ммоль) и карбоната цезия (304,75 мг, 0,94 ммоль) в ТГФ (15 мл) при 0°C добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,14 мл, 1,17 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 8 ч. Добавляли воду (50 мл) и EtOAc (100 мл). Органический слой сушили над безводным сульфатом натрия, концентрировали, и очищали с помощью фланш-хроматографии (20 г силикагель, 0-100% EtOAc/гексаны) с получением указанного в заголовке соединения (164 мг, 40%) в виде липкого твердого вещества. МС: 501 ES+ ( $C_{22}H_{33}FN_4O_8$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ ) δ: 1,38 (m, 3H); 1,45 (s, 9H); 1,80 (s, 3H); 1,95 (m, 4H); 3,35 (m, 3H); 3,60 (m, 2H); 3,95 (m, 1H); 4,01 (m, 1H); 4,28 (m, 2H); 4,35 (m, 2H); 5,75 (d, 1H); 6,10 (s, H).

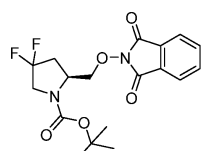
Пример 60. Этил-(2S)-2-фтор-2-(((2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(((S)-пирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетата TFA соль



К раствору трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилата (пример 59, 76 мг, 0,15 ммоль) в ДХМ (10 мл) при 0°C по каплям добавляли TFA (0,58 мл, 7,59 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 2 ч, затем концентрировали. Остаток подвергали очистке путем промывки диэтиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (53 мг, 83%) в виде соли TFA. МС: 401 ES+ ( $C_{17}H_{25}FN_4O_6$ ).

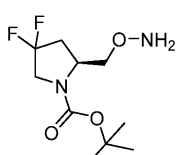
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ ) δ: 1,45 (m, 3H); 1,86 (m, 4H); 2,15 (m, 3H); 3,55(m, 4H); 4,01 (m, 2H); 4,32 (m, 5H); 5,85 (d, 1H); 6,13 (s, 1H).

Промежуточное соединение 94. трет-Бутил-(S)-2-(((1,3-диоксоизоиндолин-2-ил)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-(S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-карбоксилата (2,8 г, 11,8 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 90 с получением (4,3 г, 95%) бледно-желтого липкого твердого вещества. МС: 383 ES+ ( $C_{18}H_{20}F_2N_2O_5$ ).

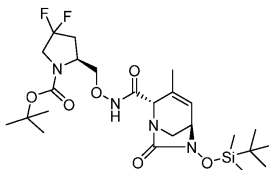
Промежуточное соединение 95: трет-бутил-(S)-2-((аминоокси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилат



Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-(S)-2-(((1,3-диоксоизоиндолин-2-ил)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 94, 1,9 г, 4,97 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 91 с получением (1,25 г, 99%) в виде оранжевого вязкого масла.

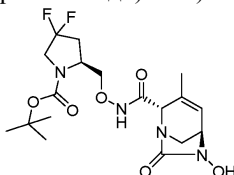
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ ) δ: 1,51 (s, 9H); 2,42 (m, 2H); 3,63 (m, 2H); 3,85 (m, 2H); 4,97 (m, 1H).

Промежуточное соединение 96. трет-Бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилат



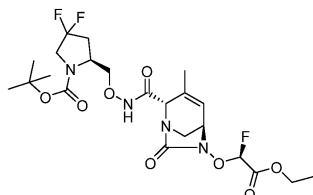
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 1,3 г, 4,16 ммоль) и трет-бутил-(S)-2-((аминоокси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 95, 1,26 г, 4,99 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 84 с получением (489 мг, 18%) в виде липкой белой пены. МС: 547 ES+ ( $C_{24}H_{40}F_2N_4O_6Si$ ).

Промежуточное соединение 97. трет-Бутил-(2S)-4,4-дифтор-2-(((2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилат



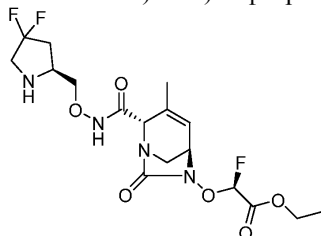
Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((трет-бутилдиметилсилил)окси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 96, 489 мг, 0,89 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 93 с получением (330 мг, 72%) в виде белого липкого твердого вещества. МС: 433 ES+ ( $C_{18}H_{26}F_2N_4O_6$ ).

Промежуточное соединение 98. трет-Бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилат



К суспензии трет-бутил-(2S)-4,4-дифтор-2-(((2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 97, 300 мг, 0,69 ммоль) и карбоната цезия (339 мг, 1,04 ммоль) в этилацетате (15 мл) при 0 °C добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,1 мл, 0,83 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 10°C в течение 1 часа. Добавляли воду (50 мл) и EtOAc (100 мл). Органический слой отделяли, концентрировали и очищали с помощью флюш-хроматографии на силикагеле (0-100%, EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (70 мг, 18%) в виде липкой белой пены. МС: 537 ES+ ( $C_{22}H_{31}F_3N_4O_8$ ).

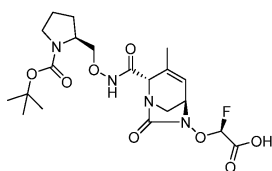
Пример 61. Этил-(2S)-2-(((2S,5R)-2-(((S)-4,4-дифторпирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата TFA соль



Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)-4,4-дифторпирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 98, 26 мг, 0,05 ммоль) согласно методике для примера 60 с получением (20 мг, 85%) в виде соли TFA. МС: 437 ES+ ( $C_{17}H_{23}F_3N_4O_6$ ).

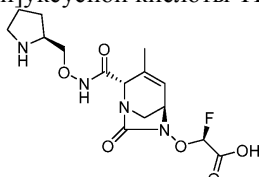
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $CDCl_3$ ) δ: 1,42 (m, 3H); 1,80 (s, 3H); 2,65 (m, 2H); 3,45 (m, 2H); 3,82 (m, 2H); 4,10 (m, 1H); 4,38 (m, 6H); 5,80 (d, 1H); 6,18 (s, 1H).

Промежуточное соединение 99. (2S)-2-[[[(2S,5R)-2-[[[2S]-1-трет-бутилкарбонилпирролидин-2-ил]метокси]карбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусная кислота



К раствору трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)пирролидин-1-карбоксилата (пример 59, 81 мг, 0,16 ммоль) в ТГФ (1 мл) и воде (0,50 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1 н., 0,01 мл, 0,40 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин. Добавляли разбавленный раствор HCl (0,5 н.) для доведения pH до 2. Реакционную смесь экстрагировали EtOAc (20 мл). Органический слой сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (50 мг, 65%) в виде смолы. МС: 471 ES-(C<sub>20</sub>H<sub>29</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>8</sub>).

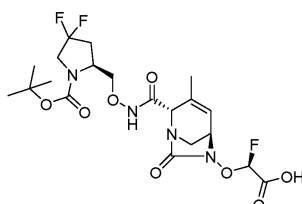
Пример 62. (2S)-2-Фтор-2-[[[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(2S)-пирролидин-2-ил]метоксикарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты TFA соль



Указанное в заголовке соединение получали из (2S)-2-[[[(2S,5R)-2-[(2S)-1-трет-бутоксикарбонил-пирролидин-2-ил]метоксикарбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (Промежуточное соединение 99, 65 мг, 0,14 ммоль) согласно методике для примера 60 с получением (40 мг, 70%) в виде соли TFA. МС: 473 ES+ (C<sub>20</sub>H<sub>29</sub>FN<sub>4</sub>O<sub>8</sub>).

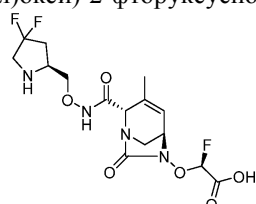
<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,65 (s, 3H); 1,82 (m, 1H); 2,23 (m, 2H); 2,35 (m, 1H); 3,40 (m, 3H); 3,58 (m, 1H); 3,82 (m, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,18 (m, 1H); 4,33 (m, 2H); 5,70 (d, 1H); 6,28 (s, 1H).

Промежуточное соединение 100. (2S)-2-(((2S,5R)-2-(((S)-1-(трет-Бутоксикарбонил)-4,4-дифтор-пирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусная кислота



Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-(2S)-2-(((2S,5R)-6-((S)-2-этокси-1-фтор-2-оксоэтокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамидо)окси)метил)-4,4-дифтор-пирролидин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 98, 37 мг, 0,07 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 99 с получением (35 мг, 90%) в виде смолы. МС: 507 ES-(C<sub>20</sub>H<sub>27</sub>F<sub>3</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>).

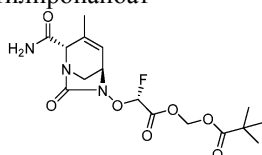
Пример 63. (2S)-2-(((2S,5R)-2-(((S)-4,4-Дифторпирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты TFA соль



Указанное в заголовке соединение получали из (2S)-2-(((2S,5R)-2-(((S)-1-(трет-Бутоксикарбонил)-4,4-дифторпирролидин-2-ил)метокси)карбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты (Промежуточное соединение 100, 35 мг, 0,07 ммоль) согласно методике для примера 60 с получением (22 мг, 70%) в виде соли TFA. МС: 409 ES+ (C<sub>15</sub>H<sub>19</sub>F<sub>3</sub>N<sub>4</sub>O<sub>6</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,78 (s, 3H); 2,62 (m, 1H); 2,95 (m, 1H); 3,13 (m, 1H); 3,42 (m, 1H); 3,58 (m, 1H); 3,96 (m, 2H); 4,61 (m, 1H); 4,40 (m, 3H); 5,82 (d, 1H); 6,33 (s, 1H).

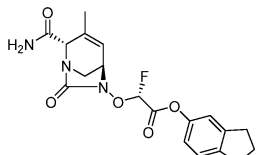
Пример 64. [(2R)-2-[[[(2S,5R)-2-Карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетил]оксиметил-2,2-диметилпропаноат



Указанное в заголовке соединение получали из (2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (пример 4, 47 мг, 0,17 ммоль) и хлорметилпивалата (0,05 мл, 0,34 ммоль) согласно методике для примера 53 с получением (33,2 мг, 49,8%) в виде белого твердого вещества. МС: 388 ES+ ( $C_{16}H_{22}FN_3O_7$ ).

$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,12 (s, 9H); 1,62 (s, 3H); 3,01 (m, 1H); 3,82 (m, 1H); 4,02 (m, 1H); 4,19 (m, 1H); 5,76 (m, 1H); 5,87 (m, 1H); 5,91 (m, 1H); 6,25-6,43 (d, 1H); 7,41 (bs, 1H); 7,86 (bs, 1H).

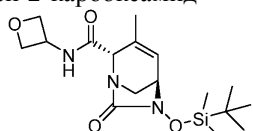
Пример 65. Индан-5-ил-(2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло [3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



К раствору (2R)-2-[(2S,5R)-2-карбамоил-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (пример 4, 100 мг, 0,37 ммоль) и 5-инданола (58,9 мг, 0,44 ммоль) в ДХМ (3 мл) и ТГФ (3 мл) при 0°C добавляли N,N'-дициклогексилкарбодиимид (113,3 мг, 0,55 ммоль) и DMAAP (5,0 мг). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 1 ч. Реакционную смесь концентрировали, затем растворяли в EtOAC. Образовавшееся белое твердое вещество отфильтровывали. Фильтрат концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение (72 мг, 48%) в виде белого твердого вещества. МС: 390 ES+ ( $C_{19}H_{20}FN_3O_5$ ).

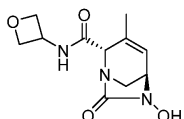
$^1\text{H}$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,64 (s, 3H); 2,05 (m, 2H); 2,85 (m, 4H); 3,10 (m, 1H); 3,79 (m, 1H); 4,06 (m, 1H); 4,22 (m, 1H); 6,06 (m, 1H); 6,44-6,51 (d, 1H); 6,86 (m, 1H); 6,97 (m, 1H); 7,28 (m, 1H); 7,43 (bs, 1H); 7,87 (bs, 1H).

Промежуточное соединение 101. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-N-(оксетан-3-ил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



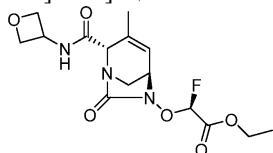
К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 100 мг, 0,32 ммоль) в ДМФА (1,5 мл) при 0°C добавляли НАТУ (35 мг, 0,48 ммоль) и N,N'-диизопропилэтиламин (0,167 мл, 0,96 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин при комнатной температуре, затем разбавляли этилацетатом и однократно промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия и трижды - смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-2,5% метанол/дихлорметан) получали указанное в заголовке соединение (80 мг, 68%) в виде желтого масла. МС: 368 ES+ ( $C_{17}H_{29}N_3O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 102. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-N-(оксетан-3-ил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



В круглодонную колбу объемом 25 мл загружали (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-N-(оксетан-3-ил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 101, 0,10 г, 0,22 ммоль) в этилацетате (0,5 мл) при комнатной температуре в атмосфере азота. Добавляли НF-пиридин (0,015 мл, 0,33 ммоль) и перемешивали реакционную смесь при комнатной температуре в течение 1 ч. Растворитель удаляли. МС: 254 ES+ ( $C_{11}H_{15}N_3O_4$ ).

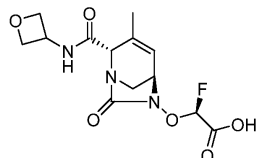
Промежуточное соединение 103. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-2-(оксетан-3-илкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-N-(оксетан-3-ил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 102, 50 мг, 0,20 ммоль) в 1,4-диоксане (2 мл) и ДМФА (0,25 мл) добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,047 мл, 0,39 ммоль). Реакционную смесь охлаждали до 0°C и по каплям добавляли DBU (0,089 мл, 0,59 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 15 мин, затем разбавляли этилацетатом и трижды промывали

смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% EtOAc/гексан) получали указанное в заголовке соединение (58 мг, 82,2%) в виде бесцветного масла. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 2:8. МС: 358 ES+ ( $C_{15}H_{20}FN_3O_6$ ).

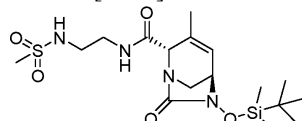
Пример 66. (2S)-2-Фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -3-метил-2-(оксетан-3-илкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-(2S)-2-фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -3-метил-2-(оксетан-3-илкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 103, 56,3 мг, 0,16 ммоль) в ТГФ (1,0 мл) и воде (0,5 мл) при 0°C добавляли гидроксид лития (1М) (0,50 мл, 0,50 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч. Добавляли раствор HCl (1 н.) для доведения pH до около 5-6. Растворитель удаляли. После элюирования водой (0%-5% ACN/вода) на колонке сераbead (сначала насыщенной водой, затем ACN, затем промытой водой) и лиофилизации получали указанное в заголовке соединение (10 мг, 17,3%) в виде белого твердого вещества. МС: 330 ES+ ( $C_{13}H_{16}FN_3O_6$ ).

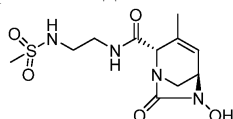
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ ) δ: 1,63 (s, 3H); 3,22 (m, 1H); 3,37 (m, 1H); 4,04 (m, 1H); 4,30 (s, 1H); 4,58 (m, 2H); 4,86 (m, 3H); 5,15-5,56 (d, 1H); 6,15 (m, 1H).

Промежуточное соединение 104. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-N-[2-(метансульфонамидо)этил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



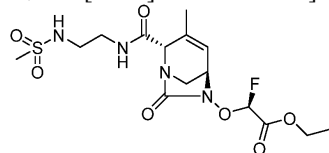
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 300 мг, 0,96 ммоль) в ДМФА (1,5 мл) и гидрохлорида N-(2-аминоэтил)-метансульфонамида (251,5 мг, 1,44 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (220 мг, 53%) в виде белого твердого вещества. МС: 433 ES+ ( $C_{17}H_{32}N_4O_5SiS$ ).

Промежуточное соединение 105. (2S,5R)-6-Гидрокси-N-[2-(метансульфонамидо)этил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



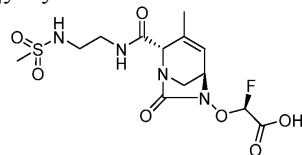
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-N-[2-(метансульфонамидо)этил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 104, 0,12 г, 0,28 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением коричневато-бежевого остатка. МС: 319 ES+ ( $C_{11}H_{18}N_4O_5S$ ).

Промежуточное соединение 106. Этил-(2S)-2-фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -2-[2-(метансульфонамидо)этилкарбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-N-[2-(метансульфонамидо)этил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 105, 80 мг, 0,25 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,089 мл, 0,75 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (25 мг, 18,8%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:4. МС: 423 ES+ ( $C_{15}H_{23}FN_4O_7S$ ).

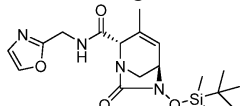
Пример 67. (2S)-2-Фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -2-[2-(метансульфонамидо)этилкарбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-2-(3-метилсульфонилпропилкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат (Промежуточное соединение 106, 25 мг, 0,06 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (4,0 мг, 15,4%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 395 ES+ ( $C_{13}H_{19}FN_4O_7S$ ).

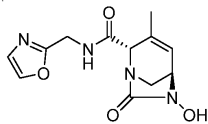
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,63 (s, 3H); 2,95 (s, 3H); 3,18-3,38 (m, 6H); 4,02 (m, 1H); 4,27 (s, 1H); 5,56-5,74 (d, 1H); 6,13 (m, 1H).

Промежуточное соединение 107. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандокси]-3-метил-N-(оксазол-2-илметил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



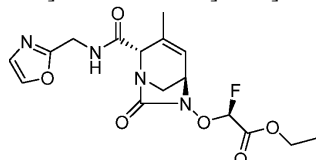
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 400 мг, 1,28 ммоль) и оксазол-2-ил-метиламина гидрохлорида (258,4 мг, 1,92 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (120 мг, 23,9%) белого твердого вещества. МС: 393 ES+ ( $C_{18}H_{28}N_4O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 108. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-N-(оксазол-2-илметил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



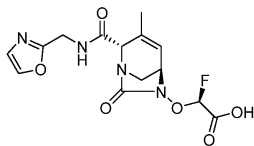
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-3-метил-N-(оксазол-2-илметил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 107, 0,12 г, 0,31 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением остатка. МС: 279 ES+ ( $C_{12}H_{14}N_4O_4$ ).

Промежуточное соединение 109. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-2-(оксазол-2-илметилкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-N-(оксазол-2-илметил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 108, 80 мг, 0,29 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,10 мл, 0,86 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (15 мг, 13,6%) бесцветного масла. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 15:85. МС: 383 ES+ ( $C_{16}H_{19}FN_4O_6$ ).

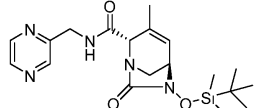
Пример 68. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-2-(оксазол-2-илметилкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-2-(оксазол-2-илметилкарбамоил)-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 109, 15 мг, 0,039 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (4,0 мг, 25,9%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 355 ES+ ( $C_{14}H_{15}FN_4O_6$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,62 (s, 3H); 3,28 (m, 2H); 4,03 (m, 1H); 4,36 (s, 1H); 4,47 (m, 2H); 5,56-5,74 (d, 1H); 6,13 (m, 1H); 7,01 (d, 1H); 7,71 (d, 1H).

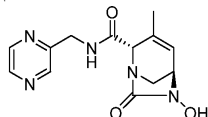
Промежуточное соединение 110. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандокси]-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 200 мг, 0,64 ммоль) и оксалата пиразин-2-ил-метиламина (191,2 мг, 0,96 ммоль) согласно методике для Проме-

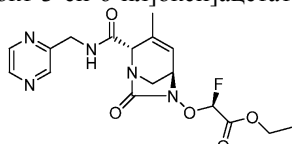
жуточного соединения 101 с получением (120 мг, 46,4%) белого твердого вещества. МС: 404 ES+ ( $C_{19}H_{29}N_5O_3Si$ ).

Промежуточное соединение 111. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



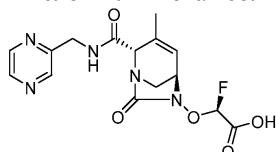
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 110, 0,10 г, 0,26 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением остатка. МС: 290 ES+ ( $C_{13}H_{15}N_5O_3$ ).

Промежуточное соединение 112. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(пиразин-2-илметилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(пиразин-2-илметил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 111, 70 мг, 0,24 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,086 мл, 0,73 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (50 мг, 52,5%) бесцветного масла. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 15:85. МС: 394 ES+ ( $C_{17}H_{20}FN_5O_5$ ).

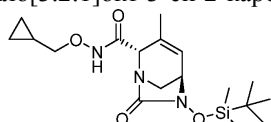
Пример 69. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(пиразин-2-илметилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(пиразин-2-илметилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 112, 50 мг, 0,13 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (4,0 мг, 8,2%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 366 ES+ ( $C_{15}H_{16}FN_5O_5$ ).

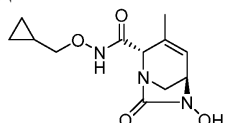
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,62 (s, 3H); 3,28 (m, 2H); 4,03 (m, 1H); 4,36 (s, 1H); 4,53 (m, 2H); 5,56-5,75 (d, 1H); 6,13 (m, 1H); 8,49 (m, 3H).

Промежуточное соединение 113. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандокси]-N-(циклогексилметокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



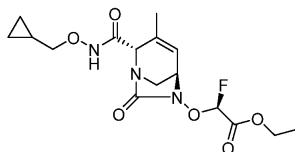
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 200 мг, 0,64 ммоль) и O-(циклогексилметил)гидроксиламина (83,6 мг, 0,96 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (100 мг, 40,9%) бесцветного масла. МС: 382 ES+ ( $C_{18}H_{31}N_3O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 114. (2S,5R)-N-(Циклогексилметокси)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



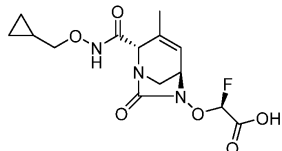
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси]-N-(циклогексилметокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 113, 0,1 г, 0,26 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением остатка. МС: 268 ES+ ( $C_{12}H_{17}N_3O_4$ ).

Промежуточное соединение 115. Этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-(циклогексилметоксикарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-N-(циклогексилметокси)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 114, 60 мг, 0,22 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,08 мл, 0,67 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (15 мг, 18%) бесцветного масла. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:9. МС: 372 ES+ ( $C_{16}H_{22}FN_3O_6$ ).

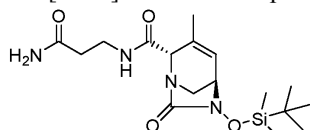
Пример 70. (2S)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-(Циклопропилметоксикарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-(циклогексилметоксикарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 115, 15 мг, 0,04 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (4,5 мг, 32,5%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 344 ES+ ( $C_{14}H_{18}FN_3O_6$ ).

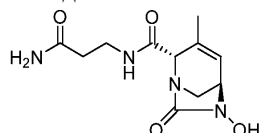
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 0,00 (м, 2H); 0,28 (м, 2H); 0,81 (м, 1H); 1,38 (s, 3H); 3,02 (м, 1H); 3,35 (м, 1H); 3,42 (м, 2H); 3,82 (м, 1H); 3,92 (s, 1H); 5,37-5,55 (d, 1H); 5,95 (м, 1H).

Промежуточное соединение 116. (2S,5R)-N-(3-Амино-3-оксопропил)-6-[трет-бутил(диметил)силилокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



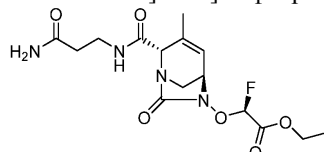
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силилокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 200 мг, 0,64 ммоль) и гидрохлорида аланинамида (119,6 мг, 0,96 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (140 мг, 57,2%) белого твердого вещества. МС: 383 ES+ ( $C_{17}H_{30}N_4O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 117. (2S,5R)-N-(3-Амино-3-оксопропил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



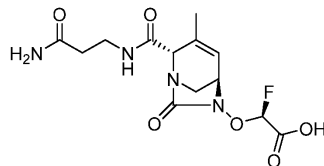
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-N-(3-амино-3-оксопропил)-6-[трет-бутил(диметил)силилокси]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 116, 140 мг, 0,37 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением остатка. МС: 269 ES+ ( $C_{11}H_{16}N_4O_4$ ).

Промежуточное соединение 118. Этил-(2S)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-[(3-амино-3-оксопропил)карбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-N-(3-амино-3-оксопропил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 117, 90 мг, 0,34 ммоль),  $K_2CO_3$  (139,1 мг, 1,01 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,12 мл, 1,01 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (26,0 мг, 20,8%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:9. МС: 373 ES+ ( $C_{15}H_{21}FN_4O_6$ ).

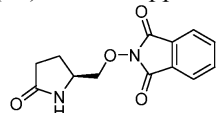
Пример 71. (2S)-2-[[ $(2S,5R)$ -2-[(3-Амино-3-оксопропил)карбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-[(3-амино-3-оксопропил)карбамоил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 118, 25 мг, 0,07 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (8 мг, 34,6%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 345 ES+ ( $C_{13}H_{17}FN_4O_6$ ).

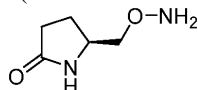
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,62 (s, 3H); 2,49 (m, 2H); 3,29 (M, 1H); 3,42 (m, 1H); 3,50 (m, 2H); 4,10 (m, 1H); 4,30 (s, 1H); 5,65-5,82 (d, 1H); 6,22 (m, 1H).

Промежуточное соединение 119: 2-[(2S)-5-оксопирролидин-2-ил]метокси]изоиндолин-1,3-дион



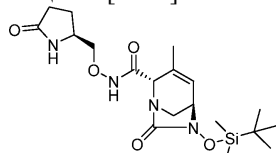
К раствору диэтилазодикарбоксилата (16,6 мл, 14,6 ммоль, 40 мас.%) в ТГФ (10 мл) при -10°C по каплям добавляли раствор трифенилfosфина (3,83 г, 14,6 ммоль) в ТГФ (20 мл). Суспензию перемешивали при -10°C. Спустя 1 ч по каплям добавляли раствор (S)-(+)-5-(гидроксиметил)-2-пирролидинона (0,80 г, 6,95 ммоль) в ТГФ (10 мл), а затем раствор N-гидроксифталимида (1,13 г, 6,95 ммоль) в ТГФ (10 мл). Реакционную смесь давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали ее в течение 2 дней. Реакционную смесь концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-100 % EtOAc/гексан, затем 10% MeOH/ДХМ) получали указанное в заголовке соединение (1,5 г, 83%) в виде бледно-желтого твердого вещества. МС: 261 ES+ ( $C_{13}H_{12}N_2O_4$ ).

Промежуточное соединение 120. (5S)-5-(Аминооксиметил)пирролидин-2-он



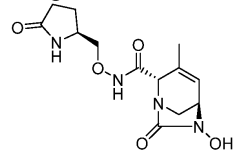
К раствору 2-[(2S)-5-оксопирролидин-2-ил]метокси]изоиндолин-1,3-диона (Промежуточное соединение 119, 1,5 г, 5,76 ммоль) в ДХМ (70 мл) при комнатной температуре добавляли моногидрат гидразина (0,84 мл, 17,3 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч, затем промывали водой (3×20 мл). Водный слой концентрировали. После элюирования на колонке серебряных bead получали указанное в заголовке соединение (0,60 г, 79,9%) в виде белого твердого вещества. МС: 163 ES+ ( $C_8H_6N_2O_2$ ).

Промежуточное соединение 121. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-N-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



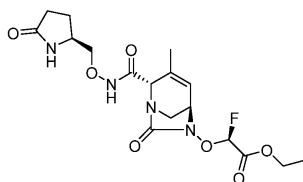
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 250 мг, 0,80 ммоль) и 5-(аминооксиметил)пирролидин-2-она (Промежуточное соединение 120, 156,2 мг, 1,2 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (55 мг, 16,2%) белого твердого вещества. МС: 425 ES+ ( $C_{19}H_{32}N_4O_5Si$ ).

Промежуточное соединение 122. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



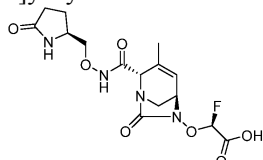
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-N-[(2S)-5-оксопирролидин-2-ил]метокси]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 121, 55 мг, 0,13 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением светло-желтой смолы. МС: 311 ES+ ( $C_{13}H_{18}N_4O_5$ ).

Промежуточное соединение 123. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид (Промежуточное соединение 122, 35 мг, 0,11 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,04 мл, 0,34 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (15 мг, 32,1%) липкого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:4. МС: 415 ES+ ( $C_{17}H_{23}FN_4O_7$ ).

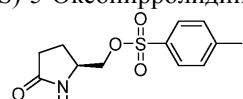
Пример 72. (2S)-2-Фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -3-метил-7-оксо-2-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -3-метил-7-оксо-2-[(5-оксопирролидин-2-ил)метокси]карбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 123, 15 мг, 0,036 ммоль) согласно методике для Примера 66 с получением (7,0 мг, 40%) после лиофилизации белого твердого вещества. МС: 387 ES+ ( $C_{15}H_{19}FN_4O_7$ ).

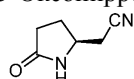
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,64 (s, 3H); 1,82 (m, 1H); 2,25 (m, 1H); 2,38 (m, 2H); 3,24 (m, 1H); 3,76 (m, 2H); 3,96 (m, 2H); 4,09 (m, 2H); 5,63-5,82 (d, 1H); 6,17 (m, 1H).

Промежуточное соединение 124. [ $(2S)$ -5-Оксопирролидин-2-ил]метил-4-метилбензолсульфонат



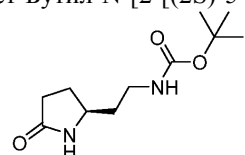
К перемешиваемому раствору ( $S$ )-(+)-5-(гидроксиметил)-2-пирролинона (2,0 г, 17,4 ммоль) и паратолуолсульфонилхлорида (4,17 г, 21,9 ммоль) в  $CH_2Cl_2$  (50 мл) при 0°C добавляли диметиламинопиридин (111,4 мг, 0,91 ммоль) и триэтиламин (3,05 мл, 21,9 ммоль). Полученной смеси давали нагреться до комн. темп. и перемешивали в течение 12 ч. Затем реакцию останавливали добавлением воды и экстрагировали водный слой  $CH_2Cl_2$ . Объединенные органические экстракты промывали 1 н. раствором HCl и сушили над безводным  $Na_2SO_4$ . После удаления растворителя при пониженном давлении и проведения фланш-хроматографии (2,5% MeOH в ДХМ) получали указанное в заголовке соединение (4,58 г, 93,2%) в виде белого твердого вещества. МС: 270 ES+ ( $C_{12}H_{15}NO_4S$ ).

Промежуточное соединение 125. 2-[ $(2S)$ -5-Оксопирролидин-2-ил]ацетонитрил



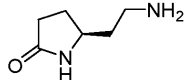
К раствору [ $(2S)$ -5-оксопирролидин-2-ил]метил-4-метилбензолсульфоната (Промежуточное соединение 124, 4,5 г, 16,7 ммоль) в ацетонитриле (50 мл) добавляли KCN (2,76 г, 41,8 ммоль). Раствор нагревали при 85°C в течение 18 ч. Затем раствор разбавляли ацетонитрилом (200 мл), фильтровали через цеолит и концентрировали в вакууме. Остаток очищали фланш-хроматографией на силикагеле (9:1 ДХМ/MeOH) с получением указанного в заголовке соединения (1,8 г, 86,8%) в виде белого твердого вещества. МС: 125 ES+ ( $C_6H_8N_2O$ ).

Промежуточное соединение 126. трет-Бутил-N-[2-[ $(2S)$ -5-оксопирролидин-2-ил]этил]карбамат



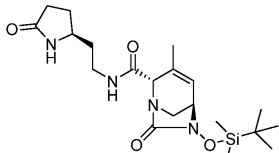
К перемешиваемому раствору 2-[ $(2S)$ -5-оксопирролидин-2-ил]ацетонитрила (Промежуточное соединение 125, 300 мг, 2,42 ммоль) в метаноле (15 мл) при 0°C добавляли ди-трет-бутил-дикарбонат (1,05 г, 4,83 ммоль) и  $NiCl_2 \cdot 6 H_2O$  (57,4 мг, 0,24 ммоль). Затем добавляли  $NaBH_4$  (0,64 г, 16,9 ммоль) в течение 30 мин. Реакционную смесь подогревали до комн. темп. и перемешивали в течение 1 ч. Добавляли основание Хунига (0,42 мл, 2,42 ммоль) добавляли, затем перемешивали в течение 30 мин. Растворитель удаляли. Остаток растворяли в EtOAc и промывали насыщ. раствором  $NaHCO_3$ , рассолом, сушили над  $MgSO_4$ , фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (0,50 г, 90,6%) в виде белого твердого вещества. МС: 229 ES+ ( $C_{11}H_{20}N_2O_3$ ).

## Промежуточное соединение 127. (5S)-5-(2-Аминоэтил)пирролидин-2-он



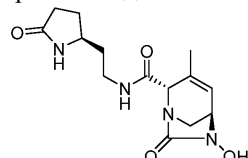
К раствору трет-бутил-N-[2-[(2S)-5-оксопирролидин-2-ил]этил]карбамата (Промежуточное соединение 126, 500 мг, 2,19 ммоль) в ДХМ (2,5 мл) добавляли трифторуксусную кислоту (1,15 г, 10,9 ммоль). Затем реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 2 ч. Растворитель удаляли с получением указанного в заголовке соединения в виде соли TFA. МС: 129 ES+ ( $C_6H_{12}N_2O$ ).

Промежуточное соединение 128. (2S,5R)-6-трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



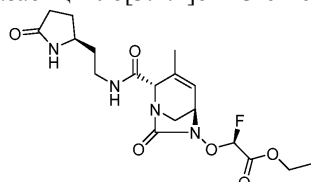
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 300 мг, 0,96 ммоль) и TFA соли 5-(2-аминоэтил)пирролидин-2-она (Промежуточное соединение 127, 0,35 г, 1,44 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (120 мг, 29,6%) белого твердого вещества. МС: 423 ES+ ( $C_{20}H_{34}N_4O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 129. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



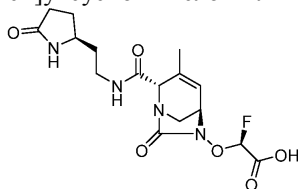
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 128, 120 мг, 0,28 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением белой смолы. МС: 309 ES+ ( $C_{14}H_{20}N_4O_4$ ).

Промежуточное соединение 130. Этил-(2S)-2-фтор-2-[[2(S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(5-оксопирролидин-2-ил)метоксикарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 129, 80 мг, 0,26 ммоль),  $K_2CO_3$  (179,3 мг, 1,3 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,12 мл, 0,78 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (30 мг, 28%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:4. МС: 413 ES+ ( $C_{18}H_{25}FN_4O_6$ ).

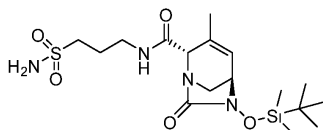
Пример 73. (2S)-2-Фтор-2-[[2(S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[[2(S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[2-(5-оксопирролидин-2-ил)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 130, 30 мг, 0,07 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (8,0 мг, 25,8%) белого твердого вещества. МС: 385 ES+ ( $C_{16}H_{21}FN_4O_6$ ).

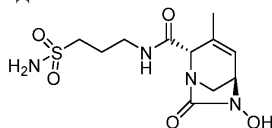
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,69 (s, 3H); 1,77 (m, 3H); 2,36 (m, 2H); 3,30 (m, 3H); 3,44 (m, 1H); 3,76 (m, 2H); 4,11 (m, 1H); 4,31 (m, 1H); 5,63-5,82 (d, 1H); 6,23 (m, 1H).

Промежуточное соединение 131. ((2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-(3-сульфамоилпропил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



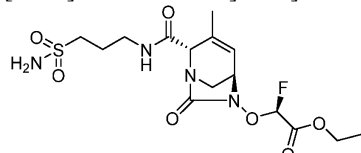
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 174, 300 мг, 0,96 ммоль) и 3-аминопропан-1-сульфонамида гидрохлорида (251 мг, 1,44 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (198 мг, 47,7%) белого твердого вещества. МС: 433 ES+ ( $C_{17}H_{32}N_4O_5SiS$ ).

Промежуточное соединение 132. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(3-сульфамоилпропил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



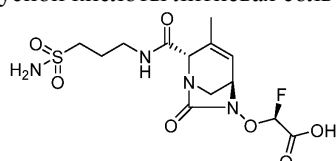
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-(3-сульфамоилпропил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 131, 200 мг, 0,46 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением белой смолы. МС: 319 ES+ ( $C_{11}H_{18}N_4O_5S$ ).

Промежуточное соединение 133. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(3-сульфамоилпропилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-(3-сульфамоилпропил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 132, 100 мг, 0,31 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,11 мл, 0,94 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (22 мг, 16,7%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:4. МС: 423 ES+ ( $C_{15}H_{23}FN_4O_7S$ ).

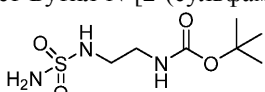
Пример 74. (2S)-2-(Втор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(3-сульфамоилпропилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-(3-сульфамоилпропилкарбамоил)-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 133, 22 мг, 0,05 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (8,0 мг, 37%) белого твердого вещества. МС: 395 ES+ ( $C_{13}H_{19}FN_4O_7S$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,69 (s, 3H); 2,04 (m, 2H); 3,35 (m, 6H); 4,11 (m, 1H); 4,34 (m, 1H); 5,65-5,83 (d, 1H); 6,22 (m, 1H).

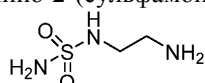
Промежуточное соединение 134. трет-Бутил-N-[2-(сульфамоиламино)этил]карбамат



Раствор трет-бутил-N-(2-аминоэтил)карбамата (2,0 г, 12,5 ммоль) и сульфамида (2,0 г, 24,9 ммоль) в диоксане (10 мл) перемешивали при 90°C в течение 5 ч. Затем смесь фильтровали для удаления нерастворимого вещества и концентрировали фильтрат при пониженном давлении. Затем остаток растворяли в EtOAc, трижды промывали разбавленным раствором HCl, затем рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали с получением указанного в заголовке соединения (1,2 г, 40,2%) в виде желтого масла.

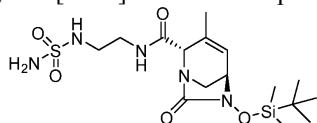
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,39 (s, 9H); 2,92 (m, 2H); 3,04 (m, 6H); 6,50 (m, 3H); 6,75 (m, 1H).

Промежуточное соединение 135. 1-Амино-2-(сульфамоиламино)этана TFA соль



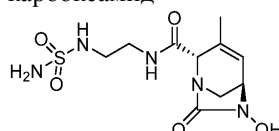
К раствору трет-бутил-N-[2-(сульфамоиламино)этил]карбамата (Промежуточное соединение 134, 1,2 г, 5,01 ммоль) в ДХМ (5 мл) добавляли трифтторуксусную кислоту (5,72 г, 50,1 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 ч. Растворитель удаляли с получением указанного в заголовке соединения в виде желтой соли TFA. МС: 140 ES+ ( $C_2H_9N_3O_2S$ ).

Промежуточное соединение 136. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-[2-(сульфамоиламино)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



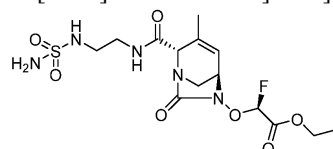
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 300 мг, 0,96 ммоль) и TFA соли 1-амино-2-(сульфамоиламино)этана (Промежуточное соединение 135, 365 мг, 1,44 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (117 мг, 28,1%) белого твердого вещества. МС: 434 ES+ ( $C_{16}H_{31}N_5O_5SiS$ ).

Промежуточное соединение 137. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[2-(сульфамоиламино)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



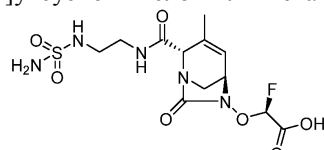
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-N-[2-(сульфамоиламино)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 136, 117 мг, 0,27 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением указанного в заголовке соединения в виде белой смолы. МС: 320 ES+ ( $C_{10}H_{17}N_5O_5S$ )

Промежуточное соединение 138. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[2-(сульфамоиламино)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[2-(сульфамоиламино)этил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 137, 80 мг, 0,25 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,089 мл, 0,75 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (22,0 мг, 16,5%) в виде белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 3:7. МС: 424 ES+ ( $C_{14}H_{22}FN_5O_7$ ).

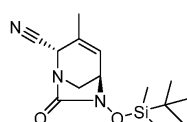
Пример 75. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[2-(сульфамоиламино)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[2-(сульфамоиламино)этилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 138, 30 мг, 0,071 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением (13,0 мг, 44,1%) белого твердого вещества. МС: 396 ES+ ( $C_{12}H_{18}FN_5O_7S$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,71 (s, 3H); 3,21-3,47 (m, 6H); 4,11 (m, 1H); 4,35 (m, 1H); 5,64-5,84 (d, 1H); 6,22 (m, 1H).

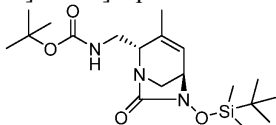
Промежуточное соединение 139. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонитрил



К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 192, 3,0 г, 9,63 ммоль) в ДХМ (50 мл) при комнатной температуре добавляли реактив Берджесса (3,44 г, 14,4 ммоль) по частям в течение 2 ч. Реакционную смесь перемешивали в течение еще 16 ч, затем дважды промывали смесью рассола и воды в соотноше-

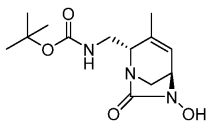
ния 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-25% этилацетат/гексаны) получали указанное в заголовке соединение (2,3 г, 81,3%) в виде белого твердого вещества. МС: 294 ES<sup>+</sup> ( $C_{14}H_{23}N_3O_2Si$ ).

Промежуточное соединение 140. трет-Бутил-N-[(2S)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]карбамат



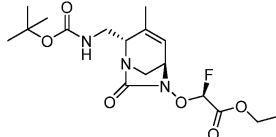
К перемешиваемому раствору (2S)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонитрила (Промежуточное соединение 139, 1,2 г, 4,09 ммоль) в метаноле (100 мл) при 0°C добавляли ди-трет-бутил-дикарбонат (1,78 г, 8,18 ммоль) и NiCl<sub>2</sub>·6 H<sub>2</sub>O (97,2 мг, 0,41 ммоль). Затем добавляли NaBH<sub>4</sub> (1,08 г, 28,6 ммоль) в течение 30 мин. Затем реакционную смесь затем подогревали до комн. темп. и перемешивали в течение 1 ч. Добавляли основание Хунига (0,71 мл, 4,09 ммоль), затем перемешивали в течение 30 мин. Растворитель удаляли. Остаток растворяли в EtOAc и промывали насыщ. раствором NaHCO<sub>3</sub>, рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (40 г, 0%-35% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (0,58 г, 35,7%) в виде белого твердого вещества. МС: 398 ES<sup>+</sup> ( $C_{19}H_{35}N_3O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 141. трет-Бутил-N-[(2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]карбамат



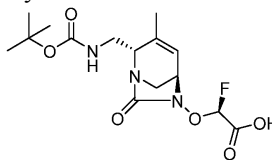
Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-N-[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]карбамата (Промежуточное соединение 140, 80 мг, 0,20 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением белой смолы. МС: 284 ES<sup>+</sup> ( $C_{13}H_{21}N_3O_4$ ).

Промежуточное соединение 142. Этил-(2S)-2-(((2S,5R)-2-(((трет-бутилкарбонил)амино)метил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из трет-бутил-N-[(2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]карбамата (Промежуточное соединение 141, 50 мг, 0,18 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,063 мл, 0,53 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (50 мг, 73,1%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:9. МС: 388 ES<sup>+</sup> ( $C_{17}H_{26}FN_3O_6$ ).

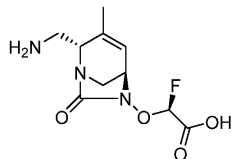
Пример 76. (2S)-2-[[2S,5R)-2-[(трет-Бутоксикарбониламино)метил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-(((2S,5R)-2-(((трет-бутилкарбонил)амино)метил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (Промежуточное соединение 142, 50 мг, 0,13 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (35 мг, 67,9%) белого твердого вещества. МС: 360 ES<sup>+</sup> ( $C_{15}H_{22}FN_3O_6$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,43 (s, 9H); 1,65 (s, 3H); 3,17-3,36 (m, 3H); 3,49 (m, 1H); 3,74 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 5,62-5,81 (d, 1H); 6,08 (m, 1H).

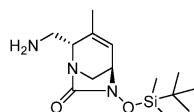
Пример 77. (2S)-2-[[2S,5R)-2-(Аминометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусная кислота



К раствору (2S)-2-[[*(2S,5R)*-2-[(трет-бутоксикарбониламино)метил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты (пример 76, 25 мг, 0,07 ммоль) в ДХМ (1 мл) при 0°C добавляли трифтормуксусную кислоту (0,79 г, 6,96 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 ч, затем концентрировали. Остаток растворяли в буферном растворе с pH 7, затем загружали в колонку separabead (сначала насыщенную водой, затем ACN, затем промытую водой) и элюировали (0-2,5% ACN/вода) с получением после лиофилизации указанного в заголовке соединения (8 мг, 37,7%) в виде белого твердого вещества. МС: 260 ES+ ( $C_{10}H_{14}FN_3O_4$ ).

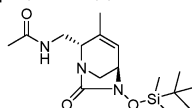
$^1H$  ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,64 (s, 3H); 3,19-3,30 (m, 3H); 3,44 (m, 1H); 3,96 (m, 1H); 4,09 (m, 1H); 5,64-5,84 (d, 1H); 6,16 (m, 1H).

Промежуточное соединение 143. (2*S,5R*)-2-(Аминометил)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-он



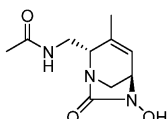
К раствору трет-бутил-N-[(2*S,5R*)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метилкарбамата (Промежуточное соединение 140, 100 мг, 0,25 ммоль) в ДХМ (5 мл) при 0°C добавляли ZnBr<sub>2</sub> (170 мг, 0,75 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 16 ч, затем концентрировали и использовали на следующей стадии без очистки. МС: 298 ES+ ( $C_{14}H_{27}N_3O_2Si$ ).

Промежуточное соединение 144. N-[(2*S,5R*)-6-[трет-Бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]ацетамид



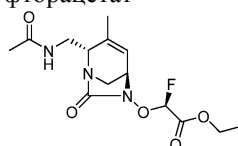
К раствору (2*S,5R*)-2-(аминометил)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-7-она (Промежуточное соединение 143, 74 мг, 0,25 ммоль) в пиридине (1 мл) при 0°C добавляли Ac<sub>2</sub>O (168 мг, 0,75 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 30 мин, затем промывали водой, насыщ. раствором NaHCO<sub>3</sub>, рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (70 мг, 78,7%) в виде белого твердого вещества. МС: 340 ES+ ( $C_{16}H_{29}N_3O_3Si$ ).

Промежуточное соединение 145. N-[(2*S,5R*)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]ацетамид



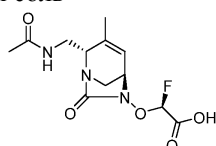
Указанное в заголовке соединение получали из N-[(2*S,5R*)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]ацетамида (Промежуточное соединение 144, 70 мг, 0,21 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением белой смолы. МС: 226 ES+ ( $C_{10}H_{15}N_3O_3$ ).

Промежуточное соединение 146. Этил-(2*S*)-2-[(2*S,5R*)-2-(ацетамидометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из N-[(2*S,5R*)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-ил]метил]ацетамида (Промежуточное соединение 145, 40 мг, 0,18 ммоль) и этил-(2*S*)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,063 мл, 0,53 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением после лиофилизации (15 мг, 25,6%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 15:85. МС: 330 ES+ ( $C_{14}H_{20}FN_3O_5$ ).

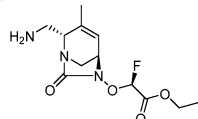
Пример 78. (2*S*)-2-[(2*S,5R*)-2-(Ацетамидометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-(ацетамидометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 146, 15 мг, 0,05 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (10 мг, 65,6%) белого твердого вещества. МС: 302 ES+ ( $C_{12}H_{16}FN_3O_5$ ).

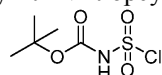
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,64 (s, 3H); 1,99 (s, 3H); 3,19 (m, 1H); 3,34 (m, 2H); 3,64 (m, 1H); 3,79 (m, 1H); 4,05 (m, 1H); 5,63-5,81 (d, 1H); 6,09 (m, 1H).

Промежуточное соединение 147. Этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-(аминометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата TFA соль



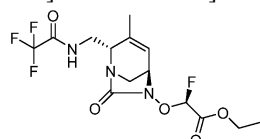
К раствору этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-[(трет-бутиксикарбониламино)метил]-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 142, 97,4 мг, 0,25 ммоль) в ДХМ (2 мл) при 0°C добавляли трифтормуксусную кислоту (2,87 г, 25,2 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 2 ч, затем концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде соли TFA. МС: 288 ES+ ( $C_{12}H_{18}FN_3O_4$ ).

Промежуточное соединение 148. трет-Бутил-N-хлорсульфонилкарбамат



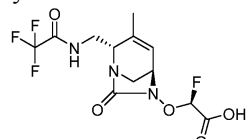
К перемешиваемому раствору трет-бутилна (1,9 мл, 20 ммоль) в  $CH_2Cl_2$  (12 мл) при 0°C по каплям добавляли хлорсульфонилизоцианат (1,4 мл, 15 ммоль) в течение 10 мин. После перемешивания при 0°C в течение 5 мин реакционную смесь подогревали до комн. темп. и перемешивали в течение 20 мин. Реакционную смесь концентрировали в вакууме до одной трети первоначального объема. Колбу помещали обратно на баню, находящуюся при 0°C, и продукт выкристаллизовывался из раствора. Спустя 50 мин продукт собирали фильтрацией и промывали гексанами с получением указанного в заголовке соединения (2,8 г, 80,7%) в виде белого твердого вещества.

Промежуточное соединение 149. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(2,2,2-трифторацетил)амино]метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



К раствору TFA соли этил-(2S)-2-[(2S,5R)-2-(аминометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло-[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]-2-фторацетата (Промежуточное соединение 147, 72 мг, 0,25 ммоль) в ДХМ (2 мл) при 0°C добавляли трет-бутил-N-хлорсульфонилкарбамат (Промежуточное соединение 148, 54,0 мг, 0,25 ммоль) и триэтиламин (63,4 мг, 0,63 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 30 мин, затем разбавляли ДХМ, промывали водой, рассолом, сушили над  $MgSO_4$ , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью фланш-хроматографии (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (38 мг, 39,6%) в виде белого твердого вещества. МС: 384 ES+ ( $C_{14}H_{17}F_4N_3O_5$ ).

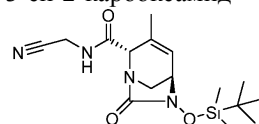
Пример 79. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(2,2,2-трифторацетил)амино]метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(2,2,2-трифторацетил)амино]метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 149, 38 мг, 0,10 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (25 мг, 60,3%) белого твердого вещества. МС: 356 ES+ ( $C_{12}H_{13}FN_3O_5$ ).

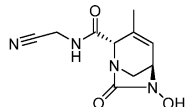
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,66 (s, 3H); 3,22 (m, 1H); 3,36 (m, 1H); 3,59 (m, 1H); 3,73 (m, 1H); 3,86 (m, 1H); 4,08 (m, 1H); 5,62-5,83 (d, 1H); 6,11 (m, 1H).

Промежуточное соединение 150. (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-N-(цианометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



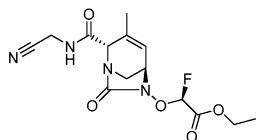
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силан]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 700 мг, 2,24 ммоль) и аминоацетонитрила гидрохлорида (207 мг, 2,24 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (302 мг, 38,4%) белого твердого вещества. МС: 351 ES+ ( $C_{16}H_{26}N_4O_3Si$ ).

Промежуточное соединение 151. (2S,5R)-N-(Цианометил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силан]окси-N-(цианометил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 150, 300 мг, 0,86 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением остатка. МС: 237 ES+ ( $C_{10}H_{12}N_4O_3$ ).

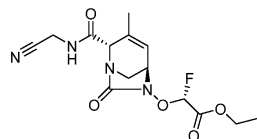
Пример 80. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



К раствору (2S,5R)-N-(цианометил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 151, 239 мг, 0,01 ммоль) в ТГФ (3 мл) и ДМФА (0,3 мл) при -40°C добавляли DBU (0,18 мл, 1,22 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 0,18 мл, 1,52 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при -40°C в течение 30 мин, затем разбавляли этилацетатом и трижды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. Остаток очищали с помощью фланш-хроматографии (0-100% EtOAc/тексан) с получением смеси диастереомеров в соотношении 1:4. Диастереомеры разделяли с помощью обращенно-фазовой ВЭЖХ (колонка T3, 20%-50% ACN/вода, 10 мин) с получением примера 80 (64 мг, 18,2%) и примера 81 (8 мг, 2,3%) в виде белых твердых веществ. МС: 341 ES+ ( $C_{14}H_{17}FN_4O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,27 (m, 3H); 1,64 (s, 3H); 3,13 (m, 1H); 3,61 (m, 1H); 3,98 (m, 1H); 4,21 (m, 5H); 6,06-6,26 (m, 1H); 6,10 (m, 1H); 9,18 (m, 1H).

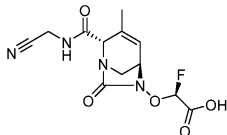
Пример 81. Этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



МС: 341 ES+ ( $C_{14}H_{17}FN_4O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, ДМСО- $d_6$ )  $\delta$ : 1,21 (m, 3H); 1,65 (s, 3H); 3,12 (m, 1H); 3,60 (m, 1H); 4,07 (m, 1H); 4,22 (m, 5H); 6,08 (m, 1H); 6,15-6,33 (m, 1H); 9,16 (m, 1H).

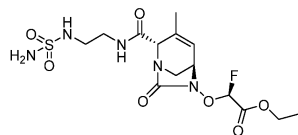
Пример 82. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (пример 80, 50 мг, 0,015 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (32 мг, 66,3%) белого твердого вещества. МС 313 ES+ ( $C_{12}H_{13}FN_4O_5$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O)  $\delta$ : 1,74 (s, 3H); 3,35 (m, 2H); 4,12 (m, 1H); 4,25 (m, 2H); 4,42 (m, 1H); 5,63-5,83 (d, 1H); 6,23 (m, 1H).

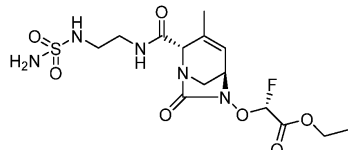
Пример 83. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Промежуточное соединение 138 (230 мг) разделяли с помощью обращенно-фазовой препаративной ВЭЖХ (колонка T3, ACN/вода 20-50% в течение 10 мин) с получением Примера 83 (104 мг) и примера 84 (7 мг) в виде белых твердых веществ. МС: 424 ES<sup>+</sup> ( $C_{14}H_{22}FN_5O_7S$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,27 (m, 3H); 1,63 (s, 3H); 2,97 (m, 2H); 3,10 (m, 1H); 3,26 (m, 2H); 3,73 (m, 1H); 3,96 (m, 1H); 4,21 (m, 3H); 6,06-6,26 (m, 2H); 6,56 (m, 3H); 8,45 (m, 1H).

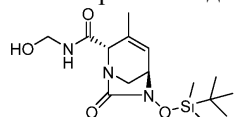
Пример 84. Этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(цианометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



МС: 424 ES<sup>+</sup> ( $C_{14}H_{22}FN_5O_7S$ ).

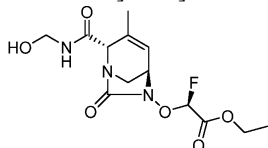
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,21 (m, 3H); 1,62 (s, 3H); 2,95 (m, 2H); 3,07 (m, 1H); 3,24 (m, 2H); 3,71 (m, 1H); 4,06 (m, 1H); 4,21 (m, 3H); 6,03 (m, 1H); 6,14-6,31 (m, 1H); 6,55 (m, 3H); 8,42 (m, 1H).

Промежуточное соединение 152. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандиокси-N-(гидроксиметил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



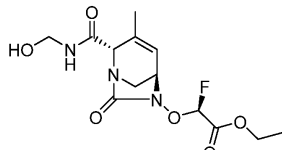
К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 192, 1,0 г, 3,21 ммоль) добавляли параформальдегид (1,45 г, 16,1 ммоль) в 1,4-диоксане (10 мл). Реакционную смесь нагревали до 90°C в течение 16 ч в микроволновой печи. Растворитель удаляли. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% EtOAc/тексан) получали указанное в заголовке соединение (0,62 г, 56,5%) в виде белого твердого вещества. МС: 342 ES<sup>+</sup> ( $C_{15}H_{27}N_3O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 153. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



К раствору (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандиокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 152, 230 мг, 0,67 ммоль) и хлорида церия (III) (166 мг, 0,67 ммоль) в ТГФ (3 мл) при -78°C добавляли TBAF (0,67 мл, 0,67 ммоль) (1M в ТГФ). Смесь перемешивали в течение около 10 мин. К реакционной смеси добавляли этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 174, 24,4 мг, 0,67 ммоль). Спустя 5 мин реакционную смесь разделяли между водой и EtOAc. Органический слой собирали, промывали водой, рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% EtOAc/тексан) получали смесь двух диастереомеров в соотношении 1:3, 180 мг.

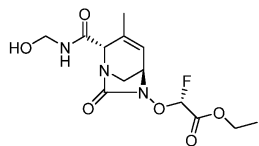
Пример 85. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Промежуточное соединения 153 (180 мг) разделяли с помощью обращенно-фазовой препаративной ВЭЖХ (колонка T3, ACN/вода 20-50% в течение 10 мин) с получением примера 85 (43 мг) и примера 86 (2,6 мг) в виде белых твердых веществ. МС: 332 ES<sup>+</sup> ( $C_{13}H_{18}FN_3O_6$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,28 (m, 3H); 1,61 (s, 3H); 3,09 (m, 1H); 3,79 (m, 1H); 3,96 (m, 1H); 4,25 (m, 3H); 4,54 (m, 2H); 5,68 (m, 1H); 6,06-6,24 (m, 2H); 8,99 (m, 1H).

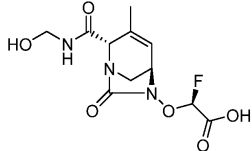
Пример 86. Этил-(2R)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



МС: 332 ES+ ( $C_{13}H_{18}FN_3O_6$ ).

$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_6$ )  $\delta$ : 1,24 (m, 3H); 1,61 (s, 3H); 2,97 (m, 1H); 3,35 (m, 1H); 4,06 (m, 1H); 4,26 (m, 3H); 4,59 (m, 2H); 5,52 (m, 1H); 6,03 (m, 1H); 6,06-6,24 (m, 1H); 8,99 (m, 1H).

Пример 87. (2S)-2-Фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль

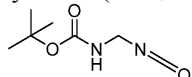


Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[[ $(2S,5R)$ -2-(гидроксиметилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (пример 85, 15 мг, 0,05 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (8 мг, 55,3%) белого твердого вещества.

МС: 304 ES+ ( $C_{11}H_{14}FN_3O_6$ ).

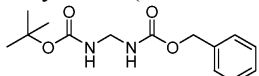
$^1H$  ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ )  $\delta$ : 1,77 (s, 3H); 3,42 (m, 2H); 4,17 (m, 1H); 4,41 (m, 1H); 4,79 (m, 2H); 5,70-5,89 (d, 1H); 6,28 (m, 1H).

Промежуточное соединение 154. трет-Бутил-N-(изоцианатометил)карбамат



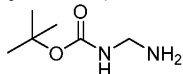
К перемешиваемому раствору ВОС-GLY-OH (10 г, 57,08 ммоль) в ТГФ (200 мл) при 0°C по каплям добавляли метилхлорформиат (5,29 мл, 68,5 ммоль), а затем по каплям добавляли триэтиламин (9,55 мл, 68,5 ммоль). Сразу же образовался белый осадок. Смесь перемешивали в течение 45 мин перед добавлением  $NaN_3$  (5,58 г, 85,6 ммоль) в воде (10 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч, затем разбавляли водой. Ацилазид четырежды экстрагировали толуолом (4×25 мл) и последовательно промывали объединенные органические экстракты насыщенным раствором бикарбоната натрия (2×30 мл) и водой (50 мл). Органические вещества сушили над  $MgSO_4$  при 0°C, фильтровали и затем медленно нагревали при перемешивании до тех пор, пока не наблюдалось выделение газообразного азота, которое продолжалось при 59°C в течение 20 мин. Температуру повышали и поддерживали при 64°C в течение 1,5 ч, затем медленно повышали до 70°C в течение 20 мин. Раствор концентрировали при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (8,6 г, 87,5%) в виде бесцветного масла.

Промежуточное соединение 155. трет-Бутил-N-(бензилоксикарбониламинометил)карбамат



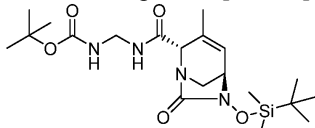
К раствору трет-бутил-N-(изоцианатометил)карбамата (Промежуточное соединение 154, 8,3 г, 48,2 ммоль) в DCE (5 мл) при 0°C добавляли бензиловый спирт (7,48 мл, 72,3 ммоль) и триэтиламин (0,67 мл, 4,82 ммоль), по каплям. Реакционную смесь подогревали до комн. темп. и перемешивали в течение 30 мин. Образавшееся белое твердое вещество собирали фильтрацией и промывали гексаном с получением указанного в заголовке соединения (5,2 г, 38,5%) в виде белого твердого вещества. МС: 303 ES+Na ( $C_{14}H_{20}N_2O_4$ ).

Промежуточное соединение 156. трет-Бутил-N-(аминометил)карбамат



Раствор трет-бутил-N-(бензилоксикарбониламинометил)карбамата (Промежуточное соединение 155, 1,5 г, 5,35 ммоль) в метаноле (20 мл) барботировали газообразным азотом. Добавляли Pd/C (10%) (150 мг). Реакционную смесь дегазировали и затем помещали в атмосферу водорода из баллона в течение 30 мин. Реакционную смесь фильтровали через целинит. Фильтрат концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла. МС: 147 ES+ ( $C_6H_{14}N_2O_2$ ).

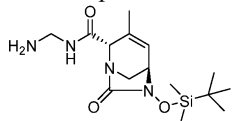
Промежуточное соединение 157. трет-Бутил-N-[[ $(2S,5R)$ -6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино]метил]карбамат



Указанное в заголовке соединение получали из ( $2S,5R$ )-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 350 мг, 1,12 ммоль) и трет-бутил-N-(аминометил)карбамата (Промежуточное соединение 156, 246 мг, 1,68 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (170 мг, 34,4%) белого

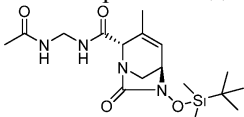
твёрдого вещества. МС: 441 ES+ ( $C_{20}H_{36}N_4O_5Si$ ).

Промежуточное соединение 158. (2S,5R)-N-(аминометил)-6-[трет-бутил(диметилсилил)окси]метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



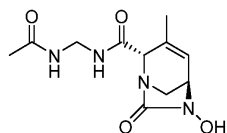
К раствору трет-бутил-N-[[[(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметилсилил)окси]метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонил]амино]метил]карбамата (Промежуточное соединение 157, 170 мг, 0,39 ммоль) в ДХМ (3 мл) при 0°C добавляли  $ZnBr_2$  (261 мг, 1,16 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 16 ч, затем концентрировали с получением указанного в заголовке соединения. МС: 341 ES+ ( $C_{15}H_{28}N_4O_3Si$ ).

Промежуточное соединение 159: (2S,5R)-N-(ацетамидометил)-6-[трет-бутил(диметилсилил)окси]метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



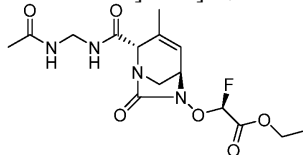
К раствору (2S,5R)-N-(аминометил)-6-[трет-бутил(диметилсилил)окси]метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 158, 131 мг, 0,39 ммоль) в пиридине (3 мл) при 0°C добавляли уксусный ангидрид (394 мг, 3,86 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. В течение 30 мин, затем разделяли между  $EtOAc$  и водой. Органический слой промывали водой, насыщ. раствором  $NaHCO_3$ , рассолом, сушили над  $MgSO_4$ , фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80%  $EtOAc$ /гексан) получали указанное в заголовке соединение (75 мг, 50,8%) в виде белого твердого вещества. МС: 383 ES+ ( $C_{17}H_{30}N_4O_4Si$ ).

Промежуточное соединение 160. (2S,5R)-N-(Ацетамидометил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



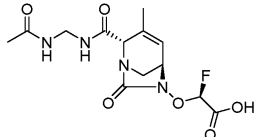
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-N-(ацетамидометил)-6-[трет-бутил(диметилсилил)окси]метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 159, 75 мг, 0,20 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением белой смолы. МС: 269 ES+ ( $C_{11}H_{16}N_4O_4$ ).

Промежуточное соединение 161. Этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(ацетамидометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-N-(ацетамидометил)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 160, 50 мг, 0,19 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,067 мл, 0,56 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением белого твердого вещества после элюирования (0-15% ACN/вода) на колонке sepabead (сначала насыщенной водой, затем ACN, затем элюирование водой) и лиофилизации, 21 мг, 27%. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 1:4. МС: 373 ES+ ( $C_{15}H_{21}FN_4O_6$ ).

Пример 88. (2S)-2-Фтор-2-[(2S,5R)-2-(ацетамидометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль

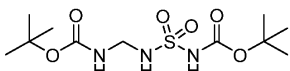


Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[(2S,5R)-2-(ацетамидометилкарбамоил)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 161, 21 мг, 0,056 ммоль) в воде (1 мл) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (6,0 мг, 29,3%) белого твердого вещества. МС: 345 ES+ ( $C_{13}H_{17}FN_4O_6$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц,  $D_2O$ ) δ: 1,75 (s, 3H); 2,02 (s, 3H); 3,42 (m, 2H); 4,15 (m, 1H); 4,37 (m, 1H); 4,64 (m,

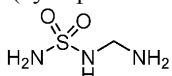
2H); 5,70-5,89 (d, 1H); 6,27 (m, 1H).

Промежуточное соединение 162. трет-Бутил-N-[<sup>(трет-бутилокси)карбониламинометилсульфамоил]</sup>карбамат



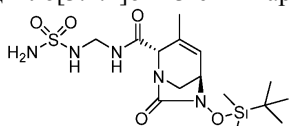
К раствору трет-бутил-N-(аминометил)карбамата (Промежуточное соединение 156, 700 мг, 4,79 ммоль) в ДХМ (20 мл) при 0°C добавляли триэтиламин (0,67 мл, 4,79 ммоль). Затем по каплям добавляли трет-бутил-N-хлорсульфонилкарбамат (Промежуточное соединение 148, 1,03 г, 4,79 ммоль) в ДХМ (5 мл). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 30 мин, затем разбавляли ДХМ, промывали водой, рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Остаток подвергали очистке путем промывки ДХМ/гексаном с получением указанного в заголовке соединения (650 мг, 41,7%) в виде белого твердого вещества. МС: 324 ES- (C<sub>11</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S).

Промежуточное соединение 163. Амино-(сульфамоиламино)метана TFA соль



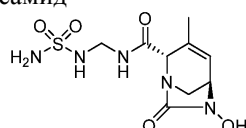
К раствору трет-бутил-N-[<sup>(трет-бутилокси)карбониламинометилсульфамоил</sup>]карбамата (Промежуточное соединение 162, 650 мг, 2 ммоль) в ДХМ (5 мл) при 0°C добавляли трифтормукусную кислоту (2,28 г, 19,9 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комн. темп. в течение 30 мин, затем концентрировали с получением указанного в заголовке соединения в виде светло-желтой смолы.

Промежуточное соединение 164. (2S,5R)-6-[трет-Бутил(диметил)силандокси-3-метил-7-оксо-N-[(сульфамоиламино)метил-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



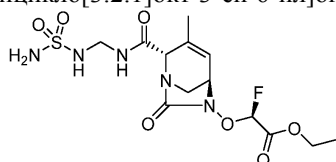
Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 77, 350 мг, 1,12 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 101 с получением (125 мг, 26,6%) белого твердого вещества. МС: 420 ES+ (C<sub>15</sub>H<sub>29</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>SiS).

Промежуточное соединение 165. (2S,5R)-6-Гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[(сульфамоиламино)метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силандокси-3-метил-7-оксо-N-[(сульфамоиламино)метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 164, 125 мг, 0,30 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 102 с получением светло-желтой смолы. МС: 306 ES+ (C<sub>9</sub>H<sub>15</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>S).

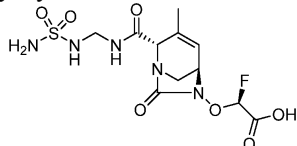
Промежуточное соединение 166. Этил-(2S)-2-фтор-2-[[<sup>(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(сульфамоиламино)метилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетат</sup>



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-гидрокси-3-метил-7-оксо-N-[(сульфамоиламино)метил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида.

(Промежуточное соединение 165, 88 мг, 0,29 ммоль) и этил-(2S)-2-бром-2-фторацетата (Промежуточное соединение 174, 0,10 мл, 0,86 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 103 с получением (18 мг, 12,2%) белого твердого вещества. Соединение представляло собой смесь диастереомеров в соотношении 17:83. МС: 410 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>20</sub>FN<sub>5</sub>O<sub>7</sub>S).

Пример 89. (2S)-2-Фтор-2-[[<sup>(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-[(сульфамоиламино)метилкарбамоил]-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]уксусной кислоты литиевая соль</sup>

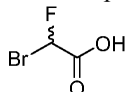


Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2S)-2-фтор-2-[[<sup>(2S,5R)-3-метил-7-оксо-2-</sup>

[(сульфамоиламино)метилкарбамоил] -1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил]окси]ацетата (Промежуточное соединение 166, 18 мг, 0,040 ммоль) согласно методике для примера 66 с получением после лиофилизации (5,0 мг, 25,3%) белого твердого вещества. МС: 382 ES<sup>+</sup> ( $C_{11}H_{16}F_5O_7S$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, D<sub>2</sub>O) δ: 1,76 (s, 3H); 3,40 (m, 2H); 4,16 (m, 1H); 4,41 (m, 1H); 4,63 (m, 2H); 5,70-5,89 (d, 1H); 6,28 (m, 1H).

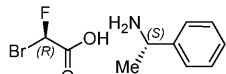
Промежуточное соединение 167. Рацемическая 2-бром-2-фторуксусная кислота



В реактор объемом 50 л при 0-5°C по каплям загружали раствор этил-2-бром-2-фторацетата (3,5 кг) в тетрагидрофуране (7 л., 2 об.) и раствор гидроксида натрия (830 г) в воде (7 л, 2 об.) в течение 1 ч. Полученный раствор перемешивали при 0-5°C в течение 1 ч. По каплям добавляли HCl (160 мл) при 0-5°C. Воду и тетрагидрофуран удаляли путем концентрирования в вакууме. Остаток суспендировали в тетрагидрофуране (35 л, 10 об.) и по каплям добавляли конц. HCl (1,57 л, 1,0 экв.). Добавляли безводный сульфат натрия и перемешивали полученную смесь в течение 2 ч. Твердое вещество отфильтровывали и промывали ТГФ (1 л×2). Фильтрат концентрировали в вакууме с получением 2-бром-2-фторуксусной кислоты (2,2 кг) в виде желтого масла, которое объединяли с предыдущей партией, полученной тем же способом (940 г, чистота: 72%), и подвергали перегонке в вакууме (65-70°C 100 Па) с получением 2-бром-2-фторуксусной кислоты (2,55 кг, общий выход 67%) в виде бесцветного масла.

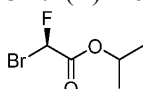
<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 11,15 (s, 1H), 6,66 (d, 1H, J=68 Гц).

Промежуточное соединение 168. (S)-1-Фенилэтан-1-амин-(R)-2-бром-2-фторацетат



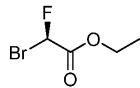
В реактор объемом 10 л при 0-5°C загружали раствор 2-бром-2-фторуксусной кислоты (Промежуточное соединение 167, 2,0 кг) в 1 л хлороформа (1 об.), к которому по каплям добавляли раствор (S)-1-фенилэтанамина (1,39 кг) в 1 л хлороформа (1 об.). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи и собирали полученное белое твердое вещество фильтрацией с получением соли (S)-1-фенилэтанамин 2-бром-2-фторацетата (2,5 кг; эн: 6%), которую загружали в реактор объемом 10 л, а затем добавляли хлороформ (5 л, 2 об.). Полученную смесь перемешивали в течение 2 ч при 50°C (твердое вещество частично растворилось в хлороформе), охлаждали до 0°C и оставляли на 2 ч. Твердое вещество собирали фильтрацией и промывали охлажденным хлороформом (500 мл, 0,2 об.). Процедуру перекристаллизации повторяли 4 раза с получением 1,09 кг (97% эн) указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества с общим выходом 31% (2 стадии).

Промежуточное соединение 169. Пентан-3-ил-(R)-2-бром-2-фторацетат



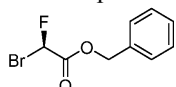
В реактор объемом 2 л при комнатной температуре загружали (S)-1-фенилэтанамин (R)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 168, 450 г), дихлорметан (900 мл, 2 об.) и iPrOH (2,0 экв.). Медленно добавляли хлортриметилсилан (1,12 л) и образовался белый осадок. Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Белый осадок отфильтровывали и промывали фильтрационным осадком гексаном (450 мл, 1 об.). Объединенный фильтрат промывали водой (3×100 мл). Органический раствор сушили с помощью безводного сульфата натрия, фильтровали, концентрировали в вакууме. Остаток подвергали перегонке (54-60°C, 100 Па) с получением указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла (290 г, выход 79%, чистота 95%).

<sup>1</sup>H ЯМР (CDCl<sub>3</sub>, 400 МГц): δ 6,53 (d, J=51,2 Гц, 1H), 5,17 (m, 1H), 1,32 (m, 6H). Промежуточное соединение 170: этил-(R)-2-бром-2-фторацетат



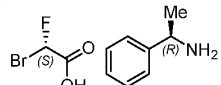
В трехгорлую круглодонную колбу объемом 50 мл, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали (1R)-1-фенилэтан-1-амин; (2S)-2-бром-2-фторуксусную кислоту (Промежуточное соединение 168, 30 г, 107,9 ммоль) и этанол (34,7 г, 755,3 ммоль). Затем по каплям при перемешивании добавляли хлортриметилсилан (82 г, 755,3 ммоль) при комнатной температуре. Полученный раствор перемешивали в течение 4 ч при комнатной температуре, затем реакцию останавливали добавлением 10 мл воды/льда. Полученный раствор экстрагировали 3×20 мл петролейного эфира (30-60 градусов) и объединяли органические слои. Полученную смесь промывали 2×20 мл рассола. Смесь сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток элюировали петролейным эфиром (30-60 градусов) на силикагелевой колонке. В результате получали 10 г (50%) указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла.

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц CDCl<sub>3</sub>): δ 6,58 (d, 1H, J = 51 Гц), 4,38 (q, 2H, J = 6 Гц), 1,38 (t, 3H, J = 6 Гц).  
Промежуточное соединение 171. (R)-Бензил-2-бром-2-фторацетат



Хлортриметилсилан (60 мл, 719,12 ммоль) по частям добавляли к (S)-1-фенилэтанамин (R)-2-бром-2-фторацетату (Промежуточное соединение 168, 20 г, 71,91 ммоль) и фенилметанолу (60 мл, 71,91 ммоль) при 25°C в течение 3 мин в атмосфере азота. Полученный раствор перемешивали при 25°C в течение 4 ч. Реакционную смесь разбавляли гептаном (500 мл), затем промывали водой и рассолом. Органические вещества сушили над сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-10% этилацетат/петролейный эфир) получали указанное в заголовке соединение в виде желтого масла, 17,5 г, 98%. <sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, CDCl<sub>3</sub>-d, 30°C) δ: 5,30 (s, 2H); 6,60 (d, 1H); 7,40 (m, 5H).

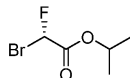
Промежуточное соединение 172. (1R)-1-Фенилэтан-1-амин; (2S)-2-бром-2-фторуксусная кислота



В круглодонную колбу объемом 100 мл помещали раствор (1R)-1-фенилэтан-1-амина (107,7 г, 0,89 моль) в метаноле (325 мл). Затем по каплям добавляли раствор 2-бром-2-фторуксусной кислоты (Промежуточное соединение 167, 140 г, 0,89 моль) в метаноле (420 мл) при перемешивании при 0°C в течение 30 мин. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем концентрировали в вакууме. Остаток разбавляли CHCl<sub>3</sub> (3 об.). Твердые вещества собирали фильтрацией. Твердое вещество сушили в вакууме, затем суспендировали в CHCl<sub>3</sub> и нагревали до 60°C в течение 2 ч. Затем смесь охлаждали до 0°C и отфильтровывали твердое вещество. Этот процесс повторяли 6 раз. В результате получали 80 г (32%) указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества.

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, d<sub>6</sub>-ДМСО): δ 8,56 (brs, 3H), 7,49-7,46 (m, 2H), 7,42-7,38 (m, 2H), 7,36-7,34 (m, 1H), 6,48 (d, 1H, J = 56 Гц), 4,39-4,34 (m, 1H), 1,48 (d, 3H, J = 6,8 Гц).

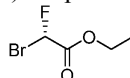
Промежуточное соединение 173. (S)-Изопропил-2-бром-2-фторацетат



В трехгорлую круглодонную колбу объемом 250 мл, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали (R)-1-фенилэтанамин (S)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 172, 32,0 г, 116 ммоль) и изопропанол (13,9 г, 232 ммоль) в ДХМ (64 мл). Затем по каплям добавляли хлортриметилсилан (56,4 г, 519 ммоль) при перемешивании при комнатной температуре. Полученный раствор перемешивали в течение ночи при комнатной температуре, затем реакцию останавливали добавлением 100 мл воды/льда. Полученный раствор экстрагировали 3×100 мл петролейного эфира (30-60 градусов) и объединяли органические слои. Полученную смесь промывали 3×70 мл рассола. Смесь сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток элюировали петролейным эфиром (30-60 градусов) на силикагелевой колонке. В результате получали 19 г (83%) указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла.

<sup>1</sup>H ЯМР (CDCl<sub>3</sub>, 400 МГц): δ 6,53 (d, J = 50,8 Гц, 1H), 5,17 (m, 1H), 1,32 (m, 6H).

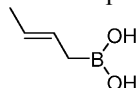
Промежуточное соединение 174. Этил-(2S)-2-бром-2-фторацетат



В трехгорлую круглодонную колбу объемом 50 мл, продуваемую и поддерживаемую в инертной атмосфере азота, помещали (1R)-1-фенилэтан-1-амин (2S)-2-бром-2-фторуксусную кислоту (Промежуточное соединение 172, 20 г, 72 ммоль) и этанол (23,2 г, 504 ммоль). Затем по каплям добавляли хлортриметилсилан (54,8 г, 504 ммоль) при перемешивании при комнатной температуре. Полученный раствор перемешивали в течение 4 ч при комнатной температуре, затем реакцию останавливали добавлением 10 мл воды/льда. Полученный раствор экстрагировали 3×20 мл петролейного эфира (30-60 degree) и объединяли органические слои. Полученную смесь промывали 2×20 мл рассола. Смесь сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали. Остаток элюировали петролейным эфиром (30-60 градусов) на силикагелевой колонке. В результате получали 6 г (45%) указанного в заголовке соединения в виде бесцветного масла.

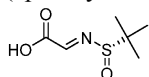
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, d<sub>6</sub>-ДМСО): δ 6,57 (d, 1H, J = 56 Гц), 4,37 (q, J = 7,2 Гц, 2H), 1,33 (t, 3H, J = 7,2 Гц).

Промежуточное соединение 175. (E)-бут-2-Енилбороновая кислота



К раствору (E)-бут-2-ен-1-ола (59,5 г, 826 ммоль) в MeOH (360 мл) при комнатной температуре добавляли H<sub>2</sub>PdCl<sub>4</sub> (2,06 г, 8,34 ммоль), затем к смеси добавляли B<sub>2</sub>(OH)<sub>4</sub> (81,8 г, 919 ммоль) по частям при 30-40°C. Полученный раствор перемешивали при 30-40°C в течение 20 мин, затем фильтровали через целин.

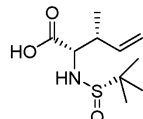
<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 5,39-5,49 (m, 1H), 5,16-5,26 (m, 1H), 3,38 (s, 2H), 1,38-1,58 (m, 5H).  
Промежуточное соединение 176. (S,E)-2-(трет-Бутилсульфенилимино)уксусная кислота



К молекулярным ситам типа 4Å (500 г) в ДХМ (600 мл) при комнатной температуре добавляли (S)-2-метилпропан-2-сульфинамид (100 г, 819 ммоль) и гидрат 2-оксоуксусной кислоты (91,2 г, 991 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, затем фильтровали через целин.

<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 7,77 (s, 1H), 5,74 (s, 1H), 1,13 (s, 9H).

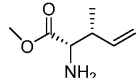
Промежуточное соединение 177. (2S,3R)-2-((S)-1,1-диметилэтилсульфинамидо)-3-метилпент-4-еновая кислота



К раствору неочищенной (S,E)-2-(трет-бутилсульфенилимино)уксусной кислоты (Промежуточное соединение 176) в ДХМ (600 мл) при 0-15°C по каплям добавляли раствор (E)-бут-2-енилбороновой кислоты (Промежуточное соединение 175) в MeOH (360 мл). Полученный раствор перемешивали при 0-15°C в течение 1 ч. Молекулярные сита удаляли фильтрацией и промывали ДХМ. Фильтрат удаляли перегонкой в вакууме с получением неочищенного продукта. К неочищенному продукту добавляли H<sub>2</sub>O (600 мл), петролейный эфир (240 мл) и метил-трет-бутиловый эфир (120 мл), перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа, затем фильтровали и собирали твердое вещество и сушили в вакууме при 25°C с получением продукта (110 г, 58%) в виде белого твердого вещества.

<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 5,71-5,80 (m, 1H), 5,01-5,07 (m, 2H), 4,94 (d, J= 8 Гц, 1H), 3,58-3,62 (m, 1H), 2,56-2,61 (m, 1H), 1,15 (s, 9H), 0,975 (d, J= 4 Гц, 3H).

Промежуточное соединение 178. (2S,3R)-Метил-2-амино-3-метилпент-4-еноат

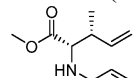


К раствору (2S,3R)-2-((S)-1,1-диметилэтилсульфинамидо)-3-метилпент-4-еновой кислоты (Промежуточное соединение 177, 44 г, 189 ммоль) в MeOH (200 мл) по каплям добавляли SOCl<sub>2</sub> (68,6 мл, 944 ммоль) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 1 ч, затем подогревали до 70°C и перемешивали в течение ночи. Растворитель удаляли и разбавляли остаток водой. К водной фазе добавляли NaHCO<sub>3</sub> для нейтрализации pH до около 8, экстрагировали ДХМ, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали с получением 23 г неочищенного продукта в виде желтой жидкости.

<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 5,71-5,82 (m, 1H), 4,97-5,05 (m, 2H), 3,61 (s, 3H), 3,27 (d, J= 8 Гц, 1H), 2,33-2,45 (m, 1H), 1,79 (s, 2H), 0,96 (d, J= 8 Гц, 3H).

ЖХМС: время удерживания = 0,682, [M+H]<sup>+</sup> 144,2.

Промежуточное соединение 179. (2S,3R)-Метил-2-(аллиламино)-3-метилпент-4-еноат

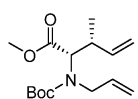


К раствору (2S, 3R)-метил-2-амино-3-метилпент-4-еноата (Промежуточное соединение 178, 23 г, 161 ммоль) в ДМФА (90 мл) при 0°C добавляли LiOH (4,248 г, 177 ммоль). Смесь перемешивали при 0°C в течение 30 мин. Затем по каплям добавляли раствор 4-бромбут-1-ена (17,5 г, 145 ммоль) в ДМФА (15 мл). Реакционную смесь перемешивали при -7°C в течение 20 мин, затем медленно подогревали до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакцию останавливали добавлением воды, экстрагировали EtOAc. Органический слой промывали водой, рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали с получением 28 г неочищенного продукта в виде желтой жидкости.

<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 5,65-5,83 (m, 2H), 4,93-5,16 (m, 4H), 3,60 (s, 3H), 3,14-3,22 (m, 1H), 3,06 (d, J= 8 Гц, 1H), 2,93-3,01 (m, 1H), 2,34-2,41 (m, 1H), 0,99 (d, J= 8 Гц, 3H)

ЖХМС: время удерживания = 0,461, m/z: 184[M+H].

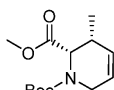
Промежуточное соединение 180. (2S,3R)-Метил-2-(аллил(трет-бутоксикарбонил)амино)-3-метилпент-4-еноат



К раствору (2S,3R)-метил-2-(аллиламино)-3-метилпент-4-еноата (Промежуточное соединение 179, 28г, 153 ммоль) в t-BuOH (150 мл) добавляли (Boc)<sub>2</sub>O (33,4 г, 153 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин, затем подогревали до 90°C и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле с градиентом элюента от 0 до 6% EtOAc в петролейном эфире. Чистые фракции выпаривали с получением продукта (24 г, 56%) в виде светло-желтой жидкости.

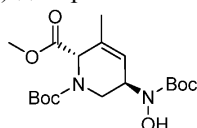
<sup>1</sup>H-ЯМР (ДМСО-d<sub>6</sub>, 400 МГц): δ 5,71-5,84 (m, 2H), 5,00-5,11 (m, 4H), 3,66-4,43 (m, 3H), 3,58 (s, 3H), 2,81 (s, 1H), 1,39 (s, 9H), 0,93 (d, J= 8 Гц, 3H). ЖХМС: время удерживания = 1,096, 184 [M-Boc+H].

Промежуточное соединение 181. (2S,3R)-1-трет-Бутил-2-метил-3-метил-2,3-дигидропиридин-1,2(6Н)-дикарбоксилат



К раствору (2S,3R)-метил-2-(аллил(трет-бутилоксикарбонил)амино)-3-метилпент-4-еноата (Промежуточное соединение 180, 24 г, 84,8 ммоль) в ДХМ (250 мл) тремя партиями добавляли катализатор Граббса первого поколения (886 мг 1,06 ммоль) при 0°C и перемешивали в течение 4 ч. Снова добавляли катализатор Граббса первого поколения (886 мг 1,06 ммоль) при 0°C тремя партиями, затем подогревали до 25°C. Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. ЖХМС: время удерживания = 0,987, 156,2 [M-Boc+H], 295 [M+K].

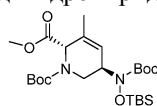
Промежуточное соединение 182. (2S,5R)-1-трет-Бутил-2-метил-5-(трет-бутилоксикарбонил(гидрокси)амино)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилат



К раствору (2S,3R)-1-трет-бутил-2-метил-3-метил-2,3-дигидропиридин-1,2(6Н)-дикарбоксилата (Промежуточное соединение 181, 21,6 г, 84,8 ммоль) в ДХМ (250 мл) добавляли BocNHOH (16,9 г, 127 ммоль), CuCl (0,419 г, 4,24 ммоль) и пиридин (87 мг, 1,1 ммоль), и дегазировали кислородом. Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 44 ч в атмосфере кислорода. Твердое вещество удаляли фильтрацией. Фильтрат промывали водой (3×200 мл) и рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали фланш-хроматографией на силикагеле, элюировали 0-50% ДХМ в петролейном эфире с получением продукта (29 г, 88%) в виде коричневого масла.

<sup>1</sup>H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>, 400 МГц): δ 5,66 (d, J= 16 Гц, 1H), 5,31 (s, 1H), 4,90 (d, 1H), 4,51 (d, 1H), 4,11 (t, J=20 Гц, 1H), 3,75 (s, 3H), 3,50-3,61 (m, 1H), 1,90 (d, J= 8 Гц, 3H), 1,43-1,51 (m, 18H). ЖХМС: время удерживания = 0,713, 279 [M-Boc+Na].

Промежуточное соединение 183. (2S,5R)-1-трет-Бутил-2-метил-5-(трет-бутилоксикарбонил(трет-бутилдиметилсилокси)амино)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилат

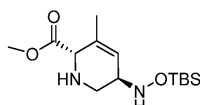


К раствору (2S,5R)-1-трет-бутил-2-метил-5-(трет-бутилоксикарбонил(гидрокси)амино)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилата (Промежуточное соединение 182, 23 г 59,5 ммоль) в ДХМ (180 мл) добавляли имидазол (8,09 г, 119 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин, затем по каплям добавляли раствор TBS-Cl (11,6 г, 77,4 ммоль) в ДХМ (20 мл) при 0-5°C. Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение еще 18 ч. Органическую fazу промывали водой и рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле, элюировали петролейным эфиром и ДХМ с получением продукта (20 г, 67%) в виде коричневого масла.

<sup>1</sup>H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>, 400 МГц): δ 5,7(s, 1H), 4,45-4,85 (m, 2H), 4,09 (d, J= 20 Гц, 1H), 3,76 (s, 3H), 3,53-3,58 (m, 1H), 1,9 (s, 3H), 1,45-1,54 (m, 18H), 0,92 (d, J= 16 Гц, 9H), 0,10 (d, J= 20 Гц, 6H).

ЖХМС: время удерживания = 1,467, 523,55 [M+Na].

Промежуточное соединение 184. (2S,5R)-Метил-5-(трет-бутилдиметилсилоксиамино)-3-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксилат



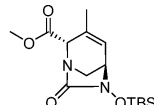
К раствору (2S,5R)-1-трет-бутил-2-метил-5-(трет-бутилоксикарбонил(трет-бутилдиметилсилокси)амино)-3-метил-5,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилата (Промежуточное соединение 183, 20 г, 40 ммоль) в ДХМ (200 мл) добавляли ZnBr<sub>2</sub> (35,5 г 160 ммоль) при 0°C. Полученный раствор перемешивали

при комнатной температуре в течение ночи. Твердое вещество удаляли фильтрацией. Фильтрат промывали насыщенным раствором  $\text{NaHCO}_3$  для нейтрализации pH до около 8, экстрагировали ДХМ, сушили над  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью флэш-хроматографии на силикагеле, элюировали 0-1%  $\text{MeOH}$  в ДХМ с получением продукта (8,4 г, 70%) в виде коричневого масла.

$^1\text{H}$ -ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ , 400 МГц):  $\delta$  5,59-5,62 (m, 1H), 3,82 (s, 1H), 3,75 (s, 3H), 3,14-3,23 (m, 2H), 2,92-2,97 (m, 1H), 1,79 (s, 3H), 0,90 (s, 9H), 0,10 (s, 6H).

ЖХМС: время удерживания = 1,073, 301,2 [M+H].

Промежуточное соединение 185. Метил-(2S,5R)-6-[трет-бутил(диметил)силил]окси-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксилат

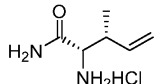


К раствору (2S,5R)-метил-5-(трет-бутилдиметилсилилоксиамино)-3-метил-1,2,5,6-тетрагидропириддин-2-карбоксилата (Промежуточное соединение 184, 42 г, 140 ммоль) в  $\text{MeCN}$  (840 мл) добавляли DIEA (72,2 г 560 ммоль) и дегазировали азотом, затем по каплям добавляли раствор трифосгена (16,408 г, 56 ммоль) в  $\text{MeCN}$  (120 мл) при  $0\pm 5^\circ\text{C}$  в атмосфере азота. Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в атмосфере азота в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали, затем добавляли  $\text{EtOAc}$  и промывали 1 н. лимонной кислотой, насыщенным раствором  $\text{NaHCO}_3$  и рассолом, сушили над  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью флэш-хроматографии со стационарной фазой C-18, проводя элюирование 0-38%  $\text{MeCN}$  в  $\text{H}_2\text{O}$ , с получением продукта (22 г, 49%) в виде оранжевого твердого вещества.

$^1\text{H}$ -ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ , 400 МГц):  $\delta$  6,15 (t,  $J=1,6$  Гц, 1H), 4,412 (s, 1H), 3,807 (s, 3H), 3,610-3,629 (m, 1H), 3,506 (d,  $J=11$  Гц, 1H), 3,290-3,322 (m, 1H), 1,722 (s, 3H), 0,962 (s, 9H), 0,195 (s, 3H), 0,172 (s, 3H).

ЖХМС: время удерживания = 1,585, 327,35 [M+H].

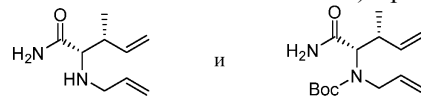
Промежуточное соединение 186. (2S,3R)-2-Амино-3-метилпент-4-енамида гидрохлорид



К раствору (Промежуточное соединение 177, 75,2 кг, 322,8 моль, 1,0 экв.) в ТГФ (600 л) добавляли CDI (61,9 кг, 382,1 моль, 1,2 экв.) партиями при  $20\pm 10^\circ\text{C}$ . Смесь перемешивали в течение 2 ч при  $20\pm 10^\circ\text{C}$ . Смесь охлаждали до  $-40\pm 5^\circ\text{C}$ . По каплям добавляли  $\text{NH}_3\text{H}_2\text{O}$  (43,55 кг, 640,4 моль, 2,0 экв., 25 мас.%) при  $-40\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь перемешивали в течение 10 мин при  $-40\pm 5^\circ\text{C}$ . После завершения реакции смесь подогревали до  $-10\sim 0^\circ\text{C}$ , затем концентрировали в вакууме до около 3,0 исходных объемов. Добавляли ТГФ (2,0 об.) и концентрировали в вакууме до около 3,0 исходных объемов. ТГФ дважды сменяли  $\text{EtOAc}$  (2,0 об.). К раствору добавляли  $\text{EtOAc}$  (6,0 об.) и охлаждали до  $5\pm 5^\circ\text{C}$ . По каплям добавляли  $\text{MeSO}_3\text{H}$  (148,3 кг, 1543,0 моль, 2,4 экв.) при  $<10^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение 1 ч при  $5\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь центрифугировали и дважды промывали полученный твердый осадок  $\text{EtOAc}$  (1,0 об.). Маточный раствор собирали с получением соединения в растворе в  $\text{EtOAc}$ , который непосредственно использовали на следующей стадии. Через раствор барботировали  $\text{HCl}$  (газ) при  $0\pm 5^\circ\text{C}$  в течение 17 ч (около 4 кг/ч). После завершения реакции смесь центрифугировали и дважды промывали полученный твердый осадок  $\text{EtOAc}$  (1,0 об.). Осадок сушили в вакууме при  $25\pm 5^\circ\text{C}$  в течение по меньшей мере 12 ч с получением указанного в заголовке соединения в виде светло-желтого твердого вещества (98 кг, общий выход двух стадий 90%).

$^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО):  $\delta$  8,24 (s, 2H), 8,00 (s, 1H), 7,56 (s, 1H), 5,84-5,76 (m, 1H), 5,17-5,09 (m, 2H), 3,70-3,68 (m, 1H), 2,77-2,72 (m, 1H), 1,04 (d,  $J=6,8$  Гц, 3H).

Промежуточные соединения 187 и 188. Аллил((2S,3R)-1-амино-3-метил-1-оксонент-4-ен-2-ил) и трет-бутил-аллил((2S,3R)-1-амино-3-метил-1-оксонент-4-ен-2-ил)карбамат



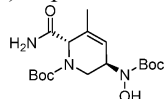
К раствору  $\text{LiOH}$  (27,55 кг, 1147,9 моль, 2,0 экв.) в ДМФА (285 л) добавляли Промежуточное соединение 186 (95 кг, 564,67 моль, 1,0 экв.) партиями при  $0\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь перемешивали в течение 0,5 ч. По каплям добавляли аллилбромид (76,76 кг, 634,5 моль, 1,1 экв.) в течение 9 ч при  $0\pm 5^\circ\text{C}$ . Реакционную смесь подогревали до  $20\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение по меньшей мере 8 ч. Реакционную смесь охлаждали до  $10\pm 5^\circ\text{C}$  и добавляли умягченную воду (3,0 об.). Смесь трижды экстрагировали ДХМ (3,0 об.). Объединенные органические вещества промывали рассолом (2,0 об.). Рассольный слой экстрагировали ДХМ (3,0 об.). Объединенные органические слои концентрировали при атмосферном давлении при  $<60^\circ\text{C}$  до около 5,0 исходных объемов. К раствору добавляли трет-бутиловый спирт (2,0 об.) добавляли и концентрировали в вакууме при  $<60^\circ\text{C}$  до около 5,0 исходных объемов. Концентрирование с трет-бутиловым спиртом (2,0 об.) повторяли еще один раз до содержания воды  $<0,2\%$  с получением Проме-

жуточного соединения 187. К концентрированному раствору добавляли трет-бутиловый спирт (8,0 об.). Добавляли  $\text{Boc}_2\text{O}$  (138,07 кг, 633,3 моль, 1,1 экв.) при  $20\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь подогревали до  $70\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение по меньшей мере 15 ч.

После завершения реакции смесь охлаждали до  $40\pm 5^\circ\text{C}$ , затем концентрировали в вакууме при  $<60^\circ\text{C}$  до около 5 исходных объемов. Концентрированную смесь охлаждали до  $25\pm 5^\circ\text{C}$  и добавляли умягченную воду (5,0 об.). Смесь дважды экстрагировали метил-трет-бутиловым эфиром (4,0 об.). Объединенные органические вещества однократно промывали 0,5 М раствором  $\text{HCl}$  (2,0 об.), трижды - рассолом (1,0 об.) и концентрировали в вакууме при  $<50^\circ\text{C}$  до около 2,0 исходных объемов. В реактор добавляли н-гептан (1,0 об.) и концентрировали в вакууме при  $<50^\circ\text{C}$  до около 2,0 исходных объемов. Эту процедуру повторяли еще один раз. К концентрированному раствору добавляли н-гептан (1,0 об.), охлаждали до  $-10\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение по меньшей мере 2 ч. Смесь центрифугировали и промывали полученный твердый осадок охлажденным н-гептаном (0,5 об.). Остаток сушили в вакууме при  $25\pm 5^\circ\text{C}$  в течение по меньшей мере 12 ч с получением Промежуточного соединения 188 в виде белого твердого вещества (84,2 кг, чистота 100%, общий выход двух стадий 54,4%).

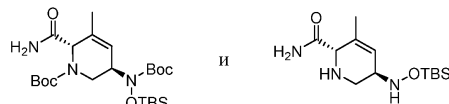
$^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО):  $\delta$  7,42 (s, 1H), 6,95 (s, 1H), 5,78-5,70 (m, 2H), 5,11-4,98 (m, 4H), 4,33 (d,  $J=10,8$  Гц, 1H), 3,92-3,78 (m, 2H), 2,70 (br, 1H), 1,41 (s, 9H), 0,88 (d,  $J=6,4$  Гц, 3H). LC/MS ( $\text{ES}^+$ )  $m/z$  169,2 (M + H).

Промежуточные соединения 189. (2S,5R)-трет-Бутил-5-(трет-бутоксикарбонил(гидрокси)амино)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору Промежуточного соединения 188 (81,0 кг, 301,8 моль, 1,0 экв.) в ДХМ (810 л) добавляли катализатор Граббса первого поколения (1,215 кг, 1,5 моль, 0,005 экв.) тремя партиями при  $0\pm 5^\circ\text{C}$ . Реакционную смесь перемешивали в течение 1 ч при  $0\pm 5^\circ\text{C}$ , затем подогревали до  $25\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение 1 ч. Смесь охлаждали до  $0\pm 5^\circ\text{C}$  и снова добавляли катализатор (1,215 кг, 1,5 моль, 0,005 экв.) тремя партиями при  $0\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь подогревали до  $25\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение по меньшей мере 8 ч. После завершения реакции к раствору добавляли  $\text{CuCl}$  (1,46 кг, 14,8 моль, 0,05 экв.),  $\text{BocNHOH}$  (59,94 кг, 450,7 моль, 1,5 экв.) и пиридин (0,31 кг, 3,9 моль, 0,013 экв.) при  $25\pm 5^\circ\text{C}$ . Смесь перемешивали в течение по меньшей мере 43 ч при  $25\pm 5^\circ\text{C}$  в атмосфере кислорода. После завершения реакции в реактор добавляли раствор  $\text{EDTA}_2\text{Na}$  (5,0 об.) и перемешивали в течение по меньшей мере 4 ч при  $25\pm 5^\circ\text{C}$ . Слои разделяли и дважды экстрагировали водный слой ДХМ (3,0 об.). Органические вещества объединяли и концентрировали в вакууме при  $<40^\circ\text{C}$  до около 3,0 исходных объемов. В реактор добавляли метил-трет-бутиловый эфир (МТБЭ) (2,0 об.) и концентрировали в вакууме при  $<40^\circ\text{C}$  до около 3,0 исходных объемов. Эту процедуру повторяли еще один раз. К концентрированному раствору добавляли МТБЭ (2,5 об.), н-гептан (2,5 об.) и умягченную воду (5,0 об.) и супензировали смесь при  $20\pm 5^\circ\text{C}$  в течение по меньшей мере 2 ч. Смесь центрифугировали и промывали осадок МТБЭ/н-гептаном (0,5 об., 1:1). Осадок сушили в вакууме при  $35\pm 5^\circ\text{C}$  в течение по меньшей мере 12 ч до содержания воды  $<1\%$  с получением указанного в заголовке соединения в виде светло-коричневого твердого вещества (70,3 кг, чистота 98%, общий выход двух стадий 61,3%).  $^1\text{H}$  ЯМР (400 МГц, ДМСО):  $\delta$  8,93-8,78 (m, 1H), 7,49 (s, 1H), 7,07 (s, 1H), 5,57 (s, 1H), 4,62-4,41 (m, 2H), 3,76-3,50 (m, 2H), 1,79 (s, 3H), 1,43 (s, 1H), 1,40 (s, 9H). LC/MS ( $\text{ES}^+$ )  $m/z$  272,2 (M + H)

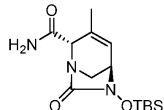
Промежуточные соединения 190 и 191. трет-Бутил-(3R,6S)-3-((трет-бутоксикарбонил)((трет-бутилдиметилилсил)окси)амино)-6-карбамоил-5-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат и (2S,5R)-5-(трет-бутилдиметилилсилоксиамино)-3-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



К раствору Промежуточного соединения 189 (50 кг, 134,6 моль, 1,0 экв.) и имидазола (18,5 кг, 268,1 моль, 2,0 экв.) в ДХМ (500 л) по каплям добавляли TBS-Cl (30,5 кг, 202,0 моль, 1,5 экв.) в растворе в ДХМ (1,5 об.) при  $0\pm 5^\circ\text{C}$  в течение 4,5 ч. Смесь подогревали до  $20\pm 5^\circ\text{C}$  и перемешивали в течение по меньшей мере 5 ч. После завершения реакции добавляли умягченную воду (250 л, 5,0 об.). Слои разделяли и экстрагировали водный слой ДХМ (3,0 об.). Объединенные органические слои дважды промывали умягченной водой (3,0 об.), затем концентрировали путем атмосферной перегонки при  $<50^\circ\text{C}$  до около 2,0 исходных объемов. К раствору добавляли ДХМ (200 л, 4,0 об.) и концентрировали путем атмосферной перегонки при  $<50^\circ\text{C}$  до около 2,0 исходных объемов, до содержания воды  $\leq 1\%$ , с получением Промежуточного соединения 190. К раствору при перемешивании добавляли ДХМ (750 л, 15,0 об.) при  $20\pm 5^\circ\text{C}$  в атмосфере азота. К раствору добавляли  $\text{ZnBr}_2$  (60,5 кг, 268,9 моль, 2,0 экв.) и перемешивали в течение 6 ч при  $20\pm 5^\circ\text{C}$ . К реакционной смеси снова добавляли  $\text{ZnBr}_2$  (30,5 кг, 135,6 моль, 1,0 экв.) каж-

дые 6-8 ч до завершения реакции (всего около 5 экв. ZnBr<sub>2</sub>). Реакцию останавливали добавлением раствора (18,0 об.) NaHCO<sub>3</sub> (113,0 кг, 1345,2 моль, 10,0 экв.) при температуре менее 20°C. Смесь перемешивали в течение по меньшей мере 1 ч при 20±5°C, затем центрифугировали и собирали центрифугат. Полученный твердый осадок суспендировали с дихлорметаном (5,0 об.) при 20±5°C в течение 1 ч, затем центрифугировали. Центрифугат объединяли с ранее собранным центрифугатом и разделяли слои. Водный слой дважды экстрагировали ДХМ (3,0 об.). Объединенные органические вещества четырежды промывали умягченной водой (4,0 об.), затем концентрировали при нормальном давлении при <50°C до около 2,0 исходных объемов. К раствору добавляли CH<sub>3</sub>CN (2,0 об.) и концентрировали в вакууме при <50°C до около 4,0 исходных объемов с получением Промежуточного соединения 191 в растворе. ЖХ/МС: (ES<sup>+</sup>) m/z 282,2 (M + H).

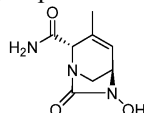
Промежуточное соединение 192. (2S,5R)-6-(трет-Бутилдиметилсилокси)-3-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



К раствору Промежуточного соединения 191 (38,43 кг (в теории), 134,6 моль, 1,0 экв.) в CH<sub>3</sub>CN (1036 л, 27 об.) добавляли DIEA (69,56 кг, 539,2 моль, 4,0 экв.) при 20±5°C. Смесь охлаждали до 0±5°C и по каплям добавляли трифосген (13,07 кг, 44,0 моль, 0,33 экв.) в CH<sub>3</sub>CN (115,2 л, 3,0 об.). Смесь подогревали до 25±5°C и перемешивали в течение по меньшей мере 8 ч, затем охлаждали до 10±5°C и останавливали реакцию добавлением умягченной воды (24,19 кг, 1343,9 моль, 10,0 экв.). Смесь перемешивали в течение по меньшей мере 1 ч, затем концентрировали в вакууме при <40°C до около 5,0 исходных объемов. Раствор охлаждали до 10±5°C и добавляли МТБЭ (384 л, 10 об.) и рассол (4,0 об.). Слои разделяли и промывали органические вещества рассолом (4,0 об.), и концентрировали в вакууме при <40°C до около 2,0 исходных об. МТБЭ сменяли н-гептаном (1,0 об.) и суспендировали твердое вещество в течение 1 ч при 20±5°C. Смесь центрифугировали и дважды промывали осадок н-гептаном (0,5 об.). Остаток суспендировали в МТБЭ (67,5 л) в течение по меньшей мере 3 ч при 20±5°C, затем при перемешивании добавляли н-гептан (336 л) в течение по меньшей мере 1 ч. Смесь центрифугировали и промывали полученный осадок н-гептаном (1,0 об.). Осадок сушили в вакууме при 30±5°C в течение 12 ч с получением указанного в заголовке соединения в виде светло-коричневого твердого вещества (21,1 кг, чистота 99,6%, общий выход трех стадий 49,6%).

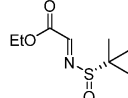
<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО): δ 7,80 (s, 1H), 7,33 (s, 1H), 6,06 (t, J = 2 Гц, 1H), 4,10 (s, 1H), 3,71-3,69 (m, 1H), 3,65 (d, J = 10,8 Гц, 1H), 3,10 (dd, J = 10,8 Гц, 2,0 Гц, 1H), 1,63 (s, 3H), 0,92 (s, 9H), 0,14 (d, J = 0,8 Гц, 1H). LC/MS (ES<sup>+</sup>) m/z 312,2 (M + H).

Промежуточное соединение 193. (2S,5R)-трет-бутил-5-(трет-бутоксикарбонил(гидрокси)амино)-2-карбамоил-3-метил-5,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору Промежуточного соединения 192 (18,5 кг, 59,4 моль, 1,0 экв.) в EtOAc (92,5 л, 5 об.) добавляли HF-Py (2,04 кг, 71,4 моль, 1,2 экв., 70 мас.%) при 0±5°C. Смесь перемешивали в течение по меньшей мере 10 ч при 20±5°C, затем охлаждали до 0±5°C и снова добавляли HF-Py (0,33 кг, 11,6 моль, 0,2 экв., 70 мас.%). Смесь перемешивали в течение по меньшей мере 3 ч при 20±5°C, затем добавляли МТБЭ (27,8 л, 1,5 об.) и перемешивали в течение 3 ч при 10±5°C. Смесь центрифугировали и промывали осадок EtOAc (0,5 об.). Осадок суспендировали в EtOAc (2,0 об.) в течение по меньшей мере 1 ч при 20±5°C, затем центрифугировали. Осадок суспендировали в EtOAc (0,5 об.), затем сушили в вакууме при 25±5°C в течение 12 ч с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества (11,0 кг, чистота 99,5%, выход 91%). <sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, ДМСО): δ 9,56 (s, 1H), 7,79 (s, 1H), 7,32 (s, 1H), 6,10 (d, J = 3,2 Гц, 1H), 4,06 (s, 1H), 3,68-3,62 (m, 2H), 3,07 (d, J = 8,4 Гц, 1H), 1,61 (s, 3H). LC/MS (ES<sup>+</sup>) m/z 198,1 (M + H).

Промежуточное соединение 194. Этил-(S,E)-2-((трет-бутилсульфинил)имино)ацетат

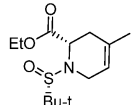


К раствору этил-2-оксоацетата (66 мл, 321 ммоль, 50% в толуол) в ДХМ (1 л) при 0°C добавляли (S)-2-метилпропан-2-сульфинамид (30 г, 248 ммоль) и молекулярные сита (4Å, 500 г). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Молекулярные сита удаляли фильтрацией; фильтрат концентрировали путем перегонки в вакууме с получением неочищенного продукта, который очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле (0-5% EtOAc в петролейном эфире) с по-

лучением бесцветного масла, 45 г, 88%.

<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 1,28 (s, 9H), 1,39 (t, J = 12 Гц, 3H), 4,38 (q, J = 12 Гц, 2H), 8,01 (s, 1H).

Промежуточное соединение 195. Этил-(S)-1-((S)-трет-бутилсульфинил)-4-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-2-карбоксилат

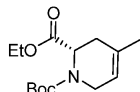


К раствору (S,E)-этил-2-(трет-бутилсульфинилимино)ацетата (Промежуточное соединение 194, 50 г, 244 ммоль) в ДХМ (600 мл) при -78°C добавляли изопрен (97,21 мл, 971,91 ммоль), а затем TMSOTf (97,42 мл, 416,54 ммоль). Полученный раствор перемешивали при -78°C в течение 3 ч и медленно останавливали реакцию при -78°C добавлением фосфатного буферного раствора (pH 7,4, 1 л). После подогревания до комнатной температуры смесь экстрагировали ДХМ (3×500 мл). Объединенные органические экстракты промывали водой (2×500 мл) и рассолом. Органический слой сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и выпаривали с получением 60 г неочищенного продукта в виде коричневого масла. Продукт использовали на следующей стадии без дополнительной очистки.

<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, d<sub>6</sub>-ДМСО): δ 1,08 (s, 9H), 1,18 (t, J = 12 Гц, 3H), 1,64 (q, J = 4 Гц, 3H), 3,59 (m, 2H), 4,11 (dq, J = 12, 4 Гц, 2H), 4,30 (dd, J = 8, 4 Гц, 1H), 5,39 (ddd, J = 4, 8, 4 Гц, 1H);

ЖХМС: (ES<sup>+</sup>) [M+H]<sup>+</sup> = 274; время удерживания в ВЭЖХ = 1,78 мин.

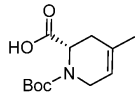
Промежуточное соединение 196. 1-(трет-Бутил)-2-этил-(S)-4-метил-3,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилат



К раствору неочищенного (S)-этил-1-((S)-трет-бутилсульфинил)-4-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-2-карбоксилата (Промежуточное соединение 195, 100 г) в MeOH (1 л) при 0°C добавляли хлорид водорода (100 мл, 4М в диоксане). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. MeOH и HCl/диоксан удаляли перегонкой в вакууме с получением неочищенного продукта, который растворяли в воде (1 л) и экстрагировали EtOAc (3×500 мл). pH водного раствора доводили до 7 с помощью твердого NaHCO<sub>3</sub>. Водный раствор экстрагировали EtOAc до тех пор, пока продукт не перестал детектироваться с помощью ЖХМС. Органические фазы объединяли и сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали с получением неочищенного продукта (30 г, 177 ммоль) в виде светло-желтого масла. Масло растворяли в ТГФ (500 мл) и охлаждали с помощью бани с ледяной водой. К охлажденному раствору добавляли раствор бикарбоната натрия (22,3 г, 265,5 ммоль) в воде (500 мл), а затем ди-трет-бутилдикарбонат (57,8 г, 265,5 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 18 ч. Два слоя разделяли. Водный слой экстрагировали этилацетатом. Объединенные органические слои сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и выпаривали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле (0-30% EtOAc в ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения 47,5 г, выход 43% из Промежуточного соединения 194.

<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): δ 1,24 (t, 3H), 1,50 (m, 9H), 1,71 (s, 3H), 2,46 (m, 2H), 3,73 (m, 1H), 4,10 (m, 3H), 4,95 (m, 1H); ЖХ-МС: (ES<sup>+</sup>) [M+Na]<sup>+</sup> = 292; время удерживания в ВЭЖХ = 1,71 мин.

Промежуточное соединение 197. трет-Бутил-(S)-2-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат

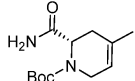


К раствору 1-(трет-бутил) 2-этил-(S)-4-метил-3,6-дигидропиридин-1,2(2H)-дикарбоксилата (Промежуточное соединение 196, 47,5 г, 176 ммоль) в ТГФ (1000 мл) и воде (500 мл) при 0°C по каплям добавляли гидроксид лития (1 M, 440 мл, 440 ммоль). Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 16 ч. Растворитель удаляли; остаток разбавляли водой. pH раствора доводили до около 3 с помощью раствора HCl (1 н.). Смесь экстрагировали EtOAc (3×300 мл).

Органические слои объединяли, промывали водой и рассолом, сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали с получением бесцветного масла, 40,3 г.

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, d<sub>6</sub>-ДМСО): δ 1,38 (m, 9H), 1,64 (s, 3H), 2,53 (m, 2H), 3,68 (m, 3H), 4,73 (m, 1H), 5,35 (dd, J=3, 15 Гц, 1H), 12,45 (s, 1H); ЖХМС: (ES<sup>+</sup>) [M+Na]<sup>+</sup> = 264; время удерживания в ВЭЖХ = 1,01 мин.

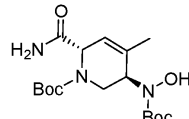
Промежуточное соединение 198. трет-Бутил-(S)-2-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



К раствору (S)-1-(трет-бутоксикарбонил)-4-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-2-карбоновой кислоты (Промежуточное соединение 197, 40,3 г, 167,2 ммоль) в ТГФ (500 мл) при 0°C по частям добавляли N,N'-карбонилдимиазол (32,5 г, 200,6 ммоль). Неочищенное вещество перемешивали при 0°C в течение 5 ч. Затем добавляли ацетат аммония (38,2 г, 502,9 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще 18 ч, реакцию останавливали добавлением воды и экстрагировали реакционную смесь EtOAc. Объединенные органические слои промывали водой и рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле (0-30% EtOAc в ПЭ) с получением белого твердого вещества, 25 г, 62%.

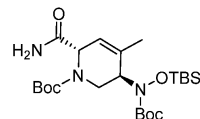
<sup>1</sup>H ЯМР (400 МГц, d<sub>6</sub>-ДМСО): δ 1,41 (s, 9H), 1,66 (s, 3H), 2,35 (s, 2H), 3,84 (m, 2H), 4,66 (m, 1H), 5,35 (m, 1H), 6,96 (s, 1H), 7,19 (s, 1H); ЖХМС: (ES<sup>+</sup>) [M+Na]<sup>+</sup> = 263; время удерживания в ВЭЖХ = 0,86 мин.

Промежуточное соединение 199. трет-Бутил-(3R, 6S)-3-((трет-бутоксикарбонил)(гидрокси)амино)-6-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



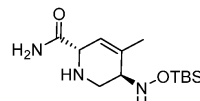
К раствору трет-бутил-(S)-2-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 198, 25 г, 104,1 ммоль) в ДХМ (250 мл) добавляли BocNHOH (70,6 г, 530,9 ммоль), CuCl (6,1 г, 62,5 ммоль) и пиридин (106,9 мг, 1,3 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 44 ч в атмосфере кислорода. Твердые вещества удаляли фильтрацией. Фильтрат промывали водой (6×500 мл) и рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле (0-50% EtOAc в ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества, выход 40%. Исходное вещество выделяли (10 г). Эту процедуру повторяли три раза с получением в общей сложности 15 г продукта. ЖХМС: (ES<sup>+</sup>) [M+Na]<sup>+</sup> = 394 (C<sub>17</sub>H<sub>29</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>).

Промежуточное соединение 200. трет-Бутил-(3R,6S)-3-((трет-бутоксикарбонил)((трет-бутилдиметилсилил)окси)амино)-6-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилат



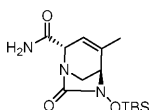
К раствору трет-бутил-(3R,6S)-3-((трет-бутоксикарбонил)(гидрокси)амино)-6-карбамоил-4-метил-3,6-дигидропиридин-1(2H)-карбоксилата (Промежуточное соединение 199, 12 г, 32,3 ммоль) в ДХМ (96 мл) при 0±5°C добавляли имидазол (4,4 г, 64,6 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 10 мин, затем по каплям добавляли TBS-Cl (4,8 г, 32,3 ммоль) в ДХМ (10 мл). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение еще 18 ч, промывали водой и рассолом, сушили над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью фланш-хроматографии на силикагеле (0-20% EtOAc в ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества, 10 г, 63%. ЖХМС: (ES<sup>+</sup>) 486 (C<sub>23</sub>H<sub>43</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>Si).

Промежуточное соединение 201. (2S,5R)-5-(((трет-бутилдиметилсилил)окси)амино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамид



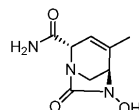
К раствору трет-бутил-(3R, 6S)-3-[трет-бутоксикарбонил]-[трет-бутил(диметилсилил)окси-амино]-6-карбамоил-4-метил-3,6-дигидро-2Н-пиридин-1-карбоксилата (Промежуточное соединение 200, 21,7 г, 44,68 ммоль) в ДХМ (250 мл) при 0°C добавляли бромид цинка (40,24 г, 178,71 ммоль). Полученной суспензии давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали около 66 ч. Реакционную смесь охлаждали с помощью бани с ледяной водой, в которую добавляли суспензию NaHCO<sub>3</sub> (38,23 г, 10 экв.) в воде (300 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч. Твердое вещество удаляли фильтрацией и промывали 3-4 раза с помощью ДХМ, до тех пор, пока в промывочном растворе больше не обнаруживался продукт. Два слоя фильтрата разделяли. Водный слой трижды экстрагировали ДХМ (до тех пор, пока в водном растворе больше не обнаруживался продукт). Объединенный раствор в ДХМ концентрировали для удаления большей части растворителя. Остаток частично растворяли в 10% MeOH в ДХМ и загружали на тонкий слой силикагеля и элюировали 10% MeOH в ДХМ. Фильтрат выпаривали и сушили в вакууме с получением твердой желтой пены (9,9 г неочищенного вещества, 77%). МС: 286 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Si).

Промежуточное соединение 202. (2S,5R)-6-((трет-Бутилдиметилсилил)окси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



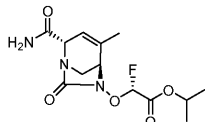
В прозрачный раствор (3R,6S)-3-[[[ трет-бутил(диметил)силил]оксиамино]-4-метил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-6-карбоксамида (Промежуточное соединение 201, 7,66 г, 26,83 ммоль) в MeCN (150 мл) и ДХМ (200 мл) при 0°C добавляли N,N'-диизопропилэтиламин (19,11 мл, 107,34 ммоль), а затем раствор трифосгена (2,71 г, 9,12 ммоль) в MeCN (50 мл) по каплям (2 мл/ч помостью шприцевого насоса). После добавления раствору давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали до сухости. Полученный остаток разбавляли EtOAc и промывали рассолом. Водный слой экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты сушили над MgSO<sub>4</sub>, фильтровали и концентрировали. Неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (0-100 EtOAc/ гексан) с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества, 4,36 г, 52%. МС: 312 ES+ (C<sub>14</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>Si).

Промежуточное соединение 203. (2S,5R)-6-Гидрокси-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамид



К раствору (2S,5R)-5-(((трет-бутилдиметилсилокси)амино)-4-метил-1,2,5,6-тетрагидропиридин-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 202, 165 мг, 0,53 ммоль) в этилацетате (4 мл) при 0°C добавляли HF-пиридин (0,02 мл, 0,64 ммоль). Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры и перемешивали в течение 1 ч. Наблюдалось лишь небольшое количество продукта. Добавляли еще один эквивалент HF-пиридина добавляли и перемешивали реакционную смесь в течение 3 ч. Реакционную смесь концентрировали с получением оранжевого твердого вещества. МС: 198 ES+ (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>).

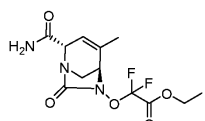
Пример 35. (2R)-Изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 203, 582 мг, 2,95 ммоль) в 1,4-диоксане (16 мл) и ДМФА (2 мл) добавляли изопропил-(2R)-2-бром-2-фторацетат (Промежуточное соединение 169, 881,1 мг, 4,43 ммоль). Реакционную смесь охлаждали до 0°C и по каплям добавляли DBU (0,44 мл, 2,95 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 10 мин, затем разбавляли этилацетатом и дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1. Органические вещества сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-90% этилацетат/гексаны) получали белую пену. Пену растворяли в смеси ацетонитрила и воды в соотношении 1:1, замораживали и лиофилизовали с получением белого твердого вещества, 614 мг, 66%. Присутствовало 6% S-диастереомера. МС: 316 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>5</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,22 (m, 6H); 1,81 (m, 3H); 3,17 (m, 1H); 3,34 (m, 1H); 3,93 (m, 1H); 4,22 (m, 1H); 5,01 (m, 2H); 5,51 (m, 1H); 6,23 (m, 1H); 7,31 (s, 1H); 7,55 (s, 1H).

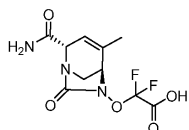
Пример 90. Этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2,2-дифторацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 203, 64,5 мг, 0,33 ммоль) и этил бромдифторацетата (0,13 мл, 0,98 ммоль) в ДМФА (3 мл) при комнатной температуре добавляли карбонат калия (135,62 мг, 0,98 ммоль). Смесь перемешивали в течение около 3 ч, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали. Фильтрат объединяли с предыдущей небольшой партией, дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0%-80% этилацетат/гексаны) и лиофилизации получали указанное в заголовке соединение (52,1 мг, 34%) в виде оранжевого твердого вещества. МС: 320 ES+ (C<sub>12</sub>H<sub>15</sub>F<sub>2</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,29 (t, 3H); 1,82 (m, 3H); 3,36 (m, 2H); 3,94 (m, 1H); 4,31 (m, 1H); 4,39 (m, 2H); 5,57 (m, 1H); 7,36 (s, 1H); 7,59 (s, 1H).

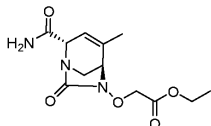
Пример 91. 2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2,2-дифторуксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2,2-дифторацетата (пример 90, 46 мг, 0,14 ммоль) в ТГФ (2 мл) и воде (0,50 мл) при 0°C добавляли 1М гидроксид лития (0,14 мл, 0,14 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 10 мин. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития и спустя 5 мин нейтрализовали реакционную добавлением 0,5 н. соляной кислоты, и выпаривали ТГФ. Полученный раствор замораживали и лиофилизировали. После проведения очистки в системе от Gilson (Synergi Polar RP 21,2 мм×100 мм, 4 мкм, сопряженная с YMC C30 20 мм×150 мм, 5 мкм, 0%-16% ацетонитрил/вода, 6 мин) получали указанное в заголовке соединение (27,2 мг, 64,8%) в виде грязно-белого твердого вещества. МС: 292 ES<sup>+</sup> ( $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{F}_2\text{N}_3\text{O}_5$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,81 (m, 3H); 3,30 (m, 2H); 3,84 (m, 1H); 4,20 (m, 1H); 5,48 (m, 1H); 7,29 (s, 1H); 7,55 (s, 1H).

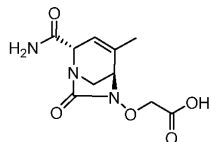
Пример 92. Этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат



К раствору (2S,5R)-6-((трет-бутилдиметилсилан)окси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло-[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 202, 152 мг, 0,49 ммоль) в ТГФ (4 мл) при 0°C добавляли TBAF (0,49 мл, 0,49 ммоль). Смесь перемешивали в течение около 10 мин. К реакционной смеси добавляли этилбромацетат (0,05 мл, 0,49 ммоль) и перемешивали в течение 10 мин. Снова добавляли этилбромацетат (0,05 мл, 0,49 ммоль) и перемешивали в течение 30 мин. Снова добавляли этилбромацетат (0,05 мл, 0,49 ммоль) и подогревали реакционную смесь до комнатной температуры, и перемешивали в течение 1 часа. Реакционную смесь концентрировали на силикагеле и очищали (0%-90% этилацетат/тексаны) с получением бесцветного масла. Масло растворяли в смеси ацетонитрила и воды в соотношении 1:1, замораживали и лиофилизировали с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества, 78,5 мг, 56%. МС: 284 ES<sup>+</sup> ( $\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_3\text{O}_5$ ).

<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,23 (t, 3H); 1,84 (m, 3H); 3,19 (m, 2H); 3,97 (m, 1H); 4,17 (m, 3H); 4,53 (m, 2H); 5,46 (m, 1H); 7,29 (s, 1H); 7,50 (s, 1H).

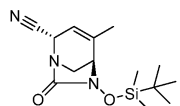
Пример 93. 2-(((2S,5R)-2-Карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси) уксусной кислоты литиевая соль



К раствору этил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетата (пример 92, 57,4 мг, 0,2 ммоль) в ТГФ (2 мл) и воде (1 мл) при 0°C добавляли 1М гидроксид лития (0,66 мл, 0,66 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 10 мин. Добавляли еще 0,2 экв. гидроксида лития добавляли, и спустя 10 мин реакция была завершена. Реакционную смесь нейтрализовали добавлением 0,5 н. соляной кислотой и добавляли 1 экв. бикарбоната натрия в воде при 0°C. Полученный раствор замораживали и лиофилизировали. После проведения очистки в системе от Gilson (0%-16%, 6 мин) получали указанное в заголовке соединение в виде белого твердого вещества, 18,3 мг, 35%. МС: 256 ES<sup>+</sup> ( $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_5$ ).

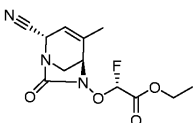
<sup>1</sup>H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,85 (m, 3H); 3,11 (m, 2H); 3,88 (m, 2H); 4,07 (m, 1H); 4,24 (m, 1H); 5,39 (m, 1H); 7,24 (s, 1H); 7,48 (s, 1H).

Промежуточное соединение 204. (2S,5R)-6-((трет-Бутилдиметилсилан)окси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбонитрил



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-((трет-бутилдиметилсилан)окси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 202, 0,205 г, 0,66 ммоль) согласно методике для Промежуточного соединения 139 с получением указанного в заголовке соединения (159 мг, 82%) в виде белого твердого вещества. МС: 294 ES<sup>+</sup> ( $\text{C}_{14}\text{H}_{23}\text{N}_3\text{O}_2\text{Si}$ ).

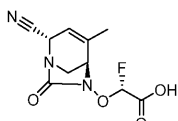
Пример 94. Этил-(2R)-2-(((2S,5R)-2-циано-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетат



Указанное в заголовке соединение получали из (2S,5R)-6-((трет-бутилдиметилсиландиокси)-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1] окт-3-ен-2-карбонитрила (Промежуточное соединение 204, 152 мг, 0,49 ммоль) согласно альтернативной методике для примера 35 с получением (26,9 мг, 19%) бесцветного масла. Присутствовало приблизительно 9% S-диастереомера. МС: 284 ES+ (C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>4</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,09 (t, 3H); 1,72 (m, 3H); 3,26 (m, 2H); 3,97 (m, 1H); 4,11 (m, 2H); 4,94 (m, 1H); 5,30 (m, 1H); 6,16 (m, 1H).

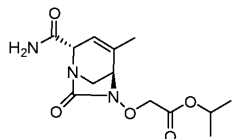
Пример 95. (2R)-2-(((2S,5R)-2-Циано-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторуксусной кислоты литиевая соль



Указанное в заголовке соединение получали из этил-(2R)-2-(((2S,5R)-2-циано-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)-2-фторацетата (пример 94, 22 мг, 0,08 ммоль) согласно методике для примера 91 с получением (3,8 мг, 15%) светло-желтого твердого вещества. МС: 256 ES+ (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>4</sub>).

<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,81 (m, 3H); 3,30 (m, 2H); 4,00 (m, 1H); 4,92 (m, 1H); 5,27 (m, 1H); 5,28 (m, 1H).

Пример 96. Изопропил-2-(((2S,5R)-2-карбамоил-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-6-ил)окси)ацетат



К раствору (2S,5R)-6-гидрокси-4-метил-7-оксо-1,6-диазабицикло[3.2.1]окт-3-ен-2-карбоксамида (Промежуточное соединение 203, 93,38 мг, 0,47 ммоль) и изопропилбромацетата (0,18 мл, 1,42 ммоль) в ДМФА (4 мл) при комнатной температуре добавляли карбонат калия (196,35 мг, 1,42 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение около 3 ч, затем разбавляли этилацетатом и фильтровали. Фильтрат дважды промывали смесью рассола и воды в соотношении 1:1, сушили над сульфатом магния, фильтровали и концентрировали. После проведения хроматографии на силикагеле (0-80% этилацетат/гексаны) и лиофилизации в ацетонитриле получали указанное в заголовке соединение в виде грязно-белого твердого вещества, 106,6 мг, 72%. МС: 298 ES+ (C<sub>13</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>).

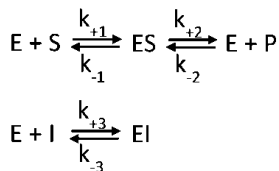
<sup>1</sup>Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>) δ: 1,23 (m, 6H); 1,84 (m, 3H); 3,19 (m, 2H); 3,97 (m, 1H); 4,16 (m, 1H); 4,35 (m, 1H); 4,62 (m, 1H); 5,00 (m, 1H); 5,46 (m, 1H); 7,29 (s, 1H); 7,50 (s, 1H).

#### Биологические примеры

Пример 102. Ингибиование ферментов бета-лактамаз.

Для всех ферментов использовали буфер, состоящий из 0,1 М фосфата натрия (pН 7,0), 10 мМ NaHCO<sub>3</sub> и 0,005% Triton X-100. Хромогенный субстрат нитроцефин (SynGene, Бангалор, Индия) использовали в количестве 100 мкМ. Активность фермента отслеживали по увеличению поглощения при 490 нм в результате гидролиза нитроцефина. Анализы проводили в прозрачных 384-луночных планшетах из полистирола (Greiner Bio-One, Монро, Северная Каролина). Поглощение измеряли в течение 1 ч с 30-секундными интервалами, используя ридер для планшетов для измерения поглощения Spectramax (Molecular Devices, Саннивейл, Калифорния). При измерении ингибиции бета-лактамаз ИНГИБИТОРОМ использовали последовательные 3-кратные разведения ингибитора в буфере для анализа в диапазоне от 100 мкМ до 62,7 пМ. Фоновую кривую, характеризующую процесс поглощения для контроля, не содержащего фермент и ингибитор, вычитали из каждой кривой процесса. Полный набор кривых процесса для одного фермента со всеми концентрациями ингибитора подвергали численному интегрированию с помощью программы Kintek Global Kinetic Explorer (Kintek Corp, Сноу Шу, Пенсильвания) для получения наилучшего соответствия механизму, показанному на схеме 10.

Схема 10



где E, S, ES, P, I и EI соответственно представляют собой концентрации фермента, нитроцефина, комплекса фермент-нитроцефин, продукта гидролиза нитроцефина, ИНГИБИТОРА и комплекса фермент-ИНГИБИТОР. Измеренное значение  $K_m$ (нитроцефин) использовали для определения фиксированных значений  $k_{+1}$ ,  $k_1$  и  $k_{+2}$ , где  $k_{+1} = k_1 = 1$  и  $k_{+2} = K_m - 1$ . Значения  $k_{+2}$ ,  $k_{+3}$  и  $k_3$  были подобраны. Для коррекции незначительных различий фонового поглощения между лунками при измерениях поглощения использовали серии со смещенной концентрацией. Параметр  $k_{+3}$  эквивалентен константе скорости второго порядка  $k_{mact}/K_1$ . В некоторых случаях ингибирирование находилось в быстром равновесии в масштабе времени эксперимента, так что можно было определить только отношение  $k_3/k_{+3} = K_1$ . Хотя  $k_3$  представляет собой обращение связывания ингибитора на схеме 10, на основании измерений кинетики нельзя исключать гидролиз комплекса фермент-ингибитор.

Наиболее точно соответствующие значения поглощения, полученные в ходе вышеуказанной процедуры в каждый момент времени для каждой концентрации соединения, экспорттировали в Excel. Для расчета  $IC_{50}$  за 60 мин рассчитывали % ингибирирования для каждой концентрации ингибитора через 60 мин на основе наиболее точно соответствующих значений поглощения в этот момент времени, используя уравнение:

$$\% \text{ ингибирирования} = 100 \times (1 - A_{\text{inhib}}/A_{\text{max}}),$$

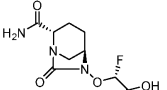
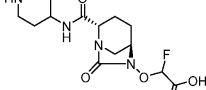
где A - наиболее точно соответствующее значение поглощения без ингибитора, а  $A_{\text{inhib}}$  - наиболее точно соответствующее значение поглощения в присутствии ингибитора.  $IC_{50}$  рассчитывали из набора значений % ингибирирования с помощью нелинейной регрессии по методу наименьших квадратов, используя уравнение:

$$\% \text{ ингибирирования} = 100 [I]^n (IC_{50} + [I]^n),$$

где  $[I]$  - концентрация ингибитора, а n - коэффициент Хилла. Для нелинейной регрессии использовали надстройку Excel XLfit (Ш Business Solutions). В табл. 1 приведены значения  $IC_{50}$  образцов соединений (мкМ).

Таблица 1

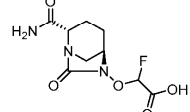
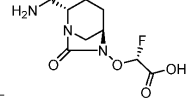
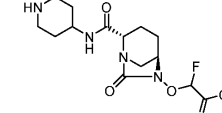
Пример	Класс А TEM-1 60 мин $IC_{50}$ (мкМ)	Класс С AmpC 60 мин $IC_{50}$ (мкМ)	Класс D OXA-48 60 мин $IC_{50}$ (мкМ)
3	0,019	0,071	0,015
4	0,00135	0,011	0,015
5	0,0044	0,02	0,017
8	0,0015	0,012	0,014
10	0,43	1,2	0,051
11	0,23	0,4	22
27	0,047	0,0083	0,018
30	0,081	0,0018	0,14
33	0,0032	0,16	0,077
34	0,026	0,3	0,019

41	0,0035	0,022	0,0064
42	0,024	0,095	0,0052
55	0,024	0,18	0,0073
56	0,093	0,14	0,22
57	0,057	0,0041	0,41
62	0,21	0,41	0,87
63	0,11	0,04	0,23
66	0,66	0,054	0,012
67	0,064	0,0073	0,34
68	0,31	0,0093	0,078
69	0,18	0,002	0,11
70	0,026	0,13	0,087
71	0,11	0,0044	0,075
72	0,077	0,053	0,11
73	0,73	0,01	0,53
74	0,28	0,022	0,59
75	0,083	0,014	0,42
76	0,94	44	0,22
77	>100	>100	>100
78	3,6	>100	0,69
79	4,2	>100	5,7
82	0,085	0,014	0,028
87	0,15	0,017	0,011
88	0,054	0,0031	0,045
89	0,033	0,0021	0,15
91	0,00047	0,036	0,018
93	0,15	4,6	0,053
95	0,035	0,59	0,0013
	0,0013	2	2,6
Сравнительное соединение 98			
	0,03	1,6	82
Сравнительное соединение 99			

Пример 103. Восстановление активности цефпodoxима в присутствии фиксированной концентрации 4 мкг/мл ингибитора бета-лактамаз.

Значения минимальной ингибирующей концентрации (МИК) для каждого организма и комбинации лекарственных средств определяли, используя методику микроразведения в бульоне из Руководства Института клинических и лабораторных стандартов (ИКЛС) (CLSI M07-A10). Рекомендуемые для контроля качества (QC) бактериальные штаммы *E. coli* ATCC 25922, *E. coli* ATCC 35218 и *Klebsiella pneumoniae* ATCC 700603 были включены в каждый из тестов в соответствии с руководством ИКЛС, чтобы гарантировать отсутствие вариации между датами тестирования (CLSI M100-S25). МИК этих штаммов QC находились в пределах диапазона QC во всех проведенных тестах. Пластины, содержащие лекарственное средство, были изготовлены с использованием метода реплик. Раствор цефпodoxима с 20-кратной концентрацией и проводили последовательные 2-кратные разведения в бульоне Мюллера-Хинтона со стандартизированным содержанием катионов. Равные объемы образцов соединений в фиксированной 20-кратной концентрации добавляли в исходный планшет. 10 мкл отпечатывали на дочерних пластинах с помощью робота Tecan EVO. Сусpenзии организмов приводили к стандарту МакФарланда 0,5 и дополнительно разбавляли с получением от  $3 \times 10^5$  до  $7 \times 10^5$  колониеобразующих единиц (КОЕ)/мл готового посевного материала. Бактериальный посевной материал готовили в стерильном бульоне Мюллера-Хинтона со стандартизированным содержанием катионов (Beckton Dickinson). Посевной материал объемом 90 мкл с 1,1-кратной концентрацией добавляли в лунки (используя робота Tecan EVO). Все засеянные планшеты для микроразведения инкубировали в окружающей воздушной среде при 35°C в течение 18-24 ч. После инкубации самую низкую концентрацию лекарственного средства, предотвращавшую видимый рост, определяемый по оптической плотности при 600 нм, регистрировали как МИК (табл. 2, все МИК указаны в мкг/мл, и все ингибиторы бета-лактамаз были протестированы при фиксированной концентрации 4 мкг/мл).

Таблица 2

Соединение	<i>C. freundii</i>	<i>E. coli</i>		<i>Klebsiella pneumoniae</i>	
	AmpC, TEM-1, CMY65	Дикий тип (ATCC 25922)	AmpC, OXA-1, CTX-M- 15, TEM-1	SHV-18, OXA-1, OKP-6 (ATCC 700603)	KPC-2, SHV-11, TEM-1 OXA-9
Содержание бета-лактамазы:					
Цефподоксим по отдельности	>64	1	>64	16	>64
+ 3	≤1	≤0,5	1	2	0,5
+ 4	≤0,125	≤0,06	0,06	0,25	0,06
+ 5	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,0625	<0,03125
+ 10	2	0,5	4	2	1
+ 11	16	0,5	2	2	4
+ 27	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,25	<0,03125
+ 28	32	1	4	1	2
+ 30	0,5	0,03125	0,5	2	1
+ 33	<0,03125	≤0,03125	<0,03125	≤0,0625	<0,03125
+ 34	<0,03125	≤0,03125	<0,03125	≤0,125	≤0,0625
+ 41	<0,00012	<0,00012	0,00024	0,25	0,01117
+ 42	4	0,5	2	2	1
+ 43	0,13	0,016	0,0039	1	0,063
+ 55	>32	0,0625	2	2	32
+ 56	8	<0,03125	<0,03125	0,125	0,0625
+ 57	<0,0625	<0,0625	<0,0625	1	0,0625
+ 62	<0,03125	<0,03125	<0,03125	≤0,0625	<0,03125
+ 63	>32	0,25	32	8	>32
+ 66	16	0,5	>32	4	8
+ 67	0,5	<0,03125	<0,03125	4	1
+ 68	>32	0,5	>32	4	8
+ 69	>32	0,25	16	4	8
+ 70	>32	0,5	16	4	>32
+ 71	0,25	0,5	2	2	1
+ 72	>32	<0,03125	4	4	8
+ 73	>32	0,25	32	H/O	16
+ 74	0,5	<0,03125	<0,03125	2	0,03125
+ 75	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,125	<0,03125
+ 76	>32	1	>32	16	>32
+ 77	<0,03125	<0,03125	<0,03125	<0,03125	<0,03125
+ 78	>32	1	>32	8	>32
+ 79	>32	1	>32	16	>32
+ 82	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,0625	<0,03125
+ 87	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,125	<0,03125
+ 88	<0,03125	<0,03125	<0,03125	2	<0,03125
+ 89	<0,03125	<0,03125	<0,03125	0,0625	<0,03125
+ 91	≤0,03	≤0,03	≤0,03	≤0,03	≤0,03
+ 93	≤0,03	≤0,03	≤0,03	0,125	≤0,03
+ 95	32	0,25	1	2	2
					
+ Сравнительное соединение 97	>32	1	2	2	2
					
+ Сравнительное соединение 98	16	0,5	2	2	0,5
					
+ Сравнительное соединение 99	>32	0,5	8	2	4

Пример 104. Восстановление активности различных пероральных бета-лактамов в присутствии фиксированной концентрации 4 мкг/мл ингибитора бета-лактамаз.

По методике, использованной в примере 103, определяли МИК для нескольких бета-лактамов в присутствии фиксированной концентрации (4 мкг/мл) образцов соединений (табл. 3) в отношении 3 штаммов Enterobacteriaceae.

Таблица 3

Соединение	<i>C. freundii</i>	<i>E. coli</i>	<i>Klebsiella pneumoniae</i>
	AmpC, TEM-1, CMY65	Дикий тип (ATCC 25922)	SHV-18, OXA-2, OKP-6 (ATCC 700603)
Цефпидоксим	>64	1	16
Цефпидоксим + Пр. 3 (4 мкг/мл)	0,5	0,125	2
Цефпидоксим + Пр. 4 (4 мкг/мл)	≤0,125	≤0,06	0,25
Цефпидоксим + Пр. 33 (4 мкг/мл)	<0,03125	≤0,03125	0,25
Цефпидоксим + Пр. 34 (4 мкг/мл)	<0,03125	≤0,03125	0,25
Цефпидоксим + Пр. 93 (4 мкг/мл)	≤0,06	≤0,06	0,25
Цефуроксим	>64	4	32
Цефуроксим + Пр. 3 (4 мкг/мл)	1	0,02	H/O
Цефуроксим + Пр. 4 (4 мкг/мл)	0,02	0,02	H/O
Цефуроксим + Пр. 33 (4 мкг/мл)	<0,03125	≤0,03125	4
Цефуроксим + Пр. 34 (4 мкг/мл)	<0,03125	≤0,03125	1
Тигемонам	4	1	32
Тигемонам + Пр. 3 (4 мкг/мл)	0,125	1	2
Тигемонам + Пр. 4 (4 мкг/мл)	≤0,06	≤0,06	0,5
Тигемонам + Пр. 33 (4 мкг/мл)	≤0,06	≤0,06	0,5

Тигемонам + Пр. 34 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,5
Тигемонам + Пр. 93 (4 мкг/мл)	0,125	0,125	1
Тебипенем	0,125	$\leq 0,06$	0,125
Тебипенем + Пр. 3 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Тебипенем + Пр. 4 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Тебипенем + Пр. 33 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Тебипенем + Пр. 34 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Тебипенем + Пр. 93 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Фаропенем	8	0,5	8
Фаропенем + Пр. 3 (4 мкг/мл)	0,25	0,25	2
Фаропенем + Пр. 4 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	1
Фаропенем + Пр. 33 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,5
Фаропенем + Пр. 34 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,5
Фаропенем + Пр. 93 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	1
Цефиксим	>64	0,5	8
Цефиксим + Пр. 3 (4 мкг/мл)	1	0,125	0,5
Цефиксим + Пр. 4 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Цефиксим + Пр. 33 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Цефиксим + Пр. 34 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$
Цефиксим + Пр. 93 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Лоракарбейф	>64	2	32
Лоракарбейф + Пр. 3 (4 мкг/мл)	1	0,5	0,5
Лоракарбейф + Пр. 4 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Лоракарбейф + Пр. 33 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Лоракарбейф + Пр. 34 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,125
Лоракарбейф + Пр. 93 (4 мкг/мл)	$\leq 0,06$	$\leq 0,06$	0,25

Пример 105. Стабильность/превращение в отсутствие или в присутствии метаболизирующих ферментов.

Препараты фракции S9 кишечника человека в отсутствие фенилметилсульфонилфторида (PMSF), фракции S9 печени человека, фракции S9 кишечника крысы и фракции S9 печени крысы были получены от Xenotech (Ленекса, Канзас).

Инкубационный раствор объемом 500 мкл содержал 0,8 мг/мл фермента (или не содержал фермент для исследования стабильности в буфере), 10 мкМ тестируемых соединений в 100 мМ буфера HEPES, pH 7,4. Реакции гидролиза проводили в стеклянной вставке объемом 1 мл (Analytical Sales, Помптон Плейнс, Нью-Джерси) на водяной бане со встряхиванием при 37°C. Через 0, 2, 5, 10, 15, 30 и 60 мин реакцию останавливали путем отмеривания пипеткой 50 мкл инкубата в 96-луночный планшет DeepWell (Thermo Fisher Scientific, Рочестер, Нью-Йорк), содержащий 100 мкл ацетонитрила с 250 нг/мл карбутамида (Sigma-Aldrich, Сент-Луис, Миссури) в качестве внутреннего стандарта. Осажденные растворы затем хорошо перемешивали вихревым способом, а затем центрифугировали при 4000 об/мин в течение 15 мин при 4°C. Экстракт переносили в новый 96-луночный планшет DeepWell для анализа с помощью ЖХ-МС/МС.

Анализ ЖХ-МС/МС проводили с использованием масс-спектрометра AB Sciex Qtrap 6500 в режиме положительной ионизации, сопряженного с системой ЖХ Schimadzu Nexera.

Для разделения использовали колонку Waters Atlantis T3 (3 мкм, 3,0×50 мм).

Подвижная фаза состояла из 0,1% муравьиной кислоты в воде (A) и 0,1% муравьиной кислоты в ацетонитриле (B) со скоростью потока, равной 1,2 мл/мин. Для анализа пролекарства был настроен мониторинг множественных реакций (MMP), специфичный для каждого соединения, так, чтобы можно было одновременно отслеживать как пролекарство, так и его гидролизованное действующее вещество.

В табл. 4 перечислены периоды полураспада первого порядка образцов соединений ( $T_{1/2}$  в минутах). Приведенные периоды полураспада основаны на исчезновении исходного сложного эфира. Как видно из табл. 4, существует хорошая корреляция между ферментами крысы и человека. Данные в табл. 4 указывают на то, что в целом происходит более быстрое превращение сложного эфира в активное соединение ферментами фракции S9 печени человека и крысы, в то время как в присутствии буфера и фракции S9 кишечника сложные эфиры являются преимущественно стабильными.

Таблица 4

Пример	Буфер, pH 7,4	Фракция S9 кишечника крысы	Фракция S9 печени крысы	Фракция S9 кишечника человека	Фракция S9 печени человека
1	41	39	4,4	38	6,5
2	29	24	1,4	21	1,9
7	3,9	3,9	0,5	2,4	0,8
9	18,3	27,3	1,4	17,8	2,9
12	236	233	14	132	16
13	55	H/O	H/O	44	1
15	98	>100	1,5	>100	12,4
18	18	16	7	15	9,2
20	39	54	6,1	40	5,1
22	38	56	9,2	43	4,6
24	>100	H/O	H/O	34	9
31	44	42	20	35	27
32	22	18	2,4	6,9	2,4
35	186	240	32	163	39
36	91	68	3	36	8,5
45	33	17	0,22	2	0,39
47	12	11	1,8	8,2	2,3
48	62	50	3	42	6,1
49	68	26	1,8	32	6,9
50	120	30	2,8	73	3,5
51	75	4,1	1,7	1,5	6,4
52	76	39	0,45	5,7	0,84
53	4,8	4,2	2	<1,0	1,7
54	22	19	0,9	5	1,9
60	29	21	10	22	9,9
64	1,2	1,1	<1,0	<1,0	<1,0
65	1,7	1,3	<1,0	<1,0	<1,0
85	26	21	3,8	20	3,5
86	39	43	23	36	24
90	2,9	3,3	0,7	1	0,7
92	160,9	397	11	193,1	24,8
94	46,9	25,9	1,3	10,6	0
96	>100	210,7	10,3	1475,6	57

H/O = не определено.

Пример 106. Фармакокинетика у крыс.

Фармакокинетику у крыс при внутривенном введении образцов соединений определяли у крыс Спрег-Доули  $n = 3$  с канюлированной яремной веной (Harlan Laboratories, Индианаполис, Индиана) в дозе 10 мг/кг. Соединения растворяли и вводили внутривенно в 0,9% физиологическом растворе, pH 6,5 в дозе объемом 2 мл/кг. Образцы крови (около 100 мкл) получали через катетер в яремной вене до введения и через 0,08, 0,17, 0,25, 0,5, 1, 2, 4 и 8 ч после введения и готовили для выделения плазмы в пробирках Microtainer с K<sub>2</sub>EDTA. Были проведены исследования фармакокинетики при пероральном введении с образцами соединений при 10 мг/кг эквивалентов карбоновых кислот. Дозы растворяли и вводили перорально в смеси ПЭГ400 и воды для инъекций в соотношении 25:75, pH 4,5 при объеме дозы 10 мл/кг. Образцы крови получали через катетер в яремной вене до введения и через 0,25, 0,5, 1, 2, 4, 8 и 24 ч после введения и готовили для выделения плазмы в пробирках Microtainer с K<sub>2</sub>EDTA. Образцы плазмы до проведения биологического анализа хранили при -80°C.

Подготовка проб для анализа с помощью ЖХ/МС/МС.

Образцы плазмы оттаивали на льду перед обработкой. Образцы (30 мкл) разбавляли и осаждали белки с помощью 180 мкл ацетонитрила, содержащего 0,1% муравьиной кислоты и 250 нг/мл карбутамида (N1-(бутилкарбамоил)сульфаниламид, кат. № Sigma-Aldrich S385433) в качестве внутреннего стандарта. Образцы перемешивали вихревым способом в течение 30 с, центрифугировали при 3400g в течение 10 мин и переносили супернатант во флаконы для инъекций.

Условия проведения ЖХ/МС/МС.

Быстрый гидролиз препятствовал удовлетворительному анализу циркулирующих концентраций примеров 12 и 35. Анализ ЖХ/МС/МС проводили с использованием масс-спектрометра AB Sciex QTrap 6500 в режиме положительной ионизации, сопряженного с системой ЖХ Schimadzu Nexera.

Для хроматографического разделения использовали колонку Waters Atlantis T3 (3 мкм, 3,0×50 мм). Объем вводимой пробы составил 1 мкл. Подвижная фаза состояла из 0,1% муравьиной кислоты в воде (A) и 0,1% муравьиной кислоты в ацетонитриле (B) с градиентом 2-98% B: A в течение двух мин.

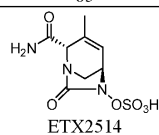
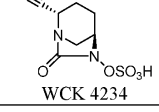
Фармакокинетический анализ.

Профили зависимости концентрации в плазме от времени после внутривенного (в/в) введения и перорального (п/о) введения образцов соединений анализировали посредством некомpartmentного анализа с использованием WinNonLin 6.4. Средние значения AUC и F% приведены в табл. 5. Абсолютную пероральную биодоступность (F%) анализируемых соединений после введения их соответствующих сложных эфиров определяли как:

$$F\% = 100 * (\text{AUC}_{\text{п/о}} * \text{Доза}_{\text{B/B}}) / (\text{AUC}_{\text{в/в}} * \text{Доза}_{\text{п/о}}).$$

В целом образцы соединений демонстрируют повышенную AUC при пероральном введении по сравнению с ингибиторами бета-лактамаз, полученными из сульфатов, что приводит к благоприятному F%.

Таблица 5

Вводимый Пример	Способ введения	Анализируемое соединение	AUC, мкМ*ч	F%
4	в/в	4	19,1	
3	в/в	3	34,9	
13	п/о	3	18,3	53
12	п/о	4	8,2	38
2	п/о	3	18,5	58
1	п/о	4	8,4	45
60	п/о	62	2,2	6,3
33	в/в	33	26,3	
34	в/в	34	16,1	
36	п/о	34	13,5	84
35	п/о	33	25,8	98
32	п/о	34	11,5	71
31	п/о	33	19,8	75
53	п/о	4	2,2	11
65	п/о	4	2,8	15
	п/о	ETX2514	0,44	
	п/о	Релбактам	0,29	
	п/о	WCK 4234	0,45	

Пример 106. Пероральная эффективность цефпидоксима проксетила *in vivo* в комбинации с примером 35 в отношении *E. coli* (содержание бета-лактамаз: AmpC, CTX-M-14).

Пероральную эффективность примера 35 *in vivo* оценивали в комбинации с цефпидоксима проксетилом на мышной модели нейтропенической инфекции бедра против соответствующего клинического штамма. Штамм, *E. coli* ARC2687, экспрессирует бета-лактамазы AmpC и CTX-M-14, обе из которых могут легко гидролизовать цефпидоксим, приводя к нечувствительным МИК, превышающим 512 мкг/мл. В комбинации с примером 33 (4 мкг/мл) МИК цефпидоксима снижается до <0,03 мкг/мл. Дозу для исследования устанавливали так, чтобы достичь экспозиции цефпидоксиму выше МИК, равной 0,03 мкг/мл, в течение по меньшей мере 50% интервала дозирования для всех групп по вариантам лечения при постепенном введении увеличивающихся доз соединения из примера 35. Мышей CD-I (Charles River, Уилмингтон, США) содержали в клетках типа обувной коробки с контактными подстилками и давали им акклиматизироваться к условиям содержания в течение минимум 2 дней перед использованием. Комнату для животных поддерживали при температуре 70°F, относительной влажности 50±10% и при 12-ч цикле свет/темнота. Исследование проводили с использованием протокола, одобренного IACUC (Комитетом по содержанию и использованию лабораторных животных), в соответствии с разделом 9 Свода федеральных правил. У животных вызывали нейтропению двумя внутрибрюшинными дозами циклофосфамида (150 мг/кг - за 4 дня и 100 мг/кг - за 1 день до инфицирования (Gerber et al. (1983) J Infect Dis 147(5); 910-917)). Животных инфицировали посредством внутримышечного введения около  $1 \times 10^6$  КОЕ в 100 мкл 0,9% физиологического раствора. Посевной материал готовили из 25 мл ночной культуры *E. coli* ARC 2687 в среде триптиказо-соевого бульона. После определения оптической плотности при 600 нм посевной материал разводили в 0,9% физиологическом растворе до концентрации около  $1,0 \times 10^6$  КОЕ/мл перед засевом в левое и правое бедро. Пероральную терапию цефпидоксима проксетилом по отдельности и в комбинации с примером 35 начинали через 2 ч после заражения бактериями. Дозы супензировали в 0,5% ГПМЦ/0,1% Твин 80 и вводили перорально через желудочный зонд в дозе объемом 10 мл/кг. Ключевая точка была достигнута через 24 ч для определения численности бактерий в ткани бедра (КОЕ/г). Животных усыпляли с соблюдением этических норм, бедра асептически удаляли, взвешивали и гомогенизовали в 1 мл физиологического раствора. Подсчет бактериальной нагрузки гомогената ткани проводили путем серийного разведения в планшетах с триптиказо-соевым агаром, которые инкубировали в течение ночи при 37°C до подсчета колоний (КОЕ). Нижний предел обнаружения составил около  $2,6 \log_{10}$  КОЕ/г ткани.

Как показано в табл. 6, бактериальная нагрузка в бедрах мышей, получавших только цефпидоксима проксетил в дозе 50 мг/кг каждые 6 ч или пример 35 в дозе 10 мг/кг каждые 6 ч, продемонстрировала рост более  $3 \log_{10}$  КОЕ/г спустя 24 ч проведения терапии. В комбинации с цефпидоксима проксетилом увеличение дозы соединения из примера 35 приводило к дозозависимому снижению бактериальной нагрузки, при этом максимальная логарифмическая редукция, составившая  $-0,75 \log_{10}$  КОЕ/г (относительно начала терапии), была достигнута при 50 мг/кг цефпидоксима проксетила +100 мг/кг примера 35 каждые 6 ч. Меропенем, использованный в качестве положительного контроля, обеспечил логарифмическую редукцию КОЕ чуть выше  $1 \log_{10}$  относительно начала терапии в дозе 600 мг/кг каждые 6 ч, вводимой подкожно.

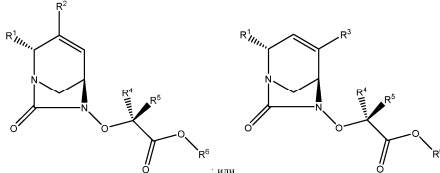
Таблица 6

Группа	Доза (мг/кг)	Способ/Режим	$\log_{10}$ КОЕ/г бедренной ткани	СКО	Изменение КОЕ через 2 ч	Изменение КОЕ через 26 ч
Начало терапии	не применимо	не применимо	6,27	0,35	--	-4,59
26 ч контроль роста	носитель	п/о/каждые 6 ч	10,86	0,19	+4,59	--
Цефпидоксим а проксетил по отдельности	50	п/о/каждые 6 ч	10,24	0,15	+3,97	-0,62
Пример 35 по отдельности	10	п/о/каждые 6 ч	9,56	0,29	+3,29	-1,30
Пример 35 + цефпидоксим а проксетил	10+50	п/о/каждые 6 ч	5,77	0,14	-0,50	-5,09

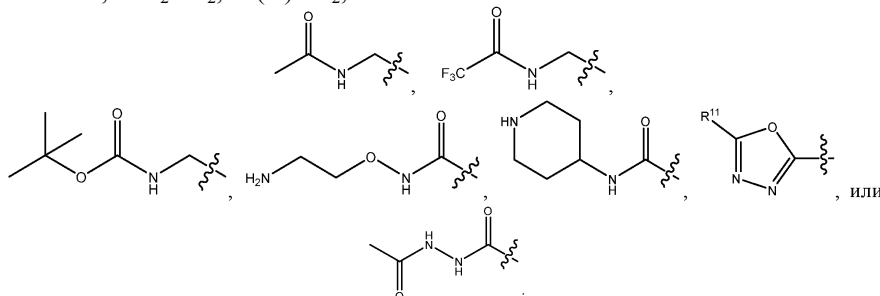
<b>Пример 35 +</b> цефпидоксим а проксетил	25+50	п/о/каждые 6 ч	5,59	0,17	-0,68	-5,27
<b>Пример 35 +</b> цефпидоксим а проксетил	100+50	п/о/каждые 6 ч	5,52	0,20	-0,75	-5,34
Меропенем	600	п/к/каждые 6 ч	5,17	0,27	-1,10	-5,69

## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

## 1. Соединение формулы (II) или (III)



или его фармацевтически приемлемая соль, где  
R<sup>1</sup> выбран из -CN, -CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>,



где R<sup>11</sup> представляет собой водород или -C(O)NH<sub>2</sub>, или  
R<sup>1</sup> выбран из -C(O)NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, где R<sup>7</sup> представляет собой водород и R<sup>8</sup> представляет собой:

- 1) фенил, необязательно замещенный C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил-NH<sub>2</sub>,
- 2) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или
- 3) C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси,

где каждый алкил или алкокси из представленных R<sup>8</sup> необязательно и независимо замещен C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-циклоалкилом, -CN, -OH, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -NHSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, -C(O)NH<sub>2</sub>, -NHC(O)(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкилом), пиразинилом, окситанилом, оксазолилом или пирролидинилом, необязательно замещенным одним или более карбоксилом, фтором или -C(O)O(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкилом);

R<sup>2</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил;

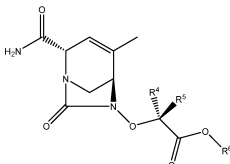
R<sup>3</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил;

R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> независимо представляют собой водород, метил или фтор; и

R<sup>6</sup> представляет собой водород, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-(NHC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил)-C(O)C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил-OC(O)-C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкокси.

2. Соединение по п.1, где R<sup>1</sup> представляет собой -CONH<sub>2</sub>.

3. Соединение по п.1 формулы (V)



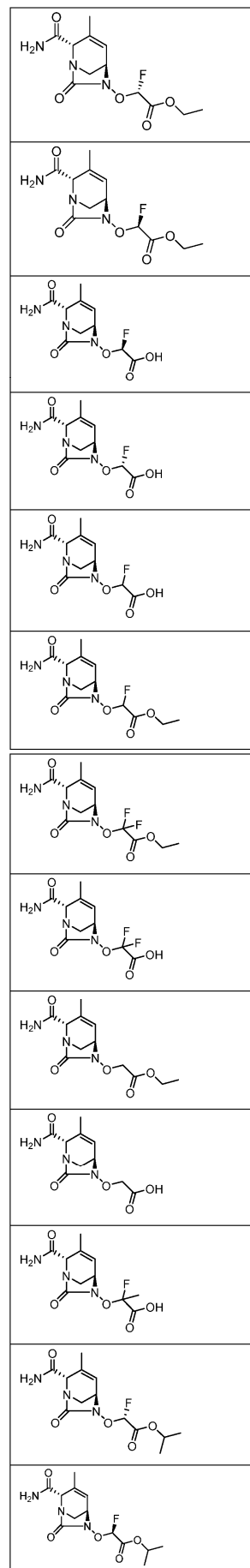
или его фармацевтически приемлемая соль.

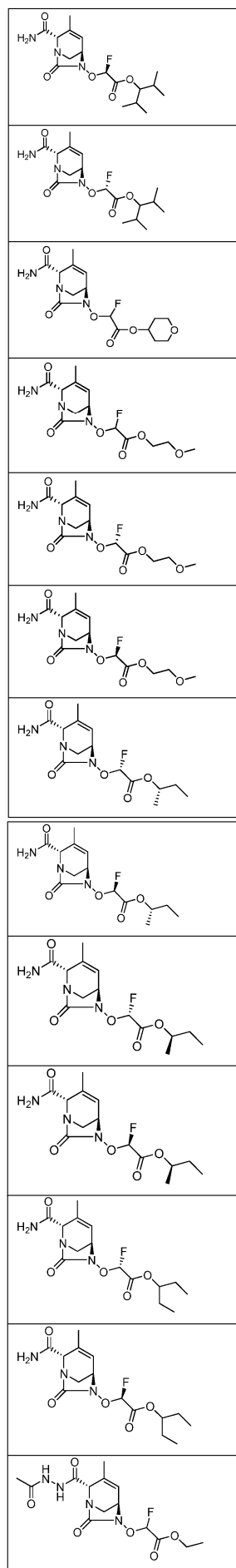
4. Соединение по любому из пп.1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где R<sup>6</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-алкил.

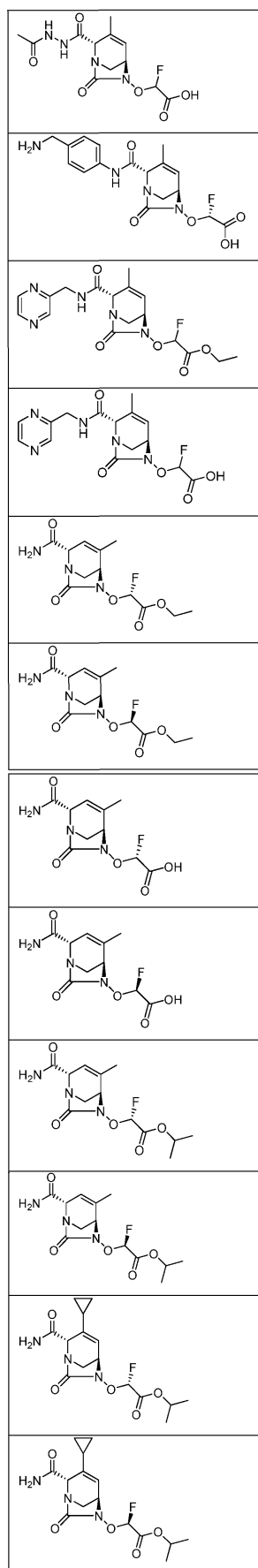
5. Соединение по п.4 или его фармацевтически приемлемая соль, где R<sup>6</sup> представляет собой изопропил.

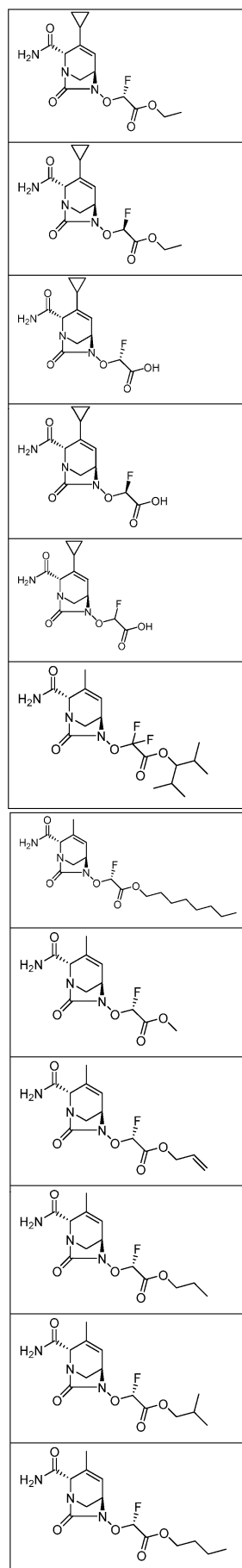
6. Соединение по любому из пп.1-5 или его фармацевтически приемлемая соль, где один из R<sup>4</sup> и R<sup>5</sup> представляет собой водород, а другой представляет собой фтор.

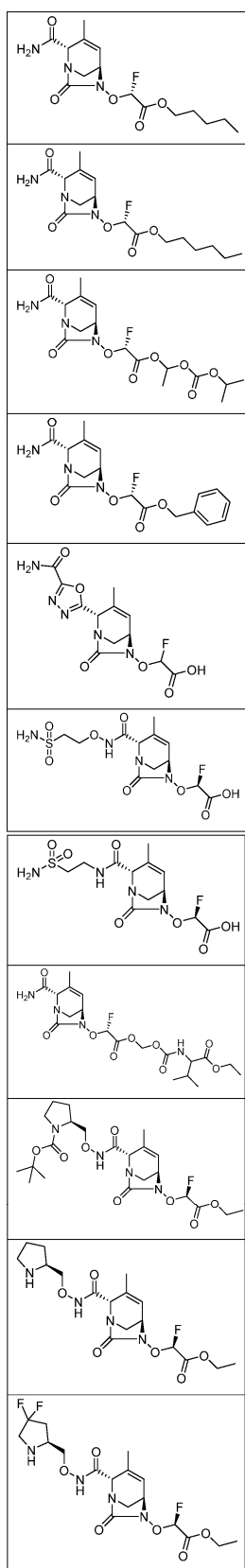
7. Соединение, представленное одной из следующих формул, или его фармацевтически приемлемая соль:

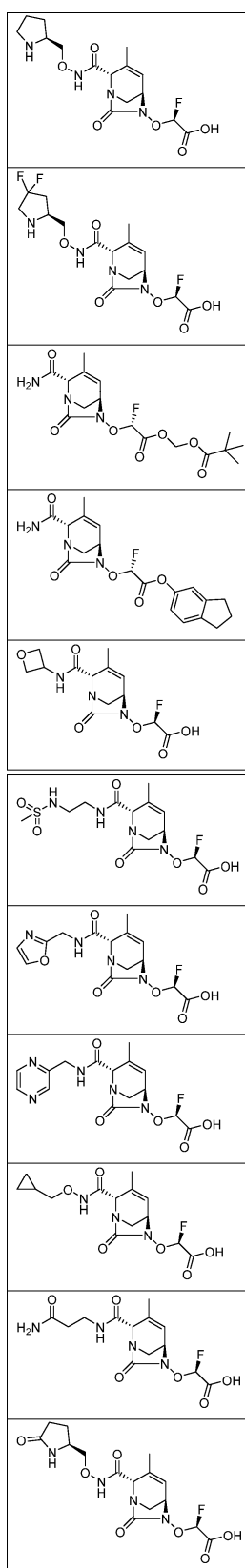


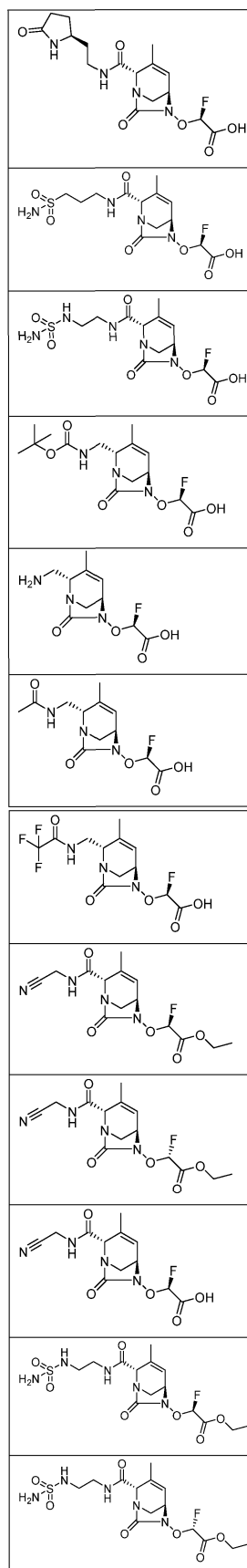


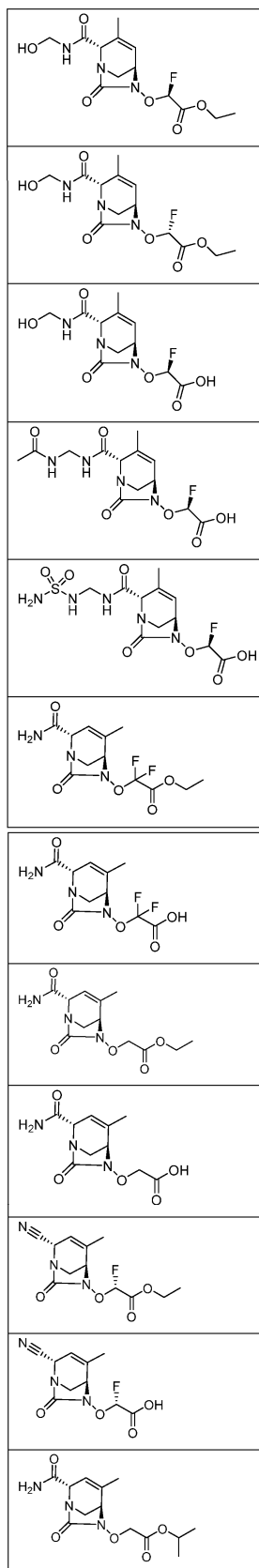




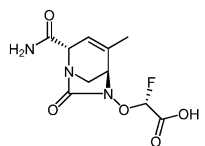






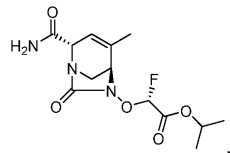


8. Соединение формулы



или его фармацевтически приемлемая соль.

## 9. Соединение формулы



или его фармацевтически приемлемая соль.

10. Применение соединения по любому из пп.1-9 или его фармацевтически приемлемой соли в комбинации с бета-лактамным антибиотиком в лечении бактериальной инфекции у нуждающегося в этом субъекта.

11. Применение по п.10, где указанный бета-лактамный антибиотик представляет собой цефподоксима проксетил или цефуроксима аксетил.

12. Применение по п.10 или 11, где бактериальная инфекция выбрана из группы, состоящей из осложненной инфекции мочевыводящих путей, неосложненной инфекции мочевыводящих путей, инфекции почек, инфекции нижних дыхательных путей, нозокомиальной бактериальной пневмонии (НБП), пневмонии, острого бактериального простатита, острой бактериальной инфекции кожи и мягких тканей, сепсиса, интраабдоминальной инфекции и инфекции, связанной с диабетической стопой.

