Евразийское патентное ведомство

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2021.01.26
- (22) Дата подачи заявки 2019.04.09

(51) Int. Cl. C07D 403/12 (2006.01)
C07D 405/14 (2006.01)
C07D 401/04 (2006.01)
C07D 239/34 (2006.01)
C07D 405/12 (2006.01)
C07D 239/42 (2006.01)
C07D 487/04 (2006.01)
C07D 265/36 (2006.01)
C07D 498/08 (2006.01)
C07D 213/65 (2006.01)
C07D 213/65 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)
A61K 31/506 (2006.01)

(54) ТРИЗАМЕЩЕННЫЕ АРИЛЬНЫЕ И ГЕТЕРОАРИЛЬНЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ КАК МОДУЛЯТОРЫ КИНАЗЫ РІЗ И ПУТЕЙ АУТОФАГИИ

- (31) 62/655,741
- (32) 2018.04.10
- (33) US
- (86) PCT/US2019/026634
- (87) WO 2019/199864 2019.10.17
- **(71)** Заявитель:

НЕЙРОПОР ТЕРАПИЗ, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Стокинг Эмили М., Вразидло Вольфганг Дж. (US)

(74) Представитель:

Фелицына С.Б. (RU)

(57) Настоящее изобретение относится к тризамещенным арильным и гетероарильным соединениям, к фармацевтическим композициям, содержащим их, и к способам их применения, включая способы модулирования аутофагии или предупреждения, реверсирования, замедления или ингибирования пути PI3K-AKT-MTOR, а также к способам лечения заболеваний, связанных с регуляцией аутофагии или пути PI3K-AKT-MTOR.

$$\begin{array}{c|c} G_3^{G_2} G_6 \\ & & \\$$

ТРИЗАМЕЩЕННЫЕ АРИЛЬНЫЕ И ГЕТЕРОАРИЛЬНЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ КАК МОДУЛЯТОРЫ КИНАЗЫ РІЗ И ПУТЕЙ АУТОФАГИИ

Перекрестная ссылка на родственные заявки

В настоящей заявке заявлен приоритет относительно предварительной заявки на патент США № 62/655741, поданной 10 апреля 2018 года, озаглавленной «TRI-SUBSTITUTED ARYL AND HETEROARYL DERIVATIVES AS MODULATORS OF PI3-KINASE AND AUTOPHAGY PATHWAYS», полное содержание которой во всех отношениях включено в настоящий документ посредством ссылки.

Область техники

Настоящее изобретение относится к тризамещенным арильным и гетероарильным соединениям, к фармацевтическим композициям, содержащим их, и к способам их применения, включая способы модулирования пути PI3K-AKT-MTOR, к способам активации, усиления или стимуляции аутофагии посредством предотвращения, реверсирования, замедления или ингибирования пути PI3K-AKT-MTOR, и к способам лечения заболеваний, связанных с нарушением регуляции пути PI3K-AKT-MTOR.

Уровень техники

Аутофагия, принципиальный механизм выведения клеточных компонентов, играет важную роль в развитии, клеточной дифференцировке, гомеостазе и выживании клеток. Нарушение регуляции аутофагии связано со многими различными нейродегенеративными расстройствами, включая амиотрофический боковой склероз, болезнь Альцгеймера (AD), болезнь Паркинсона (PD) и болезнь Хантингтона (HD). Для лечения указанных нейродегенеративных расстройств могут быть эффективны терапевтические агенты, которые активируют аутофагию (Martinez-Vicente et al. Nat. Neurosci. 2010, 13(5), 567-576).

Каскад PI3K-AKT-mTOR (киназа PI3/Akt/мишень рапамицина в клетках млекопитающих) регулирует экспрессию генов выживания клеток и энергетику клеток. Указанный каскад также является ключевым отрицательным регулятором аутофагии (Codogno and Meijer, Cell Death Differ. 2005, 12(S2), 1509-1518, Bhaskar, et al. Molecular Neurodegeneration 2009, 4, 14; Cherra and Chu, Future Neurol. 2008, 3(3), 309-323). Таким образом, ингибирование пути PI3K-AKT-mTOR может быть идеальным способом активации аутофагии, усиления выживания клеток и лечения периферических дегенеративных расстройств и нейродегенеративных расстройств.

Внутриклеточные системы, которые регулируют образование частиц активного кислорода и активного азота (ROS/RNA), а также трансформации ROS/RNS, необходимы

для поддержания клеточного окислительно-восстановительного гомеостаза. Нарушенное, нерегулируемое образование ROS/RNS приводит к ферментативной дисфункции, усилению неправильного скручивания белков и активации патогенных клеточных процессов, которые лежат в основе многих нейродегенеративных расстройств. PI3К играет центральную роль в регуляции образования ROS/RNS посредством модулирования сигнальных путей синтазы оксида азота (NOS) и оксидазы никотинамид-адениндинуклеотидфосфата (НАДФ) (NOX). Действительно, ингибирование PI3К снижает ROS и передачу сигналов окислительного стресса. Терапевтические агенты, ингибирующие PI3K, вероятно будут эффективны для лечения нейродегенеративных заболеваний, которые демонстрируют патогенный механизм окислительного стресса, включая гипоксию-ишемию, травматическое повреждение головного мозга, синуклеопатию, AD, HD, повреждение спинного мозга и судороги.

Кроме того, недавно установлено, что путь PI3K/AKT является клинически релевантной мишенью при воспалительных заболеваниях, включая дерматологические расстройства. Модуляторы пути PI3K/AKT могут находить применение для лечения дерматологических расстройств, таких как атопический дерматит, розовые угри, угревая сыпь и псориаз.

Сохраняется потребность в соединениях, влияющих на аутофагию, обладающих требуемыми фармацевтическими свойствами. В настоящем изобретении предложены некоторые тризамещенные арильные и гетероарильные соединения, которые, как было обнаружено, ингибируют путь PI3K-AKT-MTOR. Указанные соединения ингибируют фосфорилирование АКТ и mTOR. Следовательно, указанные соединения также повышают уровни маркеров аутофагии и усиливают выведение из клеток токсичных белковых агрегатов. Таким образом, указанные соединения могут быть пригодны для лечения нейродегенеративных расстройств и других расстройств, связанных с сигнальным каскадом PI3K-AKT-mTOR, таких как болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобновисочная деменция, деменция с тельцами Леви, деменция PD, множественная системная атрофия, болезнь Хантингтона, амитрофический боковой склероз, рак, инфекция, дерматологические расстройства, болезнь Крона, болезни сердца, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерация желтого пятна, кардиомиопатия и старение.

Раскрытие изобретения

В одном аспекте настоящего изобретения предложено соединение формулы (I):

$$R^{1} \xrightarrow{\begin{array}{c} G_{3} \\ Y_{2} \\ Y_{3} \\ Y_{1} \end{array}} \xrightarrow{\begin{array}{c} G_{5} \\ II \\ G_{5} \\ G_{4} \end{array}} (I)$$

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероциклоалкил или $-(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил; где

т, п, о и р, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\,R^b,\,R^c,\,R^d,\,R^e,\,R^f,\,R^g$ и $R^h,\,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо.

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где R^i , R^j , R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил-OH или - C_{1-4} алкил,

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил, - CO_2C_{1-4} алкил или - SO_2C_{1-4} алкил;

L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{14}$ алкил), $N(SO_2$ Циклоалкил) или CH_2 ;

 Y_1 , Y_2 и Y_3 , каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a} ;

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -Галогеналкил, -O-галогеналкил или –NR $^{\rm u}$ R $^{\rm v}$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил или $-C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH($C_{1\text{-4}}$ алкил) или –N($C_{1\text{-4}}$ алкил)2,

 R^w и R^y , каждый независимо, представляют собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

 ${f R}^7$ и ${f R}^8$, каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1\text{--}4}$ алкил,

или \mathbb{R}^7 и \mathbb{R}^8 вместе образуют - $\mathbb{C}H_2\mathbb{C}H_2$ -;

или его фармацевтически приемлемая соль.

В некоторых вариантах воплощения, соединение формулы (I) представляет собой соединение, выбранное из соединений, описанных или приведенных в качестве примера в подробном описании настоящего изобретения.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), или любых ее вариантов, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $(CR^cR^d)_n$ -гетероциклоалкил или $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), или любых ее вариантов, L представляет собой $-S(O)_2$ -. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - C(O)-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -. В других вариантах воплощения, L

представляет собой -C(O)-, -O-, -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или –CR s R t -. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует.

В других аспектах предложены соединения формулы (II):

где

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2$ Циклоалкил) или CH_2 ;

Y₁, Y₂ и Y₃, каждый независимо, представляют собой CH или N;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a};

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или C_{1-4} алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил или $-C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH($C_{1\text{-4}}$ алкил) или –N($C_{1\text{-4}}$ алкил)2, и

 R^{w} и R^{y} , каждый независимо, представляют собой H или C_{1-4} алкил;

$$G_3^{G_2}$$
 G_6 $G_5^{G_4}$ не является незамещенным фенилом;

 ${\bf R}^7$ и ${\bf R}^8$, каждый независимо, представляют собой водород или ${\bf C}_{1\text{-}4}$ алкил,

или R^7 и R^8 вместе образуют -CH₂CH₂-;

 R^{9a} и R^{9b} , каждый независимо, представляют собой водород или галоген;

 R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, - OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, $C_{1\text{-}4}$ алкил или - $C_{1\text{-}4}$ алкил-OH;

 R^{bb} представляет собой водород или C_{1-4} алкил;

или ${\bf R}^{9a}$ вместе с ${\bf R}^{10}$ и промежуточными атомами образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или R^{11} вместе с R^{12} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или их фармацевтически приемлемые соли.

В других аспектах предложены соединения формулы (III):

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил или $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, причем если L представляет собой SO_2 , то гетероарил и гетероциклоалкил, присутствующие в R^1 , являются моноциклическими;

т равен 0 или 2;

n, о и p, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\,R^b,\,R^c,\,R^d,\,R^e,\,R^f,\,R^g$ и $R^h,\,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или $C_{1\text{-}4}$ алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо,

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x ;

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил,

циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или моноциклический гетероциклоалкил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где $R^i,\ R^j,\ R^k$ и $R^l,\$ каждый независимо, представляют собой $H,\ C_{1-4}$ алкил, - C_{1-4} алкил-OH или - C_{1-4} алкил,

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил, - CO_2C_{1-4} алкил или - SO_2C_{1-4} алкил;

или R^1 представляет собой

где

 R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, - OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, C_{1-4} алкил или - C_{1-4} алкил-OH;

R^{bb} представляет собой водород или C₁₋₄алкил:

или ${\bf R}^{10}$ вместе с ${\bf R}^{11}$ и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или ${\bf R}^{11}$ вместе с ${\bf R}^{12}$ и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2U_{4}$ алкил), $N(SO_2U_{4}$ алкил) или CH_2 ;

 Y_1 , Y_2 и Y_3 , каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a} ;

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или C_{1-4} алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH₂, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)₂,

 R^w и R^y независимо представляют собой H или C_{14} алкил;

где
$$G_3^{G_2}$$
 G_6 не является незамещенным фенилом; и $G_5^{G_4}$ не является представляют собой водоро

 ${f R}^7$ и ${f R}^8$, каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1\text{-}4}$ алкил, или ${f R}^7$ и ${f R}^8$ вместе образуют -CH2CH2-;

или их фармацевтически приемлемые соли.

В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_1 представляет собой N, и каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_3 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH.

В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2C_{1-4}$ алкил) или $N(SO_2$ циклоалкил).

В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), каждый G_2 и G_4 представляет собой N, и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), G_3 представляет собой CR^3 , и G_5 представляет собой CR^5 . В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), один из G_2 и G_4 представляет собой N.

В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или

(III), R^6 представляет собой $-NR^uR^v$. В некоторых вариантах воплощения, в любом из соединений формулы (I), (II) или (III), R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо.

В дополнительном аспекте настоящего изобретения предложена фармацевтическая композиция, содержащая по меньшей мере одно соединение формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемую соль. Фармацевтические композиции, согласно предложенным вариантам воплощения, могут дополнительно содержать фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество. В некоторых вариантах воплощения, предложена фармацевтическая композиция, содержащая: (а) по меньшей мере одно соединение формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемую соль и (б) фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

В настоящем изобретении также предложено соединение формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемая соль для применения в качестве лекарственного средства. В некоторых аспектах соединение формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемую соль, или фармацевтическую композицию, содержащую соединение формулы (I), (II) или (III), используют для лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой нейродегенеративное расстройство. В других вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой периферическое дегенеративное расстройство. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобновисочную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию РD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию и старение. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой дерматологическое расстройство. В некоторых вариантах воплощения, дерматологическое расстройство выбрано из розовых угрей, угревой сыпи, псориаза и атопического дерматита.

В другом аспекте настоящего изобретения предложен способ лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-mTOR, включающий введение субъекту, нуждающемуся в таком лечении, эффективного количества по меньшей мере одного соединения формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или

медицинское состояние представляет собой нейродегенеративное заболевание или состояние. В других вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой периферическое дегенеративное расстройство. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобно-височную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию и старение. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой дерматологическое расстройство. В некоторых вариантах воплощения, дерматологическое расстройство выбрано из розовых угрей, угревой сыпи, псориаза и атопического дерматита.

В настоящем изобретении предложено применение соединения формулы (I), (II) или (III) для получения лекарственного средства для лечения таких заболеваний и медицинских состояний, а также применение таких соединений и солей для лечения указанных заболеваний и медицинских состояний. В некоторых вариантах воплощения, предложено применение по меньшей мере одного соединения формулы (I), (II) или (III) или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции соединения формулы (I), (II) или (III) для производства лекарственного средства для лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой нейродегенеративное расстройство. В других вариантах заболевание воплощения, или медицинское состояние представляет собой периферическое дегенеративное расстройство. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобно-височную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию или старение. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет дерматологическое расстройство. В некоторых вариантах дерматологическое расстройство выбрано из розовых угрей, угревой сыпи, псориаза и атопического дерматита.

В другом аспекте настоящего изобретения предложен способ вмешательства в процесс аутофагии в клетке для модулирования, активации, усиления или стимуляции

аутофагии в клетке или для предотвращения, реверсирования, замедления или ингибирования каскада PI3K-AKT-mTOR, включающий приведение в контакт указанной клетки с эффективным количеством по меньшей мере одного соединения формулы (I), (II) или (III) или его соли, и/или по меньшей мере одной фармацевтической композиции в соответствии с предложенными вариантами реализации, причем указанное приведение в контакт осуществляют in vitro, ex vivo или in vivo.

Дополнительные варианты реализации, признаки и преимущества настоящего изобретения станут понятны из следующего подробного описания и при практическом воплощении настоящего изобретения.

Подробное описание

Настоящее изобретение относится к арильным и гетероарильным соединениям, к фармацевтическим композициям, содержащим их, и к способам их применения, включая способы модулирования, активации, усиления или стимуляции аутофагии посредством предотвращения, реверсирования, замедления или ингибирования пути PI3K-AKT-MTOR, а также к способам лечения заболеваний, связанных с регуляцией аутофагии.

Следует понимать, что данное изобретение не ограничено конкретными описанными вариантами реализации, поскольку они, конечно, могут варьироваться. Следует также понимать, что используемая в настоящем документе терминология предназначена лишь для описания конкретных вариантов реализации, и ее не следует толковать как ограничивающую.

В контексте данного документа и прилагаемой формулы изобретения, формы единственного числа включают формы множественного числа, если из контекста очевидно не следует иное. Дополнительно следует отметить, что формула изобретения может быть составлена для исключения любого необязательного элемента. Таким образом, указанное утверждение предназначено в качестве предварительной основы для применения такой исключающей терминологии, как «исключительно», «только» и т.п., в отношении перечисления элементов формулы изобретения, или для применения «отрицательного» ограничения.

В контексте данного документа, термины «включающий», «содержащий» и «включающий в себя» использованы в открытом, не ограничивающем значении.

Для придания описанию большей краткости, некоторые количественные выражения, представленные в настоящем документе, не обозначены термином «приблизительно». Однако следует понимать, что независимо от того, использован ли термин «примерно» или нет, каждое количество, представленное в настоящем документе, относится к фактическому данному значению, а также относится к приближению данного

значения, которое целесообразно предположить на основании общих знаний в данной области техники, включая эквиваленты и приближения, обусловленные экспериментальными и/или измерительными условиями для данного значения. Если выход представлен в процентном выражении, то указанный выход относится к массе вещества, для которого дан выход, относительно максимального количества того же вещества, которое может быть получено в конкретных стехиометрических условиях. Концентрации, выраженные в процентах, относятся к массовым долям, если не указано иное.

Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в данном документе, имеют то же значение, которое обычно подразумевается специалистом в области, к которой относится данное изобретение. При практическом осуществлении или апробации настоящего изобретения могут быть использованы также любые способы и материалы, аналогичные или эквивалентные тем, которые описаны в настоящем документе. Все публикации, упомянутые в настоящем документе, включены в настоящий документ посредством ссылки в отношении раскрытия и описания способов и/или материалов, в связи с которыми упомянуты эти публикации.

Если не указано иное, способы и методики, предложенных вариантов воплощения, обычно осуществляют в соответствии со стандартными способами, известными в данной области техники, а также в соответствии со способами, описанными в различных общих и более конкретных источниках, которые цитированы и рассмотрены в настоящем описании. См., например, Loudon, Organic Chemistry, 4^e издание, Нью-Йорк: Oxford University Press, 2002, сс. 360-361, 1084-1085; Smith and March, March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, 5^e издание, Wiley-Interscience, 2001.

Номенклатура, использованная в настоящем документе для названий рассматриваемых соединений, представлена в приведенных примерах. Названия соединений, в целом, составлены с использованием доступного в продаже программного обеспечения ChemBioDraw Ultra версии 13.0.2.3021.

Следует понимать, что некоторые признаки настоящего изобретения, которые для ясности описаны в контексте отдельных вариантов реализации, также могут быть представлены в виде комбинации в составе одного варианта реализации. И наоборот, некоторые признаки данного изобретения, которые для краткости описаны в контексте одного варианта реализации, также могут быть представлены по отдельности или в любой подходящей подкомбинации. Все комбинации вариантов реализации, касающихся химических групп, представленных переменными, специально предусмотрены настоящим изобретением и описаны в настоящем документе так, как если бы каждая и любая

комбинация была описана отдельно и в явном виде, до той степени, до которой такие комбинации включают соединения, которые являются стабильными соединениями (т.е. соединениями, которые можно выделить, охарактеризовать и испытать на биологическую активность). Кроме того, все подкомбинации химических групп, перечисленных в вариантах реализации, описывающих такие переменные, также специально предусмотрены настоящим изобретением и описаны в настоящем документе так, как если бы любая и каждая такая подкомбинация химических групп была описана в настоящем документе в отдельности и в явном виде.

Термины

Если не указано иное, то следующие термины имеют приведенные далее значения. Термины, не получившие определения, имеют значение, общепринятое в данной области техники.

Термин «алкил» относится к насыщенной неразветвленной или разветвленной углеводородной группе, содержащей от 1 до 12 атомов углерода в цепи. Примеры алкильных групп включают метил (Me), этил (Et), н-пропил, изопропил, бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил (tBu), пентил, изопентил, трет-пентил, гексил, изогексил и группы, которые в свете стандартных знаний в данной области техники и указаний, представленных в настоящем документе, считаются эквивалентом любого из вышеперечисленных примеров. В некоторых случаях алкильные группы представляют собой C_{1-4} алкил.

«Галогеналкил» относится к алкильной группе, как описано выше, в которой один или более атомов водорода алкильной группы замещены группой галогена. Примеры таких групп включают, без ограничения, фторалкильные группы, такие как фторэтил, трифторметил, дифторметил, трифторэтил и т.п.

Термин «оксо» относится к карбонильному атому кислорода. Например, циклопентил, замещенный оксо-группой, представляет собой циклопентанон.

«Арил» или «Аг» относится к одновалентной ароматической карбоциклической группе, содержащей от 6 до 18 кольцевых атомов углерода, имеющей одно кольцо (такое как присутствует в фенильной группе) или кольцевую систему, содержащую несколько конденсированных колец (примеры таких ароматических кольцевых систем включают нафтил, антрил и инданил), и указанные конденсированные кольца могут быть или не быть ароматическими, при условии, что точка присоединения находится у атома ароматического кольца. Данный термин включает, в качестве примера, фенил и нафтил.

«Циклоалкил» относится к циклическим углеводородным группам, содержащим от 3 до 10 атомов углерода, имеющим одно или несколько циклических колец, включая

конденсированные, мостиковые и спирокольцевые системы. Примеры подходящих циклоалкильных групп включают, например, адамантил, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклооктил и т.п. Такие циклоалкильные группы включают, в качестве примера, однокольцевые структуры, такие как циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклооктил и т.п., или многокольцевые структуры, такие как адамантанил и т.п. В некоторых случаях циклоалкил представляет собой моноциклическое кольцо. В некоторых случаях циклоалкил представляет собой 3-6-членное кольцо.

Термин «гетероарил» относится к моноциклическому, конденсированному бициклическому или конденсированному полициклическому ароматическому гетероциклу (кольцевой структуре, имеющей кольцевые атомы, выбранные из атомов углерода и до четырех гетероатомов, выбранных из атома азота, кислорода и серы), имеющему от 5 до 12 кольцевых атомов на один гетероцикл. Такие гетероарильные группы содержат по меньшей мере одно кольцо в указанной кольцевой системе, которое является ароматическим, при условии, что точка присоединения находится у атома ароматического кольца. В некоторых вариантах воплощения, кольцевой атом(ы) азота и/или серы в гетероарильной группе являются необязательно окисленными с образованием фрагментов N-оксида (N→O), сульфинила или сульфонила. В некоторых случаях гетероарильные группы представляют собой 5-, 6-, 8-, 9- или 10-членные кольцевые системы.

Примеры гетероарилов включают, но не ограничиваются этим, пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, бензофуран, бензотиофен, индазол, бензимидазол, бензотиазол, бензоксазол, индолизин, изоиндол, пурин, изохинолин, хинолин, фталазин, нафтилпиридин, хиноксалин, хиназолин, циннолин, птеридин, карбазол, карболин, фенантридин, акридин, фенантролин, изотиазол, феназин, феноксазин, фенотиазин, фталимид и т.п.

«Гетероциклоалкил» относится к насыщенной или частично ненасыщенной группе, содержащей одно кольцо или несколько конденсированных колец, включая конденсированные, мостиковые или спирокольцевые системы, и содержащей от 3 до 20 кольцевых атомов, включая от 1 до 10 гетероатомов. Указанные кольцевые атомы выбраны из группы, состоящей из углерода, азота, серы или кислорода, причем в конденсированных кольцевых системах одно или более колец могут представлять собой циклоалкил, арил или гетероарил, при условии, что точка присоединения находится в неароматическом кольце. В некоторых вариантах воплощения, атом(ы) азота и/или серы гетероциклической группы являются необязательно окисленными с образованием

фрагментов N-оксида, -S(O)- или –SO₂-. Примеры гетероциклоалкилов включают, но не ограничиваются этим, азетидин, оксетан, тетрагидрофуран, пирролидин, пиперазин, пиперидин, морфолин, тиоморфолин, 1,1-диоксотиоморфолинил, дигидроиндол, индазол, хинолизин, имидазолидин, имидазолин, индолин, 1,2,3,4-тетрагидроизохинолин, тиазолидин и т.п. В некоторых случаях гетероциклоалкильные группы представляют собой 4-, 5- или 6-членные кольца. В некоторых случаях гетероциклоалкил содержит конденсированное фенильное кольцо.

«Циано» относится к группе –CN.

«Гало» или «галоген» относится к фтору, хлору, брому и йоду.

«Гидрокси» или «гидроксил» относится к группе –OH.

В дополнение к описанию, представленному в настоящем документе, термин «замещенный», используемый для модификации конкретной группы или радикала, означает, что один или более атомов водорода конкретной группы или радикала, каждый независимо друг от друга, замещены одинаковыми или различными группами заместителей, как описано ниже. Группы заместителей включают, но не ограничиваются этим, алкокси, ацил, ацилокси, карбонилалкокси, ациламино, амино, аминоацил, аминокарбониламино, аминокарбонилокси, циклоалкил, циклоалкенил, арил, гетероарил, арилокси, циано, азидо, галоген, гидроксил, нитро, карбоксил, тиол, тиоалкил, циклоалкил, циклоалкенил, алкил, алкенил, алкинил, гетероциклил, аралкил, аминосульфонил, сульфониламино, сульфонил, оксо, карбонилалкиленалкокси и т.п. Термин «незамещенный» означает, что указанная группа не имеет заместителей. Термин «необязательно замещенный» означает, что указанная группа является незамещенной или замещенной одним или более заместителями. При использовании термина «замещенная» для описания структурной системы, замещение может иметь место в любом положении системы, допустимом валентностью. Если группа или фрагмент содержит более одного заместителя, то следует понимать, что заместители могут быть одинаковыми или отличными друг от друга. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит от одного до пяти заместителей. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит один заместитель. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит два заместителя. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит три заместителя. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит четыре заместителя. В некоторых вариантах воплощения, замещенная группа или фрагмент содержит пять заместителей.

Любая формула, изображенная в настоящем документе, предназначена для

обозначения соединения данной структурной формулы, а также некоторых вариантов или форм. Например, формула, приведенная в настоящем документе, включает рацемическую форму или один или более энантиомерных, диастереомерных или геометрических изомеров, или их смесь. Кроме того, любая формула, приведенная в настоящем документе, относится также к гидрату, сольвату или полиморфу данного соединения, или к их смеси.

Любая формула, представленная в настоящем документе, предназначена также для обозначения форм без метки и меченых изотопами форм указанных соединений. Соединения с изотопной меткой имеют структуры, изображенные представленными в настоящем документе формулами, за исключением того, что один или более атомов заменены атомом, имеющим выбранную атомную массу или массовое число. Примеры изотопов, которые могут быть внедрены в соединения согласно настоящему изобретению, включают изотопы водорода, углерода, азота, кислорода, фосфора, фтора, хлора и йода, такие как ²H, ³H, ¹¹C, ¹³C, ¹⁴C, ¹⁵N, ¹⁸O, ¹⁷O, ³¹P, ³²P, ³⁵S, ¹⁸F, ³⁶Cl и ¹²⁵I, соответственно. Такие соединения с изотопной меткой пригодны для метаболических исследованиях (предпочтительно с 14 C), исследований кинетики реакций (например, с 2 H или 3 H), технологий обнаружения или визуализации [таких как позитронно-эмиссионная томография (ПЭТ) или однофотонная эмиссионная компьютерная томография (SPECT)], включая анализы распределения лекарства или субстрата в тканях, или для радиоактивного лечения пациентов. В частности, соединение с меткой ¹⁸F или ¹¹C может быть особенно предпочтительным для исследований ПЭТ или SPECT. РЕТ и SPECT исследования можно проводить так, как описано, например, в публикации Brooks, D.J., "Positron Emission Tomography and Single-Photon Emission Computed Tomography in Central Nervous System Drug Development", NeuroRx 2005, 2(2), 226-236, а также в ссылках, цитированных в ней. Кроме того, замена более тяжелыми изотопами, такими как дейтерий (т.е. ²H), может давать определенные терапевтические преимущества благодаря большей метаболической стабильности, например, увеличенному периоду полувыведения in vivo, или уменьшения необходимых доз. Соединения с изотопной меткой согласно настоящему изобретению и их пролекарства могут быть, в общем, получены способами, описанными на схемах или в примерах и способах получения, приведенных ниже, посредством замены реагента без изотопной метки на доступный реагент с изотопной меткой.

Номенклатура « C_{i-j} », где ј больше і, используемая в настоящем документе для обозначения класса заместителей, относится к вариантам воплощения настоящего изобретения, для которых индивидуально реализовано каждое и все возможные количества атомов углерода, от і до ј, включая і и ј. Например, термин C_{1-3} независимо

относится к вариантам реализации, которые имеют один атом углерода (C_1) , к вариантам реализации, которые имеют два атома углерода (C_2) , и к вариантам реализации, которые имеют три атома углерода (C_3) .

В контексте данного документа, любое упоминание дизаместителя включает различные варианты присоединения при наличии более чем одной такой возможности. Например, упоминание дизаместителя -A-B-, где $A \neq B$, в данном контексте относится к такому дизаместителю, в котором A присоединен к первому замещенному элементу, и B присоединен ко второму замещенному элементу, а также относится к такому дизаместителю, в котором A присоединен ко второму замещенному элементу, и B присоединен к первому замещенному элементу.

В отношении любых групп, описанных в настоящем документе, которые содержат один или более заместителей, конечно, следует понимать, что такие группы не содержат заместители или способы замещения, которые являются стерически невозможными и/или синтетически невыполнимыми. Кроме того, рассматриваемые соединения включают все стереохимические изомеры, возникающие при замещении указанных соединений.

Настоящее изобретение также включает фармацевтически приемлемые соли соединений, представленных формулой (I), предпочтительно соединений, описанных выше, и конкретных соединений, примеры которых приведены в настоящем документе, а также фармацевтические композиции, содержащие такие соли, и способы применения указанных солей.

«Фармацевтически приемлемая соль» означает соль свободной кислоты или основания соединения, представленного в настоящем документе, которая является нетоксичной, биологически переносимой или иным образом биологически подходящей для введения субъекту. См., в общем, S.M. Berge, et al., "Pharmaceutical Salts," J. Pharm. Sci., 1977, 66, 1-19. Предпочтительные фармацевтически приемлемые соли представляют собой соли, которые являются фармакологически эффективными и подходящими для контакта с тканями или организмом субъекта без излишней токсичности, раздражения или аллергической реакции. Соединение, описанное в настоящем документе, может содержать достаточно кислотную группу, достаточно основную группу, оба типа функциональных групп или более одной группы каждого типа и, соответственно, может взаимодействовать с множеством неорганических или органических оснований, а также неорганических или органических кислот с образованием фармацевтически приемлемой соли.

Примеры фармацевтически приемлемых солей включают сульфаты, пиросульфаты, бисульфаты, сульфиты, бисульфиты, фосфаты, моногидрофосфаты, дигидрофосфаты, метафосфаты, пирофосфаты, хлориды, бромиды, йодиды, ацетаты, пропионаты,

деканоаты, каприлаты, акрилаты, формиаты, изобутираты, капроаты, гептаноаты, пропиолаты, оксалаты, малонаты, сукцинаты, субераты, себацинаты, фумараты, малеаты, бутин-1,4-диоаты, гексин-1,6-диоаты, бензоаты, хлорбензоаты, метилбензоаты, динитробензоаты, гидроксибензоаты, метоксибензоаты, сульфонаты, фталаты, метилсульфонаты, пропилсульфонаты, безилаты, ксилолсульфонаты, нафталин-1сульфонаты, нафталин-2-сульфонаты, эдизилаты, фенилацетаты, фенилпропионаты, фенилбутираты, лактаты, у-гидроксибутираты, гликоляты, цитраты, фармацевтически приемлемых солей манделаты. Перечень других подходящих представлен в публикации Remington, Pharmaceutical Sciences, 17e издание, Mack Publishing Company, Истон, штат Пенсильвания, 1985.

Для соединения формулы (I), которое содержит основной атом азота, фармацевтически приемлемая соль может быть получена любым подходящим способом, известным в данной области техники, например, обработкой свободного основания неорганической кислотой, такой как хлористоводородная кислота, бромистоводородная кислота, серная кислота, сульфаминовая кислота, азотная кислота, борная кислота, фосфорная кислота и т.п., или органической кислотой, такой как уксусная кислота, фенилуксусная кислота, пропионовая кислота, стеариновая кислота, молочная кислота, аскорбиновая кислота, малеиновая кислота, гидроксималеиновая кислота, изетионовая кислота, янтарная кислота, валериановая кислота, фумаровая кислота, малоновая кислота, пировиноградная кислота, щавелевая кислота, гликолевая кислота, салициловая кислота, олеиновая кислота, пальмитиновая кислота, лауриновая кислота, пиранозидиловая кислота, такая как глюкуроновая кислота или галактуроновая кислота, альфагидроксикислота, такая как миндальная кислота, лимонная кислота или винная кислота, аминокислота, такая как аспарагиновая кислота или глутаровая кислота, ароматическая кислота, такая как бензойная кислота, 2-ацетоксибензойная кислота, нафтойная кислота или коричная кислота, сульфоновая кислота, такая как лаурилсульфоновая кислота, птолуолсульфоновая кислота, метансульфоновая кислота, этансульфоновая кислота, этандисульфоновая кислота или любой совместимой смесью кислот, такой как смеси, описанные в представленных в настоящем документе примерах, и любой другой кислотой и их смесью, которые считаются эквивалентами или приемлемыми заменителями в свете общего уровня знаний в данной технологии.

«Сольват» относится к комплексу, образованному при объединении молекул растворителя с молекулами или ионами растворенного вещества. Растворитель может быть органическим соединением, неорганическим соединением или их смесью. Некоторые примеры растворителей включают, но не ограничиваются ими, метанол, N,N-

диметилформамид, тетрагидрофуран, диметилсульфоксид и воду. Если растворителем является вода, то образованный сольват является гидратом.

«Стереоизомер» и «стереоизомеры» относятся к соединениям, которые имеют одинаковый порядок соединения атомов, но разное расположение атомов в пространстве. Стереоизомеры включают цис-транс изомеры, Е и Z изомеры, энантиомеры и диастереомеры.

«Таутомер» относится к альтернативным формам молекулы, которые различаются лишь электронным связыванием атомов и/или положением протона, таким как енол-кетонные и имин-енаминные таутомеры, или таутомерные формы гетероарильных групп, содержащих кольцевую группировку атомов -N=C(H)-NH-, таких как пиразолы, имидазолы, бензимидазолы, триазолы и тетразолы. Специалистам в данной области техники понятно, что возможны другие таутомерные схемы расположения кольцевых атомов.

Следует понимать, что термин «или его соль или сольват, или стереоизомер» включает все перестановки солей, сольватов и стереоизомеров, например, сольват фармацевтически приемлемой соли или стереоизомера рассматриваемого соединения.

Соединения

Соединения и их соли (такие как фармацевтически приемлемые соли) подробно описаны в настоящем документе, включая сущность изобретения и прилагаемую формулу изобретения. Также предложено применение всех соединений, описанных в настоящем документе, включая соли и сольваты соединений, описанных в настоящем документе, а также способы получения таких соединений. Любое соединение, описанное в настоящем документе, также может быть упомянуто как лекарственное соединение.

В одном аспекте предложены соединения формулы (I):

$$R^{1} \xrightarrow{L} Y_{2} \xrightarrow{G_{3}} G_{4}$$

$$Y_{3} \xrightarrow{Y_{1}} Y_{1}$$

$$R^{7} \xrightarrow{X} R^{8} \qquad (I)$$

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероциклоалкил или $-(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил; где

т, п, о и р, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\ R^b,\ R^c,\ R^d,\ R^e,\ R^f,\ R^g$ и $R^h,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо,

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x ,

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где R^i , R^j , R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил-OH или - C_{1-4} алкил,

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C(O)C_{1\text{-4}}$ алкил, - $CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил или - $SO_2C_{1\text{-4}}$ алкил;

L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил), $N(SO_2$ Циклоалкил) или CH_2 ;

 Y_1 , Y_2 и Y_3 , каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a} ;

 G_5 представляет собой N или CR^5 ; и

G₆ представляет собой N или CR⁶;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо,

содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 $R^{\rm u}$ представляет собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{14} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{14}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)2,

 R^w и R^y , каждый независимо, представляют собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

$$G_3^{G_2}$$
 G_6 $G_5^{G_4}$ не является незамещенным фенилом; и G_5^{7} и G_5^{8} каждый независимо, представляют собой водор

 R^7 и R^8 , каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1 ext{-4}}$ алкил, или R^7 и R^8 вместе образуют -CH2CH2-;

или их фармацевтически приемлемые соли.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), R¹ представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил или - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил или - $(CR^gR^h)_p$ циклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-} 4алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил, присутствующий в \mathbb{R}^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкил, или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O, и арил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой арил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой – CH_2 -арил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой – CH_2CH_2 -арил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой –(CR^aR^b)_m-арил, причем указанный арил представляет собой фенил или нафтил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой фенил. В других вариантах воплощения, R¹ представляет собой нафтил. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой арил, -CH₂-арил, -CH₂CH₂-арил, -CH=CHарил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x , независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, $-C_{1-2}$ -галогеналкила, -OH, $-OC_{1-4}$ алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, $-NR^qR^r$ и моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, -С(О)С1-4алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{14} алкил, $-C_{14}$ алкил- $O+C_{14}$ алкил, $-C(O)C_{14}$ алкил, $-CO_{2}C_{14}$ алкил или - SO_2C_{1-4} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой фенил, $-CH_2$ фенил, -СН2СН2-фенил, -СН=СН-фенил, нафтил, -СН2-нафтил, -СН2СН2-нафтил или -СН=СН-нафтил. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой фенил, -СН₂фенил, -СН2СН2-фенил, -СН=СН-фенил, нафтил, -СН2-нафтил, -СН2СН2-нафтил или -СН=СН-нафтил, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями R^x, независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃, циано, -CH₃, -OCH₃, --NHCH₂C(CH₃)₂OH, морфолинила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и -NHS(O)₂CH₃.

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил, и n равен 0, 1 или 2, причем гетероарил, присутствующий в \mathbb{R}^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой -CH₂гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой –СН₂СН₂-гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой моноциклический гетероарил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой бициклический гетероарил. В любых указанных вариантах воплощения, гетероарил содержит один или два азотных члена кольца. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол, каждый из которых является незамещенным

или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой –CH₂-гетероарил или –CH₂CH₂-гетероарил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x , выбранными из группы, состоящей из галогена, С₁₋₄алкила, -С₁₋₂галогеналкила, -OH, **-**ОС₁₋₄алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, -NR^qR^r моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, -С(О)С1-4алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C₁₋₄алкил, -C₁₋₄алкил-OH, -C₁₋₄алкил-O-C₁₋₄алкил, -C(O)C₁₋₄алкил, -CO₂C₁₋₄алкил или - SO_2C_{1-4} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензотиофен, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензотиофен, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями R^x, независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃. $-CH_3$ -OCH₃, -NHC(O)CH₃, -NHCH₂C(CH₃)₂OH, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и -NHS(O)₂CH₃.

 R^1 представляет собой -(CR^eR^f)_овариантах воплощения, В некоторых гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-} 4алкил, о равен 0, 1 или 2, причем гетероциклоалкил, присутствующий в \mathbb{R}^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой -СН2-гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой – СН₂СН₂-гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_{o}$ гетероциклоалкил, причем указанный гетероциклоалкил является моноциклическим, и в некоторых вариантах воплощения, указанный гетероциклоалкил представляет собой 4-6членное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой -(CR^eR^f)₀гетероциклоалкил, причем указанный гетероциклоалкил представляет собой азетидин, тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1,1-диоксотиоморфолин, азепин или диазепин. В некоторых вариантах

воплощения, указанный гетероциклоалкил присоединен к остальной части структуры через атом углерода (С-связанный гетероциклоалкил). В некоторых вариантах \mathbb{R}^1 собой воплощения, представляет -CH₂-гетероциклоалкил -CH₂CH₂гетероциклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, $-C_{1-2}$ -галогеналкила, -OH, $-OC_{1-4}$ алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, $-NR^qR^r$ и моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, -С(О)С1-4алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, $-C_{1-4}$ алкил- $O-C_{1-4}$ алкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-CO_2C_{1-4}$ алкил или - SO_2C_{1-4} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой азетидин, тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1,1-диоксотиоморфолин, азепин или диазепин. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой азетидин, тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1,1диоксотиоморфолин, азепин или диазепин, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями R^x, независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃, -NHC(O)CH₃, -NHCH₂C(CH₃)₂OH, циано, $-CH_3$ -OCH₃, морфолинила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и -NHS(O)₂CH₃.

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет -(CR^gR^h) $_p$ -циклоалкил, где R^g и \mathbb{R}^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или \mathbb{C}_{1-4} алкил, и p равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой -CH₂циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой –CH₂CH₂-циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, причем указанный циклоалкил представляет собой циклопропил, циклобутил, циклопентил или циклогексил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой циклоалкил, -СН₂-циклоалкил или –CH₂CH₂-циклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, $-C_{1-2}$ -галогеналкила, -OH, $-OC_{1-4}$ алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, -NR^qR^r и моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо,

представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, $-C_{1-4}$ алкил-O- C_{1-4} алкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил,

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой фенил, нафтил, дигидробензофуран, бензофуран, бензил, индолилметил, фенетил, 1,1-дифтор(фенил)метил, имидазолилметил, бензимидазолилметил, пиридинилметил, циклогексил, циклогексилметил, азетидин, тетрагидрофуран, тетрагидрофуранилметил, пирролидин, тетрагидропиран, тетрагидропиранилметил или пиперидин, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

B каждом случае R^1 является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . B некоторых вариантах воплощения, существует один заместитель R^x , а других существует два заместителя R^x .

B некоторых вариантах воплощения, каждый R^{x} независимо представляет собой C_{1-4} алкил, циклоалкил, - C_{1-2} -галогеналкил, -OH, -OC₁₋₄алкил, галоген. -O-C₁₋₂галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -С(О)-циклоалкил, -С(О)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), - CO_2C_{1-4} алкил, - $C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), - CH_2 арил (необязательно замещенный метилом или галогеном) или моноциклический гетероциклоалкил (необязательно замещенный метилом, -С(О)С1-4алкилом или -СО2С1-4алкилом). В некоторых вариантах воплощения, каждый R^{x} независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^{i}R^{j}$, $-SO_{2}C_{1-4}$ алкил, $-SO_{2}NR^{k}R^{l}$, $-NR^{q}R^{r}$, -С(О)-циклоалкил, -С(О)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), - CO_2C_{1-4} алкил, - CO_2 арил, - $C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), -СН2-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном) или моноциклический гетероциклоалкил (необязательно замещенный метилом, -С(О)С1- $_{4}$ алкилом или $_{-}$ CO $_{2}$ C $_{1}$ $_{4}$ алкилом). В некоторых вариантах воплощения, каждый R^{x} независимо представляет собой галоген (такой как фтор, хлор, бром), метил, этил, пропил, изопропил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NHC_{1-4}$ алкил, $-C(O)NMe_2$, ацетил, -C(O)этил, -C(O)изопропил, -C(O)-трет-бутил, -C(O)-циклопропил, $-CO_2$ -трет-бутил, $-C(O)CH_2$ -фенил, -

C(O)фенил, -C(O)NHC₁₋₂алкил-OCH₃, boc-пиперидинил, изопропил, тетрагидропиранил, циано, морфолинил, фтор, хлор, $-CF_3$, метокси, $-NHSO_2CH_3$, 2-гидрокси-2-метил-1-аминопропил, -NH-ацетил или $-OCF_3$. В некоторых вариантах воплощения, каждый R^x независимо представляет собой тетрагидрофуранил, тетрагидропиранил или пиридинил, каждый из которых является необязательно замещенным. В каждом случае арильные и гетероциклоалкильные группы необязательно замещены так, как описано выше.

В некоторых вариантах воплощения, R^i и R^j , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-OH или $-C_{1-4}$ алкил-O- C_{1-4} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^i и R^j , каждый независимо, представляют собой H, метил, этил, пропил, изопропил, бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, гидроксиметил, гидрокси-2-метилпропил, метоксиметил или метоксиэтил.

В некоторых вариантах воплощения, R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-O- C_{1-4} алкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-CO_2C_{1-4}$ алкил или $-SO_2C_{1-4}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, метил, этил, пропил, изопропил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, ацетил или $-CO_2$ -трет-бутил.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой S. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2C_{1-4}$ алкил) или $N(SO_2$ циклоалкил). В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой CH_2 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, Y_1 представляет собой N, и каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_3 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_2 представляет собой N, и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_2 представляет собой N, и Y_3 представляет собой N, и Y_4 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_2 и Y_3 представляет собой N, и Y_4 представляет собой CH.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I) или любого ее варианта, L отсутствует $-S(O)_2$ -, -C(O)-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо; и R^1 , R^2 , R^3 , R^{4a} , R^{4b} , R^5 , R^6 , R^7 , R^8 , X, Y_1 , Y_2 , Y_3 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 , R^a , R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^g , R^h , R^i , $R^$

 R^{u} , R^{v} , R^{w} , R^{x} , R^{y} , m, n, о и р являются такими, как описано для формулы (I) или любого ее варианта или варианта реализации.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой $-S(O)_2$ -. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $-C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует и представляет собой -C(O)-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $-C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; и каждый $-CR^t$ -, $-CR^t$ -, -CR

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), G_2 представляет собой CR^2 , G_3 представляет собой CR^3 , G_4 представляет собой CR^{4a} , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, более одного из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, G_2 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_4 , G_5 представляет собой G_5 , и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, G_2 представляет собой G_5 , и G_6 представляет собой G_5 , G_6 представляет собой G_7 , G_7 представляет собой G_7 , G_8 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_7 и G_8 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_8 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_8 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_9 и G_9 представляет собой G_9 , и G_9 представляет собой G_9 .

В некоторых вариантах реализации, в которых ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N, G_4 не представляет собой N или NR^{4b} , и по меньшей мере один из R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 не представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, G_4 представляет собой NR^{4b} . В некоторых вариантах воплощения, R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо необязательно замещено оксо-группой. В некоторых вариантах воплощения, ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N, G_4 не представляет собой N или NR^{4b} , и по меньшей мере один из R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 представляет собой галоген, -OH, -алкил, -О-алкил, -галогеналкил, -О-галогеналкил или $-NR^{u}R^{v}$.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), каждый \mathbb{R}^7 и \mathbb{R}^8 представляет

собой водород. В некоторых вариантах воплощения, один из R^7 и R^8 представляет собой водород, а другой представляет собой $C_{1\text{-4}}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, оба R^7 и R^8 представляют собой $C_{1\text{-4}}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^7 и R^8 вместе образуют - CH_2CH_2 -.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой –S(O)₂-, и R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-} 4алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В других вариантах воплощения, L представляет собой -S(O)₂-, и R¹ представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=-CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_m$ -гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-S(O)_2$ -, $-S(O)_2$ -, -S(O)

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой N.

 $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой –S(O)₂-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_0$ -гетероарил, X представляет собой O, и два из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR⁶. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой –S(O)₂-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой О, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, Xпредставляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и n равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^f)₀-гетероциклоалкил, где R^c и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1

представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и p равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой - $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_m$ -гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой O.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR⁵, и G_6 представляет собой CR⁶.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR°R^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR°R^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR°R^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR⁶. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -(CR°R^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-,

 R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR^5 , и G₆ представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой -O-. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_{n}$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^f) $_{o}$ -гетероциклоалкил, где R^c и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой -(CR^gR^h) $_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным или замещенным или замещенным или замещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой O.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-

 $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -О-, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR⁶. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f) $_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f) $_o$ -гетероциклоалкил, Xпредставляет собой О, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R¹ представляет собой -(CR^eR^f)₀гетероциклоалкил, Х представляет собой О, и два из G2, G3, G4, G5 и G6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R¹ представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^6$.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, и R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил, где R^a и R^b, каждый независимо, представляют собой H, галоген или C₁-4алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, и R¹ представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, где R^c и R^d, каждый независимо, представляют собой H, галоген или C₁-4алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, и R¹ представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, где R^e и R^f, каждый независимо, представляют собой H, галоген или C₁-4алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя

заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил; где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой О. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, и X представляет собой О. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^cR^f)₀-гетероциклоалкил, и X представляет собой О. В других вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^gR^h)_p-циклоалкил, и X представляет собой О.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR^sR^t-, R¹ представляет собой - (CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR⁵, и G_6 представляет собой CR⁶.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил,

X представляет собой O, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR⁶. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, $-C(CH_3)_2$ -, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах реализации, L представляет собой -CH₂-, - $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет CF_2 -, $-C(CH_3)_2-$, $-C(=CH_2)$ или собой -(CR^eR^f)_oгетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой О, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR s R t -, R¹ представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой $N,\ G_3$ представляет собой $CR^3,\ G_5$ представляет собой $CR^5,\ и\ G_6$ представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L отсутствует, и R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и n равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой $-(CR^cR^f)_o$ -гетероциклоалкил, где R^c и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и p равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или 10, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или 11, или 12, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями 12.

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой О. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, и X представляет

собой О. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой О. В других вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, и X представляет собой О.

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R¹ представляет собой -(CR^cR^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G_6 представляет собой N. B некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G_6 представляют собой N. B некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, Lотсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^5$, и \mathbb{G}_6 представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^6$.

В другом аспекте предложены соединения формулы (II):

где

X представляет собой O, S, NH, N(CO₂C₁₋₄алкил), N(SO₂C₁₋₄алкил), N(SO₂Циклоалкил) или CH₂;

Y₁, Y₂ и Y₃, каждый независимо, представляют собой CH или N;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a} ;

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или C_{1-4} алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{14} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{14}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)2, и

 R^w и R^y , каждый независимо, представляют собой H или C_{14} алкил;

$$G_3^{G_3^{G_2}}$$
 $G_6^{G_4}$ где $G_5^{G_4}$ не является незамещенным фенилом;

 R^7 и R^8 , каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1 ext{-4}}$ алкил, или R^7 и R^8 вместе образуют -CH₂CH₂-;

 R^{9a} и R^{9b} , каждый независимо, представляют собой водород или галоген;

 ${\bf R}^{10},\,{\bf R}^{11},\,{\bf R}^{12},\,{\bf R}^{13}$ и ${\bf R}^{14},\,$ каждый независимо, представляют собой водород, галоген, -

OH, -CN, -алкил, -О-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -О-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, C_{1-4} алкил или - C_{1-4} алкил-OH;

 R^{bb} представляет собой водород или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

или ${\bf R}^{9a}$ вместе с ${\bf R}^{10}$ и промежуточными атомами образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или ${\bf R}^{11}$ вместе с ${\bf R}^{12}$ и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или их фармацевтически приемлемые соли.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_1 представляет собой N, и каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_3 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_2 представляет собой N, и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_3 представляет собой N, и Y_2 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_2 и Y_3 представляет собой N, и Y_1 представляет собой CH.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой S. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2C_{1-4}$ алкил) или $N(SO_2$ циклоалкил). В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой CH_2 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), G_2 представляет собой CR^2 , G_3 представляет собой CR^3 , G_4 представляет собой CR^{4a} , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, более одного из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, G_2 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_4 , G_5 представляет собой G_5 , и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, G_2 представляет собой G_5 , и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, G_5 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_5 и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_6 и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_6 и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_6 и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_6 и G_6 представляет собой G_6 . В некоторых вариантах воплощения, каждый G_6 и G_6

представляет собой R^3 , и G_6 представляет собой CR^3 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах реализации, в которых ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N, G_4 не представляет собой N или NR^{4b}, по меньшей мере один из R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 не представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, G_4 представляет собой NR^{4b}. В некоторых вариантах воплощения, R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо необязательно замещено оксо-группой.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), каждый R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, по меньшей мере один из R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} не представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, по меньшей мере один из R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} выбран из группы, состоящей из галогена, -ОН, -СN, -алкила, -О-алкила, -галогеналкила, гетероциклоалкила, -О-галогеналкила, -SO $_2$ С $_1$ -4алкила или -NR aa R bb . В некоторых вариантах воплощения, R^{10} выбран из группы, состоящей из галогена, -ОН, -СN, -алкила, -О-алкила, -галогеналкила, гетероциклоалкила, -O-галогеналкила, -SO $_2$ C $_{1-4}$ алкила или -NR aa R bb . В некоторых вариантах воплощения, R^{12} представляет собой галоген, и каждый R^{10} , R^{11} , R^{13} и R^{14} представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, по меньшей мере один из R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} представляет собой гетероциклоалкил. В некоторых вариантах воплощения, по меньшей мере один из R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} представляет собой гетероциклоалкил, выбранный из группы, состоящей из азиридинила, пирролидинила, пирролидино, пиперидинила, пиперидино, пиперазинила, пиперазино, морфолинила, морфолино, тиоморфолинила, тиоморфолино, тетрагидрофуранила, тетрагидротиофуранила, тетрагидропиранила и пиранила, каждый из которых является необязательно замещенным. В некоторых вариантах воплощения, по меньшей мере один из R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} представляет собой гетероциклоалкил, выбранный из группы, состоящей из морфолинила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила и пиридинила, каждый из которых является необязательно замещенным.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), R^{9a} вместе с R^{10} и промежуточными атомами образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{11} вместе с R^{12} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), каждый R^7 и R^8 представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, один из R^7 и R^8 представляет собой водород, а другой представляет собой C_{14} алкил. В некоторых вариантах воплощения, оба R^7 и R^8 представляют собой C_{14} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^7 и R^8 вместе образуют - CH_2CH_2 -.

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH, каждый R^{9a} и R^{9b} представляет собой водород, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH, каждый R^{9a} и R^{9b} представляет собой водород, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH, каждый R^{9a} и R^{9b} представляет собой водород, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH, оба R^{9a} и R^{9b} представляют собой водород, X представляет собой O, и R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо.

В другом аспекте предложены соединения формулы (III):

$$R_{1} \xrightarrow{L} Y_{2} \xrightarrow{G_{3}} G_{4}$$

$$R_{1} \xrightarrow{Y_{3}} Y_{1}$$

$$R_{2} \xrightarrow{Y_{3}} Y_{1}$$

$$R_{3} \xrightarrow{Y_{1}} G_{5}$$

$$R_{4} \xrightarrow{R_{8}} (III)$$

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $(CR^cR^f)_0$ -гетероциклоалкил или $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, причем если L представляет собой SO_2 , то гетероарил и гетероциклоалкил, присутствующие в R^1 , являются моноциклическими;

т равен 0 или 2;

n, о и p, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\ R^b,\ R^c,\ R^d,\ R^e,\ R^f,\ R^g$ и $R^h,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо,

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где R^i , R^j , R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил-OH или - C_{1-4} алкил,

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C(O)C_{1\text{-4}}$ алкил, - $CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил или - $SO_2C_{1\text{-4}}$ алкил;

или R^1 представляет собой

где

 R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, - OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, C_{1-4} алкил или - C_{1-4} алкил-OH;

 R^{bb} представляет собой водород или C_{1-4} алкил;

или R^{10} вместе с R^{11} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или R^{11} вместе с R^{12} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил), $N(SO_2$ С $_{1\text{-4}}$ алкил), $N(SO_2$ Циклоалкил) или CH_2 ;

Y₁, Y₂ и Y₃, каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L

отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

G₂ представляет собой N или CR²;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a};

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, г алоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой.

R^и представляет собой H или C₁₋₄алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH₂, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)₂,

 R^w и R^y независимо представляют собой H или $C_{1\!-\!4}$ алкил;



 ${f R}^7$ и ${f R}^8$, каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1\text{-}4}$ алкил, или ${f R}^7$ и ${f R}^8$ вместе образуют -CH₂CH₂-;

или их фармацевтически приемлемые соли.

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил или - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил или - $(CR^gR^h)_p$ - циклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_1 - 4алкил, и m равен 0 или 2, при этом указанный арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_2$ -арил, где R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкил, или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O, и арил,

присутствующий в R¹, является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой арил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $-CH_2CH_2$ -арил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой фенил, нафтил, $-(CR^aR^b)_2$ -фенил или $-(CR^aR^b)_2$ -нафтил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R1 представляет собой фенил. В других вариантах воплощения, R^1 представляет собой нафтил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой арил, -СН2СН2-арил или -СН=СН-арил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, С₁₋₄алкила, -С₁₋₂-галогеналкила, -ОН, - OC_{1-4} алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, -NR^qR^r моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, -С(О)С1-4алкилом или -СО2С1-4алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} 4алкил-OH, -C $_{1}$ -4алкил-O-C $_{1}$ -4алкил, -C(O)С $_{1}$ -4алкил, -CO $_{2}$ С $_{1}$ -4алкил или -SO $_{2}$ С $_{1}$ -4алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой фенил, $-CH_2CH_2$ -фенил, -СН=СН-фенил, нафтил, -СН₂СН₂-нафтил или -СН=СН-нафтил. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой фенил, -CH₂CH₂-фенил, -CH=CH-фенил, нафтил, -СН2СН2-нафтил или -СН=СН-нафтил, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями R^x , независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃, -CH₃, -OCH₃, -NHC(O)CH₃, -NHCH₂C(CH₃)₂OH, морфолинила, циано, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и -NHS(O)₂CH₃.

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и n равен 0, 1 или 2, причем указанный гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . \mathbb{R}^1 воплощения, представляет Некоторых вариантах собой -СН2-гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x. Некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой -CH₂CH₂-гетероарил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой моноциклический гетероарил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_п-гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой

бициклический гетероарил. В любых указанных вариантах воплощения, гетероарил содержит один или два азотных члена кольца. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, причем указанный гетероарил представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензотиофен, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, R¹ представляет собой -CH₂гетероарил или -СН2СН2-гетероарил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, $-C_{1-2}$ -галогеналкила, -OH, $-OC_{1-4}$ алкила, $-O-C_{1-2}$ галогеналкила, циано, -NR^qR^r и моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, $-C_{1-4}$ алкил-O- C_{1-4} алкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил, - $CO_{2}C_{1-4}$ алкил или - $SO_{2}C_{1-4}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^{1} представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензотиофен, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой пиррол, фуран, тиофенил, имидазол, пиразол, тиазол, оксазол, изоксазол, изотиазол, триазол, оксадиазол, тиадиазол, тетразол, пиридин, пиразин, пиримидин, пиридазин, индол, изоиндол, бензофуран, бензотиофен, бензимидазол, бензотиазол или бензоксазол, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями Rx, независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃, циано, -CH₃, -OCH₃, -NHC(O)CH₃, -NHCH₂C(CH₃)₂OH, морфолинила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и $-NHS(O)_2CH_3$.

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, о равен 0, 1 или 2, причем указанный гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения R^1 представляет собой - CH_2 -гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - CH_2 -гетероциклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения R^1 представляет собой - R^2 -гетероциклоалкил,

вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, причем указанный гетероциклоалкил является моноциклическим, и в некоторых вариантах воплощения, указанный гетероциклоалкил представляет собой 4-6-членное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, причем указанный гетероциклоалкил представляет собой азетидин, тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1,1диоксотиоморфолин, азепин или диазепин. В некоторых вариантах воплощения, указанный гетероциклоалкил присоединен к остальной части структуры через атом углерода (С-связанный гетероциклоалкил). В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой –СН₂-гетероциклоалкил или –СН₂СН₂-гетероциклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx, независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, С₁₋₄алкила, галогеналкила, -OH, -ОС₁₋₄алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила. циано, $-NR^qR^r$ моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, -С(О)С1-4алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, $-C_{1-4}$ алкил- $O-C_{1-4}$ алкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-CO_{2}C_{1-4}$ алкил или - SO_2C_{1-4} алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой азетидин, тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1,1-диоксотиоморфолин, азепин или диазепин. В некоторых вариантах R^1 воплощения, собой азетидин, тетрагидрофуран, представляет тетрагидропиран, пиперидин, пиперазин, морфолин, тиоморфолин, 1.1диоксотиоморфолин, азепин или диазепин, каждый из которых замещен одним или двумя заместителями R^x, независимо выбранными из группы, состоящей из F, Cl, -CF₃, -OCF₃, -CH₃, циано, -OCH₃, $-NHC(O)CH_3$, -NHCH₂C(CH₃)₂OH, морфолинила, тетрагидрофуранила, тетрагидропиранила, пиридинила и -NHS(O)₂CH₃.

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и p равен 0, 1 или 2, и при этом указанный циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $-CH_2$ -циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . Некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $-CH_2$ -циклоалкил, незамещенный или замещенный одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой $-CH_2$ -циклоалкил, представляет собой $-CR_2$ -циклоалкил представляет

собой циклопропил, циклобутил, циклопентил или циклогексил. В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой циклоалкил, $-CH_2$ -циклоалкил или $-CH_2CH_2$ -циклоалкил, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x , независимо выбранными из группы, состоящей из галогена, C_{1-4} алкила, $-C_{1-2}$ -галогеналкила, -OH, $-OC_{1-4}$ алкила, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкила, циано, $-NR^qR^r$ и моноциклического гетероциклоалкила (необязательно замещенного метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом), причем R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил, $-C_{1-4}$

В некоторых вариантах воплощения, R^1 представляет собой фенил, нафтил, дигидробензофуран, бензофуран, бензил, индолилметил, фенетил, 1,1-дифтор(фенил)метил, имидазолилметил, бензимидазолилметил, пиридинилметил, циклогексил, циклогексилметил, азетидин, тетрагидрофуран, тетрагидрофуранилметил, пирролидин, тетрагидропиран, тетрагидропиранилметил или пиперидин, каждый из которых является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

B каждом случае R^1 является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . B некоторых вариантах воплощения, существует один заместитель R^x , а других существует два заместителя R^x .

В некоторых вариантах воплощения, каждый R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или коноциклический гетероциклоалкил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом). В некоторых вариантах воплощения, каждый R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), -C(O)-

 CO_2C_{1-4} алкил, - CO_2 арил, -C(O)CH₂-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном) или моноциклический гетероциклоалкил (необязательно замещенный метилом, -C(O)C₁-4алкилом или - CO_2 C₁₋₄алкилом). В некоторых вариантах воплощения, каждый R^x независимо представляет собой галоген (такой как фтор, хлор, бром), метил, этил, пропил, изопропил, -C(O)NH₂, -C(O)NHC₁₋₄алкил, -C(O)NMe₂, ацетил, -C(O)Этил, -C(O)-изопропил, -C(O)-трет-бутил, -C(O)-циклопропил, - CO_2 -трет-бутил, -C(O)СН₂-фенил, -C(O)Фенил, -C(O)NHC₁₋₂алкил-OCH₃, Вос-пиперидинил, изопропил, тетрагидропиранил, циано, морфолинил, фтор, хлор, - CF_3 , метокси, -C(O)NHSO₂CH₃, 2-гидрокси-2-метил-1-аминопропил, -C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил вариантах воплощения, каждый C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил вариантах воплощения, каждый C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бутил или изопропил или пиридинил, или -C(O)-трет-бутил или -C(O)-трет-бу

В некоторых вариантах воплощения, R^i и R^j , каждый независимо, представляют собой H, C_{1} -алкил, $-C_{1}$ -алкил-OH, $-C_{1}$ -алкил-O- C_{1} -алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^i и R^j , каждый независимо, представляют собой H, метил, этил, пропил, изопропил, бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, гидроксиметил, гидроксиэтил, 2-гидрокси-2-метилпропил, метоксиметил или метоксиэтил.

В некоторых вариантах воплощения, R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, $-C_{1-4}$ алкил-O- C_{1-4} алкил, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-CO_2C_{1-4}$ алкил или $-SO_2C_{1-4}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, метил, этил, пропил, изопропил, $-C_{1-4}$ алкил-OH, ацетил или $-CO_2$ -трет-бутил.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), R¹ представляет собой

 R^{10} . В некоторых вариантах воплощения, R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, -OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или -NR aa R bb . В некоторых вариантах воплощения, R^{10} вместе с R^{11} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения R^{11} вместе с R^{12} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{10} вместе с R^{11} образуют 5- или 6-членное гетероарильное или

гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{10} вместе с R^{11} образует фуранил, пиридинил, оксазолил, оксадиазолил, пирролидинил, пиразолидинил, имидазолидинил, тетрагидрофуранил, 1,3-диоксоланил, тетрагидротиофенил, оксатиоланил, сульфоланил, пиперидинил, пиперазинил, тетрагидропиранил, диоксанил, тианил, дитианил, тритианил, морфолинил или тиоморфолинильное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{10} вместе с R^{11} образует фуранильное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{10} вместе с R^{11} образует тетрагидрофуранильное кольцо.

В некоторых вариантах воплощения, R^{11} вместе с R^{12} образуют 5- или 6-членное гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, R^{11} вместе с R^{12} образует фуранил, пиридинил, оксазолил, оксадиазолил, пирролидинил, пиразолидинил, имидазолидинил, тетрагидрофуранил, 1,3-диоксоланил, сульфоланил, пиперидинил, тетрагидротиофенил, оксатиоланил, пиперазинил, тетрагидропиранил, диоксанил, тианил, дитианил, тритианил, морфолинил или тиоморфолинильное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, \mathbf{R}^{11} вместе с \mathbf{R}^{12} образует фуранильное кольцо. В некоторых вариантах воплощения, \mathbf{R}^{11} вместе с \mathbf{R}^{12} образует тетрагидрофуранильное кольцо.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой S. В некоторых вариантах воплощения, X представляет собой NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2C_{1-4}$ алкил) или $N(SO_2$ циклоалкил). В некоторых вариантах воплощения X представляет собой CH_2 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, Y_1 представляет собой N, и каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, Y_3 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_2 представляет собой N, и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH. В некоторых вариантах воплощения, каждый Y_2 и Y_3 представляет собой N, и Y_1 представляет собой CH.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III) или любого ее варианта, L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо; и R^1 , R^2 , R^3 , R^{4a} , R^{4b} , R^5 , R^6 , R^7 , R^8 , X, Y_1 , Y_2 , Y_3 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 , R^a , R^b , R^c , R^d , R^e , R^f , R^g , R^h ,

 R^{i} , R^{j} , R^{k} , R^{l} , R^{q} , R^{r} , R^{u} , R^{v} , R^{w} , R^{x} , R^{y} , m, n, o и p являются такими, как описано для формулы (III) или любого ее варианта или варианта реализации.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), L представляет собой $-S(O)_2$ -. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-C(O)_-$, $-O_-$, $-CH_2_-$, $-CF_2_-$, $-C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)_-$ или $-CR^sR^t_-$. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-C(O)_-$, $-CH_2_-$, $-CF_2_-$, $-C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)_-$ или $-CR^sR^t_-$. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует и представляет собой $-C(O)_-$, $-CH_2_-$, $-CF_2_-$, $-C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)_-$ или $-CR^sR^t_-$; и каждый $-CR^sR^t_-$ и градставляет собой $-CR^sR^t_-$ и каждый $-CR^sR^t_-$ и градставляет собой $-CR^sR^t_-$ и каждый $-CR^sR^t_-$ и каждый $-CR^sR^t_-$ и градставляет собой $-CR^sR^t_-$ и градставляет собой $-CR^sR^t_-$ и каждый $-CR^sR^t_-$ и градставляет собой $-CR^t_-$ и гр

В некоторых вариантах воплощения формулы (II), G_2 представляет собой CR^2 , G_3 представляет собой CR^3 , G_4 представляет собой CR^{4a} , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, G_2 представляет собой G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_3 , G_4 представляет собой G_4 , G_5 представляет собой G_5 , и G_6 представляет собой G_5 , G_6 представляет собой G_7 , G_7 представляет собой G_7 , G_8 представляет собой G_8 .

В некоторых вариантах реализации, в которых ни один из G_2 , G_3 , G_5 и G_6 не представляет собой N, G_4 не представляет собой N или NR^{4b}, по меньшей мере один из R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 не представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, G_4 представляет собой NR^{4b}. В некоторых вариантах воплощения, R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N. В некоторых вариантах воплощения, гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо необязательно замещено оксо-группой.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), каждый R^7 и R^8 представляет собой водород. В некоторых вариантах воплощения, один из R^7 и R^8 представляет собой водород, а другой представляет собой $C_{1\text{-4}}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, оба R^7 и R^8 представляют собой $C_{1\text{-4}}$ алкил. В некоторых вариантах воплощения, R^7 и R^8 вместе

образуют -СН2СН2-.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), L представляет собой –S(O)₂-, и R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-} 4алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями Rx. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В других вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, и R^1 представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=-CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_m$ -гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, и X представляет собой O.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, $-R^1$ представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой CR $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил (СR $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил (СR-(C

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой –S(O)2-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и два из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)^2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой –S(O)₂-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой О, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой $-S(O)_2$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, Xпредставляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (I), L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^f)₀-гетероциклоалкил, где R^c и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, и R^1 представляет собой -(CR^gR^h)_p-циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах

воплощения, L представляет собой -С(О)-, и R¹ представляет собой -СН=СН-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой O. В других вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой O.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR⁵, и G_6 представляет собой CR⁶.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и два из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_O$ гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -С(О)-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f)₀-гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O,

и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -C(O)-, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), L представляет собой -O-, и R¹ представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и pи этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или $C_{1\cdot 4}$ алкил, и n равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R¹ представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В других вариантах воплощения, L представляет собой -O-, и R¹ представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=-CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой $-(CR^cR^d)_m$ -гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, $-CR^1$ представляет собой $-CR^aR^b$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой $-CR^aR^b$ -гетероциклоалкил $-CR^aR^b$ -гетероциклоалки $-CR^aR^b$ -гетероцикл

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-, R^1 представляет собой -O-

 $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^3 , G_5 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -О-, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR⁶. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой -(CR^eR^f) $_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, Xпредставляет собой О, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R¹ представляет собой -(CR^eR^f)₀гетероциклоалкил, Х представляет собой О, и два из G2, G3, G4, G5 и G6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -O-, R¹ представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^6$.

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой - $(CR^aR^b)_m$ -арил, где R^a и R^b , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и при этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_m$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой - $(CR^cR^f)_0$ -гетероциклоалкил, где R^c и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя

заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил; где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, и R^1 представляет собой -CH=CH-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или -CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm l}$ представляет собой -(CR $^{\rm a}$ R $^{\rm b}$)_m-арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой О. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm l}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$)_n-гетероарил, и X представляет собой О. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm l}$ представляет собой -(CR $^{\rm e}$ R $^{\rm f}$)₀-гетероциклоалкил, и X представляет собой О. В других вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm l}$ представляет собой -(CR $^{\rm g}$ R $^{\rm h}$)_p-циклоалкил, и X представляет собой О.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR⁵R^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или -CR⁵R^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR⁵R^t-, R¹ представляет собой -(CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR⁵R^t-, R¹ представляет собой - (CR^aR^b)_m-арил или -CH=CH-арил, X представляет собой О, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR⁵, и G_6 представляет собой CR⁶.

В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, -C(CH₃)₂-, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или –CR $^{\rm s}$ R $^{\rm t}$ -, R $^{\rm 1}$ представляет собой -(CR $^{\rm c}$ R $^{\rm d}$) $_{\rm n}$ -гетероарил,

X представляет собой O, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, - CF_2 -, $C(CH_3)_2$, - $C(=CH_2)$ - или - CR^sR^t -, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_n-гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой - CH_2 -, $-C(CH_3)_2$ -, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ гетероциклоалкил, Х представляет собой О, и ни один из G2, G3, G4, G5 и G6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH2-, - $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет CF₂-. $-C(CH_3)_2-$, $-C(=CH_2)$ или собой -(CR^eR^f)_oгетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -, R^1 представляет собой $-(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой О, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, L представляет собой -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR s R t -, R¹ представляет собой -(CR^cR^dCR^eR^f)_о-гетероциклоалкил, X представляет собой О, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения формулы (III), L отсутствует, и R^1 представляет собой –(CR^aR^b)_m-арил, где R^a и R^b, каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{1-4} алкил, и m равен 0, 1 или 2, и pи этом арил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, где R^c и R^d , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и п равен 0, 1 или 2, и при этом гетероарил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, где R^e и R^f , каждый независимо, представляют собой H, галоген или $C_{1 ext{-}4}$ алкил, и о равен 0, 1 или 2, и при этом гетероциклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x. В других вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой -(CR^gR^h)_p-циклоалкил, где R^g и R^h , каждый независимо, представляют собой Н, галоген или С₁₋₄алкил, и р равен 0, 1 или 2, и при этом циклоалкил является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x . В других вариантах воплощения, L отсутствует, и R^1 представляет собой -СН=СН-арил.

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах

воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, и X представляет собой O. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, и X представляет собой O. В других вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, и X представляет собой O.

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой – $(CR^aR^b)_m$ -арил или -CH=CH-арил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G_3 представляет собой CR^5 , и G_6 представляет собой CR^6 .

В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R¹ представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R¹ представляет собой -(CR^cR^d)_п-гетероарил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G_6 представляет собой N. B некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой -(CR^cR^d)_п-гетероарил, X представляет собой О, и два из G₂, G₃, G₄, G₅ и G_6 представляют собой N. B некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, X представляет собой O, каждый G_2 и G_4 представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой CR⁵, и G₆ представляет собой CR^6 . В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и ни один из G_2 , G₃, G₄, G₅ и G₆ не представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и один из G₂, G₃, G₄, G₅ и G₆ представляет собой N. В некоторых вариантах воплощения, L отсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_o$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, и два из G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 представляют собой N. В некоторых вариантах воплощения, Lотсутствует, R^1 представляет собой - $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил, X представляет собой O, каждый G₂ и G₄ представляет собой N, G₃ представляет собой CR³, G₅ представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^5$, и \mathbb{G}_6 представляет собой $\mathbb{C}\mathbb{R}^6$.

В любом варианте или примере воплощения изобретения, R¹, R², R³, R^{4a}, R^{4b}, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸, L, X, Y₁, Y₂, Y₃, G₂, G₃, G₄, G₅, G₆, R^a, R^b, R^c, R^d, R^e, R^f, R^g, R^h, Rⁱ, R^j, R^k, R^l, R^q, R^r,

 R^{s} , R^{t} , R^{u} , R^{v} , R^{w} , R^{x} , R^{y} , m, n, o и p, представленные в настоящем документе, можно комбинировать c каждым другим вариантом или примером воплощения R^{1} , R^{2} , R^{3} , R^{4a} , R^{4b} , R^{5} , R^{6} , R^{7} , R^{8} , L, X, Y_{1} , Y_{2} , Y_{3} , G_{2} , G_{3} , G_{4} , G_{5} , G_{6} , R^{a} , R^{b} , R^{c} , R^{d} , R^{e} , R^{f} , R^{g} , R^{h} , R^{i} , R^{j} , R^{k} , R^{l} , R^{r} , R^{s} , R^{t} , R^{u} , R^{v} , R^{w} , R^{v} , R

Следует понимать, что если не указано иное, любые варианты реализации, описанные в настоящем документе, такие как варианты реализации, описанные в отношении формулы (I), формулы (II) и формулы (III), также относятся к любым другим формулам, описанным в настоящем документе, включая формулы (I), формулу (III) и формулу (III).

В некоторых вариантах воплощения, в настоящем документе предложены соединения и их соли, представленные в таблице 1.

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
1	Oss ON NH2	5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
2	OSS NYOME	4-(3-(2-метоксипиримидин-5-ил)-5- (фенилсульфонил)фенил)морфолин
3	OS OF SHIP OF	5-(3-морфолино-5-(фенилсульфонил)фенил)-4- (трифторметил)пиримидин-2-амин
4	N NMe ₂	N,N-диметил-5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
5	O'S O N OME	4-(3-(6-метоксипиридин-3-ил)-5- (фенилсульфонил)фенил)морфолин
6	F ₃ C NH ₂	5-(3-морфолино-5-(фенилсульфонил)фенил)-4- (трифторметил)пиридин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
7	F ₃ C OS ON NH ₂	5-(3-морфолино-5-((3- (трифторметил)фенил)сульфонил)фенил)пиримиди н-2-амин
8	F N NH2	5-(3-((4-фторфенил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
9	OS ON NH2	5-(3-морфолино-5-(нафталин-2- илсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
10	NC N NH2	4-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)бензонитрил
11	CI N NH2	5-(3-((3-хлор-4-фторфенил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
12		4-(3-(3-метилпиридин-4-ил)-5- (фенилсульфонил)фенил)морфолин
13	NC S N NH2	3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)бензонитрил
14	F ₃ C N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((4- (трифторметил)фенил)сульфонил)фенил)пиримиди н-2-амин
15	F ₃ CO N N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((4- (трифторметокси)фенил)сульфонил)фенил)пирими дин-2-амин
16		N-метил-5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
17	OS ON NH2 NC CF3	4-((3-(2-амино-4-(трифторметил)пиримидин-5-ил)- 5-морфолинофенил)сульфонил)бензонитрил
18	NC O CF3	4-((3-(6-амино-4-(трифторметил)пиридин-3-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)бензонитрил
19	O S O N N N OH	2-((5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2- ил)амино)этан-1-ол
20		N-циклопропил-5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
21	O S O N NH2	5-(3-морфолино-5-тозилфенил)пиримидин-2-амин
22	N NH2	N-(4-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)фенил)ацетамид
23	N NH ₂	5-(3-(бензилсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
24	N NH ₂	трет-бутил-4-(3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- (фенилсульфонил)фенил)пиперазин-1-карбоксилат
25	OSS N NH2	5-(3-(фенилсульфонил)-5-(пиперидин-1- ил)фенил)пиримидин-2-амин
26	F O S O N N NH2	5-(3-((2,4-дифторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
27	NC NC N NH2	3-(((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)метил)бензонитрил
28	H ₃ CO O N NH ₂	5-(3-((4-метоксибензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
29	F O O N NH2	5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
30		N-(5-(3-морфолино-5- (фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2- ил)ацетамид
31		5-(3-(бензилсульфонил)-5-морфолинофенил)-N-метилпиримидин-2-амин
32	O N NH ₂ O CF ₃	5-(3-(бензилсульфонил)-5-морфолинофенил)-4- (трифторметил)пиридин-2-амин
33	ON NH2 N NH2 CF ₃	5-(3-(бензилсульфонил)-5-морфолинофенил)-4- (трифторметил)пиримидин-2-амин
34		4-(3-(бензилсульфонил)-5-(2-метилимидазо[1,2- а]пиримидин-6-ил)фенил)морфолин
35	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	2-((5-(3-(бензилсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-ил)амино)этан-1- ол
36	O O N NH2	5-(3-морфолино-5-((4-морфолинофенил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
37	HN NH2	1-((4-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)фенил)амино)-2- метилпропан-2-ол
38	N NH2	5-(3-морфолино-5-(((тетрагидрофуран-3- ил)метил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
39	N NH2	5-(3-морфолино-5-(((тетрагидро-2H-пиран-4- ил)метил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
40		1-этил-3-(3'-((4-фторбензил)сульфонил)-3-метокси- 5'-морфолино-[1,1'-бифенил]-4-ил)мочевина
41	P N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3'-((4-фторбензил)сульфонил)-5'-морфолино-[1,1'- бифенил]-3-ол
42	F O HN O	7-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)-2H-бензо[b][1,4]оксазин-3(4H)- он
43	F O Me NH ₂	3'-((4-фторбензил)сульфонил)-4-метокси-5'- морфолино-[1,1'-бифенил]-3-амин
44	F	5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)-6-метоксипиридин-2-амин
45	F	7-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)-3,4-дигидро-2Н- бензо[b][1,4]оксазин
46	F ₃ C ₀	4-(5-((4-фторбензил)сульфонил)-3'- (трифторметокси)-[1,1'-бифенил]-3-ил)морфолин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
47	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	N1-(5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-ил)этан-1,2- диамин
48	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(3-(((1H-индол-3-ил)метил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
49	N NH2 N NH2 N N N	5-(3-(циклогексилсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
50		5-(3-((2-фторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
51	N NH2	5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
52	N NH ₂	(R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
53	N NH ₂	(S)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
54	Boc N N NH2	трет-бутил-3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1- карбоксилат
55		4-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5-(5- метоксипиридин-3-ил)фенил)морфолин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
56	N NH ₂	5-(3-(((1H-индол-5-ил)метил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
57	MsHN OS O NH2	N-(4-(((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)метил)фенил)метанс ульфонамид
58	O S O NH2	5-(3-морфолино-5-((4-морфолинобензил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
59	N NH ₂	5-(3-(((1H-имидазол-4-ил)метил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
60	N NH ₂	5-(3-((циклогексилметил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
61	HN NH2	5-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
62	N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((тетрагидро-2H-пиран-4- ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
63	NH2 NH2 NH2	5-(3-(((1H-бензо[d]имидазол-5- ил)метил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
64	F N NH2	5-(3-(((4,4-дифторциклогексил)метил)сульфонил)- 5-C21H26F2N4O3Sморфолинофенил)пиримидин- 2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
65	N NH ₂	5-(3-((1-изопропилазетидин-3-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
66	O N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((1-(тетрагидро-2H-пиран-4- ил)азетидин-3-ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2- амин
67	Boc-N NH ₂	трет-бутил-4-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)пиперидин-1-карбоксилат
68	NH2	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)этан- 1-он
69	O N NH2 S O N NH2	трет-бутил-3-((3-(5-аминопиразин-2-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-карбоксилат
70	F ₃ C NH ₂	5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)-4-(трифторметил)пиридин- 2-амин
71	F ₃ C NH ₂	(R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)-4-(трифторметил)пиридин- 2-амин
72	F ₃ C N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)-4- (трифторметил)пиримидин-2-амин
73	O NH2	5-(3-(бензилсульфонил)-5- морфолинофенил)пиразин-2-амин
74	NH ₂ NH ₂ N	5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиразин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
75	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1- ил)пропан-1-он
76	N NH ₂	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)-2- метилпропан-1-он
77	O N NH ₂ O N N NH ₂	(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1- ил)(циклопропил)метанон
78	O N NH ₂	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)-2-(4- фторфенил)этан-1-он
79	N NH2	(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)(4- фторфенил)метанон
80	F N NH2	5-(3-((1-(4-фторбензил)азетидин-3-ил)сульфонил)- 5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин
81	H ₂ N N NH ₂	3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1- карбоксамид
82	F NH2	5-(3-((4-фторфенетил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
83	O N N NH2	1-(4-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)пиперидин-1- ил)этан-1-он
84	HO H N O S O N N N N N N N N N N N N N N N N	1-((4-(((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)метил)фенил)амино)-2-метилпропан-2-ол

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
85	N NH ₂	5-(3-(((2R,6S)-2,6-диметилтетрагидро-2H-пиран-4- ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2- амин
86	O N NH ₂	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)-2,2- диметилпропан-1-он
87	O S N NH2	5-(3-((дифтор(фенил)метил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
88	F F N	5-(3-((4,4-дифторциклогексил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
89	N NH ₂ HCI	5-(3-((1-изопропилпирролидин-3-ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амина гидрохлорид
90	N NH ₂	5-(3-((1-изопропилпиперидин-4-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
91	O= N NH2 N NH2	1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)пирролидин-1- ил)этан-1-он
92		3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)-N-(трет- бутил)азетидин-1-карбоксамид
93	H N NH2	3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)-N-этилазетидин-1- карбоксамид

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
94	-0_H_NNH2	3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)-N- (метоксиметил)азетидин-1-карбоксамид
95	-N N NH2	3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)-N,N- диметилазетидин-1-карбоксамид
96	F O NH2	6-(3-((2,4-дифторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиридазин-3-амин
97	N NH ₂	5-(3-морфолино-5-((пиридин-4- илметил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
98	F NH2	-(3-((2,4-дифторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиридин-3-амин
99	F NH2	6-(3-((2,4-дифторбензил)сульфонил)-5- морфолинофенил)-5-метилпиридазин-3-амин
100	O, CF ₃ NH ₂	(R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)-3-(трифторметил)пиридин- 2-амин
101	NH ₂	(R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиридин-2-амин
102		циклопропил(3-((3-(2- (циклопропиламино)пиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1- ил)метанон

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
103		N-циклопропил-5-(3-морфолино-5- ((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
104		5-(3-(бензилсульфонил)-5-морфолинофенил)-N- циклопропилпиримидин-2-амин
105	F ₃ C N NH ₂	(R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)фенил)-6-(трифторметил)пиридин- 2-амин
106	NH2 NH2 NH2 NH2	(R)-4-фтор-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран- 3-ил)сульфонил)фенил)пиридин-2-амин
107	O CI NH2 NH2 N N N N N N N N N N N N N N N N	(R)-4-хлор-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)фенил)пиридин-2-амин
108	HN Me	(R)-N-метил-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран- 3-ил)сульфонил)фенил)пиридин-2-амин
109	O N NH ₂	5-(3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
110	N NH ₂	5-(3-(бензофуран-7-илсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
111	N NH ₂	5-(3-((2,3-дигидробензофуран-7-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
112	N NH ₂	5-(3-(бензофуран-6-илсульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
113	OH NNH2	(E)-2-(2-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5- морфолинофенил)сульфонил)винил)фенол
114	HN SON NH2	5-(3-((1Н-индол-3-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
115	N NH ₂	5-(6-морфолино-4-(фенилсульфонил)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
116	N NH ₂	5-(3-((2,3-дигидробензофуран-6-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин
117	ON NH2	5-(4-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
118	N N NH2	5-(2-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-4- ил)пиримидин-2-амин
119	ON N NH2	5-(3-((2,3-дигидробензофуран-3-ил)сульфонил)-5- морфолинофенил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
120	NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(6-морфолино-4-феноксипиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
121	N NH ₂	(R)-4-метил-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран- 3-ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин
122	NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6- морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанон
123	NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(4-(дифтор(фенил)метил)-6-морфолинопиридин- 2-ил)пиримидин-2-амин
124	NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(4-бензил-6-морфолинопиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
125	ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2 ZH2	5-(6-морфолино-4-(1-фенилэтил)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
126		5-(6-морфолино-4-(1-фенилвинил)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
127	NH ₂ N N	5-(6-морфолино-4-(1-фенилциклопропил)пиридин- 2-ил)пиримидин-2-амин

№ соеди-	Carry real rad	Vynymaakaa maanama
нения	Структура	Химическое название
128	NH ₂ N N	5-(4-(4-хлор-3-(трифторметил)фенокси)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
129	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(3-((2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)окси)азетидин-1-ил)(циклопропил)метанон
130	ON NH2	5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3- ил)окси)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
131		(2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6- морфолинопиридин-4-ил)(тетрагидро-2H-пиран-4- ил)метанон
132	CI N N NH ₂	5-(4-(4-хлор-3-(трифторметил)фенокси)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
133	NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(4-(дифтор(тетрагидро-2H-пиран-4-ил)метил)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
134	O N N NH ₂	5-(4-(2-хлорфенокси)-6-морфолинопиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
135	Me ⁻⁰ NH ₂	5-(4-(2-метоксифенокси)-6-морфолинопиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
136	F ₃ C ^O NH ₂	5-(6-морфолино-4-(2- (трифторметокси)фенокси)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
137	N NH2	5-(6-морфолино-4-(о-толилокси)пиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
138		(2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)(2-хлорфенил)метанон
139	CI ON NH2	5-(4-((2-хлорфенил)сульфонил)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
140	O N N NH ₂	5-(4-(3,4-дигидрохинолин-1(2H)-ил)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
141	N NH ₂	5-(4-(хроман-4-ил)-6-морфолинопиридин-2- ил)пиримидин-2-амин
142a	N NH ₂	(S)-5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
142b	N NH ₂	(R)-5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3- ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
143	N NH ₂	5-(4-(хроман-4-илсульфонил)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
144	N NH ₂ N CF ₃	6-морфолино-4-(фенилсульфонил)-4'- (трифторметил)-[2,3'-бипиридин]-6'-амин

№ соеди- нения	Структура	Химическое название
145		N-(5-(6-морфолино-4-(фенилсульфонил)пиридин- 2-ил)пиримидин-2-ил)ацетамид
146		N-циклопропил-5-(6-морфолино-4- (фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2- амин
147	N NH ₂	5-(4-((2,3-дигидробензофуран-3-ил)сульфонил)-6- морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
148	N NH ₂	5-(6-морфолино-4-((тетрагидро-2H-пиран-4- ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин
149	NNNH2	(2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6- морфолинопиридин-4-ил)(тетрагидрофуран-3- ил)метанон
150	N NH ₂	5-(6-(2,6-диметилморфолино)-4- (фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2- амин
151	N NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-(6-(8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-4- (фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2- амин

и их фармацевтически приемлемые соли.

Любая формула или соединение, представленные в настоящем документе, например, формула (I), (II) или (III), или соединения из таблицы 1, предназначены для обозначения соединений, имеющих структуры, изображенные данной структурной формулой, а также некоторых вариантов или форм. В частности, соединения любой формулы, представленной в настоящем документе, могут иметь асимметричные центры и, следовательно, существовать в различных энантиомерных или диастереомерных формах. Все оптические изомеры и стереоизомеры соединений приведенной общей формулы, а также их смеси в любом соотношении считаются входящими в объем указанной формулы.

Таким образом, любая формула, представленная в настоящем документе, предназначена для обозначения рацемата, одной или более энантиомерных форм, одной или более диастереомерных форм, одной или более атропизомерных форм и их смесей в любом соотношении. Если соединение из таблицы 1 изображено стереохимической конфигурации, то в настоящем документе предложена также любая альтернативная стереохимическая конфигурация данного соединения, а также смеси стереоизомеров данного соединения в любом соотношении. Например, если соединение из таблицы 1 имеет стереоцентр, который находится в стереохимической конфигурации «S», то в настоящем документе предложен также энантиомер данного соединения, в котором указанный стереоцентр находится в стереохимической конфигурации «R». Таким же образом, если соединение из таблицы 1 имеет стереоцентр, который находится в конфигурации «R», то в настоящем документе предложен также энантиомер данного соединения в стереохимической конфигурации «S». Также предложены смеси соединения в стереохимической конфигурации «S» и «R». Кроме того, если соединение из таблицы 1 имеет два или более стереоцентров, то представлены также любые энантиомеры или диастереомеры данного соединения. Например, если соединение из таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «R» и «R», соответственно, то представлены также стереоизомеры данного соединения, имеющие первый и второй стереоцентры со стереохимическими конфигурациями «S» и «S», соответственно, со стереохимическими конфигурациями «S» и «R», соответственно, и со стереохимическими конфигурациями «R» и «S», соответственно. Если соединение из таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «S» и «S», соответственно, то представлены также стереоизомеры данного соединения, имеющие первый и второй стереоцентры со стереохимическими конфигурациями «R» и «R», соответственно, со стереохимическими конфигурациями «S» и «R», соответственно, и со стереохимическими конфигурациями «R» и «S», соответственно. Если соединение из таблицы 1 содержит первый стереоцентр и второй стереоцентр со стереохимическими конфигурациями «S» и «R», соответственно, то представлены также стереоизомеры данного соединения, имеющие первый и второй стереоцентры со стереохимическими конфигурациями «R» и «S», соответственно, со стереохимическими конфигурациями «R» и «R», соответственно, и со стереохимическими конфигурациями «S» и «S», соответственно. Аналогично, если соединение из таблицы 1 содержит первый стереоцентр И второй стереоцентр стереохимическими co конфигурациями «R» и «S», соответственно, то представлены также стереоизомеры данного соединения, имеющие первый и второй стереоцентры со стереохимическими конфигурациями «S» и «R», соответственно, со стереохимическими конфигурациями «R» и «R», соответственно, и со стереохимическими конфигурациями «S» и «S», соответственно. Кроме того, некоторые структуры могут существовать в форме геометрических изомеров (т.е. цис и транс-изомеров), таутомеров или атропизомеров. Кроме того, любое соединение из таблицы 1 предназначено для обозначения рацемата, одной или более энантиомерных форм, одной или более диастереомерных форм, одной или более атропизомерных форм и их смесей в любом соотношении. Кроме того, некоторые структуры могут существовать в виде геометрических изомеров (т.е. цис и транс изомеров), таутомеров или атропизомеров. Кроме того, любая формула, представленная в настоящем документе, такая как формула (I), (II) или (III), предназначена для обозначения гидратов, сольватов и аморфных форм таких соединений и их смесей, даже если такие формы не перечислены в явном виде. В некоторых вариантах воплощения растворитель представляет собой воду, и сольваты представляют собой гидраты.

Соединения формулы (I), (II) или (III) могут быть получены и/или составлены в композицию в форме фармацевтически приемлемых солей. Фармацевтически приемлемые соли представляют собой нетоксичные соли соединения в форме свободного основания, которые обладают требуемой фармакологической активностью указанного свободного основания. В некоторых вариантах воплощения, фармацевтически приемлемые соли включают соли присоединения кислот, полученные с неорганическими кислотами, такими как хлористоводородная кислота, бромистоводородная кислота, серная кислота, азотная кислота, фосфорная кислота и т.п.; или полученные с органическими кислотами, такими как уксусная кислота, щавелевая кислота, пропионовая кислота, янтарная кислота, малеиновая кислота, винная кислота и т.п. Неограничивающие примеры фармацевтически приемлемых солей включают сульфаты, пиросульфаты, бисульфаты, сульфиты, бисульфиты, фосфаты, моногидрофосфаты, дигидрофосфаты, метафосфаты, пирофосфаты, хлориды, бромиды, йодиды, ацетаты, пропионаты, деканоаты, каприлаты, акрилаты, формиаты, изобутираты, капроаты, гептаноаты, пропиолаты, оксалаты, малонаты, сукцинаты, субераты, себацинаты, фумараты, малеаты, бутин-1,4-диоаты, гексин-1,6-диоаты, бензоаты, хлорбензоаты, метилбензоаты, динитробензоаты, гидроксибензоаты, метоксибензоаты, фталаты, сульфонаты, метилсульфонаты, пропилсульфонаты, безилаты, ксилолсульфонаты, нафталин-1-сульфонаты, нафталин-2сульфонаты, эдизилаты, фенилацетаты, фенилпропионаты, фенилбутираты, цитраты, лактаты, у-гидроксибутираты, гликоляты, тартраты и манделаты. В некоторых вариантах воплощения, фармацевтически приемлемые соли образуются при замене кислотного

протона, присутствующего в исходном соединении, на ион металла, например, ион щелочного металла, ион щелочноземельного металла или ион алюминия; или при его координации с органическим основанием. Соли, полученные из фармацевтически приемлемых органических нетоксичных оснований, включают соли первичных, вторичных и третичных аминов, замещенных аминов, включая природные замещенные амины, циклических аминов и основных ионообменных смол, таких как изопропиламин, 2триметиламин, диэтиламин, триэтиламин, трипропиламин, этаноламин, диэтиламиноэтанол, трометамин, триметамин, дициклогексиламин, кофеин, прокаин, холин, гидрабамин, бетаин, этилендиамин, глюкозамин, N-этилглюкамин, метилглюкамин, теобромин, пурины, пиперазин, пиперидин, N-этилпиперидин, полиаминные смолы, аминокислоты, такие как лизин, аргинин, гистидин и т.п. Примеры фармацевтически приемлемых солей присоединения оснований включают соли, полученные из неорганических оснований, такие как соли натрия, калия, лития, аммония, кальция, магния, железа, цинка, меди, марганца, алюминия и т.п. В некоторых вариантах воплощения, органические нетоксичные основания представляют собой L-аминокислоты, такие как L-лизин и L-аргинин, трометамин, N-этилглюкамин и N-метилглюкамин. Приемлемые неорганические основания включают гидроксид алюминия, гидроксид кальция, гидроксид калия, карбонат натрия, гидроксид натрия и т.п. Перечень других подходящих фармацевтически приемлемых солей представлен в публикации Remington, Pharmaceutical Sciences. 17e издание, Mack Publishing Company, Истон, штат Пенсильвания, 1985.

Для соединения, описанного в настоящем документе, которое содержит основной атом азота, фармацевтически приемлемая соль может быть получена любым подходящим способом, известным в данной области техники, например, обработкой свободного основания неорганической кислотой, такой как хлористоводородная бромистоводородная кислота, серная кислота, сульфаминовая кислота, азотная кислота, борная кислота, фосфорная кислота и т.п., или органической кислотой, такой как уксусная кислота, фенилуксусная кислота, пропионовая кислота, стеариновая кислота, молочная кислота, аскорбиновая кислота, малеиновая кислота, гидроксималеиновая кислота, изетионовая кислота, янтарная кислота, валериановая кислота, фумаровая кислота, малоновая кислота, пировиноградная кислота, щавелевая кислота, гликолевая кислота, салициловая кислота, олеиновая кислота, пальмитиновая кислота, лауриновая кислота, пиранозидиловая кислота, такая как глюкуроновая кислота или галактуроновая кислота, альфа-гидроксикислота, такая как миндальная кислота, лимонная кислота или винная кислота, аминокислота, такая как аспарагиновая кислота или глутаровая кислота,

ароматическая кислота, такая как бензойная кислота, 2-ацетоксибензойная кислота, нафтойная кислота или коричная кислота, сульфоновая кислота, такая как лаурилсульфоновая кислота, п-толуолсульфоновая кислота, метансульфоновая кислота, бензолсульфоновая кислота, этансульфоновая кислота или этандисульфоновая кислота, или любой совместимой смесью кислот, такой как смеси, описанные в представленных в настоящем документе примерах, и любой другой кислотой и их смесью, которые считаются эквивалентами или приемлемыми заменителями в свете общего уровня знаний в данной технологии.

Предложенные варианты воплощения, также относятся к фармацевтически приемлемым пролекарствам соединений, описанных в настоящем документе, а также к способам лечения с применением указанных фармацевтически приемлемых пролекарств. Термин «пролекарство» означает предшественник указанного соединения, который после введения субъекту образует указанное соединение in vivo посредством химического или физиологического процесса, такого как сольволиз или ферментативное расщепление, или физиологических условиях (например, при воздействии на пролекарство физиологического рН оно превращается в соединение формулы (I)). «Фармацевтически приемлемое пролекарство» представляет собой пролекарство, которое является нетоксичным, биологически переносимым и иным образом биологически подходящим для введения субъекту. Иллюстративные способы выбора и получения подходящих пролекарственных производных описаны, например, в "Design of Prodrugs", ред. Н. Bundgaard, Elsevier, 1985.

Предложенные варианты воплощения, также относятся к фармацевтически активным метаболитам соединений, описанных в настоящем документе, и к применению таких метаболитов в способах, предложенных в настоящем документе. «Фармацевтически активный метаболит» означает фармакологически активный продукт метаболизма в организме соединения, описанного в настоящем документе, или его соли. Пролекарства и активные метаболиты соединения могут быть определены при помощи стандартных технологий, известных или доступных в данной области техники. Например, см. Bertolini et al., J. Med. Chem. 1997, 40, 2011-2016; Shan et al., J. Pharm. Sci. 1997, 86 (7), 765-767; Bagshawe, Drug Dev. Res. 1995, 34, 220-230; Bodor, Adv. Drug Res. 1984, 13, 255-331; Bundgaard, Design of Prodrugs (Elsevier Press, 1985); и Larsen, Design and Application of Prodrugs, Drug Design and Development (Krogsgaard-Larsen et al., ред., Harwood Academic Publishers, 1991).

Фармацевтические композиции

Для применения для лечения, фармацевтическая композиция согласно настоящему

изобретению содержит по меньшей мере одно соединение формулы (I) или его фармацевтически приемлемую соль. Фармацевтические композиции могут дополнительно содержать одно или более фармацевтически приемлемых вспомогательных веществ. «Фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество» представляет собой вещество, которое является нетоксичным и иным образом биологически подходящим для введения субъекту. Такие вспомогательные вещества облегчают введение соединений, описанных в настоящем документе, совместимы c активным ингредиентом. Примеры фармацевтически приемлемых вспомогательных веществ включают стабилизаторы, смазывающие вещества, поверхностно-активные вещества, разбавители, антиоксиданты, связующие вещества, окрашивающие агенты, наполнители, эмульгаторы или агенты для модификации вкуса. В некоторых вариантах воплощения, фармацевтические композиции согласно представленным вариантам воплощения являются стерильными композициями. Фармацевтические композиции могут быть получены с применением технологий компаундирования, известных или доступных специалистам в данной области техники.

Стерильные композиции также предусмотрены предложенными вариантами реализации, включая композиции, которые соответствуют национальным и местным нормативным документам, устанавливающим требования к таким композициям.

Фармацевтические композиции и соединения, описанные в настоящем документе, могут быть составлены в лекарственных формах растворов, эмульсий, дисперсий или комплексов включения, таких как комплексы включения циклодекстринов, в подходящих фармацевтических растворителях или носителях, или в форме пилюль, таблеток, пастилок, суппозиториев, саше, драже, гранул, порошков, порошков для разведения или капсул, вместе с твердыми носителями в соответствии со стандартными способами, известными в области получения различных лекарственных форм. Фармацевтические композиции, согласно предложенным вариантам воплощения, можно вводить обычным способом доставки, таким как пероральный, парентеральный, ректальный, назальный, местный или офтальмологический способ введения, или посредством ингаляции. В некоторых вариантах воплощения, композиции составлены для внутривенного или перорального введения

Для перорального введения соединения, согласно предложенным вариантам воплощения, могут быть представлены в твердой форме, такой как таблетка или капсула, или в виде раствора, эмульсии или суспензии. Для получения пероральных композиций соединения, согласно предложенным вариантам воплощения, могут быть составлены для обеспечения дозы, например, от приблизительно 0,01 до приблизительно 50 мг/кг в сутки, или от приблизительно 0,05 до приблизительно 20 мг/кг в сутки, или от приблизительно

0,1 до приблизительно 10 мг/кг в сутки. Таблетки для перорального приема могут содержать активный ингредиент(ы), смешанный с совместимыми фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами, такими как разбавители, разрыхлители, связующие агенты, смазывающие агенты, подсластители, ароматизаторы, окрашивающие агенты и консерванты. Подходящие инертные наполнители включают карбонат натрия и кальция, фосфат натрия и кальция, лактозу, крахмал, сахар, глюкозу, метилцеллюлозу, стеарат магния, маннит, сорбит и т.п. Иллюстративные жидкие пероральные вспомогательные вещества включают этанол, глицерин, воду и т.п. Иллюстративные разрыхлители представляют собой крахмал, поливинилпирролидон (PVP), крахмалгликолят натрия, микрокристаллическую целлюлозу и альгиновую кислоту. Связующие агенты могут включать крахмал и желатин. Смазывающий агент, при его наличии, может представлять собой стеарат магния, стеариновую кислоту или тальк. При покрытие необходимости, таблетки могут иметь ИЗ такого материала, глицерилмоностеарат или глицерилдистеарат, для задержки усвоения из желудочнокишечного тракта, или могут быть покрыты энтеросолюбильным покрытием.

Капсулы для перорального введения включают твердые и мягкие желатиновые капсулы. Для получения твердых желатиновых капсул активный ингредиент(ы) может быть смешан с твердым, полутвердым или жидким разбавителем. Мягкие желатиновые капсулы могут быть получены смешиванием активного ингредиента с водой, маслом, таким как арахисовое масло или оливковое масло, жидким парафином, смесью моно- и диглицеридов короткоцепочечных жирных кислот, полиэтиленгликолем 400 или пропиленгликолем.

Жидкости для перорального введения могут быть в форме суспензий, растворов, эмульсий или сиропов, или могут быть лиофилизированы и представлены в форме сухого продукта для разбавления водой или другим подходящим носителем перед применением. Такие жидкие композиции могут необязательно содержать: фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества, такие как суспендирующие агенты (например, сорбит, метилцеллюлоза, альгинат натрия, желатин, гидроксиэтилцеллюлоза, карбоксиметилцеллюлоза, гель стеарат алюминия и т.п.); неводные носители, например, масло (например, миндальное масло или фракционированное кокосовое масло), пропиленгликоль, этиловый спирт или воду; консерванты (например, метил- или пропил-п-гидроксибензоат или сорбиновую кислоту); смачивающие агенты, такие как лецитин; и при необходимости ароматизаторы или окрашивающие агенты.

Композиции согласно настоящему изобретению могут быть составлены для ректального введения в форме суппозиториев. Для парентерального применения, включая

внутривенный, внутримышечный, интраперитонеальный, интраназальный или подкожный способы введения, агенты, согласно предложенным вариантам воплощения, могут быть представлены в стерильных водных растворах или суспензиях, забуференных до подходящего рН и изотоничности, или в парентерально приемлемом масле. Подходящие водные носители включают раствор Рингера и изотонический раствор хлорида натрия. Такие формы могут быть представлены в единичной лекарственной форме, такой как ампулы или одноразовые устройства для инъекций, или в многодозовых формах, таких как флаконы, из которых можно извлекать соответствующую дозу, или в твердой форме, или в форме предконцентрата, который можно использовать для получения лекарственной формы для инъекций. Иллюстративные дозы для инфузий составляют от приблизительно 1 до 1000 мкг/кг/мин. агента, смешанного с фармацевтическим носителем, в течение периода времени от нескольких минут до нескольких дней.

Для назального, ингаляционного или перорального введения, фармацевтические композиции согласно настоящему изобретению можно вводить с использованием, например, лекарственной формы спрея, также содержащей подходящий носитель.

Для местного применения, соединения, согласно предложенным вариантам воплощения, предпочтительно составлены в форму кремов или мазей, или аналогичного носителя, подходящего для местного применения. Для местного применения, соединения согласно настоящему изобретению могут быть смешаны с фармацевтическим носителем в концентрации от приблизительно 0,1% до приблизительно 10% лекарственного соединения относительно носителя. В другом способе введения агентов согласно предложенным вариантам воплощения можно использовать лекарственную форму пластыря для обеспечения трансдермальной доставки.

В контексте данного документа, термины «лечить» или «лечение» включают и «превентивное», и «радикальное» лечение. «Превентивное» лечение означает задержку развития заболевания, симптома заболевания или медицинского состояния, подавление симптомов, которые могут возникать, замедление усугубления или прогрессирования заболевания, расстройства или симптома, или снижение риска развития или рецидива заболевания или симптома. «Радикальное» лечение включает снижение тяжести или сдерживание усугубления существующего заболевания, симптома или патологического состояния. Таким образом, лечение включает облегчение или предотвращение усугубления существующих симптомов заболевания, предотвращение возникновения дополнительных симптомов, облегчение или предупреждение первопричинных системных причин симптомов, замедление расстройства или заболевания, например, остановку развития расстройства или заболевания, облегчение расстройства или заболевания, инициацию регрессии расстройства или заболевания, облегчение состояния, вызванного заболеванием или расстройством, или прекращение симптомов заболевания или расстройства.

Термин «субъект» относится к млекопитающему пациенту, нуждающемуся в таком лечении, такому как человек.

нейродегенеративные заболевания, Иллюстративные которые МОГУТ быть терапевтической мишенью для модуляторов пути РІЗК-АКТ-тООR, включают болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобно-височную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона и амитрофический боковой склероз. Помимо нейродегенеративных расстройств, соединения, которые модулируют путь PI3K-AKT-mTOR, также могут находить применение для лечения рака (в частности, предстательной железы, толстой кишки, поджелудочной железы и почек), инфекций, болезни Крона, сердечных заболеваний и старения.

В одном аспекте соединения и фармацевтические композиции согласно настоящему изобретению специфически направленно воздействуют на РІЗК, АКТ и/или mTOR. Так, указанные соединения и фармацевтические композиции, посредством предотвращения, реверсирования, замедления или ингибирования пути PI3K-AKT-mTOR, могут обеспечивать лечение дегенеративных неврологических заболеваний, связанных или вызванных нарушением регуляции аутофагии, например, таких как недостаточный клиренс белковых агрегатов и/или поврежденных органелл, недостаточная активация механизма выживания генной экспрессии и/или недостаточность клеточного энергетического баланса. Предпочтительно, способы согласно настоящему изобретению направлены на нейродегенеративные заболевания, связанные с каскадом РІЗК-АКТmTOR. В предпочтительных вариантах воплощения, предложенные способы лечения направлены на болезнь Паркинсона, болезнь Альцгеймера, болезнь телец Леви, множественную системную атрофию или болезнь Хантингтона. В других вариантах воплощения, способы, согласно настоящему изобретению, направлены на периферические дегенеративные расстройства, связанные с каскадом PI3K-AKT-mTOR. В некоторых вариантах воплощения, предложенные способы лечения направлены на болезнь Паджета, Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна или кардиомиопатию. Соединения, композиции и способы согласно настоящему изобретению также используют для устранения разрушительного действия, ингибирующего аутофагию, такого как недостаточный клиренс белковых агрегатов или поврежденных органелл. Несмотря на то, что настоящее изобретение не ограничено каким-либо конкретным механизмом действия,

разрегуляция аутофагии предположительно обусловлена альфа-синуклеином и/или бета-амилоидом.

В способах, согласно предложенным вариантам воплощения, «эффективное модулятора PI3K-AKT-mTOR означает количество, достаточное для изменения фосфорилирования компонентов ПУТИ PI3K-AKT-mTOR, изменения экспрессии генов выживания, регулируемых указанным путем, улучшения энергетического баланса клетки, увеличения маркеров аутофагии и/или снижения накопления белковых агрегатов. Измерение одного или более из указанных маркеров модулирования пути PI3K-AKT-mTOR может быть осуществлено стандартными аналитическими способами, такими как описаны ниже и которые пригодны для многих условий, включая in vitro анализы.

В способах предложенным лечения, согласно вариантам «эффективное количество» означает количество или дозу, в целом, достаточную для достижения требуемого терапевтического эффекта у субъектов, нуждающихся в таком Эффективные количества или дозы активных соединений, предложенным вариантам воплощения, могут быть определены стандартными способами, такими как моделирование, исследования с увеличением дозы или клинические испытания, с учетом обычных факторов, например, способа или пути введения или доставки лекарственного соединения, фармакокинетики агента, тяжести и течения инфекционного заболевания, состояния здоровья субъекта, патологического состояния и массы субъекта, а также решения лечащего врача. Иллюстративная доза составляет от приблизительно 1 мкг до 2 мг активного агента на килограмм массы тела субъекта в сутки, предпочтительно от приблизительно 0,05 до 100 мг/кг/сутки или от приблизительно 1 до 35 мг/кг/сутки, или от приблизительно 0,1 до 10 мг/кг/сутки. Общая доза может быть введена в виде однократной или дробных доз (например, BID, TID, QID).

После возникновения облегчения заболевания пациента доза может быть скорректирована для обеспечения превентивного или поддерживающего лечения. Например, в зависимости от симптомов можно уменьшить дозу или частоту введения, или оба параметра до уровня, при котором сохраняется требуемый терапевтический или профилактический эффект. Конечно, если симптомы ослаблены до соответствующего уровня, то лечение можно прекратить. Однако пациентам может потребоваться периодическое лечение на долгосрочной основе при любом рецидиве симптомов. Пациенты также могут нуждаться в хроническом лечении на долгосрочной основе.

Комбинации лекарств

Соединения согласно настоящему изобретению, описанные в данном документе,

можно использовать в фармацевтических композициях или способах в комбинации с более дополнительными активными ингредиентами для нейродегенеративных расстройств. Например, дополнительные активные ингредиенты представляют собой те, которые являются известными или разработанными соединениями, эффективными для лечения нейродегенеративных расстройств, включая соединения, активные против другой мишени, связанной с указанным заболеванием, такие как, но не ограничиваясь этим, а) соединения, которые действуют против неправильного скручивания белка (такие как лекарства, снижающие выработку таких белков, что усиливает их клиренс, или которые изменяют их агрегацию и/или распространение); б) соединения, которые лечат симптомы таких расстройств (например, замещающая терапия, ингибиторы холинэстеразы и прекогнитивные глютаматергические препараты); и в) лекарственные средства, которые действуют как нейропротекторы по комплементарному механизму (например, те, которые направленно воздействуют на аутофагию, те, которые являются антиоксидантами, и те, которые действуют по другим механизмам, такие как антагонисты аденозина A2A).

Например, дополнительные активные ингредиенты представляют собой те, для которых известна или установлена эффективность при лечении нейродегенеративных расстройств, включая те, которые активны против другой мишени, связанной с данным заболеванием, например, но не ограничиваясь этим, а) соединения, которые направленно воздействуют на различные механизмы нарушения фолдинга белка (такие как агрегация и/или воспроизведение); б) соединения, которые лечат симптомы таких расстройств (например, допамин-замещающая терапия); и в) лекарства, которые действуют как нейропротекторы по комплементарному механизму (например, те, которые направленно воздействуют на аутофагию, антиоксиданты и антагонисты аденозина А2А).

Например, композиции и лекарственные формы согласно предложенным вариантам реализации, а также способы лечения могут дополнительно включать другие лекарственные средства или фармацевтические препараты, например, другие активные агенты, подходящие для лечения или облегчения дегенеративного неврологического заболевания, связанного с или вызванного агрегацией белков, например, с агрегацией синуклеина, бета-амилоида и/или тау-белка, например, болезни Паркинсона, болезни Альцгеймера (AD), болезни телец Леви (LBD) и множественной системной атрофии (MSA), или родственных симптомов или патологических состояний. В этом отношении композиции и лекарственные формы типичных и конкретных соединений, описанных в настоящем документе, пригодны в способах лечения болезни Альцгеймера, болезни Паркинсона, лобно-височной деменции, деменции с тельцами Леви, деменции PD,

множественной системной атрофии, болезни Хантингтона, амиотрофического бокового склероза, рака, инфекции, болезни Крона, сердечного заболевания, болезни Паджета, болезни Шарко-Мари-Тута, дегенерации желтого пятна, кардиомиопатии и старения. Фармацевтические композиции, согласно предложенным вариантам воплощения, могут дополнительно содержать один или более таких активных агентов, и способы лечения могут дополнительно включать введение эффективного количества одного или более таких активных агентов. В некоторых вариантах воплощения, дополнительные активные агенты могут представлять собой антибиотики (например, антибактериальные или бактериостатические пептиды или белки), например, те, которые эффективны против грамположительных или отрицательных бактерий, жидкие препараты, цитокины, иммунорегулирующие агенты, противовоспалительные комплементагенты, активирующие агенты, такие как пептиды или белки, содержащие коллаген-подобные домены или фибриноген-подобные домены (например, фиолин), углевод-связывающие домены и т.п., а также их комбинации. Дополнительные активные агенты включают те, которые пригодны в таких композициях и способах, и исключают препараты катехин-О-метилтрансферазы, дофаминовой терапии, ингибиторы ингибиторы моноаминоксидазы, корректоры нарушений когнитивных функций (такие как ингибиторы ацетилхолинэстеразы или мемантин), антагонисты рецептора аденозина 2A, ингибиторы бета-секретазы или ингибиторы гамма-секретазы. В конкретных вариантах воплощения, по меньшей мере одно соединение, согласно предложенным вариантам воплощения, можно комбинировать в фармацевтической композиции или способе лечения с одним или более препаратами, выбранными из группы, состоящей из: такрина (Cognex), донепезила (Aricept), ривастигмина (Exelon), галантамина (Reminyl), физостигмина, неостигмина, икопезила (CP-118954, 5,7-дигидро-3-[2-[1-(фенилметил)-4-пиперидинил]этил]-6Нпирроло-[4,5-f]-1,2-бензизоксазол-6-она малеат), ER-127528 (4-[(5,6-диметокси-2-фтор-1инданон)-2-ил]метил-1-(3-фторбензил)пиперидина гидрохлорид), занапезила (ТАК-147; 3-[1-(фенилметил)пиперидин-4-ил]-1-(2,3,4,5-тетрагидро-1H-1-бензазепин-8-ил)-1-пропана фумарат), метрифоната (T-588;(-)-R-альфа-[[2-(диметиламино)этокси]метил]бензо[b]тиофен-5-метанола гидрохлорид), FK-960 (N-(4ацетил-1-пиперазинил)-п-фторбензамида гидрат), TCH-346 (N-метил-N-2пиропинилдибенз[b,f]оксепин-10-метанамин). SDZ-220-581 ((S)-альфа-амино-5-(фосфонометил)-[1,1'-бифенил]-3-пропионовая кислота), мемантина (Namenda/Exiba) и 1,3,3,5,5-пентаметилциклогексан-1-амина (Neramexane), таренфлурбила (Flurizan), трамипросата (Alzhemed), клиохинола, PBT-2 (производное 8-гидроксихинилона), 1-(2-(2нафтил)этил)-4-(3-трифторметилфенил)-1,2,3,6-тетрагидропиридина, гуперзина Α,

посатирелина, лейпролида или его производных, испрониклина, (3-аминопропил)(нкислоты (SGS-742), N-метил-5-(3-(5-изопропоксипиридинил))-4пентен-2-амина (испрониклин), внутренних солей N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-Nметил-N-октил-1-деканаминия (zt-1), салицилатов, аспирина, амоксиприна, бенорилата, салицилата холинмагния, дифлунисала, фаисламина, метилсалицилата, салицилата магния, салицилсалицилата, диклофенака, ацеклофенака, ацеметацина, бромфенака, этодолака, индометакрина, набуметона, сулиндака, толметина, ибупрофена, карпрофена, фенбуфена, фенопрофена, флурбипрофена, кетопрофена, кеторолака, локсопрофена, тиапрофеновой супрофена, мефенаминовой напроксена, кислоты, кислоты, меклофенаминовой кислоты, фенилбутазона, азапропазона, метамизола, оксифенбутазона, сулфинпразона, пироксикама, лорноксикама, мелоксикама, теноксикама, целекоксиба, эторикоксиба, лумиракоксиба, парекоксиба, рофекоксиба, валдекоксиба, нимесулида, арилалкановых кислот, 2-арилпропионовых кислот (профенов), N-арилантраниловых кислот (фенаминовых кислот), производных пиразолидина, оксикамов, ингибиторов СОХ-2, сульфонанилидов, незаменимых жирных кислот и минозака (2-(4-метил-6фенилпиридазин-3-ил)пиперазин-1-ил)пиримидина дигидрохлорид гидрат). Такая комбинация может служить для повышения эффективности, облегчения других симптомов заболевания, ослабление одного или более побочных эффектов или уменьшения требуемой дозы соединения по данному изобретению. Дополнительные активные ингредиенты можно вводить в отдельной фармацевтической композиции, отдельно от соединения согласно предложенным вариантам реализации, или они могут быть включены в одну фармацевтическую композицию с соединением согласно предложенным вариантам реализации. Дополнительные активные ингредиенты можно вводить одновременно, до или после введения соединения формулы (I).

Способы применения

Соединения и фармацевтические композиции, описанные в настоящем документе, можно использовать для лечения или предупреждения заболевания или патологического состояния у индивидуума. В некоторых вариантах воплощения, предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагие или каскадом РІЗК-АКТ-МТОR, включающие введение индивидууму, нуждающемуся в этом, соединения формулы (I), (II) или (III) или соединения из таблицы 1, или фармацевтически приемлемой соли любого из них. В некоторых вариантах воплощения, предложены способы лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагией или каскадом РІЗК-АКТ-МТОR, включающие введение субъекту терапевтически эффективного количества по меньшей мере одного химического соединения, описанного

в настоящем документе.

В некоторых вариантах воплощения, предложены композиции, содержащие одно или более из соединений формулы (I), (II) или (III) или соединение из таблицы 1, или фармацевтически приемлемую соль любого из них, для применения для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагией или каскадом РІЗК-АКТ-MTOR. В некоторых вариантах воплощения, предложены композиции, содержащие по меньшей мере одно химическое соединение, описанное в настоящем документе, для применения для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой нейродегенеративное расстройство. В других вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой периферическое дегенеративное расстройство. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобно-височную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию РD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию или старение.

В настоящем документе также предложено применение соединения формулы (I), (II) или (III) или соединения из таблицы 1, или их фармацевтически приемлемых солей для производства лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагией или каскадом РІЗК-АКТ-МТОR. В некоторых вариантах воплощения, предложено применение по меньшей мере одного химического соединения, описанного в настоящем документе, для производства лекарственного средства для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с аутофагией или каскадом РІЗК-АКТ-МТОR.

В некоторых вариантах воплощения заболевание или медицинское состояние представляет собой нейродегенеративное расстройство. В других вариантах воплощения, заболевание или медицинское состояние представляет собой периферическое дегенеративное расстройство. В некоторых вариантах воплощения, заболевание или патологическое состояние выбрано из болезни Альцгеймера, болезни Паркинсона, лобновисочной деменции, деменции с тельцами Леви, деменции РD, множественной системной атрофии, болезни Хантингтона, амиотрофического бокового склероза, рака, инфекции, болезни Крона, сердечного заболевания, болезни Паджета, болезни Шарко-Мари-Тута, дегенерации желтого пятна, кардиомиопатии и старения.

Также предложены способы вмешательства в каскад PI3K-AKT-MTOR в клетке или модулирования, предотвращения, замедления, реверсирования или ингибирования каскада PI3K-AKT-MTOR в клетке, которые включают приведение в контакт клетки с эффективным количеством по меньшей мере одного из соединений формулы (I), (II) или (III) или соединения из таблицы 1, или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах воплощения, предложены способы вмешательства в каскад PI3K-AKT-MTOR в клетке или модулирования, предотвращения, замедления, реверсирования или ингибирования каскада PI3K-AKT-MTOR в клетке, которые включают приведение в контакт клетки с эффективным количеством по меньшей мере одного химического соединения, описанного в настоящем документе.

В настоящем документе также предложены композиции, содержащие одно или более из соединений формулы (I), (II) или (III) или соединение из таблицы 1, или фармацевтически приемлемую соль любого из них, для применения для вмешательства в каскад PI3K-AKT-MTOR в клетке или модулирования, предотвращения, замедления, реверсирования или ингибирования каскада PI3K-AKT-MTOR в клетке. В некоторых вариантах воплощения, предложены композиции, содержащие по меньшей мере одно химическое соединение, описанное в настоящем документе, для применения для вмешательства в каскад PI3K-AKT-MTOR в клетке или модулирования, предотвращения, замедления, реверсирования или ингибирования каскада PI3K-AKT-MTOR в клетке.

В настоящем документе дополнительно предложено применение по меньшей мере одного химического соединения, описанного в настоящем документе, такого как соединение формулы (I), (I) или (III) или соединение из таблицы 1, или фармацевтически приемлемой соли любого из них для производства лекарственного средства для вмешательства в каскад PI3K-AKT-MTOR или модулирования, предотвращения, замедления, реверсирования или ингибирования каскада PI3K-AKT-MTOR.

Наборы

Также предложены изделия промышленного производства и наборы, содержащие любые соединения и фармацевтические композиции, представлять собой контейнер с этикеткой. Подходящие контейнеры включают, например, бутылки, флаконы и экспериментальные пробирки. Контейнеры могут быть изготовлены из различных материалов, таких как стекло или пластик. В контейнере может находиться фармацевтическая композиция, предложенная в настоящем документе. На этикетке контейнера может быть указано, что фармацевтическая композиция предназначена для предупреждения, лечения или подавления патологического состояния, описанного в

настоящем документе, а также могут быть указаны инструкции по применению in vivo или in vitro.

В одном аспекте в настоящем документе предложены наборы, содержащие соединение или композицию, описанную в настоящем документе, и инструкции по применению. Наборы могут содержать инструкции по применению для лечения заболевания или патологического состояния, связанного с каскадом PI3K-AKT-MTOR, у индивидуума, нуждающегося в этом. Набор может дополнительно содержать любые материалы или оборудование, которое может быть использовано для введения соединения или композиции, такое как флаконы, шприцы или пакеты для IV инфузий. Набор также может предусматривать стерильную упаковку.

Химический синтез

Предложенные варианты воплощения, также относятся к способам и промежуточным соединениям, пригодным для получения рассматриваемых соединений или их солей, или сольватов, или стереоизомеров.

Существует множество общих ссылок, где представлены общеизвестные схемы химического синтеза и условия, применимые для синтеза описанных соединений (например, Smith and March, March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, пятое издание, Wiley-Interscience, 2001).

Соединения, описанные в настоящем документе, могут быть очищены любыми способами, известными в данной области техники, включая хроматографические способы, такие как высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ), препаративная тонкослойная хроматография, колоночная флэш-хроматография и ионообменная хроматография. Можно использовать любую подходящую неподвижную фазу, включая нормальную и обращенную фазы, а также ионообменные смолы. Чаще всего описанные соединения очищают хроматографией на силикагеле и/или оксиде алюминия. См., например, Introduction to Modern Liquid Chromatography, 2e изд., ред. L. R. Snyder and J. J. Kirkland, John Wiley and Sons, 1979; и Thin Layer Chromatography, E. Stahl (ред.), Springer-Verlag, Нью-Йорк, 1969.

Во время выполнения любых способов получения рассматриваемых соединений может быть необходимо и/или желательно защитить чувствительные или реакционноспособные группы в любой из рассматриваемых молекул. Это может быть достигнуто с помощью обычных защитных групп, описанных в стандартных научных работах, таких как Т. W. Greene and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis," 4^е изд., Wiley, Нью-Йорк, 2006. Защитные группы могут быть удалены на подходящей последующей стадии способами, известными из уровня техники.

Иллюстративные химические соединения, подходящие для способов, согласно вариантам воплощения настоящего изобретения, описаны далее со ссылкой на иллюстративные схемы синтеза, предназначенные для описания общих способов их получения, а также на конкретные примеры, представленные далее. Специалистам в данной области техники понятно, что для получения различных соединений, описанных в настоящем документе, исходные материалы могут быть выбраны так, чтобы на схеме реакций получить необходимые в конечном итоге заместители, с использованием или без использования защиты, сообразно обстоятельствам, для получения требуемого продукта. Альтернативно, вместо необходимого в конечном итоге заместителя. может быть необходимо или желательно использовать подходящую группу, которая может быть использована в схеме реакций и при необходимости замещена требуемым заместителем. Кроме того, специалистам в данной области техники понятно, что превращения, показанные на следующих схемах, могут быть выполнены в любом порядке, соответствующем функциональности конкретных подвешенных групп. Каждую реакцию, представленную на общих схемах, предпочтительно проводят при температуре от приблизительно 0°C до температуры кипения используемого органического растворителя. Если не указано иное, все переменные являются такими, как описано выше со ссылкой на Формулу (I). Соединения с изотопной меткой, описанные в настоящем документе, получают способами, описанными ниже, с использованием соответствующих исходных материалов с меткой. Такие материалы обычно доступны у коммерческих поставщиков химических реагентов с радиоактивной меткой.

Иллюстративные способы синтеза соединений формулы (I) описаны на схемах 1-3 и A-Q, а также в конкретных примерах, представленных ниже.

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой 1.

Схема 1

AcSK

где R^1 , R^7 , R^8 , Y_1 , Y_2 , Y_3 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 и X являются такими, как описано для формулы (I), (II), (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или галоген, или -B R_v представляет

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой А.

Схема А

где Ar представляет собой G_5 , и R^1 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 и X являются такими, как описано для формулы (I), (II), (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или галоген, или $-BR_v$

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой В.

Схема В

где Аг представляет собой ${}^{\xi}$ ${}^{\zeta}$, и ${}^{\zeta}$ являются такими, как описано для формулы (I), (II), (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, у равен 2 или 3, и ${}^{\zeta}$ представляет собой ${}^{\zeta}$ ${}^{\zeta}$ ${}^{\zeta}$ ${}^{\zeta}$ ${}^{\zeta}$ или 3, и ${}^{\zeta}$ представляет собой ${}^{\zeta}$ ${}^{\zeta}$

галоген, или -BR
$$_{
m v}$$
 представляет собой

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой С.

Схема С

где Аг представляет собой G_5 , и R^1 , R^q , R^r , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 и X являются такими, как описано для формулы (I), (II), (III) или любых их вариантов, описанных в

настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или

галоген, или -BR
$$_{
m v}$$
 представляет собой

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой D.

Схема D

где Ar представляет собой G_5 , и R^1 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 и X являются такими, как описано для формулы (I), (II) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, V равен 2 или 3, и R представляет собой OH, O-алкил или галоген, или BR_V

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой Е.

Схема Е

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой F.

Схема F

где Ar представляет собой G_5 , и R^1 , G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II), (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой OH, O-алкил или галоген, или BR_v

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой G.

Схема G

где Ar представляет собой 6 6 , и 6 , и 6 , и 6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, у равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или галоген, или $-BR_{v}$

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой Н.

Схема Н

Стадия 21

1. МеОН
2. МОМСІ
ОН
29

Стадия 22

если Y= С: п-Ви₄NHSO₄,
К₂CO₃

если Y= N: 1) NBS, AlBN
2) Et₃N, CHCl3,
$$\Delta$$

ОМОМ

ОН
Стадия 24

S — Вг
1. HCl
2. PPh₃
DEAD

ОН
Стадия 24

Стадия 12а
1) mCPBA
Стадия 4c
2) Ar—BR_v
6
Pd(dppf)Cl₂
K₂CO₃
31

32

GG²
G₆

где Ar представляет собой ${}^{\varsigma}$ ${}^{\varsigma}$, и ${}^{\varsigma}$, и ${}^{\varsigma}$, и ${}^{\varsigma}$, ${}^{\varsigma}$, ${}^{\varsigma}$, и ${}^{\varsigma}$,

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой I.

Схема I

где Ar представляет собой G_5 , и G_5 , и G_6 , и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 представляет собой G_6 — G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 представляет собой G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 представляет собой G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 представляет собой G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 представляет собой G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_6 настоящем документе.

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой J.

Схема Ј

где Ar представляет собой G_5 , и G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой OH, O-алкил или галоген, или BR_v

B некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой K.

Схема К

где Аг представляет собой G_5 , и G_2 , G_3 , G_4 , G_5 , G_6 и G_5 и G_6 и G_6 и G_7 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, G_7 и G_7 и G_8 и G_8 представляет собой G_8 и G_8 и G_9 или G_9 или G_9 и G_9 или G_9 или G_9 и G_9 и G_9 и G_9 и G_9 и G_9 или G_9 и G_9

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой L.

Схема L

где Аг представляет собой 5 6 , и R^{1} , G_{2} , G_{3} , G_{4} , G_{5} и G_{6} являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, n и m, каждый независимо, равны 0, 1, 2, 3 или 4, v равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или галоген, или $-BR_{v}$ представляет собой

B некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой M.

Схема М

где Аг представляет собой G_5 , и G_5 , и G_5 , и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, у равен 2 или 3, и G_5 0 представляет собой G_6 1 представляет собой G_6 2 или или

галоген, или -BR
$$_{
m v}$$
 представляет собой или

B некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой N.

Схема N

где Аг представляет собой G_5 , и G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой OH, O-алкил или галоген, или BR_v

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой О.

Схема О

где Ar представляет собой 5 6 , и 6 , и 6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой -OH, -O-алкил или галоген, или $-BR_v$

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой Р.

Схема Р

где Ar представляет собой G_5 , и G_2 , G_3 , G_4 , G_5 и G_6 являются такими, как описано для формулы (I), (II) или (III) или любых их вариантов, описанных в настоящем документе, v равен 2 или 3, и R представляет собой OH, O-A лкил или галоген, или BR_v

В некоторых вариантах воплощения, соединения, представленные в настоящем документе, могут быть синтезированы в соответствии со схемой Q.

Схема Q

где Аг представляет собой 5 6 , и 6 , и 7 , и 7 , 7 , и 7 , 7 , и 7 , и

В некоторых вариантах воплощения, представленные выше способы, описанные на схемах 1 или А-Q, дополнительно включают стадию образования соли, включая

фармацевтически приемлемую соль, соединения согласно настоящему изобретению. Солевые формы могут быть получены стандартными способами получения солей, известными в данной области техники.

Варианты воплощения относятся к другим способам, описанным в настоящем документе; и к продукту, полученному любым из способов, описанных в настоящем документе. Конкретные неограничивающие примеры представлены ниже в разделе «Примеры».

Примеры

Следующие примеры приведены только для иллюстрации, но не ограничения композиций, областей применения и способов, предложенных в настоящем документе. Предложенные соединения получают общими способами, описанными выше.

В приведенных примерах использованы следующие химические сокращения: AcSK (тиоацетат калия), BINAP (2,2'-бис(дифенилфосфино)-1,1'-бинафтил), CDI (1,1'карбонилдиимидазол), **DAST** (трифторид диэтиламиносеры), DBU (1,8диазабицикло[5.4.0]ундец-7-ен), ДХЭ (дихлорэтан), ДХМ (дихлорметан), DEAD (4-диметиламинопиридин), (диэтилазодикарбоксилат), **DMAP** (N,N-ДМФА диметилформамид), ДМСО (диметилсульфоксид), DIPEA (N,N-диизопропилэтиламин), EA (этилацетат), **EtOH** (этанол), iPrOH (пропан-2-ол), хлорпероксибензойная кислота), MeOH (метанол), MOMCl (хлорметилметиловый эфир), NaHMDS (бис(триметилсилил)амид натрия), NBS (N-бромсукцинимид), PTSA (птолуолсульфоновая кислота), SNAr (нуклеофильное ароматическое замещение), ТЭА (триметиламин), ТФК (трифторуксусная кислота), ТГФ (тетрагидрофуран), TIPS (триизопропилсилан) и TIPSCI (триизопропилсилилхлорид).

Пример 1. 5-(3-морфолино-5-(фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин (соединение 1)

Стадия 1 (см. схему А, стадия 2): Синтез бензолсульфината натрия из бензолсульфонилхлорида. (Адаптировано из международной заявки РСТ 2012031199, 08 марта, 2012; бензолсульфинат натрия также доступен в продаже).

Сульфит натрия (10,7 г, 85 ммоль) добавляли к 23 мл воды. После полного растворения раствор охлаждали до 0° С и по каплям добавляли 5 г бензолсульфонилхлорида (28,3 ммоль). По частям добавляли бикарбонат натрия (NaHCO₃) для поддержания щелочной среды раствора (~5,0 г). Реакционную смесь

нагревали до комнатной температуры и перемешивали 2 часа. Воду удаляли на ротационном испарителе, а остаточную воду лиофилизировали в течение ночи. Твердое вещество растворяли в метаноле и фильтровали. Фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Полученное твердое вещество растворяли в метаноле и фильтровали, выпаривали и сушили под высоким вакуумом и использовали в таком виде для следующей реакции.

Стадия 2 (см. схему A, стадия 3): Синтез 4-(3-бром-5-(фенилсульфонил)фенил)морфолина. (Tetrahedron Letters, 2004, 45 (16), 3233.)

В круглодонную колбу, оснащенную трубкой для осушения воздуха (наполненной осушающим агентом Drierite), добавляли 3-бром-5-морфолинофенилбороновую кислоту (3,5 г, 12,3 ммоль, 1 экв.), 1,1 экв. Cu(OAc)₂ (2,5 г, 13,5 ммоль), 2,3 экв. фенилсульфината натрия (28,3 ммоль), 2 экв. K_2CO_3 (7,82 г, 56,6 ммоль) и молекулярные сита 4 Å(7 г, 200% мас./мас.). Добавляли ДМСО (50 мл, 0,25 М) и перемешивали смесь в течение 72 часов при комнатной температуре, и затем фильтровали через слой целита, элюируя дихлорметаном. Фильтрат разбавляли дихлорметаном и насыщенным водным раствором хлорида аммония, и экстрагировали водные слои ДХМ. Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором, сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Остаток очищали колоночной флэш-хроматографией (0-5% (0,5 M NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением требуемого продукта (1,58 г, 4,13 ммоль, выход 34%). ИЭР-МС+: 404,1, 406,1 (M+Na)⁺, $C_16H_16BrNO_3S$. 1H ЯМР (CDCl₃, 500 МГц) δ : 7,93 (дд, J=7,5, 1,5 Γ ц, 2H), 7,59-7,59 (тд, J= 7,5, 2 Γ ц, 1H), 7,53 (тд, J= 7,5, 1,5 Γ ц, 2H), 7,45 (т, J= 1,5 Γ ц, 1H), 7,36 (т, J= 2 Γ ц, 1H), 7,21 (т, J= 2,0 Γ ц, 1H), 3,85-3,83 (м, 4H), 3,20 (дд, J= 4,5, 4,5 Γ ц, 4H).

Соединение 1

Стадия 3 (см. схему A, стадия 4): Синтез 5-(3-морфолино-5-(фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амина (Chem. Sci., 2013, 4, 916).

В колбу, оснащенную магнитной мешалкой, загружали Xphos (59 мг, 0,12 ммоль), (105 0,12 предкатализатор G-3 **Xphos** МΓ, ммоль), 4-(3-бром-5-(фенилсульфонил)фенил)морфолин (1,58 г, 4,12 ммоль) и (2-аминопиримидин-5ил)бороновую кислоту (0,86 г, 6,2 ммоль). Колбу закрывали винтовой септой и затем вакуумировали и наполняли аргоном. Через шприц добавляли дегазированный ТГФ (8,24 мл) и дегазированный 0,5 М водный раствор К₃РО₄ (16,5 мл) и перемешивали реакционную смесь при 75°C в течение 2,5 часа. Реакционную смесь охлаждали, затем к смеси добавляли ДХМ (40 мл) и воду (40 мл) и экстрагировали водную фазу ДХМ (3 × 40 мл). Объединенную органическую фазу сушили над Na₂SO₄, концентрировали in vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-7% (0,5 М NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением требуемого продукта (соединения 1) (1,15 г, 2,9 ммоль, выход 70%). ИЭР-МС+: 397,5 (M+H), 419,3 (M+Na), $C_{16}H_{16}BrNO_3S$. ¹H $\mathcal{A}MP$ ($\mathcal{A}MCO$, 500 $M\Gamma\mu$) δ : 8,61 (c, 2H), 8,09 – 8,01 (M, 2H), 7.71 - 7.64 (M, 1H), 7.64 - 7.56 (M, 2H), 7.52 (T, J = 1.5 Γ U, 1H), 7.38 (T, J = 2.0 Γ U, 1H), 7,32 (т, J = 2,0 Γ ц, 1H), 6,88 (с, 2H), 3,74 (дд, J = 6,1,3,7 Γ ц, 4H), 3,27 – 3,23 (м, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 1, и как описано на схеме А:

№ соединения	MC	¹ H AMb
2	412,5 (M+H), 434,3 (M+Na)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,99 – 7,95 (м, 2H), 7,61 – 7,57 (м, 1H), 7,55 – 7,50 (м, 2H), 7,49 – 7,46 (м, 2H), 7,10 (дд, $J=2,4,1,5$ Гц, 1H), 4,07 (c, 3H), 3,90 – 3,86 (м, 4H), 3,28 (дд, $J=4,3,2,6$ Гц, 4H).
3	465,5 (M+H), 487,4 (M+Na)	(CDC1 ₃ , 500 МГц) δ : 8,33 (c, 1H), 7,95 – 7,91 (м, 2H), 7,61 – 7,56 (м, 1H), 7,54 – 7,49 (м, 2H), 7,47 (дд, $J = 2,5$, 1,6 Гц, 1H), 7,30 – 7,28 (м, 1H), 6,90 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 5,42 (шс, 2H), 3,88 – 3,82 (м, 4H), 3,26 – 3,19 (м, 4H).
4	425,5 (M+H), 447,3 (M+Na)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ: 8,48 (c, 2H), 7,99 – 7,92 (м, 2H), 7,60 – 7,54 (м, 1H), 7,55 – 7,47 (м, 2H), 7,45 – 7,37 (м, 2H), 7,05 (дд, J = 2,4, 1,5 Гц, 1H), 3,89 – 3,85 (м, 4H), 3,27 – 3,21 (м, 10H).
5	411,4 (M+H), 433,3 (M+Na), 449,4 (M+K)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,32 (дд, $J=4,0,2,5$ Гц, 1H), 7,99 – 7,94 (м, 2H), 7,73 (ддд, $J=8,4,5,8,2,5$ Гц, 1H), 7,60 – 7,54 (м, 1H), 7,53 – 7,47 (м, 3H), 7,43 (дд, $J=2,4,1,5$ Гц, 1H), 7,12 (дд, $J=2,5,1,5$ Гц, 1H), 6,82 (д, $J=8,7$ Гц, 1H), 3,98 (с, 3H), 3,89 – 3,84 (м, 4H), 3,29 – 3,23 (м, 4H).
6	464,5 (M+H), 486,3 (M+Na), 502,6 (M+K)	(CDC13, 500 МГц) δ : 8,01 (c, 1H), 7,95 – 7,91 (м, 2H), 7,59 – 7,55 (м, 1H), 7,53 – 7,48 (м, 2H), 7,45 (дд, $J = 2,5$, 1,6 Гц, 1H), 7,31 (c, 1H), 6,93 (д, $J = 2,0$ Гц, 1H), 6,79 (c, 1H), 5,16 (c, 2H), 3,88 – 3,81 (м, 4H), 3,24 – 3,18 (м, 4H).
7	465,2 (M+H), 487,3 (M+Na)	(CDCl3, 500 МГц) δ : 8,48 (c, 2H), 8,33 (д, J = 4,9 Гц, 1H), 8,23 (д, J = 1,8 Гц, 1H), 8,15 (д, J = 7,9 Гц, 1H), 7,84 (д, J = 7,8 Гц, 1H), 7,68 (т, J = 8,0 Гц, 1H), 7,44 (т, J = 1,5 Гц, 1H), 7,09 (дд, J = 2,4, 1,5 Гц, 1H), 5,21 (c, 2H), 3,92 – 3,84 (м, 4H), 3,31 – 3,24 (м, 4H).
8	437,4 (M+Na)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,62 (c, 2H), 8,18 – 8,11 (м, 2H), 7,53 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,47 – 7,41 (м, 2H), 7,38 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,33 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,90 (с, 2H), 3,74 (дд, J = 6,0, 3,7 Гц, 4H), 3,27 (дд, J = 6,0, 3,8 Гц, 4H).

9	469,4 (M+Na)	(CDC13, 500 МГц) δ : 8,58 (д, J = 1,8 Гц, 1H), 8,48 (c, 2H), 8,01 – 7,97 (м, 1H), 7,95 (д, J = 8,7 Гц, 1H), 7,90 – 7,84 (м, 2H), 7,67 – 7,58 (м, 2H), 7,49 (дт, J = 6,1, 1,6 Гц, 2H), 7,04 (дд, J = 2,5, 1,5 Гц, 1H), 6,37 (c, 2H), 3,90 – 3,84 (м, 4H), 3,29 – 3,24 (м, 4H).
10	422,3 (M+H), 444,2 (M+Na)	(CDC13, 500 M Γ u) δ : 8,48 (c, 2H), 8,10 – 8,03 (m, 2H), 7,85 – 7,77 (m, 2H), 7,42 (τ , J = 1,5 Γ u, 1H), 7,39 (τ , J = 2,0 Γ u, 1H), 7,09 (τ , J = 1,9 Γ u, 1H), 5,31 (c, 2H), 3,90 – 3,85 (m, 4H), 3,29 – 3,25 (m, 4H).
11	449,1 (M+H), 471,8 (M+Na)	(CDC13, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 8,36 (дд, $J = 6.9$, 2,4 Гц, 1H), 8,12 (ддд, $J = 8.8$, 4,5, 2,4 Гц, 1H), 7,65 (т, $J = 8.9$ Гц, 1H), 7,60 (т, $J = 1.4$ Гц, 1H), 7,39 (дт, $J = 14.9$, 2,0 Гц, 2H), 6,89 (c, 2H), 3,75 (т, $J = 4.9$ Гц, 4H), 3,28 (м, 4H).
12	395,5 (M+H), 417,5 (M+Na), 433,5 (M+K)	(CDC13, 500 M Γ u) δ : δ 8,52 (μ , J = 20,9 Γ u, 2H), 7,99 - 7,89 (μ , 2H), 7,61 - 7,55 (μ , 1H), 7,55 - 7,46 (μ , 3H), 7,31 - 7,27 (μ , 1H), 7,19 (μ , J = 5,1 Γ u, 1H), 6,92 (μ , J = 2,0 Γ u, 1H), 3,90 - 3,81 (μ , 4H), 3,30 - 3,23 (μ , 4H).
13	422,1(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 8,61 (т, $J = 1,8$ Гц, 1H), 8,38 (дт, $J = 8,3$, 1,4 Гц, 1H), 8,15 (дт, $J = 7,8$, 1,3 Гц, 1H), 7,81 (т, $J = 7,9$ Гц, 1H), 7,64 – 7,58 (м, 1H), 7,41 (д, $J = 1,8$ Гц, 1H), 7,38 (т, $J = 2,0$ Гц, 1H), 6,91 (c, 2H), 3,79 – 3,68 (м, 4H), 3,29 (т, $J = 4,9$ Гц, 4H).
14	465,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 8,63 (c, 2H), 8,29 (д, J = 8,3 Гц, 2H), 7,98 (д, J = 8,3 Γц, 2H), 7,57 (д, J = 1,6 Γц, 1H), 7,42 (т, J = 2,0 Γц, 1H), 7,36 (т, J = 2,0 Γц, 1H), 6,91 (c, 2H), 3,74 (т, J = 4,8 Γц, 4H), 3,28 (т, J = 4,9 Γц, 4H).
15	481,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,63 (c, 2H), 8,23 – 8,19 (м, 2H), 7,59 (дт, J = 7,8, 1,1 Гц, 2H), 7,57 – 7,55 (м, 1H), 7,41 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,35 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,91 (c, 2H), 3,77 – 3,70 (м, 4H), 3,30 – 3,25 (м, 4H).
16	411,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 8,08 – 8,02 (м, 2H), 7,71 – 7,65 (м, 1H), 7,61 (дд, $J=8,5$, 7,0 Гц, 2H), 7,52 (т, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,40 – 7,35 (м, 2H), 7,32 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 3,74 (дд, $J=5,9$, 3,8 Гц, 4H), 3,26 (дд, $J=5,9$, 3,9 Гц, 4H), 2,84 (д, $J=4,8$ Гц, 3H).
17	490,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,41 (c, 1H), 8,17 (д, J = 8,5 Гц, 2H), 8,10 (д, J = 8,5 Гц, 2H), 7,44 (м, 3H), 7,28 (c, 1H), 7,21 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 3,73 (дд, J = 6,0, 3,8 Гц, 4H), 3,24 (дд, J = 5,9, 3,9 Гц, 4H).
18	489,1(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,19 – 8,14 (м, 2H), 8,11 – 8,07 (м, 2H), 7,96 (с, 1H), 7,42 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,22 (с, 1H), 7,14 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 6,81 (с, 1H), 6,68 (с, 2H), 3,72 (дд, $J=6,1,3,6$ Гц, 4H), 3,23 (дд, $J=5,8,3,9$ Гц, 4H).
19	441,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,64 (c, 2H), 8,07 – 8,03 (м, 2H), 7,71 – 7,65 (м, 1H), 7,61 (дд, $J=8,4$, 7,0 Гц, 2H), 7,52 (т, $J=1,4$ Гц, 1H), 7,38 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,35 – 7,30 (м, 2H), 4,68 (т, $J=5,6$ Гц, 1H), 3,74 (дд, $J=5,9$, 3,7 Гц, 4H), 3,53 (к, $J=6,1$ Гц, 2H), 3,39 (к, $J=6,2$ Гц, 2H), 3,28 – 3,23 (м, 4H).
20	437,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,67 (c, 2H), 8,07 – 8,03 (м, 2H), 7,70 – 7,64 (м, 2H), 7,61 (дд, $J=8,4$, 7,0 Гц, 2H), 7,53 (т, $J=1,4$ Гц, 1H), 7,39 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 7,33 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 3,74 (дд, $J=6,0$, 3,8 Гц, 4H), 3,28 – 3,24 (м, 4H), 2,75 (тк, $J=7,3$, 3,8 Гц, 1H), 0,69 (тд, $J=6,9$, 4,6 Гц, 2H), 0,51 – 0,47 (м, 2H).
21	411,1(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,60 (c, 2H), 7,95 – 7,89 (м, 2H), 7,51 – 7,48 (м, 1H), 7,40 (д, $J = 8,1$ Гц, 2H), 7,36 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,30 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 3,74 (дд, $J = 6,0$, 3,8 Гц, 4H), 3,29 – 3,22 (м, 4H), 2,36 (с, 3H).

	1	
22	454,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 10,35 (c, 1H), 8,60 (c, 2H), 7,99 – 7,93 (м, 2H), 7,82 – 7,71 (м, 2H), 7,47 (т, J = 1,5 Гц, 1H), 7,36 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,28 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 3,74 (дд, J = 6,0, 3,8 Гц, 4H), 3,25 (дд, J = 5,9, 3,7 Гц, 4H), 2,07 (с, 3H).
23	411,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,56 (c, 2H), 7,42 (д, J = 2,1 Гц, 1H), 7,35 – 7,27 (м, 3H), 7,25 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,21 (дд, J = 7,2, 2,3 Гц, 2H), 7,03 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 4,69 (c, 2H), 3,74 (т, J = 4,8 Гц, 4H), 3,22 – 3,16 (м, 4H).
24	496,2(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,61 (c, 2H), 8,09 – 8,02 (м, 2H), 7,71 – 7,65 (м, 1H), 7,61 (дд, $J = 8,4$, 7,0 Гц, 2H), 7,52 (т, $J = 1,4$ Гц, 1H), 7,38 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,34 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 3,46 (т, $J = 5,1$ Гц, 4H), 3,28 (дд, $J = 6,4$, 4,0 Гц, 4H), 1,42 (c, 9H).
25	395,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,59 (c, 2H), 8,07 – 8,02 (м, 2H), 7,71 – 7,64 (м, 1H), 7,63 – 7,57 (м, 2H), 7,43 (т, $J = 1,5$ Гц, 1H), 7,34 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,28 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 6,87 (c, 2H), 3,29 (т, $J = 5,3$ Гц, 4H), 1,61 (дд, $J = 7,5$, 4,0 Гц, 4H), 1,56 (к, $J = 7,3$, 5,9 Гц, 2H).
26	447,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,58 (c, 2H), 7,46 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,33 – 7,27 (м, 2H), 7,24 (тд, J = 9,6, 2,5 Гц, 1H), 7,10 (тд, J = 8,5, 2,6 Гц, 1H), 7,04 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 4,72 (c, 2H), 3,81 – 3,68 (м, 4H), 3,23 – 3,15 (м, 4H).
27	436,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,59 (c, 2H), 7,82 (кд, $J = 4,4, 3,9, 1,8$ Гц, 1H), 7,57 (ддд, $J = 5,2, 3,5, 1,4$ Гц, 3H), 7,46 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,28 (д, $J = 1,5$ Гц, 1H), 7,00 (т, $J = 2,0$ Гц, 1H), 6,91 (с, 2H), 4,82 (с, 2H), 3,74 (т, $J = 4,8$ Гц, 4H), 3,28 – 3,00 (м, 4H).
28	441,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,56 (c, 2H), 7,42 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,24 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,14 – 7,08 (м, 2H), 7,00 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,92 – 6,83 (м, 4H), 4,60 (с, 2H), 3,74 (д, J = 5,0 Гц, 4H), 3,72 (с, 3H), 3,21 – 3,14 (м, 4H).
29	429,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,58 (c, 2H), 7,43 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 7,27 (т, $J = 1.4$ Гц, 1H), 7,26 – 7,21 (м, 2H), 7,19 – 7,12 (м, 2H), 7,02 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 6,91 (c, 2H), 4,71 (c, 2H), 3,74 (т, $J = 4.8$ Гц, 4H), 3,23 – 3,16 (м, 4H).
30	439,2(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГи) δ : 10,71 (c, 1H), 9,01 (c, 2H), 8,09 – 8,04 (м, 2H), 7,72 – 7,64 (м, 2H), 7,61 (дд, $J = 8,4$, 7,0 Ги, 2H), 7,52 (т, $J = 2,0$ Ги, 1H), 7,42 (т, $J = 1,9$ Ги, 1H), 3,79 – 3,70 (м, 4H), 3,31 – 3,28 (м, 4H), 2,21 (c, 3H).
31	425,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 8,60 (c, 2H), 7,42 (τ, $J = 1.9$ Гц, 1H), 7,38 – 7,28 (м, 4H), 7,28 – 7,23 (м, 1H), 7,23 – 7,17 (м, 2H), 7,03 (τ, $J = 1.9$ Гц, 1H), 4,69 (c, 2H), 3,74 (τ, $J = 4.8$ Гц, 4H), 3,22 – 3,15 (м, 4H), 2,85 (д, $J = 4.8$ Гц, 3H).
32	478,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 7,86 (c, 1H), 7,33 – 7,25 (м, 3H), 7,16 – 7,10 (м, 4H), 6,92 (к, J = 2,0, 1,3 Гц, 1H), 6,80 (c, 1H), 6,66 (c, 2H), 4,65 (c, 2H), 3,72 (дд, J = 5,9, 3,8 Гц, 4H), 3,17 – 3,08 (м, 4H).
33	479,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,33 (c, 1H), 7,43 (c, 2H), 7,34 – 7,24 (м, 4H), 7,18 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,16 – 7,10 (м, 3H), 6,97 (т, $J = 1,4$ Гц, 1H), 4,66 (c, 2H), 3,72 (дд, $J = 6,0$, 3,7 Гц, 4H), 3,18 – 3,09 (м, 4H).
34	449,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 9,28 (д, $J=2,5$ Гц, 1H), 8,80 (д, $J=2,5$ Гц, 1H), 7,69 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 7,58 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,48 – 7,44 (м, 1H), 7,37 – 7,29 (м, 3H), 7,26 – 7,19 (м, 2H), 7,11 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 4,73 (c, 2H), 3,79 – 3,72 (м, 4H), 3,23 (дд, $J=5,9,3,8$ Гц, 4H), 2,40 (c, 3H).

35	455,4 (M+H), 477,4 (M+Na), 493,6 (M+K)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,59 (c, 2H), 7,42 (τ , $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,35 – 7,28 (μ , 4H), 7,27 (μ , $J = 1,4$ Гц, 1H), 7,21 (μ , $J = 7,2$, 2,3 Гц, 2H), 7,03 (τ , $J = 1,7$ Гц, 1H), 4,69 (μ , $J = 2,1$ Гц, 3H), 3,74 (τ , $J = 4,9$ Гц, 4H), 3,53 (τ , $J = 6,1$ Гц, 2H), 3,39 (τ , $J = 6,2$ Гц, 2H), 3,20 (τ , $J = 4,8$ Гц, 4H).
39	419,4 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,67 (c, 2H), 7,47 (c, 1H), 7,45 (c, 1H), 7,27 (c, 1H), 6,92 (c, 2H), 3,77 (м, 6H), 3,36 (м, 2H), 3,28 (м, 6H), 2,09 (м, 1H), 1,71 (м, 2H), 1,34 (м, 2H).
40	528,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,19 (д, J = 8,8 Γ ц, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,42 (т, J = 1,9 Γ ц, 1H), 7,27 – 7,21 (м, 3H), 7,20 – 7,09 (м, 4H), 7,06 (т, J = 2,0 Γ ц, 1H), 6,88 (т, J = 5,4 Γ ц, 1H), 4,71 (с, 2H), 3,94 (с, 3H), 3,76 (дд, J = 5,9, 3,9 Γ ц, 4H), 3,22 (дд, J = 5,8, 4,1 Γ ц, 4H), 3,11 (кд, J = 7,1, 5,1 Γ ц, 2H), 1,08 – 1,04 (м, 3H).
41	428,4 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 9,56 (д, $J = 1,4$ Гц, 1 H), 7,40 (т, $J = 2,0$ Гц, 1 H), 7,29 – 7,20 (м, 4 H), 7,18 – 7,12 (м, 2 H), 7,10 (т, $J = 1,9$ Гц, 1 H), 7,05 (дт, $J = 7,7$, 1,2 Гц, 1 H), 7,02 (т, $J = 2,1$ Гц, 1 H), 6,81 (ддд, $J = 8,1$, 2,5, 0,9 Гц, 1 H), 4,72 (c, 2 H), 3,80 – 3,69 (м, 4 H), 3,24 – 3,16 (м, 4 H).
42	483,4(M+H)	(ДМСО-d6, 500 М Γ ц) δ:10,81 (c, 1H), 7,41 (т, J = 1,9 Γ ц, 1H), 7,30 (д, J = 2,0 Γ ц, 1H), 7,28 – 7,20 (м, 4H), 7,19 – 7,12 (м, 2H), 7,06 (т, J = 1,9 Γ ц, 1H), 6,97 (д, J = 8,2 Γ ц, 1H), 4,71 (c, 2H), 4,63 (c, 2H), 3,78 – 3,69 (м, 4H), 3,24 – 3,16 (м, 4H).
43	457,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 7,33 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 7,26 – 7,22 (м, 3H), 7,18 – 7,12 (м, 2H), 7,04 (т, $J = 2.0$ Гц, 1H), 6,94 (д, $J = 2.3$ Гц, 1H), 6,86 (д, $J = 8.4$ Гц, 1H), 6,82 (дд, $J = 8.2$, 2,2 Гц, 1H), 4,81 (с, 2H), 4,69 (с, 2H), 3,80 (с, 3H), 3,78 – 3,71 (м, 5H), 3,23 – 3,17 (м, 4H).
44	458,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 7,41 (д, $J = 8,1$ Гц, 1H), 7,29 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 7,25 – 7,19 (м, 3H), 7,18 – 7,11 (м, 2H), 6,99 (т, $J = 2,0$ Гц, 1H), 6,14 – 6,08 (м, 3H), 4,64 (с, 2H), 3,77 (с, 3H), 3,74 (дд, $J = 6,0,3,7$ Гц, 4H), 3,16 – 3,09 (м, 4H).
45	469,1(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 7,34 – 7,30 (м, 1H), 7,27 – 7,21 (м, 2H), 7,20 (т, $J = 1,5$ Гц, 1H), 7,18 – 7,12 (м, 2H), 7,00 – 6,96 (м, 3H), 6,66 – 6,59 (м, 1H), 6,03 (д, $J = 2,6$ Гц, 1H), 4,69 (с, 2H), 4,14 (дд, $J = 5,0$, 3,7 Гц, 2H), 3,79 – 3,68 (м, 4H), 3,34 – 3,32 (м, 2H), 3,21 – 3,12 (м, 4H).
46	496,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 7,72 (дт, $J = 7.9$, 1,2 Γ ц, 1H), 7,65 – 7,59 (м, 2H), 7,50 (т, $J = 2.0$ Γ ц, 1H), 7,42 (ддт, $J = 8.2$, 2,4, 1,2 Γ ц, 1H), 7,28 (т, $J = 1.4$ Γ ц, 1H), 7,27 – 7,21 (м, 2H), 7,19 – 7,12 (м, 3H), 4,74 (с, 2H), 3,79 – 3,72 (м, 4H), 3,26 – 3,20 (м, 4H).
49	403,2(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,64 (c, 2H), 7,45 (д, J = 1,9 Гц, 1H), 7,37 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,19 (т, J = 1,8 Гц, 1H), 6,88 (д, J = 4,3 Гц, 2H), 3,76 (дт, J = 8,7, 4,6 Гц, 4H), 3,31-3,27 (м, 4H), 3,18 (дд, J = 5,9, 3,8 Гц, 1H), 1,93 – 1,81 (м, 2H), 1,76 (дт, J = 12,9, 3,4 Гц, 2H), 1,36 – 1,04 (м, 6H).
50	429,2(M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,56 (c, 2H), 7,45 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,40 (тдд, J = 7,7, 5,3, 1,8 Гц, 1H), 7,30 – 7,22 (м, 2H), 7,21 – 7,12 (м, 2H), 7,03 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,90 (с, 2H), 4,72 (с, 2H), 3,75 – 3,72 (м, 4H), 3,21 – 3,18 (м, 4H).
51	391,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,46 (д, $J=1.9$ Гц, 2H), 7,27 (т, $J=2.0$ Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 4,31 (тт, $J=8.6$, 5,1 Гц, 1H), 4,03 (дд, $J=10.0$, 4,8 Гц, 1H), 3,86 – 3,73 (м, 6H), 3,66 (дт, $J=8.4$, 6,9 Гц, 1H), 3,32 – 3,28 (м, 4H), 2,23 – 2,14 (м, 1H), 2,09 (дддд, $J=13.1$, 9,3, 7,1, 5,8 Гц, 1H).

	T	(TD (CO 16 700 NE) CO 46 (I 10 E 111) 0 24 (I
55	443,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ :8,46 (д, J = 1,9 Гц, 1H), 8,34 (д, J = 2,7 Гц, 1H), 7,59 (т, J = 2,3 Гц, 1H), 7,53 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,35 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,28 – 7,20 (м, 2H), 7,19 – 7,09 (м, 3H), 4,74 (c, 2H), 3,92 (c, 3H), 3,75 (дд, J = 5,9, 3,7 Гц, 4H), 3,25 – 3,18 (м, 4H).
60	417,3 (M+H)	(CDCl3, 400 МГц) δ: 8,54 (c, 2H), 7,44 (c, 1H), 7,37 (c, 1H), 7,14 (c, 1H), 5,30 (ш, 2H), 3,89 (м, 4H), 3,29 (м, 4H), 3,01 (д, Ј=5,6 Гц, 2H), 2,07 (м, 1H), 1,90 (м, 2H), 1,63 (м, 2H), 1,36-1,03 (м, 6H).
62	405,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 7,48 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 7,39 (т, $J=1,3$ Гц, 1H), 7,20 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 3,91 (ддд, $J=11,7$, 4,7, 1,6 Гц, 2H), 3,79 – 3,73 (м, 4H), 3,64 (тт, $J=12,0$, 3,8 Гц, 1H), 3,31 – 3,24 (м, 6H), 1,73 (ддд, $J=12,6$, 4,0, 1,8 Гц, 2H), 1,59 (кд, $J=12,2$, 4,7 Гц, 2H).
64	453,4 (M+H)	(CDCl3, 400 МГц) δ: 8,54 (c, 2H), 7,43 (c, 1H), 7,36 (c, 1H), 7,15 (c, 1H), 5,37 (ш, 2H), 3,90 (м, 4H), 3,31 (м, 4H), 3,05 (д, Ј=6,0 Гц, 2H), 2,22 (м, 1H), 2,07 (м, 4H), 1,77 (м, 2H), 1,46 (м, 2H).
69	476,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,67 (д, $J = 1,6$ Гц, 1 H), 7,98 (д, $J = 1,5$ Гц, 1 H), 7,85 – 7,80 (м, 1 H), 7,79 (т, $J = 1,9$ Гц, 1 H), 7,27 (т, $J = 1,9$ Гц, 1 H), 6,74 (с, 2 H), 4,49 (тт, $J = 8,2$, 5,3 Гц, 1 H), 4,05 (д, $J = 29,5$ Гц, 4 H), 3,77 (т, $J = 4,9$ Гц, 4 H), 3,33 – 3,23 (м, 4 H), 1,36 (с, 9 H).
70	458,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,00 (c, 1H), 7,34 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,18 (т, J = 1,8 Гц, 1H), 7,14 (c, 1H), 6,83 (c, 1H), 6,67 (c, 2H), 4,24 (тт, J = 8,6, 5,3 Гц, 1H), 3,98 (дд, J = 10,1, 4,9 Гц, 1H), 3,82 (дд, J = 10,0, 8,1 Гц, 1H), 3,79 – 3,71 (м, 5H), 3,65 (дт, J = 8,4, 6,9 Гц, 1H), 3,28 – 3,21 (м, 4H), 2,18 – 2,03 (м, 2H).
72	459,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 8,46 (c, 1H), 7,44 (c, 2H), 7,36 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,25 (т, J = 1,9 Γц, 1H), 7,19 (д, J = 1,8 Гц, 1H), 4,24 (тт, J = 9,8, 5,2 Γц, 1H), 4,04 – 3,96 (м, 1H), 3,82 (дд, J = 10,0, 8,1 Гц, 1H), 3,75 (дт, J = 5,8, 3,9 Гц, 5H), 3,65 (дт, J = 8,3, 6,8 Гц, 1H), 3,26 (т, J = 4,9 Гц, 4H), 2,20 – 2,05 (м, 2H).
73	411,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,57 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,96 (д, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,73 (т, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,69 (д, $J=1,6$ Гц, 1H), 7,31 (дд, $J=5,1$, 2,0 Гц, 3H), 7,21 (дд, $J=6,3$, 2,7 Гц, 2H), 7,02 (т, $J=1,9$ Гц, 1H), 6,70 (с, 2H), 4,67 (с, 2H), 3,75 (т, $J=4,8$ Гц, 4H), 3,18 (т, $J=4,9$ Гц, 4H).
74	391,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ :8,66 (д, J = 1,6 Гц, 1H), 7,99 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,82 (д, J = 1,6 Гц, 1H), 7,77 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,27 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 6,74 (шс, 2H), 4,27 (тт, J = 9,6, 5,2 Гц, 1H), 4,01 (дд, J = 10,0, 4,8 Гц, 1H), 3,87 – 3,80 (м, 1H), 3,78 (к, J = 5,0 Гц, 5H), 3,69 – 3,62 (м, 1H), 3,29 (дд, J = 5,9, 3,8 Гц, 4H), 2,24 – 1,99 (м, 2H).
85	433,16 (M+H)	(CDCl3, 400 МГц) δ: 8,55 (ш, 2H), 7,38 (с, 1H), 7,31 (с, 1H), 7,17 (с, 1H), 5,31 (ш, 2H), 3,91 (м, 4H), 3,43 (м, 2H), 3,30 (м, 4H), 3,23 (м, 1H), 1,91 (м, 2H), 1,42 (м, 2H), 1,23 (д, J=6,0 Гц, 6H),
88	438,7 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,66 (c, 2H), 7,49 (c, 1H), 7,39 (c, 1H), 7,21 (c, 1H), 6,94 (c, 2H), 3,77 (м, 4H), 3,57 (м, 1H), 3,29 (м, 4H), 2,11 (м, 2H), 1,95 (м, 2H), 1,83 (м, 2H), 1,61 (м, 2H),
94	463,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,49 (т, $J=1.9$ Гц, 1H), 7,45 (д, $J=1.6$ Гц, 1H), 7,41 (т, $J=6.6$ Гц, 1H), 7,26 (т, $J=1.9$ Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 4,58 – 4,48 (м, 1H), 4,40 (д, $J=6.6$ Гц, 2H), 4,08 – 3,98 (м, 4H), 3,76 (дд, $J=6.0$, 3,6 Гц, 4H), 3,30 (д, $J=5.9$ Гц, 4H), 3,13 (c, 3H).

95	447,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,47 (дт, $J = 6,3$, 1,7 Гц, 2H), 7,26 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 4,56 (тт, $J = 8,5$, 5,7 Гц, 1H), 4,19 – 3,97 (м, 4H), 3,76 (дд, $J = 6,0$, 3,7 Гц, 4H), 3,30 (д, $J = 6,1$ Гц, 4H), 2,73 (c, 6H).
96	446,83 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 7,91 (д, J=9,6 Гц, 1H), 7,79 (м, 1H), 7,76 (с, 1H), 7,34 (м, 1H), 7,25 (м, 1H), 7,11 (м, 2H), 6,85 (д, J=9,6 Гц, 1H), 6,65 (с, 2H), 4,73 (с, 2H), 3,77 (м, 4H), 3,22 (м, 4H).
103	431,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,72 (c, 2H), 7,65 (д, J = 3,6 Гц, 1H), 7,47 (к, J = 1,9 Гц, 2H), 7,28 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 4,38 – 4,17 (м, 1H), 4,03 (дд, J = 10,0, 4,8 Гц, 1H), 3,87 – 3,71 (м, 6H), 3,66 (дт, J = 8,2, 6,8 Гц, 1H), 3,34 – 3,27 (м, 4H), 2,83 – 2,71 (м, 1H), 2,24 – 2,16 (м, 1H), 2,15 – 2,05 (м, 1H), 0,72 – 0,67 (м, 2H), 0,54 – 0,46 (м, 2H).
104	451,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,62 (c, 2H), 7,63 (д, J = 3,8 Гц, 1H), 7,43 (дд, J = 2,4, 1,5 Гц, 1H), 7,34 – 7,26 (м, 4H), 7,23 – 7,19 (м, 2H), 7,04 (дд, J = 2,4, 1,5 Гц, 1H), 4,69 (c, 2H), 3,77 – 3,73 (м, 4H), 3,23 – 3,16 (м, 4H), 2,80 – 2,71 (м, 1H), 0,72 – 0,66 (м, 2H), 0,53 – 0,47 (м, 2H).

Пример 2. 5-(3-морфолино-5-(((тетрагидрофуран-3-

ил)метил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин:

(тетрагидрофуран-3-

ил)метансульфонилхлорид (соединение 38)

Стадия 1: Трифенилфосфин (7,7 г, 29,4 ммоль) добавляли к раствору (тетрагидрофуран-3-ил)метанола (2 г, 19,6 ммоль) и тетрабромида углерода (7,7 г, 23,5 ммоль) в ДХМ (30 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре. Смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали дихлорметаном (50 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле с получением 3-(бромметил)тетрагидрофурана (2,0 г, выход 62%).

Стадия 2: Раствор 3-(бромметил)тетрагидрофурана (2 г, 12,2 ммоль) и AcSK (2,7 г, 24,4 ммоль) в ДМФА (10 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали дихлорметаном (50 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного S-(тетрагидрофуран-3-ил)метилэтантиоата (2,0 г, количественный выход), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 161,27 (М+H)⁺, C₇H₁₂O₂S.

Стадия 3: Газообразный хлор Cl_2 барботировали через смесь S-(тетрагидрофуран-3-ил)метилэтантиоата (2,0 г, 12,5 ммоль) в смеси ДХМ/вода (20 мл/20 мл) при 0-5°С в

течение 20 минут. ДХМ слой отделяли и экстрагировали водную фазу ДХМ (20 млх2). Органические экстракты объединяли и концентрировали с получением неочищенного (тетрагидрофуран-3-ил)метансульфонилхлорида (1,7 г, выход 75%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки.

Соединение 38

Стадия 4: Синтез 5-(3-морфолино-5-(((тетрагидрофуран-3-ил)метил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амина

4-(3-Бром-5-((тетрагидрофуран-3-ил)метилсульфонил)фенил)морфолин синтезировали способами, аналогичными способам, описанным в примере 1, из неочищенного (тетрагидрофуран-3-ил)метансульфонилхлорида (0,9 г, выход 17%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 389,90 (М+H)+, C₁₅H₂₀BrNO₄S.

Стадия 5 (см. схему В, стадия 4b): Раствор 4-(3-бром-5-(((тетрагидрофуран-3-ил)метил)сульфонил)фенил)морфолина (300 мг, 0,77 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (170 мг, 0,77 ммоль) и водного раствора фосфата калия (20 мл, 0,5 M) в ТГФ (20 мл) три раза продували азотом. Добавляли $Pd_2(dba)_3$ (100 мг) и нагревали реакционную смесь при 70-80°C в течение 2 часов в защитной атмосфере N_2 . Растворитель удаляли іп vacuo, а остаток разделяли в этилацетате (30 мл) и воде (30 мл). Органический слой отделяли, а водную фазу снова экстрагировали этилацетатом (20 мл х 2). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле с получением 5-(3-морфолино-5-(((тетрагидрофуран-3-ил)метил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амина (72 мг, выход 23%). ИЭР-МС+: 404,97 (М+H). 1 H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ : 8,54 (c, 2H), 7,44 (c, 1H), 7,36 (c, 1H), 7,16 (c, 1H), 5,33 (ш, 2H), 3,96 (м, 1H), 3,88 (м, 4H), 3,85 (м, 1H), 3,76 (м, 1H), 3,54 (м, 1H), 3,31 (м, 4H), 3,22 (м, 2H), 2,77 (м, 1H), 2,22 (м, 1H), 1,73 (м, 1H).

Пример 3. трет-бутил-3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-карбоксилат (соединение 54)

Соединение 54

1) Синтез трет-бутил-3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-карбоксилата из доступного в продаже 1-(трет-бутоксикарбонил)азетидин-3-сульфината натрия проводили способами, аналогичными способам, описанным ранее в примере 1 для соединения 1 (130 мг, выход 42%, 2 стадии). ИЭР-МС+: 476,3 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,57 – 7,42 (м, 2H), 7,27 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 4,53 (тт, J = 8,2, 5,5 Гц, 1H), 4,23 – 3,91 (м, 4H), 3,76 (дд, J = 6,0, 3,8 Гц, 4H), 3,32 – 3,29 (м, 4H), 1,36 (c, 9H).

Пример 4. 5-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (соединение 61)

Соединение 61

(См. схему В, стадия 5): В круглодонной колбе, оснащенной магнитной мешалкой, охлаждали 5-(3-морфолино-5-(фенилсульфонил)фенил)пиримидин-2-амин (313 мг, 0,67 ммоль) в 3 мл ДХМ при 0°С в атмосфере аргона. По каплям добавляли трифторуксусную кислоту (1 мл, 13,6 ммоль) и оставляли смесь нагреваться до комнатной температуры, и перемешивали до исчезновения исходного материала, по данным ТСХ. Растворитель и избыток трифторуксусной кислоты удаляли in vacuo. Неочищенный материал использовали далее в форме соли с ТФК. Альтернативно, неочищенный материал можно очистить колоночной хроматографией (0-10% (0,5 M NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением свободного амина. ИЭР-МС+: 376,3 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,64 (д, J = 2,5 Гц, 2H), 7,45 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,40 (д, J = 1,7 Гц, 1H), 7,22 (д, J = 1,9 Гц, 1H), 6,89 (с, 2H), 4,66 – 4,57 (м, 1H), 3,82 – 3,72 (м, 6H), 3,51 (т, J = 8,6 Гц, 2H), 3,30 – 3,26 (м, 4H), 1,24 (шс, 1H).

Пример 5. 1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)этан-1-он (соединение 68)

Соединение 68

(См. схему В, стадия 6а): В круглодонную колбу, оснащенную мешалкой, в 5-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5атмосфере аргона добавляли морфолинофенил)пиримидин-2-амин, соль ТФК (182,2 мг, 0,30 ммоль), ДХМ (3 мл) и N,N-диизопропилэтиламин (0,157 мл, 0,9 ммоль). По каплям добавляли уксусный ангидрид (0,028 мл, 0,3 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов в атмосфере аргона. Наблюдали отсутствие исходного материала, по данным ТСХ. Полученное соединение растворяли в ДХМ, добавляли насыщенный раствор бикарбоната натрия и 3 раза экстрагировали ДХМ. Объединенную органическую фазу промывали насыщенным солевым раствором, сушили над Na₂SO₄, концентрировали in vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-10% (0,5 М NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением требуемого продукта (76,7 мг, 0,184 ммоль, выход 61%). ИЭР-МС+: 418,2 (М+H). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,67 (c, 2H), 7,48 (π , J = 1.5 Гц, 2H), 7,28 (τ , J = 1.8 Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 4,55 (ддд, $J = 13.8, 7.6, 6.0 \Gamma \mu$, 1H), 4,38 – 4,30 (м, 2H), 4,05 (д, $J = 6.9 \Gamma \mu$, 2H), 3,76 (т, $J = 6.9 \Gamma \mu$, 3H) $= 4.8 \Gamma \mu$, 4H), 3,30 (M, 4H), 1,77 (c, 3H).

Пример 6. 1-(3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)-2,2-диметилпропан-1-он (соединение 86)

$$\begin{array}{c} T\Phi K \\ NH_2 \\ T\Phi K \\ N \end{array}$$

Соединение 86

(См. схему В, стадия 6b): В колбу, оснащенную мешалкой, в атмосфере аргона добавляли 5-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин, соль ТФК (54 мг, 0,093 ммоль), ДХМ (1,2 мл) и триэтиламин (0,036 мл, 0,26 ммоль). По каплям добавляли пивалоилхлорид (0,012 мл, 0,1 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи в атмосфере аргона. Полученное соединение растворяли в ДХМ, добавляли насыщенный раствор бикарбоната натрия и отделяли органический слой. Водный слой еще 2 раза экстрагировали ДХМ. Объединенную органическую фазу промывали

насыщенным солевым раствором, сушили над Na_2SO_4 , концентрировали in vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-7% (0,5 M $NH_3/MeOH)/ДXM$) с получением требуемого продукта (35,9 мг, 0,084 ммоль, выход 90%). ИЭР-МС+: 460,2 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,54 – 7,42 (м, 2H), 7,28 (т, J=2,0 Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 5,75 (c, 1H), 4,55 (п, J=7,3, 6,7 Гц, 2H), 4,02 (c, 2H), 3,76 (дд, J=5,9, 3,8 Гц, 4H), 3,31 – 3,26 (м, 4H), 1,06 (c, 9H).

Пример 7. 5-(3-((1-изопропилазетидин-3-ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (соединение 65)

(См. схему В, стадия 6с): В колбу, оснащенную мешалкой, в атмосфере аргона добавляли 5-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин, соль ТФК (34 мг, 0,06 ммоль), триацетоксиборгидрид натрия (22 мл), ацетон (0,076 мл) и ДХЭ (1 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь разбавляли ДХМ и добавляли насыщенный раствор бикарбоната натрия. После отделения органического слоя экстрагировали водный слой ДХМ 2 раза. Объединенную органическую фазу промывали насыщенным солевым раствором, сушили над Na₂SO₄, концентрировали іп vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-10% (0,5 M NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением требуемого продукта (16,8 мг, 0,040 ммоль, выход 67%). ИЭР-МС+: 418,1 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 7,45 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,40 (д, J = 1,7 Гц, 1H), 7,22 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 6,89 (с, 2H), 4,36 (п, J = 7,3 Гц, 1H), 3,76 (т, J = 4,9 Гц, 4H), 3,36 (т, J = 7,9 Гц, 2H), 3,30 – 3,25 (м, 6H), 2,31 (п, J = 6,2 Гц, 1H), 0,82 (д, J = 6,2 Гц, 6H).

Пример 8. (3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)(циклопропил)метанон (соединение 77)

Соединение 77

Стадия 1 (см. схему В, стадия 5): Трет-бутил-3-((3-бром-5-

морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-карбоксилат, который синтезировали так, как описано в примере 3, подвергали снятию защиты, используя ТФК в ДХМ, таким же способом, как описано в примере 4. Полученную соль ТФК использовали в неочищенном виде после высушивания под вакуумом в течение ночи.

Стадия 2 (см. схему В, стадия 6b): В круглодонную колбу, оснащенную мешалкой, в атмосфере аргона добавляли 4-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5-бромфенил)морфолин, соль ТФК (376 мг, 0,65 ммоль), ДХМ (6,5 мл) и триэтиламин (0,292 мл, 2,15 ммоль). По каплям добавляли циклопропанкарбонилхлорид (0,088 мл, 0,975 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи в атмосфере аргона. Полученное соединение растворяли в ДХМ, добавляли насыщенный раствор бикарбоната натрия и разделяли смесь. Водный слой еще 2 раза экстрагировали ДХМ. Объединенные органические фазы промывали насыщенным солевым раствором, сушили над Na₂SO₄, концентрировали in vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-7% (0,5 M NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением (3-((3-бром-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1-ил)(циклопропил)метанона (267,1 мг, 0,62 ммоль, 96%). ИЭР-МС+: 429,1, 431,1.

Стадия 3 (см. схему В, стадия 4а): Данную стадию осуществляли, используя способ сочетания Сузуки, как описано ранее в примере 1, на стадии 3, исходя из 303 мг (0,705 ммоль) (3-((3-бром-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1ил)(циклопропил)метанона, c получением 128,9 (0,289)ммоль) (3-((3-(2-МΓ аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)азетидин-1ил)(циклопропил)метанона с выходом 41%. ИЭР-МС+: 445,3 (М+H). ¹H ЯМР (CDCl₃, 500 ΜΓμ) δ: 8,51 (c, 2H), 7,41 (c, 1H), 7,33 (д, J = 2.0 Гц, 1H), 7,17 (т, J = 1.8 Гц, 1H), 5,29 (c, 2 H), 4 , 6 9 (дд, 1 9 = 9 1, 4 , 6 5 Гц, 1 H), 4 , 4 7 (т, 1 7 = 8 , 4 5 Гц, 1 H), 4 , 4 9 (дд, 1 9 = 9 2, 4 3 Гц, 1 H), 4 , 4 9 (дд, 1 9 = 9 9, 4 9, 1 9 (дд, 1 9 = 1 9, 1 4,04 (м, 2H), 3,89 (т, J=4,8 Γ ц, 4H), 3,30 (дд, J=5,9, 3,8 Γ ц, 4H), 1,36 (тт, J=8,2, 4,6 Γ ц, 1H), 0,97 (κ , J = 3,9, 3,4 Γ μ , 2H), 0,79 (τ τ , J = 7,7, 3,2 Γ μ , 2H).

Пример 9. 3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)-Nэтилазетидин-1-карбоксамид (соединение 93)

Стадия 1 (см. схему В, стадия 6d): В колбу, оснащенную мешалкой, в атмосфере аргона добавляли 4-(3-(азетидин-3-илсульфонил)-5-бромфенил)морфолин, соль ТФК (64 мг, 0,11 ммоль), ДХМ (1,4 мл) и триэтиламин (0,031 мл). По каплям добавляли

этилизоцианат (0,0163 мл, 0,206 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре до исчезновения исходного вещества, по данным ТСХ. Полученное соединение растворяли в ДХМ, добавляли воду и насыщенный раствор бикарбоната натрия и разделяли смесь. Водный слой еще два раза экстрагировали ДХМ. Объединенную органическую фазу промывали насыщенным солевым раствором, сушили над Na₂SO₄, концентрировали in vacuo и очищали колоночной хроматографией (0-5% (0,5 М NH₃/MeOH)/ДХМ) с получением 3-((3-бром-5-морфолинофенил)сульфонил)-N-этилазетидин-1-карбоксамида (32,4 мг, 0,075 ммоль, выход 68%). ИЭР-МС+: 432,1, 434,1.

Стадия 2: Данную стадию осуществляли, используя способ сочетания Сузуки, как описано 1, на стадии 3, 3-((3-бром-5ранее примере исходя ИЗ морфолинофенил) сульфонил)-N-этилазетидин-1-карбоксамида (32,4 мг, 0,075 ммоль), с (0.052)получением 23,3 МΓ ммоль) 3-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5морфолинофенил) сульфонил) - N-этилазетидин-1-карбоксамида с выходом 69%. ИЭР-MC+: 447,1, 448,1, 449,0. 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,48 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,44 (μ , J = 1,5 μ , 1H), 7,25 (μ , J = 1,9 μ , 1H), 6,90 (c, 2H), 6,45 (μ , J = 5,6 μ , 1H), 4,51 (тт, J = 8,1, 5,5 Гц, 1H), 4,06 - 3,87 (м, 4H), 3,76 (дд, J = 6,0, 3,7 Гц, 4H), 3,30 (с, 4H), 2,99(кд, J = 7.1, 5.4 Γ ц, 2H), 0.98 (т, J = 7.1 Γ ц, 3H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединений 54, 61, 68, 65, 77 и 93, и как описано на схеме В:

№ соединения	MC	¹ H ЯМР
66	460,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,65 (c, 2H), 7,45 (д, $J = 2.2$ Гц, 1H), 7,41 (д, $J = 1.6$ Гц, 1H), 7,23 (т, $J = 2.1$ Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 4,42 (п, $J = 7.4$ Гц, 1H), 3,82 – 3,65 (м, 6H), 3,37 (м, 4H), 3,30 – 3,21 (м, 6H), 2,27 (м, 1H), 1,64 – 1,42 (м, 2H), 1,07 (м, 2H).
67	559,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,64 (c, 2H), 7,43 (дт, $J = 6,2$, 1,7 Γ ц, 2H), 7,24 (т, $J = 2,0$ Γ ц, 1H), 6,89 (c, 2H), 4,37 (к, $J = 7,0$ Γ ц, 1H), 3,80 – 3,69 (м, 4H), 3,45 (дт, $J = 12,8$, 4,9 Γ ц, 2H), 3,37 (д, $J = 7,3$ Γ ц, 4H), 3,30 – 3,26 (м, 4H), 2,90 (c, 2H), 2,23 (д, $J = 8,7$ Γ ц, 1H), 1,52 (дд, $J = 10,9$, 5,6 Γ ц, 2H), 1,37 (c, 9H), 1,04 – 0,93 (м, 2H).
75	432,2 (M+H)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,52 (c, 2H), 7,40 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,32 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,17 (т, J = 1,8 Гц, 1H), 5,31 (c, 2H), 4,54 (дд, J = 9,3, 5,2 Гц, 1H), 4,37 – 4,25 (м, 2H), 4,16 – 4,00 (м, 2H), 3,93 – 3,83 (м, 4H), 3,30 (дд, J = 5,9, 3,9 Гц, 4H), 2,11 (дк, J = 11,1, 7,7 Гц, 2H), 1,11 (т, J = 7,5 Гц, 3H),
76	446,15 (M+H)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,51 (c, 2H), 7,40 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,33 (т, J = 2,0 Гц, 1H), 7,17 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 5,22 (c, 2H), 4,58 (дд, J = 9,4, 5,0 Гц, 1H), 4,37 (т, J = 8,7 Гц, 1H), 4,27 (дд, J = 10,2, 5,1 Гц, 1H), 4,14 – 4,00 (м, 2H), 3,93 – 3,85 (м, 4H), 3,30 (дд, J = 5,8, 3,9 Гц, 4H), 2,41 (п, J = 6,8 Гц, 1H), 1,09 (дд, J = 12,2, 6,8 Гц, 6H).
78	512,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,67 (c, 2H), 7,49 (дт, J = 6,6, 1,7 Гц, 2H), 7,29 $-$ 7,20 (м, 3H), 7,16 $-$ 7,05 (м, 2H), 6,91 (c, 2H), 4,59 (п, J = 6,9 Гц, 1H), 4,43 (д, J = 6,8 Гц, 2H), 4,08 (д, J = 6,8 Гц, 2H), 3,76 (т, J = 4,8 Гц, 4H), 3,45 (c, 2H), 3,31-3,28 (м, 4H).

79	498,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ: 8,65 (c, 2H), 7,76 – 7,61 (м, 2H), 7,49 (дт, J = 8,0, 1,6 Гц, 2H), 7,36 – 7,18 (м, 3H), 6,90 (c, 2H), 4,72 – 4,59 (м, 2H), 4,48 (c, 1H), 4,28 (c, 2H), 3,75 (т, J = 4,8 Гц, 4H), 3,29 (дд, J = 7,1, 4,4 Гц, 4H).
80	484,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,64 (c, 2H), 7,46 (т, J = 1,9 Гц, 1H), 7,42 (т, J = 1,4 Гц, 1H), 7,27 – 7,21 (м, 3H), 7,11 – 7,05 (м, 2H), 6,89 (c, 2H), 4,45 (п, J = 7,2 Гц, 1H), 3,76 (т, J = 4,8 Гц, 4H), 3,56 (c, 2H), 3,42 (д, J = 7,2 Гц, 4H), 3,28 (т, J = 4,9 Гц, 4H).
81	419,1 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,48 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 7,46 – 7,42 (м, 1H), 7,25 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 6,90 (с, 2H), 6,04 (с, 2H), 4,51 (тт, $J = 8.4$, 5,4 Гц, 1H), 4,02 – 3,93 (м, 4H), 3,76 (дд, $J = 5.8$, 3,8 Гц, 4H), 3,32 – 3,22 (м, 4H).
92	475,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,66 (c, 2H), 7,48 (т, $J = 2,0$ Гц, 1H), 7,44 (т, $J = 1,5$ Гц, 1H), 7,25 (т, $J = 1,9$ Гц, 1H), 6,90 (c, 2H), 5,84 (c, 1H), 4,49 (тт, $J = 8,4$, 5,4 Гц, 1H), 4,01 – 3,87 (м, 4H), 3,81 – 3,74 (м, 4H), 3,31 – 3,28 (м, 4H), 1,21 (c, 9H).
102	484,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ : 8,73 (c, 2H), 7,65 (д, $J = 3.5$ Гц, 1H), 7,50 (д, $J = 1.8$ Гц, 2H), 7,30 (т, $J = 1.9$ Гц, 1H), 4,65 – 4,53 (м, 1H), 4,53 – 4,42 (м, 2H), 4,07 (д, $J = 6.8$ Гц, 2H), 3,76 (дд, $J = 6.0$, 3,8 Гц, 4H), 3,34 – 3,30 (м, 4H), 2,76 (тк, $J = 7.2$, 3,8 Гц, 1H), 1,60 – 1,53 (м, 1H), 0,76 – 0,60 (м, 6H), 0,53 – 0,47 (м, 2H).

Пример 10. 5-(3-морфолино-5-((4-морфолинофенил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин (соединение 36)

Стадия 1 (см. схему C, стадия 7): Синтез 4-(3-бром-5-(4-морфолинофенилсульфонил)фенил)морфолина

Морфолин (1,25 г, 14,4 ммоль) и Сs₂CO₃ (2,93 г, 9,0 ммоль) последовательно добавляли к перемешанному раствору 4-(3-бром-5-((4-фторфенил)сульфонил)фенил)морфолина (1,2 г, 3,0 ммоль) в ДМФА (10 мл). Реакционную смесь нагревали при 110-120°С в течение ночи. Реакционную смесь выливали в воду (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (15 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного 4-(3-бром-5-(4-морфолинофенилсульфонил)фенил)морфолина (0,9 г, выход 64%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 467,27 (М+H)⁺, С₂₀H₂₃BrN₂O₄S.

Соединение 36

Стадия 2 (см. схему С, стадия 4b): 5-(3-морфолино-5-((4-морфолинофенил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амин синтезировали так, как описано для соединения 38 в примере 2 (45 мг, выход 4,8%). ИЭР-МС+: 482,5 (М+H). ¹Н ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 8,48 (c, 2H), 7,81 (д, J=9,2 Гц, 2H), 7,42 (c, 1H), 7,39 (c, 1H), 7,02 (c, 1H), 6,88 (д, J=9,2 Гц, 2H), 5,31 (ш, 2H), 3,87 (м, 4H), 3,83 (м, 4H), 3,27 (м, 8H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 36, и как описано на схеме С:

№ соединения	MC	¹ H AWb
37	484,4 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,59 (c, 2H), 7,64 (д, J=8,8 Гц, 2H), 7,41 (с, 1H), 7,31 (с, 1H), 7,23 (с, 1H), 6,90 (с, 2H), 6,72 (д, J=8,8 Гц, 2H), 6,52 (т, J=5,6 Гц, 1H), 4,51 (с, 1H), 3,74 (м, 4H), 3,24 (м, 4H), 2,99 (д, J=6,0 Гц, 2H), 1,12 (с, 6H).

Пример 11. (R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)пиримидин-2-амин (соединение 52)

Стадия 1 (см. схему D, стадия 8): Синтез бензил(3,5-дибромфенил)сульфана

Фенилметантиол (19,8 г, 0,16 моль) добавляли к раствору гидрида натрия (7.04 г, 0,18 моль, чистота 60% в минеральном масле) в ДМФА (300 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 15 минут при комнатной температуре и добавляли 1,3,5-трибромбензол (50 г, 0,16 моль). Реакционную смесь перемешивали еще 2 часа при комнатной температуре. Раствор выливали в ледяную воду (500 мл) и экстрагировали этилацетатом (300 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (300 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир) с получением бензил(3,5-дибромфенил)сульфана. (50,1 г, выход 88%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 379,10 (М+Nа)⁺, C₁₃H₁₀Br₂S.

Стадия 2 (см. схему D, стадия 9): Синтез 4-(3-(бензилтио)-5-бромфенил)морфолина Pd₂dba₃ (5 г) добавляли к смеси бензил(3,5-дибромфенил)сульфана (50 г, 0,14 ммоль), BINAP (7,9 г, 12,6 ммоль), t-BuONa (20,16 г, 0,21 моль), DBU (19,2 г, 0,126 моль) и морфолина (12,2 г, 0,14 моль) в толуоле (400 мл) в защитной атмосфере азота. Реакционную смесь нагревали при 95°С в течение 2 часов. Смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (500 мл). Смесь экстрагировали этилацетатом (300 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (200 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 30:1) с получением 4-(3-(бензилтио)-5-бромфенил)морфолина (21,3 г, выход 42%) в виде желтого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 364,30 (М+H)⁺, С₁₇H₁₈BrNOS.

Стадия 3 (см. схему D, стадия 10): Синтез 3-бром-5-морфолинобензолтиола

Безводный AlCl₃ (60,7 г, 0,45 моль) добавляли к раствору 4-(3-(бензилтио)-5-бромфенил)морфолина (33 г, 0,09 моль) в толуоле (500 мл). Реакционную смесь нагревали при 50°С в течение 2 часов. Смесь гасили, осторожно добавляя ледяную воду (500 мл), и экстрагировали этилацетатом (500 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (300 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 10:1) с получением неочищенного 3-бром-5-морфолинобензолтиола (21,6 г, выход 87%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 276,22 (М+H)⁺, C₁₀H₁₂BrNOS.

$$\bigcap_{N} \bigcap_{SH} \bigcap_{Br} SH$$

Стадия 4 (см. схему D, стадия 11a): Синтез 4-[3-бром-5-[(3R)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфанилфенил]морфолина

DEAD (9,88 г, 56,7 ммоль) добавляли к раствору PPh₃ (14,9 г, 56,7 ммоль) в толуоле (100 мл) при 0° С. Раствор перемешивали в течение 0,5 часа при 0° С и добавляли раствор (S)-тетрагидрофуран-3-ола (5,0 г, 56,7 ммоль) в толуоле (10 мл). После перемешивания в

течение еще 0,5 часа при 0°C добавляли раствор 3-бром-5-морфолинобензолтиола (15,56 г, 56,75 ммоль) в толуоле (20 мл). Реакционную смесь перемешивали еще 1 час при комнатной температуре. Реакционный раствор выливали в воду (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (200 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (200 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали с получением желтого твердого вещества. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 5:1) с получением 4-[3-бром-5-[(3R)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфанилфенил]морфолина (11,6 г, выход 59%) в виде бледно-желтого маслянистого вещества. Соединение подтверждали с помощью ЖХ-МС: 344,35 (М+H)⁺, C₁₄H₁₈O₂SBrN.

Стадия 5 (см. схему D, стадия 12a): Синтез 4-[3-бром-5-[(3R)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфонилфенил]морфолина

тетрагидрофуран-3-ил]сульфанилфенил]морфолина (11,6 г, 33,7 ммоль) в дихлорметане (250 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. Добавляли 4,4,4',4',5,5,5',5'-октаметил-2,2'-би(1,3,2-диоксаборолан) (34,2 г, 0,13 моль) и перемешивали полученную смесь в течение 0,5 часа при комнатной температуре. Реакционную смесь промывали насыщенным раствором Na₂CO₃ (200 мл х 3), насыщенным солевым раствором (100 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 1:1) с получением указанного соединения, 4-[3-бром-5-[(3R)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфонилфенил]морфолина (5,0 г, выход 39%) в виде бесцветного маслянистого вещества. Соединение подтверждали с помощью ЖХ-МС: 376,53 (М+H)⁺, C₁₄H₁₈NO₄SBr.

Соединение 52

Стадия 6 (см. схему D, стадия 4c): Смесь 4-[3-бром-5-[(3R)-тетрагидрофуран-3-ил]сульфонилфенил]морфолина (3,0 г, 8,0 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-

диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (3,53 г, 16,0 ммоль), K_2CO_3 (2,20 г, 16,0 ммоль) и Pd(dppf)Cl2 (651 мг, 0,8 ммоль) в 1,4-диоксане (15 мл) и H_2O (5 мл) перемешивали при 95°C в течение 1 часа в защитной атмосфере N_2 . Смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (30 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (дихлорметан/метанол = 50:1) с получением (R)-5-(3-морфолино-5-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)фенил)пиримидин-2-амина (соединение 52) (1,65 г, выход 53%) в виде грязновато-белого твердого вещества. ИЭР-МС+: 391,5 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 8,67 (c, 2H), 7,46 (c, 2H), 7,27 (c, 1H), 6,92 (c, 2H), 4,33 (м, 1H), 4,04 (м, 1H), 3,80 (м, 2H), 3,77(м, 4H), 3,68 (м, 1H), 3,31(м, 4H), 2,18 (м, 1H), 2,09 (м, 1H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 52, и как описано на схеме D:

№ соединения	MC	¹ H AMb
48 (в виде соли ТФК)	450,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 11,19 (ш, 1H), 8,55 (c, 2H), 7,41 (д, J=7,6 Гц, 1H), 7,35 (м, 2H), 7,27 (c, 1H), 7,21 (д, J=2,4 Гц, 1H), 7,03 (м, 2H), 6,89 (м, 1H), 4,815 (c, 2H), 3,71 (м, 4H), 3,11 (м, 4H).
53	390,82 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,67 (c, 2H), 7,47 (c, 2H), 7,27 (c, 1H), 6,93 (c, 2H), 4,31 (м, 1H), 4,02 (м, 1H), 3,73-3,87 (м, 6H), 3,66 (м, 1H), 3,30 (м, 4H), 2,17 (м, 1H), 2,09 (м, 1H).
56	450,2 (M+H)	(MeOD, 400 MΓu) δ: 8,35 (c, 2H), 7,27 (м, 4H), 7,12 (c, 1H), 6,94 (м, 1H), 6,77 (д, J=1,2 Γu, 1H), 6,37 (д, J=2,8 Γu, 1H), 4,55 (c, 2H), 3,72 (м, 4H), 2,96 (м, 4H).
57 (в виде соли ТФК)	503,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 9,86 (c, 1H), 8,66 (c, 2H), 7,45 (c, 1H), 7,31 (c, 1H), 7,13 (м, 5H), 7,02 (c, 1H), 4,64 (c, 2H), 3,74 (м, 4H), 3,20 (м, 4H), 2,98 (c, 3H).
58	495,53 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,56 (c, 2H), 7,41 (c, 1H), 7,22 (c, 1H), 7,02 (д, J=8,8 Гц, 2H), 6,95 (c, 1H), 6,91 (c, 2H), 6,85 (д, J=8,8 Гц, 2H), 4,54 (c, 2H), 3,72 (м, 8H), 3,17 (м, 4H), 3,07 (м, 4H).
59 (в виде соли ТФК)	401,3 (M+H)	(MeOD, 400 МГц) δ: 8,95 (c, 1H), 8,70 (c, 2H), 7,46 (c, 1H), 7,42 (м, 2H), 7,27 (c, 1H), 4,80 (c, 2H), 3,84 (м, 4H), 3,29 (м, 4H).
63	450,9 (M+H)	(MeOD, 400 МГц) δ: 8,37 (c, 2H), 8,19 (c, 1H), 7,52 (д, J=8,4 Гц, 1H), 7,34 (c, 1H), 7,29 (м, 1H), 7,12 (м, 2H), 6,86 (c, 1H), 4,63 (c, 2H), 3,72 (м, 4H), 3,01 (м, 4H).
71	458,2 (M+H)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,08 (c, 1H), 7,39 (д, J = 1,9 Гц, 1H), 7,28 (c, 1H), 7,03 (c, 1H), 6,86 (c, 1H), 5,01 (c, 2H), 4,16 (дд, J = 10,1, 5,8 Гц, 1H), 3,96 (дд, J = 10,1, 7,9 Гц, 1H), 3,92 – 3,75 (м, 6H), 3,26 (дд, J = 5,9, 3,8 Гц, 4H), 2,41 (дк, J = 13,1, 6,1 Гц, 1H), 2,18 (ддд, J = 13,2, 9,3, 6,7 Гц, 1H), 1,97- 1,86 (м, 1H).
82	442,86 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,66 (c, 2H), 7,43 (д, J=9,2 Гц, 2H), 7,25 (м, 3H), 7,05 (м, 2H), 6,92 (c, 2H), 3,76 (м, 4H), 3,71 (м, 2H), 3,29 (м, 4H), 2,92 (д, J=8,0 Гц, 2H).

83	446,4 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,54 (c, 2H), 7,38 (c, 1H), 7,29 (c, 1H), 7,17 (c, 1H), 5,38 (ш, 2H), 4,75 (м, 2H), 3,97 (м, 1H), 3,90 (м, 4H), 3,30 (м, 4H), 3,14 (м, 1H), 3,07 (м, 1H), 2,50 (м, 1H), 2,15 (м, 1H), 2,08 (c, 3H), 1,99 (м, 1H), 1,89 (м, 2H), 1,65 (м, 2H).
84	497,8 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 МГц) δ: 8,22 (c, 2H), 7,21 (c, 1H), 7,06 (c, 1H), 6,91 (д, J=8,0 Гц, 2H), 6,64 (c, 1H), 6,56 (д, J=8,0 Гц, 2H), 4,23 (c, 2H), 3,89 (м, 4H), 3,76 (м, 2H), 3,40 (c, 1H), 3,24 (м, 4H), 3,08 (c, 2H), 2,01 (м, 1H), 1,32 (c, 6H).
89	432,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 12,04 (ш, 1H), 9,07 (ш, 2H), 7,62 (ш, 2H), 7,36 (м, 1H), 4,48 (ш, 1H), 3,78 (м, 5H), 3,46 (м, 3H), 3,34 (м, 4H), 3,11 (м, 1H), 2,26 (м, 2H), 1,27 (м, 6H).
90	446,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,66 (c, 2H), 7,51 (c, 1H), 7,38 (c, 1H), 7,19 (c, 1H), 6,95 (c, 2H), 3,77 (м, 4H), 3,36 (м, 3H), 3,30 (м, 4H), 2,93 (ш, 2H), 1,73-2,21 (ш, 5H), 0,82-1,39 (ш, 6H).
91	431,90 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,74 (c, 2H), 7,54 (м, 2H), 7,32 (м, 1H), 7,01 (с, 2H), 4,36 (м, 1H), 3,83 (м, 4H), 3,79 (м, 1H), 3,52 (м, 2H), 3,37 (м, 5H), 2,32 (м, 2H), 1,92 (м, 3H).
97	412,01 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,59 (c, 2H), 8,52 (м, 2H), 7,46 (c, 1H), 7,32 (c, 1H), 7,22 (м, 2H), 7,05 (c, 1H), 6,94 (c, 2H), 4,82 (c, 2H), 3,74 (м, 4H), 3,21 (м, 4H).
98	446,5 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,54 (c, 2H), 7,38 (c, 1H), 7,29 (c, 1H), 7,17 (c, 1H), 5,38 (ш, 2H), 4,75 (м, 1H), 3,97 (м, 1H), 3,90 (м, 4H), 3,30 (м, 4H), 3,14 (м, 1H), 3,07 (м, 1H), 2,50 (м, 1H), 2,15 (м, 1H), 2,08 (c, 3H), 1,99 (м, 1H), 1,65 (м, 2H).
99	461,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 7,37 (c, 1H), 7,34 (м, 1H), 7,22 (м, 1H), 7,17 (с, 2H), 7,08 (м, 1H), 6,66 (с, 1H), 6,41 (с, 2H), 4,73 (с, 2H), 3,75 (м, 4H), 3,18 (м, 4H), 2,09 (с, 3H).
100	458,35 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,62 (c, 1H), 8,09 (c, 1H), 7,50 (c, 2H), 7,27 (c, 1H), 6,73 (c, 2H), 4,34 (м, 1H), 4,03 (м, 1H), 3,75-3,85 (м, 6H), 3,67 (м, 1H), 3,30 (м, 4H), 2,11-2,19 (м, 2H).
101	390,4 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,33 (c, 1H), 7,79 (м, 1H), 7,40 (м, 2H), 7,23 (c, 1H), 6,53 (д, Ј=8,4 Гц, 1H), 6,22 (c, 2H), 4,31 (м, 1H), 4,02 (м, 1H), 3,84 (м, 2H), 3,76 (м, 4H), 3,65 (м, 1H), 3,30 (м, 4H), 2,15 (м, 2H).
105	458,43 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 7,50 (д, 1H), 7,33 (с, 1H), 7,16 (с, 1H), 7,11 (с, 1H), 6,73 (д, 1H), 6,66 (с, 2H), 4,24 (м, 1H), 3,97 (м, 1H), 3,81 (м, 1H), 3,75 (м, 5H), 3,64 (м, 1H), 3,25 (м, 4H), 2,13 (м, 2H).
106	408,6 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 МГц) δ: 8,13 (д, J=10,4 Гц, 1H), 7,43 (с, 1H), 7,35 (с, 1H), 7,19 (с, 1H), 6,31 (д, J=12,0 Гц, 1H), 4,89 (ш, 2H), 4,20 (м, 1H), 3,77-4,03 (м, 8H), 3,28 (м, 4H), 2,44 (м, 1H), 2,20 (м, 1H).
107	424,37 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,00 (c, 1H), 7,37 (м, 2H), 7,12 (c, 1H), 6,66 (c, 1H), 4,81 (c, 2H), 4,18 (м, 1H), 3,80-4,00 (м, 8H), 3,29 (м, 4H), 2,44 (м, 1H), 2,20 (м, 1H).
108	404,7 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,31 (c, 1H), 7,70 (м, 1H), 7,45 (c, 1H), 7,29 (м, 1H), 7,21 (c, 1H), 6,50 (д, Ј=8,8 Гц, 1H), 6,26 (ш, 1H), 4,19 (м, 1H), 3,77-3,98 (м, 8H), 3,29 (м, 4H), 2,98 (c, 3H), 2,44 (м, 1H), 2,19 (м, 1H).
114	436,5 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГu) δ: 12,25 (ш, 1H), 8,56 (с, 2H), 8,23 (с, 1H), 7,87 (дд, Ј=6,8 Гц, 2,0 Гц, 1H), 7,53 (с, 1H), 7,49 (м, 1H), 7,38 (с, 1H), 7,26 (с, 1H), 7,21 (м, 2H), 6,89 (с, 2H), 3,73 (м, 4H), 3,23 (м, 4H).
121	404,7 (M+H)	(CDCl ₃ , 500 МГц) δ : 8,11 (c, 1H), 7,35 (дд, $J=2.5$, 1,6 Гц, 1H), 7,25 (т, $J=1.5$ Гц, 1H), 6,98 (дд, $J=2.5$, 1,4 Гц, 1H), 5,20 (c, 2H), 4,18 (дд, $J=10.1$, 5,7 Гц, 1H), 3,99 -3.90 (м, 2H), 3,90 -3.86 (м, 4H), 3,86 -3.78 (м, 2H), 3,27 (дд, $J=5.9$, 4,0 Гц, 4H), 2,46 -2.39 (м, 1H), 2,33 (д, $J=1.8$ Гц, 3H), 2,20 (м, 1H).

Пример 12. 5-(3-((дифтор(фенил)метил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (соединение 87)

Стадия 1 (см. схему D, стадия 11b): Синтез 4-(3-(бензилтио)-5бромфенил)морфолина

(Бромметил)бензол (1,25 г, 7,33 ммоль) смешивали с 3-бром-5-морфолинобензолтиолом (2 г, 7,33 ммоль) и Cs_2CO_3 (4,8 г, 14,66 ммоль) в ацетонитриле (30 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре. Нерастворимый осадок отфильтровали и промывали ацетонитрилом (20 мл). Фильтрат и промывочный раствор объединяли и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 1:1) с получением 4-(3-(бензилтио)-5-бромфенил)морфолина (1,2 г, выход 45%) в виде грязновато-белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 366,14 (М+H) $^+$, $C_{17}H_{18}BrNOS$.

Стадия 2 (см. схему D, стадия 12a): Синтез 4-(3-(бензилсульфонил)-5бромфенил)морфолина

4-(3-(Бензилтио)-5-бромфенил)морфолин (1,2 г, 3,3 ммоль) окисляли с помощью mCPBA, как описано в примере 11 для соединения 52 с получением 4-(3-(бензилсульфонил)-5-бромфенил)морфолина (0,6 г, выход 46%) в виде белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 397,50 (М+H) $^+$, $C_{17}H_{16}BrF_2NO_3S$.

Стадия 3 (см. схему D, стадия 13): Синтез 4-(3-бром-5-(дифтор(фенил)метилсульфонил)фенил)морфолина

NaHMDS (2,68 мл, 5,36 ммоль, 2 М в ТГФ) добавляли к раствору 4-(3- (бензилсульфонил)-5-бромфенил)морфолина (0,53 г, 1,34 ммоль) в ТГФ (50 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при 0°С. Добавляли N-фтор-N-

(фенилсульфонил)бензолсульфонамид (1,69 г, 5,36 ммоль) и перемешивали реакционную смесь еще 1 час при 0°С. Смесь выливали в ледяную воду (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (200 мл х3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным раствором карбоната натрия (100 мл х 2). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 3:1) с получением 4-(3-бром-5-((дифтор(фенил)метил)сульфонил)фенил)морфолина (0,22 г, выход 38%) в виде грязновато-белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 434,23 (М+H)⁺, C₁₇H₁₆BrF₂NO₃S.

Соединение 87

Стадия 4 (см. схему D, стадия 4c): Синтез 5-(3-((дифтор(фенил)метил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амина:

В результате 4-(3-бром-5реакции Сузуки между ((дифтор(фенил)метил)сульфонил)фенил)морфолином (220 мг, 0,51 ммоль) и 5-(4,4,5,5тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амином (110 мг, 0,51 ммоль), как 52, описано примере 11 для соединения получали 5-(3-((дифтор(фенил)метил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (93 мг, выход 41%) в виде грязновато-белого твердого вещества. ИЭР-МС+: 447,2 (М+Н). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,59 (c, 2H), 7,71 (м, 1H), 7,61 (м, 5H), 7,37 (c, 1H), 7,17 (c, 1H), 6,99 (c, 2H), 3,77 (m, 4H), 3,28 (m, 4H).

Пример 13. N^1 -(5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-ил)этан-1,2-диамин (соединение 47)

Стадия 1 (см. схему Е, стадия 10): Синтез 3,5-дибромбензолтиола

Дебензилирование бензил(3,5-дибромфенил) сульфана (26 г, 73,0 ммоль) безводным $AlCl_3$ (48 г, 0,36 моль) осуществляли так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 3,5-дибромбензолтиола (10,7 г, выход 55%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: $266,82 \, (M-H)^-$, $C_6H_4Br_2S$.

Стадия 2 (см. схему E, стадия 11b): Синтез (3,5-дибромфенил)(4-фторбензил)сульфана

3,5-Дибромбензолтиол (5 г, 18,8 ммоль) обрабатывали 4-фторбензилхлоридом (3,0 г, 20,7 ммоль) и Сs₂CO₃ (12,3 г, 37,6 ммоль) в ацетонитриле (300 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре. Реакционную смесь фильтровали и промывали ацетонитрилом (20 мл). Фильтрат и промывочный раствор объединяли и концентрировали с получением неочищенного (3,5-дибромфенил)(4-фторбензил)сульфана (6,9 г, выход 98%) в виде бесцветного маслянистого вещества, которое использовали на следующей стадии без дополнительной очистки. ГХ-МС: 376. ¹Н ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 7,45 (c, 1H), 7,31 (c, 2H), 7,27 (м, 2H), 7,00 (м, 2H), 4,09 (c, 2H).

Стадия 3 (см. схему E, стадия 12b и стадия 11): Синтез 4-(3-бром-5-(4-фторбензилсульфонил)фенил)морфолина

Раствор КМпО₄ (3,79 г, 24,0 ммоль) в воде (225 мл) добавляли к раствору (3,5-дибромфенил)(4-фторбензил)сульфана (6 г, 16,0 ммоль) в уксусной кислоте (350 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа. Добавляли 10% раствор Na₂SO₃ (30 мл). Полученный осадок отфильтровали и промывали водой (50 мл). Осадок на фильтре растворяли в этилацетате (100 мл) и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия (30 мл). Органический слой отделяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного промежуточного соединения (6,5 г, количественный выход). Неочищенное промежуточное соединение (6,5 г, 16,0 ммоль) растворяли в толуоле (200 мл). Добавляли Pd₂dba₃ (0,5 г), BINAP (0,1 г, 0,18 ммоль), t-ВиONa (2,3 г, 24,0 моль), DBU (2,2 г, 14,4 моль) и морфолин (1,4 г, 16,0 моль) в защитной атмосфере азота. Реакционную смесь нагревали при 95°C в течение 5 часов. Смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (500 мл). Смесь экстрагировали этилацетатом (300 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (200 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле

(петролейный эфир/этилацетат = 6:1) с получением 4-(3-бром-5-((4-фторбензил)сульфонил)морфолина (0,7 г, выход 11%) в виде желтого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 415,75 (М+H) $^+$, $C_{17}H_{17}BrFNO_3S$.

Стадия 4 (см. схему Е, стадия 7): Синтез трет-бутил-2-(5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-иламино)этилкарбамата

Раствор 5-бром-2-хлорпиримидина (0,84 г, 4,4 ммоль), трет-бутил-2-аминоэтилкарбамата (0,7 г, 4,4 ммоль) и DIPEA (1,1 г, 8,8 ммоль) в изопропиловом спирте (30 мл) нагревали при 80°С в течение 3 часов. iPrOH удаляли in vacuo. Остаток суспендировали в воде (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (30 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного трет-бутил-(2-((5-бромпиримидин-2-ил)амино)этил)карбамата (0,75 г, выход 54%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Трет-бутил-2-(5-бромпиримидин-2-иламино)этилкарбамат подтверждали только по ЖХ-МС: 317,16 (М+Н)⁺, С₁₁Н₁₇ВгN₄О₂.

(См. схему Е, стадия 14): Смесь трет-бутил-(2-((5-бромпиримидин-2-ил)амино)этил)карбамата (0,75 г, 2,4 ммоль), 4,4,4',4',5,5,5',5'-октаметил-2,2'-би(1,3,2-диоксаборолана) (0,67 г, 2,6 ммоль), ацетата калия (0,46 г, 4,7 моль) и Pd(dppf)Cl₂ (0,2 г, 0,24 ммоль) в 1,4-диоксане (30 мл) нагревали при 115°С в течение 3 часов. Смесь охлаждали до комнатной температуры и разбавляли этилацетатом (50 мл). Нерастворимые вещества отфильтровали и промывали этилацетатом (5 мл). Фильтрат и промывочный раствор объединяли, промывали водой (30 мл х 2), насыщенным солевым раствором (30 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток промывали смесью петролейного эфира/этилацетата (40 мл, 20:1) с получением неочищенного трет-бутил-2-(5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-

иламино) этилкарбамата (0,93 г, количественный выход), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью XX-MC: 365,00 (M+H), $C_{17}H_{29}BN_4O_4$.

Соединение 47

Стадия 5 (см. схему E, стадия 4c): По реакции Сузуки между 4-(3-бром-5-(4-фторбензилсульфонил)фенил)морфолином (200 мг, 0,48 ммоль) и трет-бутил-2-(5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-иламино)этилкарбаматом, как описано в примере 11 для соединения 52, получали трет-бутил-(2-((5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-ил)амино)этил)карбамат (130 мг, выход 47%) в виде белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: $572,47 \text{ (M+H)}^+, C_{28}H_{34}FN_5O_5S$.

3 н. HCl (газ)/EA (15 мл) добавляли в виде раствора к трет-бутил-(2-((5-(3-((4фторбензил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-ил)амино)этил)карбамату (130 мг, 0,23 ммоль) в метаноле (15 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре. Растворитель удаляли in vacuo, а остаток промывали получением N^1 -(5-(3-((4-фторбензил)сульфонил)-5-(1 3) c метанолом ΜЛ X морфолинофенил)пиримидин-2-ил)этан-1,2-диамина гидрохлорида (гидрохлорид соединения 47) (79 мг, выход 68%) в виде желтого твердого вещества. ИЭР-МС+: 472,4 (M+H). ¹H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,76 (c, 2H), 8,07 (ш, 3H), 7,69 (ш, 1H), 7,47 (с, 1H), 7,31 (c, 1H), 7,24 (m, 2H), 7,17 (m, 2H), 7,07 (c, 1H), 4,74 (c, 2H), 3,75 (m, 4H), 3,60 (m, 2H), 3,22 (M, 4H), 3,072 (M, 2H).

Пример 14. 5-(3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (соединение 109)

Стадия 1 (см. схему F, стадия 15): Синтез бензофуран-3-илбороновой кислоты n-BuLi (8,12 ммоль) по каплям добавляли к раствору 3-бромбензофурана (800 мг, 4,06 ммоль) и триизопропилбората (2,29 г, 12,2 ммоль) в ТГФ (15 мл) при минус 78°С в атмосфере N₂. Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при минус 78°С. Реакцию гасили насыщенным раствором NH₄Cl и экстрагировали этилацетатом (20 мл х3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали с получением бензофуран-3-илбороновой кислоты (657 мг, количественный выход) в виде бледно-желтого твердого вещества, которое использовали для следующей реакции без дополнительной очистки.

Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: $162,90 \, (M+H)^+, \, C_8H_7O_3B$.

Стадия 2 (см. схему F, стадия 16): Синтез 4-[3-(бензофуран-3-илсульфанил)-5бромфенил]морфолина

Раствор бензофуран-3-илбороновой кислоты (660 мг, 4,08 ммоль), 3-бром-5-морфолинобензолтиола (1,57 г, 5,71 ммоль), CuSO₄·5H₂O (51 мг, 0,20 ммоль), моногидрата 1,10-фенантролина (40 мг, 0,20 ммоль) и п-Ви₄NOH в ЕtOH (12 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере O₂. Реакционную смесь выливали в воду (20 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 10:1) с получением 4-[3-(бензофуран-3-илсульфанил)-5-бром-фенил]морфолина (520 мг, выход 33%) в виде желтого маслянистого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 390,25 (М+H)⁺, C₁₈H₁₆O₂NSBr.

Соединение 109

Стадия 3 (см. схему F, стадия 12a): Синтез 4-[3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5бромфенил]морфолина

Окисление 4-[3-(бензофуран-3-илсульфанил)-5-бромфенил]морфолина (520 мг, 1,33 ммоль) проводили так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 4-[3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5-бромфенил]морфолина (500 мг, выход 89%) в виде бледно-желтого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 422,34 (М+H)⁺, C₁₈H₁₆BrNO₄S.

Стадия 4 (см. схему F, стадия 4c): Реакцию 4-[3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5-бромфенил]морфолина (300 мг, 0,71 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (157 мг, 0,71 ммоль) проводили так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 5-(3-(бензофуран-3-илсульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амина (соединение 109) (150 мг, выход 48%) в виде

грязновато-белого твердого вещества. ИЭР-МС+: 437,34 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 8,94 (c, 1H), 8,61 (c, 2H), 7,90 (д, 1H), 7,75 (д, 1H), 7,63 (c, 1H), 7,4-7,49 (м, 4H), 6,91 (c, 2H), 3,75 (м, 4H), 3,25 (м, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 109, и как описано на схеме F:

№ соединения	MC	¹ Н ЯМР
110	437,44 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,58 (c, 2H), 8,25 (c, 1H), 8,03 (д, 1H), 7,96 (д, 1H), 7,58 (c, 1H), 7,49 (д, 2H), 7,41 (c, 1H), 7,12 (д, 1H), 6,91 (c, 2H), 3,75 (м, 4H), 3,25 (м, 4H).
111	439,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,57 (c, 2H), 7,65 (д, J=7,6 Гц, 1H), 7,52 (д, J=7,2 Гц, 1H), 7,47 (c, 1H), 7,40 (c, 1H), 7,37 (c, 1H), 7,00 (т, J = 7,6 Гц, 1H), 6,89 (c, 2H), 4,68 (т, J = 8,8 Гц, 2H), 3,76 (м, 4H), 3,25 (м, 6H).
112	437,6 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ 8,63 (c, 2H), 8,42 – 8,38 (м, 1H), 8,28 (д, J = 2,2 Гц, 1H), 7,92 (дд, J = 8,2, 1,6 Гц, 1H), 7,87 (д, J = 8,2 Гц, 1H), 7,59 (д, J = 1,5 Гц, 1H), 7,40 – 7,35 (м, 2H), 7,11 (дд, J = 2,2, 1,0 Гц, 1H), 6,91 (с, 2H), 3,74 (дд, J = 6,0, 3,7 Гц, 4H), 3,27 (т, J = 4,9 Гц, 4H).

Пример 15. (Е)-2-(2-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-

морфолинофенил) сульфонил) винил) фенол (соединение 113)

Стадия 1 (см. схему G, стадия 17): Синтез 2-бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этанона

TIPSC1 (33,8 г, 0,18 моль) по каплям добавляли к раствору 1-(2гидроксифенил) этанона (20 г. 0,15 ммоль), DIPEA (32,8 г. 0,32 моль) и DMAP (36,2 г. 0,29 ммоль) в дихлорметане (300 мл) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре. Раствор выливали в воду (500 мл) и доводили рН водной фазы до 4-5 с помощью лимонной кислоты. Смесь экстрагировали дихлорметаном (300 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 100:1) с получением TIPS-защищенного кетона (29,1 г, выход 67%). TIPS-защищенный кетон (20 г, 68,5 ммоль) смешивали с PTSA (1,3 г, 6,9 ммоль). При перемешивании по частям добавляли NBS (12,1 г, 68,5 ммоль). Смешанное твердое вещество перемешивали в течение ночи. Твердое вещество суспендировали в воде (200 мл) и экстрагировали дихлорметаном (200 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат 200:1) c получением 2-бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этанона (14,2 г, выход 55%) в виде бесцветного

маслянистого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 373,64 (M+H) $^+$, $C_{17}H_{27}BrO_2Si$.

Стадия 2 (см. схему G, стадия 18): Синтез (2-(2-бром-1-хлорэтил)фенокси)триизопропилсилана

Раствор 2-бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этанона (14 г, 37,8 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (50 мл) добавляли к раствору боргидрида натрия (1,73 г, 45,5 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (200 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при 50°C. Смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли водой (300 мл) и затем экстрагировали этилацетатом (300 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (300 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очишали колоночной хроматографией силикагеле на эфир/этилацетат = 50:1) с получением спирта (10 г, выход 71%) в виде бесцветного маслянистого вещества. Полученный спирт (10 г. 26,9 ммоль) растворяли в тионилхлориде (50 мл) и кипятили с обратным холодильником в течение 1 часа. Растворитель удаляли in vacuo и два раза выпаривали вместе с дихлорметаном с получением (2-(2-бром-1-хлорэтил)фенокси)триизопропилсилана (10,3 г, количественный выход).

Стадия 3 (см. схему G, стадия 19): Синтез 2-бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этилнитрата

АдNO₃ (9,57 г, 56,4 ммоль) добавляли к раствору (2-(2-бром-1-хлорэтил)фенокси)триизопропилсилана (10 г, 25,6 ммоль) в ацетонитриле (50 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Растворитель удаляли in vacuo. Остаток суспендировали в воде (100 мл) и экстрагировали дихлорметаном (100 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного 2-бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этилнитрата (9,3 г, выход 94%).

Стадия 4 (см. схему G, стадия 20): Синтез (E)-2-(2-(3-бром-5-морфолинофенилтио)винил)фенола

Раствор 3-бром-5-морфолинобензолтиола (0,8 г, 2,9 ммоль) и раствор ТВАF-ТГФ (4,8 мл, 1 М в ТГФ) последовательно добавляли к раствору бром-1-(2-(триизопропилсилилокси)фенил)этилнитрата (2 г, 4,8 ммоль) в ТГФ (100 мл) при минус 78°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре. Реакционную смесь выливали в воду (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (200 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 10:1) с получением (E)-2-(2-(3-бром-5-морфолинофенилтио)винил)фенола (0,47 г, выход 25%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 394,87 (М+Н)⁺, С₁₈Н₁₈BrNO₂S.

Соединение 113

Стадия 5 (см. схему G, стадия 12a): Синтез (E)-2-(2-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)винил)фенола

Окисление с помощью mCPBA осуществляли так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением (E)-2-(2-(3-бром-5-морфолинофенилсульфонил)винил)фенола (270 мг, выход 55%). ЖХ-МС: 426,29 (М+H) $^+$, С₁₈H₁₈BrNO₄S. 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 7,83 (д, J=15,2 Гц, 1H), 7,53 (м, 1H), 7,39 (м, 2H), 7,29 (м, 2H), 7,14 (д, J=15,6 Гц, 1H), 6,94 (м, 1H), 6,84 (м, 1H), 3,88 (м, 4H), 3,24 (м, 4H).

Стадия 6 (см. схему G, стадия 4с): Смесь (E)-2-(2-(3-бром-5-морфолинофенилсульфонил)винил)фенола (270 мг, 0,64 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (282 мг, 1,28 ммоль), K_2CO_3 (176 мг, 1,28 ммоль) и $Pd(dppf)Cl_2$ (52 мг, 0,06 ммоль) в 1,4-диоксане (9 мл) и H_2O (3 мл) перемешивали

при 95°C в течение 2 часов в атмосфере N_2 . Реакционную смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали дихлорметаном (50 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (30 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (дихлорметан/метанол = 50:1) с получением (E)-2-(2-((3-(2-аминопиримидин-5-ил)-5-морфолинофенил)сульфонил)винил)фенола (120 мг, выход 43%). ИЭР-МС+: 439,1 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 10,46 (c, 1H), 8,64 (c, 2H), 7,79 (д, J=15,6 Гц, 1H), 7,41-7,65 (м, 4H), 7,29 (м, 2H), 6,90 (м, 3H), 6,84 (м, 1H), 3,76 (м, 4H), 3,28 (м, 4H).

Пример 16. 5-(3-((2,3-дигидробензофуран-3-ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (соединение 119)

Стадия 1 (см. схему H, стадия 21): Синтез метил-2-(2- (метоксиметокси)фенил)ацетата

Концентрированную H_2SO_4 добавляли 2-(2-(1,32)мл) раствору К гидроксифенил) уксусной кислоты (10 г, 65,8 ммоль) в метаноле (132 мл). Реакционную смесь нагревали при 90°C в течение 1,5 часа. Растворитель удаляли, а остаток выливали в ледяную воду (100 мл). Полученную смесь экстрагировали этилацетатом (100 мл х 2). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением неочищенного сложного метилового эфира (12,9 г, количественный выход). Часть неочищенного сложного эфира (3,6 г, 21,7 ммоль) растворяли в ацетоне (15 мл). Добавляли карбонат калия (12 г, 87,0 ммоль) и перемешивали смесь в течение 10 минут при комнатной температуре. Затем смесь охлаждали до 0°C и по каплям добавляли MOMCl (10 мл, 0,13 моль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Отфильтровывали карбонат калия и промывали ацетоном. Фильтрат и промывочный раствор объединяли и концентрировали in vacuo. Остаток растворяли в этилацетате (100 мл) и последовательно промывали водой (50 мл) и насыщенным солевым раствором (50 мл). Органическую фазу сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 50:1) с получением метил-2-(2-(метоксиметокси)фенил)ацетата (2,8 г, выход 62%). $C_{11}H_{14}O_4$. ¹H SMP (CDCl₃, 400 M Γ ₄) δ : 7,23 (M, 2H), 7,09 (π , J=8,0 Γ ₄, 1H), 6,97 (M, 1H), 5,19 (c, 2H), 3,68 (c, 3H), 3,63 (c, 2H), 3,45 (c, 3H).

Стадия 2 (см. схему H, стадия 22): Синтез метил-2-(3-бром-5-морфолинофенилтио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)ацетата

Раствор метил-2-(2-(метоксиметокси)фенил)ацетата (1,73 г, 8,2 ммоль), 3-бром-5морфолинобензолтиола (4,5 г, 16,4 ммоль), карбоната калия (1,36 г, 9,9 ммоль) и п-Ви₄NHSO₄ (0,56 г, 1,6 ммоль) в ДМСО (30 мл) перемешивали в течение ночи при 60°С в атмосфере О2. Реакционную смесь выливали в воду (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (60 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией силикагеле на эфир/этилацетат (петролейный 20:1) c получением метил-2-((3-бром-5морфолинофенил)тио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)ацетата (2,6)66%). Γ, выход Соединение подтверждали только с помощью XX-MC: 484,21 (M+H), $C_{21}H_{24}BrNO_5S$.

Стадия 3 (см. схему Н, стадия 23): Синтез 2-(3-бром-5-морфолинофенилтио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)этанола

LiAlH₄ (410 мг, 10,8 ммоль) по частям добавляли к раствору полученного метил-2- ((3-бром-5-морфолинофенил)тио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)ацетата (2,6 г, 5,4 ммоль) в ТГФ (50 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали при 0°С в течение 30 минут. Смесь медленно выливали в ледяную воду (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (100 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 5:1) с получением 2-(3-бром-5-морфолинофенилтио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)этанола (1,1 г, выход 45%). ЖХ-МС: 455,77 (М+H)⁺, $C_{20}H_{24}BrNO_4S$. ¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ : 7,30 (м, 1H), 7,23 (м, 1H), 7,12 (м, 1H), 6,96 (м, 2H), 6,84 (с, 1H), 6,71 (с, 1H), 5,21 (с, 2H), 4,85 (м, 1H), 3,90 (м, 2H), 3,78 (м, 4H), 3,48 (с, 3H), 3,06 (м, 4H).

Стадия 4 (см. схему Н, стадия 24): Синтез 4-(3-бром-5-(2,3-дигидробензофуран-3-илтио)фенил)морфолина

раствор НСІ/диоксан (5 мл) добавляли к раствору 2-(3-бром-5морфолинофенилтио)-2-(2-(метоксиметокси)фенил)этанола (1,1 г, 2,4 ммоль) в диоксане (5 мл). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 минут. Растворитель удаляли in vacuo. Остаток растворяли в этилацетате (20 мл) и промывали насыщенным раствором бикарбоната натрия (10 мл). Органическую фазу сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали с получением аналога фенола (1,02 г, количественный выход). Полученный аналог фенола (1 г, 2,4 ммоль) растворяли в толуоле (5 мл) и добавляли к раствору трифенилфосфина (640 мг, 2,4 ммоль) и DEAD (425 мг, 2,4 ммоль) в толуоле (5 мл) при 0°С. Затем перемешивали реакционную смесь в течение 1 часа при комнатной температуре. Смесь выливали в воду (20 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл х 2). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (10 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 20:1) с получением 4-(3-бром-5-(2,3-дигидробензофуран-3-илтио)фенил)морфолина (630 мг, выход 67%). ЖХ-МС: 393,98 (M+H)⁺, C₁₈H₁₈BrNO₂S. ¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 7,27 (м, 1H), 7,18 (м, 1H), 6,99 (с, 1H), 6,91 (м, 2H), 6,79 (д, J=84 Гц, 1H), 6,69 (c, 1H), 4,91 (м, 1H), 4,79 (м, 1H), 4,55 (м, 1H), 3,81 (м, 4H), 3,07 (м, 4H).

Соединение 119

Стадия 5 (см. схему H, стадия 12a): Синтез 5-(3-((2,3-дигидробензофуран-3-ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амина

В результате окисления 4-(3-бром-5-(2,3-дигидробензофуран-3-илтио)фенил)морфолина с помощью mCPBA, как показано в примере 11 для соединения 52, получали 4-(3-бром-5-(2,3-дигидробензофуран-3-илсульфонил)фенил)морфолин (500 мг., выход 46%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 426,37 (М+H)⁺,

 $C_{18}H_{18}BrNO_4S$.

Стадия 6 (см. схему H, стадия 4c): В результате реакции Сузуки между 4-(3-бром-5-(2,3-дигидробензофуран-3-илсульфонил)фенил)морфолином (500 мг, 1,2 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амином (287 мг, 1,3 ммоль), как описано в примере 11 для соединения 52, получали 5-(3-((2,3-дигидробензофуран-3-ил)сульфонил)-5-морфолинофенил)пиримидин-2-амин (139 мг, выход 27%) в виде белого твердого вещества. ИЭР-МС+: 439,10 (М+H). ¹H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,54 (c, 2H), 7,47 (c, 1H), 7,33 (м, 1H), 7,27 (м, 1H), 7,22 (c, 1H), 6,97 (м, 2H), 6,92 (c, 2H), 6,77 (д, Ј=8,0 Гц, 1H), 5,50 (м, 1H), 4,89 (м, 1H), 4,69 (м, 1H), 3,73 (м, 4H), 3,18 (м, 4H).

Пример 17. 5-(6-морфолино-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 115)

Стадия 1 (см. схему I, стадия 25): Синтез 2,6-дихлор-4-(фенилтио)пиридина

Рd₂(dba)₃ (0,17 г, 0,18 ммоль) добавляли к смеси 2,6-дихлор-4-йодпиридина (1 г, 3,66 ммоль), тиофенола (0,44 г, 4,03 ммоль), Xantphos (0,21 г, 0,37 ммоль) и DIPEA (0,94 г, 7,32 ммоль) в диоксане (20 мл) в атмосфере N_2 . Реакционную смесь нагревали при 110°C в течение 2 часов. Смесь охлаждали до комнатной температуры, выливали в воду (20 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир) с получением 2,6-дихлор-4-(фенилтио)пиридина (0,78 г, выход 83%) в виде грязновато-белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖX-MC: 256,16 (M+H) $^+$, $C_{11}H_7Cl_2NS$.

$$\bigcirc S \bigcirc C |$$

Стадия 2 (см. схему I, стадия 12a): Синтез 2,6-дихлор-4-(фенилсульфонил)пиридина

В результате окисления 2,6-дихлор-4-(фенилтио) пиридина с помощью mCPBA, как описано в примере 11 для соединения 52, получали 2,6-дихлор-4-(фенилсульфонил) пиридин (0,69 г, выход 90%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 287,98 (M+H) $^+$, $C_{11}H_7Cl_2NO_2S$.

Стадия 3 (см. схему I, стадия 26): Синтез 4-(6-хлор-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина

Раствор 2,6-дихлор-4-(фенилсульфонил)пиридина (0,69 г, 2,40 ммоль), морфолина (0,23 г, 2,64 ммоль) и DIPEA (0,40 г, 3,13 ммоль) в диоксане (20 мл) нагревали при 120°С в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (100 мл). Смесь экстрагировали этилацетатом (100 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 60:1) с получением 4-(6-хлор-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина (700 мг, выход 86%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 339,74 (М+H)⁺, С₁₅H₁₅CIN₂O₃S.

Соединение 115

Стадия 4 (см. схему I, стадия 4с): Синтез 5-(6-морфолино-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина

В результате сочетания Сузуки между 4-(6-хлор-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)морфолином (338 мг, 1 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амином (442 мг, 2 ммоль), как описано в примере 11 для соединения 52, получали 5-(6-морфолино-4-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (220 мг, выход 55%). ИЭР-МС+: 398,27 (М+Н). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,94 (c, 2H), 8,11 (д, Ј=8,8 Гц, 2H), 7,73 (м, 1H), 7,65 (м, 2H), 7,55 (c, 1H), 7,11 (c, 3H), 3,70 (м, 4H), 3,60 (м, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 115, и как описано на схеме I:

№ соединения	MC	¹ H ЯМР
150	425,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) 8,92 (д, $J = 5,3$ Гц, 2H), 8,11 (м, 2H), 7,78 (м, 1H), 7,67 – 7,61 (м, 2H), 7,50 (д, $J = 1,1$ Гц, 1H), 7,15 (д, $J = 1,2$ Гц, 1H), 7,07 (с, 2H), 4,31 (д, $J = 12,5$ Гц, 1H), 4,04 (тд, $J = 6,5$, 3,4 Гц, 1H), 3,72 (дд, $J = 12,8$, 3,5 Гц, 1H), 3,61 (м, 2H), 3,36 (м, 1H), 1,19 (д, $J = 6,2$ Гц, 3H), 1,16 (д, $J = 6,4$ Гц, 3H).
151	423,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 8,92 (c, 2H), 8,10 (м, 2H), 7,72(м, 1H), 7,63 (м, 2H), 7,51 (д, J = 1,1 Гц, 1H), 7,08 (c, 2H), 7,00 (д, J = 1,2 Гц, 1H), 4,45 (дк, J = 4,1, 2,1 Гц, 2H), 3,97 (д, J = 12,5 Гц, 2H), 3,05 (дд, J = 12,5, 2,7 Гц, 2H), 1,83 (дд, J = 8,4, 4,3 Гц, 2H), 1,73 (к, J = 7,2, 6,4 Гц, 2H).

Пример 18. 5-(4-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 117)

Стадия 1 (см. схему J, стадия 27): Синтез 4-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-ил)морфолина

Рd₂(dba)₃ (872 мг, 0,95 ммоль) добавляли к смеси 2,6-дихлор-4-йодпиридина (2 г, 7,32 ммоль), морфолина (764 мг, 8,78 ммоль), Хаптрhos (550 мг, 0,95 ммоль) и Cs_2CO_3 (3,1 г, 9,52 ммоль) в диоксане (50 мл) в атмосфере N_2 . Реакционную смесь нагревали при $140^{\circ}C$ в течение 1 часа. Смесь охлаждали до комнатной температуры, выливали в воду (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (100 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (100 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 3:1) с получением 4-(2,6-дихлорпиридин-4-ил)морфолина (1,19 г, выход 70%). ЖХ-МС: 234,81 (М+H)⁺, $C_9H_{10}Cl_2N_2O$. ¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ : 6,60 (c, 2H), 3,82 (т, J=5,0 Гц, 4H), 3,31 (м, J=5,0 Гц, 4H).

Стадия 2 (см. схему J, стадия 28): Смесь 4-(2,6-дихлорпиридин-4-ил)морфолина $(1,1\ r,4,74\ mmoль)$, 1,2-дифенилдисульфана $(0,62\ r,2,84\ mmoль)$ и гидроксида натрия $(0,28\ r,7,11\ mmoль)$ в ДМСО $(10\ mn)$ нагревали при 120° С в течение ночи. Смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду $(100\ mn)$. Затем смесь экстрагировали этилацетатом $(100\ mn\ x\ 3)$. Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором $(50\ mn\ x\ 2)$, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 3:1) с получением 4-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-

ил)морфолина (1,12 г, выход 77%), который использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 306,98 (M+H) $^+$, $C_{15}H_{15}CIN_2OS$.

Соединение 117

Стадия 3 (см. схему J, стадия 12a): 5-(4-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин

В результате окисления 4-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-ил)морфолина, как описано в примере 51, получали 4-(2-хлор-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)морфолин (640 мг, выход 58%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 338,91 $(M+H)^+$, $C_{15}H_{15}ClN_2O_3S$.

Стадия 4 (см. схему J, стадия 4с): По реакции сочетания Сузуки, 4-(2-хлор-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)морфолин (600 мг, 1,78 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амин (432 мг, 1,95 ммоль), K_2CO_3 (490 мг, 3,55 ммоль) и $Pd(dppf)Cl_2$ (145 мг, 0,18 ммоль) в 1,4-диоксане (18 мл) и H_2O (6 мл) перемешивали при 95°С в течение 1 часа в атмосфере N_2 . Реакционную смесь выливали в воду (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (30 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия, концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (дихлорметан/метанол = 100:1) и промывали смесью дихлорметан/метанол (50:1, 10 мл) с получением 5-(4-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (132 мг, выход 19%). ИЭР-МС+: 397,96 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 8,81 (c, 2H), 8,03 (д, Ј=7,2 Гц, 2H), 7,74 (м, 1H), 7,65 (м, 2H), 7,43 (с, 1H), 7,37 (с, 1H), 7,07 (с, 2H), 3,74 (м, 4H).

Пример 19. 5-(2-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амин (соединение 118)

Стадия 1: Синтез 5-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амина:

Сочетание Сузуки на палладии, между 2,6-дихлор-4-йодпиридином (1 г, 3,66

ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амином (0,97 г, 4,40 ммоль) проводили так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 5-(2,6-дихлорпиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (700 мг, выход 80%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 240,98 (М+H) $^+$, С $_9$ H $_6$ Cl $_2$ N $_4$.

Стадия 2 (см. схему K, стадия 29): Смесь полученного 5-(2,6-дихлорпиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (0,7 г, 2,92 ммоль), тиофенол (321 мг, 2,92 ммоль) и карбоната калия (483 мг, 3,5 ммоль) в ДМФА (20 мл) нагревали при 110° С в течение ночи. Смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (100 мл). Затем смесь экстрагировали этилацетатом (100 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 60:1) с получением 5-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (0,75 г, выход 82%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 314,99 (M+H) $^+$, C_{15} H $_{11}$ ClN $_{4}$ S.

Соединение 118

Стадия 3 (см. схему K, стадия 12a): 5-(2-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амин

В результате окисления 5-(2-хлор-6-(фенилтио)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (0,75 г, 2,39 ммоль) с помощью mCPBA, как описано в примере 11 для соединения 52, получали 5-(2-хлор-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амин (0,25 г, выход 30%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 346,97 (М+H) $^+$, $C_{15}H_{11}CIN_4O_2S$.

Стадия 4 (см. схему K, стадия 26): Реакцию SNAr 5-(2-хлор-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (200 мг, 0,58 ммоль) с морфолином (503 мг, 5,8 ммоль) проводили так, как описано для соединения 115, с получением 5-(2-морфолино-6-(фенилсульфонил)пиридин-4-ил)пиримидин-2-амина (37 мг, выход 16%). ИЭР-МС+: 398,07 (М+H). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,78 (с, 2H), 7,99 (м, 2H), 7,73 (м, 1H), 7,63 (м, 3H), 7,55 (с, 1H), 7,14 (с, 2H), 3,64 (м, 4H), 3,50 (м, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 118, и как описано на схеме К:

№ соединения	MC	¹ Н ЯМР
139	432,1 (M+H)	(CDCl ₃ +MeOD, 400 МГц) δ: 8,86 (c, 2H), 8,36 (д, J=7,6 Гц, 1H), 7,64 (м, 3H), 7,53 (м, 1H), 7,41 (м, 1H), 7,25 (c, 1H), 7,11 (c, 1H), 3,87 (м, 4H), 3,67 (м, 4H).
144	464,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 8,12 (c, 1H), 8,08 – 8,02 (м, 2H), 7,79 – 7,70 (м, 1H), 7,70 – 7,61 (м, 2H), 7,18 (д, $J = 1,3$ Гц, 1H), 7,11 (д, $J = 1,2$ Гц, 1H), 6,81 (с, 1H), 6,78 (с, 2H), 3,68 (дд, $J = 5,9$, 3,9 Гц, 4H), 3,55 (дд, $J = 5,8$, 3,9 Гц, 4H).
145	439,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 10,76 (c, 1H), 9,29 (c, 2H), 8,21 – 8,08 (м, 2H), 7,79 – 7,69 (м, 2H), 7,69 – 7,62 (м, 2H), 7,24 (д, J = 1,1 Гц, 1H), 3,72 (дд, J = 5,9, 3,7 Гц, 4H), 3,64 (дд, J = 5,7, 3,8 Гц, 4H), 2,23 (c, 3H).
146	438,0 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 9,06 – 8,91 (м, 2H), 8,13 – 8,06 (м, 2H), 7,82 (д, $J = 3,8$ Гц, 1H), 7,77 – 7,69 (м, 1H), 7,69 – 7,60 (м, 2H), 7,53 (д, $J = 1,1$ Гц, 1H), 7,11 (д, $J = 1,2$ Гц, 1H), 3,71 (дд, $J = 5,9$, 3,9 Гц, 4H), 3,60 (дд, $J = 5,8$, 3,9 Гц, 4H), 2,77 (тт, $J = 7,4$, 3,7 Гц, 1H), 0,69 (тд, $J = 7,0$, 4,7 Гц, 2H), 0,53 – 0,47 (м, 2H).

Пример 20. 5-(6-морфолино-4-феноксипиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 120)

$$\bigcap_{C} \bigcap_{N} \bigcap_{C} \bigcap_{C} \bigcap_{N} \bigcap_{C} \bigcap_{C} \bigcap_{N} \bigcap_{C} \bigcap_{C} \bigcap_{N} \bigcap_{C} \bigcap_{C$$

Стадия 1 (см. схему L, стадия 30): Синтез 2,6-дихлор-4-феноксипиридина

Смесь 2,6-дихлор-4-йодпиридина (600 мг, 2,20 ммоль), фенола (207 мг, 2,20 ммоль) и карбоната калия (455 мг, 3,30 ммоль) в ДМСО (20 мл) перемешивали при 100° С в течение 3 часов в атмосфере N_2 . Реакционную смесь выливали в воду (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (100 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир) с получением 2,6-дихлор-4-феноксипиридина (210 мг, выход 40%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 239,86 (M+H) $^+$, $C_{11}H_7Cl_2NO$.

Соединение 120

Стадия 2 (см. схему L, стадия 26): Реакцию SNAr 2,6-дихлор-4-феноксипиридина (200 мг, 0,84 ммоль) и морфолина (218 мг, 2,51 ммоль) проводили так, как описано в примере 17 для соединения 115, с получением 4-(6-хлор-4-феноксипиридин-2-ил)морфолина (180 мг, выход 74%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 290,75 (М+H) $^+$, $C_{15}H_{15}ClN_2O_2$.

Стадия 3 (см. схему L, стадия 4с): Смесь 4-(6-хлор-4-феноксипиридин-2ил)морфолина (180 мг, 0,62 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2ил)пиримидин-2-амина (151 мг, 0,68 ммоль), K₂CO₃ (171 мг, 1,24 ммоль) и Pd(dppf)Cl₂ (51 мг, 0,06 ммоль) в 1,4-диоксане (6 мл) и H₂O (2 мл) перемешивали при 95°C в течение 2 часов в атмосфере N₂. Реакционную смесь выливали в воду (20 мл) и экстрагировали дихлорметаном (20 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 2:1) с получением 5-(6-морфолино-4-феноксипиридин-2ил)пиримидин-2-амина (150 мг, выход 69%). ИЭР-МС+: 350,2 (М+H). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 400 MΓ_{II}) δ: 8,81 (c, 2H), 7,45 (м, 2H), 7,24 (м, 1H), 7,15 (м, 2H), 6,97 (c, 2H), 6,81 (c, 1H), 6,16 (c, 1H), 3,68 (m, 4H), 3,43 (m, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 120, и как описано на схеме L:

№ соединения	MC	¹ H ЯМР
128	451,52 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,86 (c, 2H), 7,76 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,61 (c, 1H), 7,45 (м, 1H), 7,00 (c, 2H), 6,93 (c, 1H), 6,36 (c, 1H), 3,69 (м, 4H), 3,49 (м, 4H).
130	343,8 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 8,87 (c, 2H), 6,88 (c, 2H), 6,79 (д, J = 1,8 Гц, 1H), 6,18 (д, J = 1,8 Гц, 1H), 5,23 (тт, J = 4,7, 2,0 Гц, 1H), 3,92 (дд, J = 10,2, 4,5 Гц, 1H), 3,84 (тд, J = 8,2, 7,0 Гц, 1H), 3,80 – 3,73 (м, 2H), 3,70 (т, J = 4,9 Гц, 4H), 3,49 (т, J = 4,9 Гц, 4H), 2,27 (дтд, J = 13,5, 8,3, 6,3 Гц, 1H), 1,99 – 1,91 (м, 1H).
132	451,52 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,86 (c, 2H), 7,76 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,61 (c, 1H), 7,45 (м, 1H), 7,00 (c, 2H), 6,93 (c, 1H), 6,36 (c, 1H), 3,69 (м, 4H), 3,49 (м, 4H).
134	384,2 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,85 (c, 2H), 7,52 (д, J=7,6 Γ _{II} , 1H), 7,33 (д, J=7,6 Γ _{II} , 1H), 7,23 (д, J=7,6 Γ _{II} , 1H), 7,17 (д, J=7,6 Γ _{II} , 1H), 6,47 (c, 1H), 6,05 (c, 1H), 5,86 (ш, 2H), 3,81 (м, 4H), 3,52 (м, 4H).
135	380,3 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,83 (c, 2H), 7,26 – 7,19 (м, 1H), 7,11 (дд, J = 7,9, 1,7 Γ _{II} , 1H), 7,07 – 6,94 (м, 2H), 6,51 (д, J = 1,7 Γ _{II} , 1H), 6,07 (д, J = 1,6 Γ _{II} , 1H), 5,80 (c, 2H), 3,82 (д, J = 4,8 Γ _{II} , 7H), 3,51 (т, J = 4,9 Γ _{II} , 4H).
136	434,3 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,84 (c, 2H), 7,39 (м, 1H), 7,33 (м, 1H), 7,28 (м, 1H), 7,19 (м, 1H), 6,53 (c, 1H), 6,08 (c, 1H), 5,49 (ш, 2H), 3,82 (м, 4H), 3,53 (м, 4H).
137	364,3 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,84 (c, 2H), 7,31 (м, 1H), 7,25 (м, 1H), 7,19 (м, 1H), 7,02 (м, 1H), 6,50 (c, 1H), 6,00 (c, 1H), 5,71 (ш, 2H), 3,81 (м, 4H), 3,50 (м, 4H), 2,21 (c, 3H).
138	396,1 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,89 (c, 2H), 7,51 (м, 2H), 7,43 (м, 2H), 7,17 (c, 1H), 6,92 (c, 1H), 5,51 (ш, 2H), 3,85 (м, 4H), 3,62 (м, 4H).

Пример 21. (3-((2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)окси)азетидин-1-ил)(циклопропил)метанон (соединение 129)

Стадия 1 (см. схему L, стадия 26): Синтез 4-(6-хлор-4-йодпиридин-2-ил)морфолина Раствор 2,6-дихлор-4-йодпиридина (3 г, 11,0 ммоль), морфолина (1,05 г, 12,1 ммоль) и DIPEA (1,86 г, 14,3 ммоль) в диоксане (30 мл) кипятили с обратным холодильником в течение 5 часов. Раствор охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (100 мл). Смесь экстрагировали этилацетатом (60 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (30 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 30:1) с получением 4-(6-хлор-4-йодпиридин-2-ил)морфолина (2,5 г, выход 70%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 324,73 (М+Н)⁺, С9Н₁₀СIIN₂О.

Стадия 2 (см. схему L, стадия 30): Синтез бензил-3-(2-хлор-6-морфолинопиридин-4-илокси)азетидин-1-карбоксилата

tBuOK (340 мг, 3,04 ммоль) добавляли к раствору бензил-3-гидроксиазетидин-1карбоксилата (500 мг, 2,42 ммоль) в ДМСО (10 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение 30 минут и добавляли 4-(6-хлор-4-йодпиридин-2-ил)морфолин (650 мг, 2,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре в атмосфере N_2 . Реакционную смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток колоночной хроматографией силикагеле очищали на (петролейный эфир/этилацетат = 20:1) с получением бензил-3-(2-хлор-6-морфолинопиридин-4илокси) азетидин-1-карбоксилата (280 мг, выход 35%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-MC: $403,93 \text{ (M+H)}^+, C_{20}H_{22}\text{ClN}_3\text{O}_4$.

Соединение 129

Стадия 3 (см. схему L, стадия 4с): Синтез бензил-3-(2-(2-(трет-бутоксикарбониламино)пиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-илокси) азетидин-1-карбоксилата

бензил-3-(2-хлор-6-морфолинопиридин-4-илокси)азетидин-1-карбоксилата Смесь (280 мг, 0,70 ммоль), смеси трет-бутил-5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2ил)пиримидин-2-илкарбамата и его ди-Вос аналога (354 мг, \sim 1,04 ммоль), K_2CO_3 (194 мг, 1,40 ммоль) и $Pd(dppf)Cl_2$ (58 мг, 0,07 ммоль) в 1,4-диоксане (9 мл) и H_2O (3 мл) перемешивали при 95°C в течение 2 часов в атмосфере N₂. Реакционную смесь выливали в воду (20 мл) и экстрагировали дихлорметаном (20 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 5:1) с получением 3-(2-(2-(третбутоксикарбониламино)пиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-илокси)азетидин-1карбоксилата (50 мг) и его ди-Вос аналога (210 мг). Соединения подтверждали только с 3-(2-(2-(трет-бутоксикарбониламино)пиримидин-5-ил)-6помощью ЖХ-МС: морфолинопиридин-4-илокси) азетидин-1-карбоксилат – 562,2 (M+H)⁺, $C_{29}H_{34}N_6O_6$; бензил-3-((2-(2-(ди-ВОС-амино)пиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4ил)окси)азетидин-1-карбоксилат – $662.2 \text{ (M+H)}^+, C_{34}H_{42}N_6O_8$.

Стадия 4 (см. схему L, стадия 31): Раствор бензил-3-((2-(2-(ди-ВОС-амино)пиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)окси)азетидин-1-карбоксилата (210 мг, 0,32 ммоль) в МеОН (20 мл) гидрировали в присутствии Pd/C в течение ночи. Pd/C отфильтровывали, а фильтрат концентрировали in vacuo. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (дихлорметан/метанол = 30:1) с получением свободного амина (30 мг, выход 18%).

Стадия 5 (см. схему L, стадия 6): Полученный свободный амин (30 мг, 0,06 ммоль) растворяли в дихлорметане (5 мл) и охлаждали до 0°С. Последовательно добавляли ТЭА (0,02 мл, 0,14 ммоль) и циклопропанкарбонилхлорид (12 мг, 0,11 ммоль). Затем реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при комнатной температуре. Смесь выливали в воду (10 мл) и экстрагировали дихлорметаном (10 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали.

Остаток очищали препаративной ТСХ с получением циклопропил-(3-((2-(2-(ди-Восамино)пиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)окси)азетидин-1-ил)метанона (30 мг, выход 89%), который растворяли в дихлорметане (3 мл) и обрабатывали ТФК (0,5 мл) в течение 1 часа. Растворитель удаляли іп уасио с получением (3-((2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)окси)азетидин-1-ил)(циклопропил)метанона-ТФК (20 мг, выход 78%) в виде желтого твердого вещества. ИЭР-МС+: 396,95 (М+Н). ¹Н ЯМР (СDСl₃, 400 МГц) δ: 8,86 (c, 2H), 6,43 (c, 1H), 5,88 (c, 1H), 5,34 (c, 2H), 5,06 (м, 1H), 4,66 (м, 1H), 4,42 (м, 1H), 4,34 (м, 1H), 4,10 (м, 1H), 3,84 (м, 4H), 3,55 (м, 4H), 1,41 (м, 1H), 0,99 (м, 2H), 0,77 (м, 2H).

Пример 22. (2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанон (соединение 122)

Стадия 1 (см. схему M, стадия 32): Синтез (2,6-дихлорпиридин-4-ил)(фенил)метанона

СDI (3,44 г, 21,2 ммоль) добавляли к суспензии 2,6-дихлоризоникотиновой кислоты (3,6 г, 18,8 ммоль) в дихлорметане (20 мл). Раствор перемешивали в течение 2,5 часа при комнатной температуре. Добавляли N,О-диметилгидроксиламин. HCl (2,74 г, 28,2 ммоль) и перемешивали реакционную смесь в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь гасили 1 н. раствором NaOH (10 мл) и экстрагировали дихлорметаном (20 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 10:1) с получением 2,6-дихлор-N-метокси-N-метилизоникотинамида, 1 (3,8 г, выход 86%) в виде белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 235,10 (М+H)⁺, С₈H₈Cl₂N₂O₂.

Стадия 3 (см. схему M, стадия 33): Фенилмагнийбромид (24,4 мл, 24,4 ммоль, 1 M в $T\Gamma\Phi$) по каплям добавляли в раствор 2,6-дихлор-N-метокси-N-метилизоникотинамида (3,8 г, 16,2 ммоль) в $T\Gamma\Phi$ (50 мл) при 0°С в защитной атмосфере азота. Реакционную смесь перемешивали в течение 2 часов при комнатной температуре. Смесь гасили насыщенным раствором хлорида аммония (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (60 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл х 2), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 20:1) с

получением (2,6-дихлорпиридин-4-ил)(фенил)метанона (3,8 г, выход 93%) в виде белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: $251,91 \text{ (M+H)}^+$, $C_{12}H_7Cl_2NO$.

Соединение 122

Стадия 2 (см. схему M, стадия 26): Реакцию SNAr (2,6-дихлорпиридин-4-ил)(фенил)метанона (3,8 г, 15,1 ммоль) и морфолина (5,2 г, 59,8 ммоль) с DIPEA (7,7 г, 60,1 ммоль) проводили так, как описано в примере 17 для соединения 115, с получением (2-хлор-6-морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанона (4,3 г, выход 94%) в виде желтого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 303,26 (М+H) $^+$, $C_{16}H_{15}ClN_2O_2$.

Стадия 3 (см. схему М, стадия 4с): Сочетание Сузуки (2-хлор-6-морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанона (500 мг, 1,66 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (360 мг, 1,66 ммоль) проводили так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением (2-(2-аминопиримидин-5-ил)-6-морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанона (250 мг, выход 42%) в виде желтого твердого вещества. ИЭР-МС+: 362,61 (М+H). ¹Н ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,92 (c, 2H), 7,84 (д, Ј=8,0 Гц, 2H), 7,72 (м, 1H), 7,58 (м, 2H), 7,30 (c, 1H), 7,01 (c, 2H), 6,85 (c, 1H), 3,72 (м, 4H), 3,57 (м, 4H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 122, и как описано на схеме М:

№ соединения	MC	¹ H ЯМР
131	370,2 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,94 (c, 2H), 7,29 (c, 1H), 6,96 (c, 1H), 5,41 (ш, 2H), 4,07 (τ, J=6,8 Γ _{II} , 1H), 4,05 (τ, J=6,4 Γ _{II} , 1H), 3,86 (м, 4H), 3,65 (м, 4H), 3,57 (м, 2H), 3,41 (м, 1H), 1,85 (м, 4H).
133	391,91 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _Ц) δ: 8,92 (c, 2H), 6,96 (c, 1H), 6,57 (c, 1H), 5,50 (c, 2H), 4,07 – 3,99 (м, 2H), 3,86 (τ, $J = 4,9$ Γ _Ц , 4H), 3,80 (д, $J = 4,5$ Γ _Ц , 1H), 3,63 (τ, $J = 4,9$ Γ _Ц , 4H), 3,35 (τ _д , $J = 11,2$, 4,7 Γ _Ц , 2H), 2,22 (м, 2H), 2,00 (м, 2H).
149	356,3 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 M Γ u) δ 8,96 (c, 2H), 7,34 (c, 1H), 7,02 (c, 1H), 5,55 (c, 2H), 4,10 (τ , J = 8,1 Γ u, 1H), 4,03 – 3,89 (M, 4H), 3,87 (τ , J = 5,0 Γ u, 4H), 3,66 (τ , J = 4,9 Γ u, 4H), 2,36 – 2,20 (M, 2H).

Пример 23. 5-(4-(Дифтор(фенил)метил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 123)

Стадия 1 (см. схему M, стадия 34): Синтез 4-(6-хлор-4-(дифтор(фенил)метил)пиридин-2-ил)морфолина

DAST (1,07 г, 6,64 ммоль) добавляли к раствору (2-хлор-6-морфолинопиридин-4-ил)(фенил)метанона (0,5 г, 1,66 ммоль, способ получения описан в примере 22 для соединения 122) в дихлорметане (10 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Раствор медленно выливали в ледяной насыщенный раствор бикарбоната натрия (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (50 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 50:1) с получением 4-(6-хлор-4-(дифтор(фенил)метил)пиридин-2-ил)морфолина (80 мг, выход 15%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 324,89 (М+H)⁺, C₁₆H₁₅CIF₂N₂O.

Соединение 123

Стадия 2 (см. схему M, стадия 4c): Синтез 5-(4-(дифтор(фенил)метил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амина

Смесь 4-(6-хлор-4-(дифтор(фенил)метил)пиридин-2-ил)морфолина (80 мг, 0,25 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (110 мг, 0,49 ммоль), K_2CO_3 (103 мг, 0,74 ммоль) и $Pd(dppf)Cl_2$ (20 мг, 0,03 ммоль) в 1,4-диоксане (6 мл) и H_2O (2 мл) приводили во взаимодействие и выделяли продукт так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 5-(4-(дифтор(фенил)метил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (69 мг, выход 73%). ИЭР-МС+: 384,2 (М+H). 1H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 8,92 (c, 2H), 7,66 (м, 2H), 7,51 (м, 3H), 7,31 (c, 1H), 7,03 (c, 2H), 6,84 (c, 1H), 3,71 (м, 4H), 3,55 (м, 4H).

Пример 24. 5-(6-морфолино-4-(1-фенилвинил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин: 2,6-дихлор-4-(1-фенилвинил)пиридин (соединение 126)

Стадия 1 (см. схему N, стадия 35): Смесь 2,6-дихлор-4-йодпиридина (5 г, 18,2 ммоль), 4,4,5,5-тетраметил-2-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-1,3,2-диоксаборолана (5,6 г, 21,9 ммоль), КОАс (3,6 г, 36,5 ммоль) и Pd(PPh₃)Cl₂ (0,5 г, 0,73 ммоль) в ДМФА (20 мл) перемешивали при 100°С в течение 1 часа в атмосфере N₂. Реакционную смесь выливали в воду (100 мл) и экстрагировали этилацетатом (100 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (100 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 200:1) с получением 2,6-дихлор-4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиридина (3,6 г, выход 72%).

Стадия 2 (см. схему N, стадия 4c): Смесь (1-бромвинил)бензола (0,73 мг, 4,01 ммоль), 2,6-дихлор-4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиридина (1,1 г, 4,03 ммоль), Pd(dppf)Cl₂ (68 мг, 0,08 ммоль) и карбоната калия (1,1 г, 8,0 ммоль) в смеси диоксан/вода (9 мл/3 мл) обрабатывали и выделяли продукт так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 2,6-дихлор-4-(1-фенилвинил)пиридина (705 мг, выход 71%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 249,99 (M+H) $^+$, $C_{13}H_9Cl_2N$.

Стадия 3 (см. схему I, стадия 26): Раствор 2,6-дихлор-4-(1-фенилвинил)пиридина (700 мг, 2,81 ммоль), морфолина (490 мг, 5,63 ммоль) и DIPEA (471 мг, 3,65 ммоль) в 1,4-диоксане (20 мл) обрабатывали и выделяли продукт так, как описано в примере 17 для соединения 115, с получением 4-(6-хлор-4-(1-фенилвинил)пиридин-2-ил)морфолина (530 мг, выход 63%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 301,22 (М+H) $^+$, $C_{17}H_{17}CIN_2O$.

$$\bigcap_{N}^{C_{I}} \longrightarrow \bigcap_{N}^{N} \bigcap_{N}^{N+2}$$

Соединение 126

Стадия 4 (см. схему N, стадия 4C): Смесь 2,6-дихлор-4-(1-фенилвинил)пиридина (200 мг, 0,67 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-

амина (300 мг, 1,36 ммоль) подвергали сочетанию Сузуки, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 5-(6-морфолино-4-(1-фенилвинил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (98 мг, выход 41%). ИЭР-МС+: 360,2 (М+H). ¹Н ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 8,94 (с, 2H), 7,35 (м, 5H), 6,92 (с, 1H), 6,57 (с, 1H), 6,10 (ш, 2H), 5,62 (с, 1H), 5,57 (с, 1H), 3,85 (м, 4H), 3,58 (м, 4H).

Следующее соединение получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 126, и как описано на схеме N:

№ соединения	MC	¹ Н ЯМР
124	348,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,84 (c, 2H), 7,31 (м, 4H), 7,20 (м, 1H), 7,13 (c, 1H), 6,93 (c, 2H), 6,65 (c, 1H), 3,87 (c, 2H), 3,70 (м, 4H), 3,47 (м, 4H).

Пример 25. 5-(6-морфолино-4-(1-фенилэтил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 125)

Соединение 125

(См. схему L, стадия 31): Смесь 5-(6-морфолино-4-(1-фенилвинил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (25 мг, 0,07 ммоль) и Pd/C (5 мг) в метаноле (5 мл) гидрировали в течение 1 часа при комнатной температуре и 1 атм. H₂. Pd/C отфильтровывали и промывали метанолом (3 мл). Фильтрат и промывочный раствор объединяли и концентрировали іп vacuo с получением 5-(6-морфолино-4-(1-фенилэтил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (19 мг, выход 76%). ИЭР-МС+: 362,04 (М+H). ¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 8,96 (c, 2H), 7,32 (м, 5H), 6,87 (ш, 2H), 6,80 (c, 1H), 6,54 (c, 1H), 4,10 (к, J=7,1 Гц, 1H), 3,84 (м, 4H), 3,56 (м, 4H), 1,65 (д, J=7,2 Гц, 3H).

Пример 26. 5-(6-морфолино-4-(1-фенилциклопропил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 127)

Соединение 127

Стадия 1 (см. схему N, стадия 36): Гидрид натрия (62 мг, 60% в минеральном масле, 1,55 ммоль) по частям добавляли к раствору йодида триметилсульфоксония (341 мг, 1,55 ммоль) в ДМСО (10 мл) при комнатной температуре. Реакционную смесь перемешивали в течение 15 минут и затем добавляли раствор 4-(6-хлор-4-(1-фенилвинил)пиридин-2-ил)морфолина (310 мг, 1,03 ммоль) в ТГФ (5 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Реакционную смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (20 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = 50:1) с получением 4-(6-хлор-4-(1-фенилциклопропил)пиридин-2-ил)морфолина (184 мг, выход 56%) в виде белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 315,04 (М+H)⁺, С₁₈H₁₉CIN₂O.

Стадия 2 (см. схему N, стадия 4c): Смесь 4-(6-хлор-4-(1фенилциклопропил)пиридин-2-ил)морфолина (184 мг, 0,59 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (259 мг, 1,17 ммоль) подвергали сочетанию Сузуки, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 5-(6-морфолино-4-(1фенилциклопропил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (130 мг, выход 59%) в виде желтого твердого вещества. ИЭР-МС+: 374,08 (М+H). ¹H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,83 (c, 2H), 7,31 (M, 4H), 7,24 (M, 1H), 6,98 (c, 1H), 6,93 (c, 2H), 6,45 (c, 1H), 3,68 (M, 4H), 3,42 (M, 4H), 1,38 (M, 2H), 1,25 (M, 2H).

Пример 27. 5-(4-(3,4-Дигидрохинолин-1(2H)-ил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 140)

Стадия 1 (см. схему О, стадия 37): Смесь 1,2,3,4-тетрагидрохинолина (133 мг, 1 ммоль), 4-(6-хлор-4-йодпиридин-2-ил)морфолина (324 мг, 1 ммоль), ВІNАР (62 мг, 0,1 ммоль), t-ВиОNа (192 мг, 2 ммоль) и Pd₂dba₃ (91,6 мг, 0,1 ммоль) в толуоле (10 мл) кипятили с обратным холодильником в течение 2 часов. Смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли водой (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (30 мл х 3). Органические экстракты объединяли, сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали препаративной ТСХ с получением 4-(6-хлор-4-(3,4-дигидрохинолин-1(2H)-ил)пиридин-2-ил)морфолина (57 мг, выход 17%). Соединение

подтверждали только с помощью ЖХ-МС: $300,28 \text{ (M+H)}^+, C_{18}H_{20}\text{ClN}_3\text{O}$.

Соединение 140

Стадия 2 (см. схему N, стадия 4с): Синтез 4-(6-амино-4-(3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-ил)пиридин-2-ил)морфолина. Смесь 4-(6-хлор-4-(3,4-дигидрохинолин-1(2H)-5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2ил)пиридин-2-ил)морфолина (55 МГ. 0,17 ммоль). диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (74 мг, 0,33 ммоль), Na₂CO₃ (71 мг, 0,67 ммоль) и Pd(dppf)Cl₂ (27 мг, 0,03 ммоль) в 1,4-диоксане (6 мл) и H₂O (2 мл) перемешивали при 95°C в течение 2 часов в атмосфере N2. Реакционную смесь выливали в воду (10 мл) и экстрагировали дихлорметаном (10 мл х 3). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (10 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт очищали препаративной ТСХ с получением 4-(6-амино-4-(3,4-дигидрохинолин-1(2H)-ил)пиридин-2-ил)морфолина (11 мг, выход 81%). ИЭР-MC+: 389,1 (M+H). ¹H ЯМР (CDCl₃, 400 МГц) δ: 8,84 (c, 2H), 7,24 (м, 1H), 7,14 (м, 1H), 7,10 (M, 1H), 6,94 (M, 1H), 6,84 (C, 1H), 6,29 (C, 1H), 5,37 (Ш, 2H), 3,84 (M, 4H), 3,69 (M, 2H), 3,53 (M, 4H), 2,77 (M, 2H), 2,02 (M, 2H).

Пример 28. 5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 142а)

Стадия 1 (см. схему Q, стадия 8): Синтез 2-хлор-6-морфолинопиридин-4-тиола: Смесь 4-(6-хлор-4-йодпиридин-2-ил)морфолина (0,55 г, 2 ммоль), BnSH (0,25 г, 2 ммоль) и карбоната калия (0,41 г, 3 ммоль) в ДМСО (5 мл) нагревали при 55°С в течение 2 часов. Смесь выливали в воду (20 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл х3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (10 мл х 2), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир) с получением 4-(4-(бензилтио)-6-хлорпиридин-2-ил)морфолина (310 мг, выход 58%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 321,21 (М+H)⁺, С₁₆H₁₇ClN₂OS.

Стадия 2 (см. схему Q, стадия 10): Удаление защитной бензильной группы с помощью $AlCl_3$ осуществляли так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением 2-хлор-6-морфолинопиридин-4-тиола (150 мг, выход 75%) в виде грязновато-белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 179,84 $(M+H)^+$, $C_9H_{11}ClN_2OS$.

Стадия 3 (см. схему Q, стадия 11b): Синтез (S)-4-(6-хлор-4-(тетрагидрофуран-3-илтио)пиридин-2-ил)морфолина: Смесь 2-хлор-6-морфолинопиридин-4-тиола (195 мг, 0,85 ммоль), (R)-3-бромтетрагидрофурана (375 мг, 2,5 ммоль) и CsCO₃ (1,1 г, 3,39 ммоль) в ацетонитриле (20 мл) нагревали при 60° С в течение ночи в защитной атмосфере азота. Твердое вещество отфильтровали, а фильтрат концентрировали. Остаток очищали препаративной ТСХ с получением (S)-4-(6-хлор-4-(тетрагидрофуран-3-илтио)пиридин-2-ил)морфолина (130 мг, выход 51%). Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 301,23 (M+H) $^+$, $C_{13}H_{17}CIN_2O_2S$.

Соединение 142а

Стадия (см. схему Q, стадия 12a): Синтез (S)-5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина: Окисление (S)-4-(6-хлор-4-(тетрагидрофуран-3-илтио)пиридин-2-ил)морфолина с помощью mCPBA осуществляли так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением (S)-4-(6хлор-4-(тетрагидрофуран-3-илсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина (70 мг, выход 49%) в виде грязновато-белого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью $XX-MC: 333,18 (M+H)^+, C_{13}H_{17}ClN_2O_4S.$

Стадия 5 (см. схему Q, стадия 4c): Сочетание (S)-4-(6-хлор-4-(тетрагидрофуран-3-илсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина (70 мг, 0,21 ммоль) и 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (70 мг, 0,32 ммоль) осуществляли так, как описано в примере 11 для соединения 52, с получением (S)-5-(6-морфолино-4-((тетрагидрофуран-3-ил)сульфонил)пиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (соединения 142а) (13 мг, выход 16%). ИЭР-МС+: 392,2 (М+H). 1 H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ : 8,97 (c, 2H),

7,52 (c, 1H), 7,12 (ш, 2H), 7,05 (c, 1H), 4,41 (м, 1H), 4,05 (м, 1H), 3,84 (м, 2H), 3,72 (м, 4H), 3,63 (м, 4H), 2,17 (м, 3H).

Следующие соединения получали способами, аналогичными способу, описанному для соединения 142а, и как описано на схеме Q:

№ соединения	MC	¹H ЯМР
142b	392,4 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,97 (c, 2H), 7,51 (c, 1H), 7,11 (ш, 2H), 7,05 (c, 1H), 4,41 (м, 1H), 4,05 (м, 1H), 3,84 (м, 2H), 3,72 (м, 4H), 3,67 (м, 1H), 3,64 (м, 4H), 2,17 (м, 2H).
148	406,2 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,96 (c, 2H), 7,45 (c, 1H), 7,13 (ш, 2H), 6,98 (c, 1H), 3,94 (м, 2H), 3,77 (м, 1H), 3,72 (м, 4H), 3,62 (м, 4H), 3,27 (м, 2H), 1,74 (м, 2H), 1,64 (м, 2H).

Пример 29. 5-(4-(хроман-4-илсульфонил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амин (соединение 143)

Стадия 1: Синтез (6-хлор-4-(хроман-4-илтио)пиридин-2-ил)морфолина: BH3.SMe₂ (50 мл, 0,5 моль, 10 М) по каплям добавляли к раствору хроман-4-она (10 г, 67,5 ммоль) в ТГФ (100 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 1 часа при 0°С. Реакцию гасили метанолом (10 мл) и концентрировали. Остаток выпаривали вместе с ДХМ (100 мл х 3) с получением хроман-4-ола (11 г, количественный выход) в виде бесцветного маслянистого вещества, которое использовали для следующей реакции без дополнительной очистки. Полученный спирт (3 г, 20,0 ммоль) растворяли в тионилхлориде (10 мл) и перемешивали реакционную смесь в течение ночи при комнатной температуре. Растворитель удаляли in vacuo и дважды выпаривали вместе с дихлорметаном с получением 4-хлорхромана (3,3 г, 20,0 ммоль), который использовали в неочищенном виде для следующей реакции. Во второй колбе растворяли хлор-6морфолинопиридин-4-тиол (4,6 г, 20,0 ммоль, способ получения описан в примере 28, соединение 142а) в ДМФА (20 мл) и добавляли к раствору NaH (1,2 мг, 30,0 ммоль, чистота 60% в минеральном масле) в ДМФА (5 мл) при 0°С. Реакционную смесь перемешивали в течение 5 минут при 0°C и добавляли раствор полученного хлорида в ДМФА (3 мл), затем добавляли КІ (100 мг, 0,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали в течение 3 часов при комнатной температуре. Раствор выливали в воду (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 3). Органические экстракты объединяли, промывали насыщенным солевым раствором (50 мл), сушили над безводным сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = от 30:1 до 15:1) с получением 4-(6-хлор-4-(хроман-4-илтио)пиридин-2-ил)морфолина (5,33 г, выход 74%) в виде грязновато-белого твердого вещества.

Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 363,1 (M+H) $^+$, C₁₈H₁₉ClN₂O₂S.

Стадия 2: Синтез 4-(6-хлор-4-(хроман-4-илсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина: mCPBA (11,9 г, 58,8 ммоль, чистота 70%) по частям добавляли к раствору соединения 13 (5,33 г, 14,7 ммоль) в дихлорметане (100 мл). Смесь перемешивали в течение ночи при комнатной температуре. Добавляли 4,4,4',5,5,5',5'-октаметил-2,2'-би(1,3,2-диоксаборолан) (15 г, 58,8 ммоль) и перемешивали смесь еще 30 минут. Реакционную смесь разбавляли дихлорметаном (100 мл), промывали насыщенным раствором Na_2CO_3 (100 мл х 2), насыщенным солевым раствором (50 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат = от 20:1 до 5:1) с получением 4-(6-хлор-4-(хроман-4-илсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина (4,3 г, выход 74%) в виде светло-желтого твердого вещества. Соединение подтверждали только с помощью ЖХ-МС: 395,7 (М+H) $^+$, $C_{18}H_{19}CIN_2O_4S$.

Стадия 3: Смесь 4-(6-хлор-4-(хроман-4-илсульфонил)пиридин-2-ил)морфолина (4,3 г, 10,9 ммоль), 5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиримидин-2-амина (3,6 г, 16,4 ммоль), K_2CO_3 (3 г, 21,8 ммоль) и $Pd(dppf)Cl_2$ (0,89 г, 1,09 ммоль) в 1,4-диоксане (30 мл) и H_2O (10 мл) перемешивали при 95°С в течение 1 часа в атмосфере N2. Реакционную смесь выливали в воду (50 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл х 2). Объединенные органические слои промывали насыщенным солевым раствором (30 мл), сушили над сульфатом натрия и концентрировали. Неочищенный продукт последовательно промывали смесью петролейный эфир/этилацетат (30 мл х 2; 2:1) и ДХМ (10 мл х 3). Неочищенное соединение 143 повторно растворяли в 10% смеси метанол/дихлорметан и

добавляли 1 мас./мас. эквивалент реагента Silica Thiol MS001 (Shanghai Chiral Chemistry Co., Ltd), и перемешивали смесь в течение 30 минут при комнатной температуре. Silica Thiol MS001 отфильтровывали и промывали 10% смесью метанол/дихлорметан. Объединенный фильтрат и промывочный раствор выпаривали при пониженном давлении с получением соединения 143 (3,7 г, выход 75%) в виде грязновато-белого твердого вещества. ЖХ-МС: 454,4 (М+H)⁺, C₂₂H₂₃N₅O₄S. 1H ЯМР (ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,96 (c, 2H), 7,51 (c, 1H), 7,36 (м, 1H), 7,30 (м, 1H), 7,14 (c, 2H), 7,01 (c, 1H), 6,94 (м, 1H), 6,88 (м, 1H), 5,04 (м, 1H), 4,34 (м, 1H), 4,19 (м, 1H), 3,72 (м, 4H), 3,62 (м, 4H), 2,14 (м, 2H).

Пример 30. Энантиомерное разделение 5-(4-(хроман-4-илсульфонил)-6-морфолинопиридин-2-ил)пиримидин-2-амина (соединения 143)

Рацемат соединения 143 разделяли на 2 отдельных энантиомера с помощью хиральной СЖХ. Рацемат соединения 143 (1,3 г) растворяли в 60 мл смеси IPA/ДМСО и вводили аликвотами по 1,1 мл (0,024 г на один ввод пробы). Материал разделяли на колонке Regis IA (5 мкм, 250 х 21,1 мм), используя 40/60 смесь IPA/СО₂ со скоростью потока 32 мл/мин. IPA и 80 г/мин. СО₂. Выделяли два пика. Растворитель удаляли при пониженном давлении при 40°С. Остаточный ДМСо удаляли, добавляя небольшое количество воды, замораживая и лиофилизируя. Первая элюированная фракция, энантиомер 1, изображен произвольно как (S) (534 мг, оптическое вращение [а]20=+104, с=0,1, ДМСО). Вторая элюированная фракция, энантиомер 2, изображен произвольно как (R) (544 мг, оптическое вращение [а]20=-112, с=0,1, ДМСО).

№ соединения	MC	¹ H 9MP
(+)143	453,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 8,95 (c, 2H), 7,49 (д, J = 1,1 Гц, 1H), 7,36 (дд, J = 8,0, 1,7 Гц, 1H), 7,29 (ддд, J = 8,6, 7,2, 1,7 Гц, 1H), 7,11 (c, 2H), 7,00 (д, J = 1,1 Гц, 1H), 6,93 (тд, J = 7,5, 1,3 Гц, 1H), 6,88 (дд, J = 8,2, 1,2 Гц, 1H), 5,03 (т, J = 4,3 Гц, 1H), 4,34 (м, 1H), 4,19 (м, 1H), 3,73 (дд, J = 5,7, 4,0 Гц, 4H), 3,61 (дд, J = 5,8, 3,9 Гц, 4H), 2,19 – 2,09 (м, 2H).
(-)143	453,9 (M+H)	(ДМСО-d6, 500 МГц) δ 8,95 (c, 2H), 7,49 (д, J = 1,1 Гц, 1H), 7,36 (дд, J = 7,8, 1,7 Гц, 1H), 7,29 (ддд, J = 8,7, 7,3, 1,7 Гц, 1H), 7,11 (c, 2H), 7,00 (д, J = 1,2 Гц, 1H), 6,93 (тд, J = 7,5, 1,2 Гц, 1H), 6,88 (дд, J = 8,2, 1,2 Гц, 1H), 5,03 (т, J = 4,3 Гц, 1H), 4,34 (ддд, J = 11,1, 8,9, 5,8 Гц, 1H), 4,18 (м, 1H), 3,73 (дд, J = 5,8, 4,0 Гц, 4H), 3,61 (т, J = 5,0 Гц, 4H), 2,16 (п, J = 4,5, 4,1 Гц, 2H).

Дополнительные соединения, входящие в объем формулы (I), могут быть получены способами, аналогичными тем, которые описаны в настоящем документе. Данные характеристик масс-спектрометрии (МС) и ядерного магнитного резонанса (ЯМР) для соединений, описанных в настоящем документе, представлены в таблице А.

Таблица А

№ соединения	MC	¹H ЯМР
116	438,97 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,47 (c, 2H), 7,48 (м, 1H), 7,41 (c, 2H), 7,29 (м, 2H), 7,04 (c, 1H), 5,21 (ш, 2H), 4,63 (д, J=8,8 Γ _{II} , 2H), 3,88 (м, 4H), 3,25 (м, 6H).
141	390,1 (M+H)	(CDCl ₃ , 400 MΓ _{II}) δ: 8,87 (c, 2H), 7,17 (м, 1H), 6,82-6,91 (м, 3H), 6,78 (c, 1H), 6,36 (c, 1H), 5,48 (ш, 2H), 4,23 (м, 2H), 4,13 (м, 1H), 3,83 (м, 4H), 3,54 (м, 4H), 2,36 (м, 1H), 2,13 (м, 1H).
147	440,3 (M+H)	(ДМСО-d6, 400 МГц) δ: 8,93 (c, 2H), 7,45 (д, J=7,2 Гц, 1H), 7,34 (м, 2H), 7,19 (м, 2H), 7,05 (м, 1H), 6,88 (д, J=8,0 Гц, 1H), 6,84 (c, 1H), 5,66 (м, 1H), 4,99 (м, 1H), 4,77 (м, 1H), 3,76 (м, 4H), 3,59 (м, 4H).

Биологический пример В-1

Ингибирование РІЗКа

Количественное определение превращения АТФ в АДФ как меры активности РІЗКб. Активный РІЗКб (Life Technologies), в присутствии или в отсутствие ингибитора РІЗКб, приводили во взаимодействие с РІР2:PS (Life Technologies), субстратом, специально оптимизированным для применения с киназами РІЗ І класса, и сверхчистым АТФ (Promega). Превращение АТФ в АДФ под действием РІЗКб измеряли по люминесцентному сигналу с помощью анализа активности киназы АДФ-Glo Promega. Анализ валидировали, используя опубликованные ингибиторы РІЗКа LY294002, РІ-103, ВУL719, GDC0198, а также контроль с носителем ДМСО.

Соединения получали в 100X конечной концентрации, используя 12-точечное 1:3 серийное разбавление в ДМСО, с контрольным образцом ДМСО в качестве 12° точки. Затем соединение разбавляли в растворе (25 мМ НЕРЕЅ рН 7,5, 1 мМ ЭГТК, 0,3% СНАРЅ) перед добавлением к РІЗКб. Активный РІЗКб, разбавленный до 0,24 нг/мкл (1,1 нМ) в растворе (50 мМ НЕРЕЅ рН 7,5, 6 мМ MgCl₂, 1 мМ ЭГТК, 200 мМ NaCl, 0,03% СНАРЅ, 8 мМ DТТ), инкубировали с соединением в течение 0 часов и 3 часов до начала реакции. 25 мкМ РІР2:РЅ и 60 мкМ АТФ разбавляли из исходного раствора в растворе (25 мМ НЕРЕЅ рН 7,5, 1 мМ ЭГТК, 0,3% СНАРЅ) и добавляли для инициации реакции РІЗКб. Время реакции составляло 30 минут. Превращение АТФ в АДФ измеряли подсчетом люминесценции на планшетридере DTX880 (Весктап Coulter). IC₅0 соединений записывали с помощью программного обеспечения GraphPad Prism. В качестве аналитического метода использовали подбор 4-параметрической кривой нелинейной регрессии с нижней подгонкой к валидированным эталонным контрольным образцам ингибиторов РІЗКа и без верхней подгонки (плавающее верхнее значение). Данные, полученные в описанном анализе, представлены в таблице 2.

Таблица 2

№ соединения	IC ₅₀ PI3K _а (мкМ)	№ соединения	IC ₅₀ PI3K _а (мкМ)	№ соединения	IC ₅₀ PI3K _а (мкМ)
1	0,61	53	0,11	105	1,7
2	5,0	54	0,13	106	0,10
3	2,0	55	12	107	0,067
4	11	56	0,26	108	0,69
5	12	57 (в виде соли ТФК)	0,48	109	1,2
6	3,8	58	0,41	110	0,40
7	1,8	59 (в виде соли ТФК)	0,46	111	0,38
8	1,3	60	0,81	112	2,3
9	1,5	61	0,50	113	1,1
10	0,46	62	0,33	114	2,4
11	1,40	63	0,47	115	0,066
12	9,0	64	1,1	116	2,3
13	0,91	65	0,87	117	3,3
14	7,3	66	1,3	118	0,88
15	3,5	67	0,80	119	0,11
16	1,5	68	0,047	120	0,091
17	1,9	69	0,54	121	0,84
18	3,9	70	7,6	122	0,037
19	2,9	70	9,1	123	0,046
20	2,7	72	0,46	123	0,040
21	2,1	73	1,5	125	0,12
22	2,1	74	1,0	126	0,21
23	0,10	75	0,25	127	0,056
24	21	76	0,23	128	1,22
25	30	77	0,30	129	0,034
26	0,27	78	0,10	130	0,034
27	0,27	79	0,18	131	0,023
28	0,38	80	0,21	131	1,21
29		81		133	
30	0,37 3,1	82	0,062 0,29	133	0,012
31		83	0,29	135	0,079
32	0,66			136	/
33	0,45	84 85	0,60 1,0	137	0,37 0,075
34	0,98	86	0,58	137	0,073
35		87	·	139	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
36	1,1	88	0,21	140	0,017
37	1,1		0,53		0,12
	2,0	89	2,5	141	0,062
38	0,74	90	7,22	142a	0,0057
39	0,79	91	0,18	142b	0,0068
40	6,5	92	0,15	143	0,0017
41	0,53	93	0,088	(+) 143	0,0045
42	4,7	94	0,11	(-) 143	0,0010
43	11	95	0,12	144	0,39
44	13	96	1,4	145	0,39
45	5,9	97	0,51	146	0,37
46	19	98	12	147	0,0070
47 (в виде соли HCl)	1,2	99	4,3	148	0,0130

48 (в виде соли ТФК)	0,47	100	1,6	149	0,0140
49	0,49	101	0,88	150	0,45
50	0,28	102	0,54	151	0,83
51	0,12	103	0,68		
52	0,13	104	1,3		

Биологический пример В-2

Протокол анализа mTor

Субстрат получали в основном реакционном буфере (20 мМ Нерез (рН 7,5), 10 мМ MgCl2, 1 мМ ЭГТК, 0,02% Brij35, 0,02 мг/мл BSA, 0,1 мМ Na3VO4, 2 мМ DTT, 1% ДМСО) и добавляли к раствору субстрата необходимые кофакторы. В раствор субстрата вводили киназу mTor и осторожно перемешивали раствор. Экспериментальные соединения растворяли в 100% ДМСО до определенной концентрации. Серийное разбавление осуществляли с помощью Integra Viaflo Assist в ДМСО. Соединения вводили в реакционную смесь киназы по акустической технологии (Echo550; нанолитровый диапазон) и инкубировали реакционную смесь в течение 20 минут при комнатной температуре. Затем в реакционную смесь вводили 33Р-АТФ (удельная активность 10 мкКи/мкл) для инициации реакции. Реакционную смесь инкубировали в течение 2 часов при комнатной температуре. Радиоактивность считывали методом связывания с фильтром. Данные об активности киназы выражали в процентах остаточной активности киназы в экспериментальных образцах по сравнению с реакциями с носителем (диметилсульфоксидом). Получали значения IC₅₀ и строили кривые в программе Prism (программное обеспечение GraphPad). Данные, полученные в описанном анализе, представлены в таблице 3.

Биологический пример В-3

Протокол рАКТ

Ингибирование каскада PI3K-AKT-mTOR измеряли посредством количественного измерения потерь (Ser-473) рАКТ с помощью AlphaScreen (Perkin Elmer). Клетки В103 (нейробластомы крыс) высевали в среду, содержащую сыворотку (DMEM с высоким содержанием глюкозы (-феноловый красный) + 10% FBS + 2X Glutamax + 1 мМ пирувата натрия + 10 мМ НЕРЕS + 1X заменимые аминокислоты + 1X пенициллин/стрептомицин) на обработанном 96-луночном планшете для тканевых культур и выращивали в течение 20 часов. Затем клетки выдерживали в среде без сыворотки (DMEM с высоким содержанием глюкозы (-феноловый красный) + 1X Glutamax + 1 мМ пирувата натрия + 1X пенициллин/стрептомицин) на 6 часов, после чего проводили 2-часовую предварительную обработку ингибиторами указанного каскада, включая референсный ингибитор LY294002. Указанные ингибиторы получали в 200X конечной концентрации, используя 6-точечное

1:3 серийное разбавление в ДМСО, с контрольным образцом ДМСО в качестве 7^{ой} точки. Затем ингибиторы разбавляли в экспериментальной среде (DMEM с высоким содержанием глюкозы (-феноловый красный) + 1X Glutamax + 1 мМ пирувата натрия + 1X пенициллин/стрептомицин + 25 мМ HEPES + 0,1% BSA) и объединяли с клетками в конечной концентрации 1Х в 0,5% ДМСО. Затем клетки в течение 20 минут стимулировали инсулином (2,5 мкг/мл), активатором пути PI3K-AKT-mTOR и известным агонистом (Ser-473) рАКТ. Клетки быстро лизировали в фирменном лизисном буфере Perkin Elmer и измеряли (Ser-473) рАКТ и общую АКТ в лизате с помощью AlphaScreen. В AlphaScreen донорные шарики были покрыты стрептавидином для улавливания одного из антител, которое является биотинилированным. Акцепторные шарики были покрыты белком А для иммобилизации другого антитела. В присутствии белка-мишени указанные два антитела обеспечивают сближение донорных и акцепторных шариков, создавая сигнал. Интенсивность испускания света прямо пропорциональна количеству белкамишени, присутствующего в образце. Для каждого испытанного ингибитора: строили график отношения измеренного значения (Ser-473) рАКТ/общая АКТ в программе GraphPad Prism в виде 7-точечной, 4-параметрической кривой нелинейной регрессии с нижним значением, привязанным к нижнему значению эталонного контрольного образца, и неограниченным верхним значением, привязанным к ДМСО. Рассчитывали и записывали значения IC₅₀ (Ser-473) рАКТ, и данные, полученные в описанном анализе, представлены в таблице 3.

Таблица 3

№ примера	рАКТ (мкМ)	mTor (мкМ)
1	7,52	2,00
8	7,62	0,83
10	30,70	0,64
11	100,00	22,00
12	100,00	100,00
13	28,60	10,00
15	100,00	22,00
17	100,00	100,00
18	100,00	100,00
19	37,00	16,00
20	100,00	10,00
21	37,00	9,39
22	39,00	8,69
23	8,50	3,00
26	6,20	5,30
27	14,00	11,00
28	13,00	7,90
29	10,90	10,90
30	18,00	10,90
32	6,30	>33
35	23,49	12,20

38	9,11	3,60
39	9,90	4,80
41	0,86	4,27
47 (в виде соли НСІ)	2,18	н.о.
48 (в виде соли ТФК)	>50	6,39
49	31,10	н.о.
50	>50	2,98
51	2,12	0,46
52	3,46	0,73
53	1,65	0,54
54	2,46	0,59
56	19,76	6,15
57 (в виде соли ТФК)	19,75	3,44
58	41,29	3,95
59 (в виде соли ТФК)	36,09	4,60
60	31,12	н.о.
62	6,47	1,87
63	3,71	н.о.
68	4,66	1,21
70	4,02	7,61
71	11,20	н.о.
72	9,13	н.о.
75	6,40	н.о.
76	5,64	н.о.
77	3,19	н.о.
78	4,52	н.о.
79	5,02	н.о.
81	26,40	н.о.
82	10,78	н.о.
83	8,47	н.о.
87	1,00	1,44
88	6,54	2,46
91	7,33	2,58
92	2,91	
93	5,44	0,87
94	19,84	н.о.
95	5,19	н.о.
96	1,06	н.о.
97	12,37	н.о.
100	48,20	н.о.
101	8,53	н.о.
102	6,79	н.о.
103	5,81	н.о.
106	4,10	1,46
107	3,70	4,33
108	4,72	H.O.
109	15,00	н.о.
110	8,70	9,90
111	14,50	5,40
1112	22,30	э,40 н.о.
113	14,30	
113	15,30	H.O. H.O.
115	0,57	0,063
116	22,90	н.о.
117	17,30	
117	17,50	Н.О.

110	12.00	
118	13,80	н.о.
119	4,00	4,70
120	0,64	0,48
122	0,48	0,51
123	0,46	0,56
124	0,89	н.о.
125	0,81	0,27
126	0,49	н.о.
127	0,38	0,13
129	3,46	2,95
130	0,75	1,75
131	0,56	0,59
133	0,40	0,44
134	0,38	0,45
135	1,62	0,70
136	1,51	2,06
137	0,45	0,37
138	0,19	1,10
139	0,016	н.о.
140	0,31	н.о.

н.о. = не определяли

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (I):

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $-(CR^cR^d)_n$ -гетероциклоалкил или $-(CR^gR^h)_n$ -циклоалкил;

т, п, о и р, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\,R^b,\,R^c,\,R^d,\,R^e,\,R^f,\,R^g$ и $R^h,\,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо,

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где $R^i,\ R^j,\ R^k$ и $R^l,\$ каждый независимо, представляют собой $H,\ C_{1-4}$ алкил, - C_{1-4} алкил-OH или - C_{1-4} алкил,

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, C_{1-4} алкил, - C_{1-4} алкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил, - CO_2C_{1-4} алкил или - SO_2C_{1-4} алкил;

L отсутствует, представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{14}$ алкил), $N(SO_2$ С $_{14}$ алкил), $N(SO_2$ С $_{14}$ алкил) или CH_2 ;

 Y_1 , Y_2 и Y_3 , каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a};

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -Галогеналкил, -O-галогеналкил или –NR $^{\rm u}$ R $^{\rm v}$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)2,

 R^{w} и R^{y} , каждый независимо, представляют собой H или C_{1-4} алкил;



 R^7 и R^8 , каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1\!-\!4}$ алкил, или R^7 и R^8 вместе образуют -CH₂CH₂-;

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 2. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что R^1 представляет собой –(CR^aR^b)_m-арил.
- 3. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что R^1 представляет собой –(CR^cR^d) $_n$ -гетероарил.
- 4. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что R^1 представляет собой (CR^eR^f) $_0$ -гетероциклоалкил или (CR^gR^h) $_p$ -циклоалкил.
- 5. Соединение по любому из пп. 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что L представляет собой $-S(O)_2$ -.

- 6. Соединение по любому из пп. 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что L представляет собой -C(O)-, -CH₂-, -CF₂-, C(CH₃)₂, -C(=CH₂)- или -CR 8 R t -.
- 7. Соединение по любому из пп. 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что L отсутствует.
 - 8. Соединение по п. 1, отличающееся тем, что является соединением формулы (II)

где

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2$ Циклоалкил) или CH_2 ;

Y₁, Y₂ и Y₃, каждый независимо, представляют собой CH или N;

 G_2 представляет собой N или CR^2 ;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a} ;

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -Галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой,

 R^{u} представляет собой H или C_{1-4} алкил;

 R^{v} представляет собой H, $C_{1\text{-4}}$ алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{1\text{-4}}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH₂, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)₂, и

 R^w и R^y , каждый независимо, представляют собой H или $C_{1 ext{-4}}$ алкил;

$$G_3^{G_2}$$
 G_6 $G_5^{G_4}$ не является незамещенным фенилом;

 R^7 и R^8 , каждый независимо, представляют собой водород или $C_{1\text{-4}}$ алкил, или R^7 и R^8 вместе образуют -CH₂CH₂-;

 ${\bf R}^{9a}$ и ${\bf R}^{9b}$, каждый независимо, представляют собой водород или галоген;

 R^{10} , R^{11} , R^{12} , R^{13} и R^{14} , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, - OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, C_{1-4} алкил или - C_{1-4} алкил-OH;

 R^{bb} представляет собой водород или $C_{1 ext{-}4}$ алкил;

или ${\bf R}^{9a}$ вместе с ${\bf R}^{10}$ и промежуточными атомами образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или ${\bf R}^{11}$ вместе с ${\bf R}^{12}$ и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или его фармацевтически приемлемая соль.

9. Соединение по п. 1, отличающееся тем, что является соединением формулы (III)

$$R_{1} \xrightarrow{L} Y_{2} \xrightarrow{G_{3}} G_{4} \xrightarrow{II} G_{5} G_{4}$$

$$R_{1} \xrightarrow{V_{2}} Y_{3} \xrightarrow{V_{1}} G_{5} G_{4}$$

$$R_{1} \xrightarrow{V_{2}} X \xrightarrow{R_{8}} (III)$$

где

 R^1 представляет собой $-(CR^aR^b)_m$ -арил, -CH=CH-арил, $(CR^cR^d)_n$ -гетероарил, $(CR^eR^f)_0$ -гетероциклоалкил или $(CR^gR^h)_p$ -циклоалкил, причем если L представляет собой SO_2 , то гетероарил и гетероциклоалкил, присутствующие в R^1 , являются моноциклическими;

т равен 0 или 2;

n, о и p, каждый независимо, равны 0, 1 или 2;

 $R^a,\,R^b,\,R^c,\,R^d,\,R^e,\,R^f,\,R^g$ и $R^h,\,$ каждый независимо, представляют собой H, галоген или C_{14} алкил,

или R^a и R^b вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо,

или R^a и R^b вместе образуют = CH_2 или =O;

каждый арил, гетероарил, гетероциклоалкил или циклоалкил, присутствующий в R^1 , является незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями R^x .

где каждый заместитель R^x независимо представляет собой галоген, C_{1-4} алкил, циклоалкил, $-C_{1-2}$ -галогеналкил, -OH, $-OC_{1-4}$ алкил, $-O-C_{1-2}$ -галогеналкил, циано, $-C(O)C_{1-4}$ алкил, $-C(O)NR^iR^j$, $-SO_2C_{1-4}$ алкил, $-SO_2NR^kR^l$, $-NR^qR^r$, -C(O)-циклоалкил, -C(O)-арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CO_2C_{1-4}$ алкил, $-CO_2$ арил, $-C(O)CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом или галогеном), $-CH_2$ -арил (необязательно замещенный метилом, $-C(O)C_{1-4}$ алкилом или $-CO_2C_{1-4}$ алкилом);

где R^i , R^j , R^k и R^l , каждый независимо, представляют собой H, $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C_{1\text{-4}}$ 4алкил-OH или - $C_{1\text{-4}}$ 4алкил.

где R^q и R^r , каждый независимо, представляют собой H, $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C_{1\text{-4}}$ алкил, - $C(O)C_{1\text{-4}}$ алкил, - $CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил или - $SO_2C_{1\text{-4}}$ алкил;

или \mathbb{R}^1 представляет собой

где

 $R^{10},\,R^{11},\,R^{12},\,R^{13}$ и $R^{14},\,$ каждый независимо, представляют собой водород, галоген, - OH, -CN, -алкил, -O-алкил, -галогеналкил, гетероциклоалкил, -O-галогеналкил, -SO $_2$ C $_1$ -4алкил или –NR aa R bb ;

 R^{aa} представляет собой водород, C_{1-4} алкил или - C_{1-4} алкил-OH;

 R^{bb} представляет собой водород или $C_{1 ext{-}4}$ алкил;

или R^{10} вместе с R^{11} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

или R^{11} вместе с R^{12} и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо;

L отсутствует и представляет собой $-S(O)_2$ -, -C(O)-, -O-, $-CH_2$ -, $-CF_2$ -, $C(CH_3)_2$, $-C(=CH_2)$ - или $-CR^sR^t$ -; где R^s и R^t независимо представляют собой H или алкил, или R^s и R^t вместе с атомом углерода, к которому они присоединены, образуют циклоалкильное кольцо;

X представляет собой O, S, NH, $N(CO_2C_{1\text{-4}}$ алкил), $N(SO_2$ С $_{1\text{-4}}$ алкил), $N(SO_2$ циклоалкил) или CH_2 ;

Y₁, Y₂ и Y₃, каждый независимо, представляют собой CH или N; причем если L

отличен от $-S(O)_2$ -, то каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH;

G₂ представляет собой N или CR²;

G₃ представляет собой N или CR³;

 G_4 представляет собой N, NR^{4b} или CR^{4a};

G₅ представляет собой N или CR⁵; и

 G_6 представляет собой N или CR^6 ;

причем R^2 , R^3 , R^{4a} , R^5 и R^6 , каждый независимо, представляют собой водород, галоген, -OH, -алкил, -O-алкил, -Галогеналкил, -O-галогеналкил или $-NR^uR^v$;

или R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо; причем гетероарильное кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , содержит не более одного N и необязательно замещено алкилом, а гетероциклическое кольцо, содержащее R^{4b} и R^6 , необязательно замещено оксо-группой.

 R^{u} представляет собой H или C_{1-4} алкил;

 R^{v} представляет собой H, C_{1-4} алкил, моноциклический циклоалкил, - $C(O)C_{1-4}$ алкил или - $C(O)NR^{w}R^{y}$;

причем каждый алкил, присутствующий в R^v , является незамещенным или замещенным группой –OH, -NH2, -NH(C_{1-4} алкил) или –N(C_{1-4} алкил)2,

 R^w и R^y независимо представляют собой H или $C_{1\!-\!4}$ алкил;

$$G_3^{G_2}$$
 G_6 $G_5^{G_4}$ не является незамещенным фенилом; и

 R^7 и R^8 , каждый независимо, представляют собой водород или C_{14} алкил, или R^7 и R^8 вместе образуют - CH_2CH_2 -;

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 10. Соединение по любому из пп. 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что каждый Y_1 , Y_2 и Y_3 представляет собой CH.
- 11. Соединение по любому из пп. 1-10 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что Y_1 представляет собой N, и каждый Y_2 и Y_3 представляет собой CH.
- 12. Соединение по любому из пп. 1-10 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что Y_2 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_3 представляет собой CH.
- 13. Соединение по любому из пп. 1-10 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что Y_3 представляет собой N, и каждый Y_1 и Y_2 представляет собой CH.

- 14. Соединение по любому из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что X представляет собой O.
- 15. Соединение по любому из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что X представляет собой NH, $N(CO_2C_{1-4}$ алкил), $N(SO_2C_{1-4}$ алкил) или $N(SO_2$ циклоалкил).
- 16. Соединение по любому из пп. 1-15 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что каждый G_2 и G_4 представляет собой N, и G_6 представляет собой CR^6 .
- 17. Соединение по п. 16 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что G_3 представляет собой CR^3 , и G_5 представляет собой CR^5 .
- 18. Соединение по любому из пп. 1-15 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что один из G_2 и G_4 представляет собой N.
- 19. Соединение по любому из пп. 1-18 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что R^6 представляет собой $-NR^uR^v$.
- 20. Соединение по любому из пп. 1-19 или его фармацевтически приемлемая соль, отличающиеся тем, что R^{4b} вместе с R^6 и атомами, к которым они присоединены, образуют гетероарильное или гетероциклическое кольцо.
 - 21. Соединение из таблицы 1 или его фармацевтически приемлемая соль.
- 22. Фармацевтическая композиция, содержащая: (а) по меньшей мере одно соединение по любому из пп. 1-21 или его фармацевтически приемлемую соль и (б) фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.
- 23. Способ лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR, включающий введение субъекту, нуждающемуся в таком лечении, эффективного количества по меньшей мере одного соединения по любому из пп. 1-21 или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 22.
- 24. Способ по п. 23, отличающийся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобновисочную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию или старение.
- 25. Способ по п. 23, отличающийся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой розовые угри, угревую сыпь, псориаз или атопический дерматит.

- 26. Соединение по любому из пп. 1-21 или его фармацевтически приемлемая соль, или фармацевтическая композиция по п. 22 отличающиеся тем, что предназначено для применения для лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR.
- 27. Соединение или фармацевтическая композиция по п. 26, отличающиеся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобно-височную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию или старение.
- 28. Соединение или фармацевтическая композиция по п. 26, отличающийся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой розовые угри, угревую сыпь, псориаз или атопический дерматит.
- 29. Применение по меньшей мере одного соединения по любому из пп. 1-21 или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 22 для производства лекарственного средства для лечения заболевания или медицинского состояния, связанного с аутофагией или каскадом PI3K-AKT-MTOR.
- 30. Применение по п. 29, отличающееся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, лобновисочную деменцию, деменцию с тельцами Леви, деменцию PD, множественную системную атрофию, болезнь Хантингтона, амиотрофический боковой склероз, рак, инфекцию, болезнь Крона, сердечное заболевание, болезнь Паджета, болезнь Шарко-Мари-Тута, дегенерацию желтого пятна, кардиомиопатию или старение.
- 31. Применение по п. 29, отличающееся тем, что заболевание или медицинское состояние представляет собой розовые угри, угревую сыпь, псориаз или атопический дерматит.